



60

Smith

12

505.43

Jenaische Zeitschrift

für

NATURWISSENSCHAFT

herausgegeben

von der

Medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft
zu Jena.

Dreiundfünfzigster Band.

Neue Folge: Sechsendvierzigster Band.

Mit 10 Tafeln und 393 Abbildungen im Text.



Jena,

233354

Verlag von Gustav Fischer.

1915.

ALLE RECHTE VORBEHALTEN

Inhalt.

Heft 1. Ausgegeben am 28. Oktober 1914.

Seite

MATTHES, WILHELM, Beiträge zur Anatomie von <i>Helix pisana</i> Müll. Mit 35 Figuren im Text	1
LUBOSCH, W., Vergleichende Anatomie der Kaumuskeln der Wirbeltiere, in fünf Teilen. Erster Teil. Mit Tafel 1—5 und 28 Figuren im Text	51

Heft 2. Ausgegeben am 12. Dezember 1914.

SAUERBREI, FRIEDRICH, Leitbündelverbindungen im krautigen Dicotylenstengel. Mit 9 Figuren im Text	189
HEINER, HEINRICH, Zur Biologie und Anatomie von <i>Cloëon dipterum</i> L., <i>Baetis binoculatus</i> L. und <i>Habrophlebia fusca</i> Curt. Mit 43 Figuren im Text	289
BISPINGHOFF, WILHELM, Über die Anatomie von <i>Modiolarca trapezina</i> Lamarck nebst Bemerkungen zu ihrer Entwicklungsgeschichte. Mit 16 Figuren im Text	341

Heft 3. Ausgegeben am 4. Juni 1915.

FAHRENHOLZ, CURT, Über die Verbreitung von Zahnbildungen und Sinnesorganen im Vorderdarm der Selachier und ihre phylogenetische Beurteilung. Mit Tafel 6—7 und 7 Figuren im Text	389
--	-----

	Seite
JACOBSHAGEN, EDUARD, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer. Mit 68 Figuren im Text . . .	445
MATTHES, E., Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Sirenen. Mit Tafel 8	557
LUSTIG, WALTER, Die Retroversion und Retroflexion der Tibia bei den Europäer-Neugeborenen in ihren Beziehungen zu den prähistorischen Menschenrassen. Mit 28 Figuren im Text	581

Heft 4. Ausgegeben am 4. Oktober 1915.

FISCHER, RICHARD, Über die Anatomie von <i>Mactra (Mulinia) coquimbana</i> Philippi. Mit 28 Figuren im Text . . .	597
JACOBSHAGEN, E., Zur Morphologie des Oberflächenreliefs der Rumpfdarmschleimhaut der Amphibien. Mit 42 Figuren im Text	663
WILLE, JOHANNES, Untersuchungen über den anatomischen Bau der Lungenschnecke <i>Stenogyra decollata</i> L. Mit Tafel 9 und 10 und 38 Textfiguren	717
DOSCH, FRIEDRICH, Bau und Entwicklung des Integuments der Sirenen. Mit 15 Figuren im Text	805
SCHMIDT, WALTHER, Über den Darmkanal von <i>Lophius piscatorius</i> L. Mit 36 Figuren im Text	855

JENAISCHE ZEITSCHRIFT FÜR NATURWISSENSCHAFT

HERAUSGEGEBEN VON DER
MEDIZINISCH-NATURWISSENSCHAFTLICHEN GESELLSCHAFT
ZU JENA

DREIUNDFÜNFZIGSTER BAND
NEUE FOLGE, SECHSUNDVIERZIGSTER BAND
ERSTES HEFT

MIT 63 FIGUREN IM TEXT UND 5 TAFELN

Inhalt:

MATTHES, WILHELM, Beiträge zur Anatomie von *Helix pisana* Müll. Mit 35 Figuren im Text.

LUBOSCH, W., Vergleichende Anatomie der Kaumuskeln der Wirbeltiere, in fünf Teilen. Erster Teil: Die Kaumuskeln der Amphibien. Mit Tafel 1—5 und 28 Figuren im Text.

Sitzungsberichte der Medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft zu Jena, erstattet von ALBRECHT HASE und H. VON EGGELING.

PREIS: 24 MARK



JENA
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1914

Zusendungen an die Redaktion erbittet man durch die Verlagsbuchhandlung.
Ausgegeben am 28. Oktober 1914.

Soeben erschienen:

Über Plasmastrukturen und ihre funktionelle Bedeutung

Von

Prof. Dr. Julius Arnold

Heidelberg

Mit 4 lithographischen Tafeln. (XVIII, 471 Seiten gr. 8°.)

1914. Preis: 16 Mark.

Inhalt: Über die Formbestandteile des Epithels der Froschzunge und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Wimperzellen. Die Assimilation von Fetten und Glykogen. — Über die Formbestandteile des Oberflächen- und Drüsenepithels des Magens und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Zellen. — Über die Formbestandteile der Oberflächen- und Drüsenepithelien des Darmes und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur dieser Zellformen. — Über die Formbestandteile der Leberzellen und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Leberzellen. — Über die Formbestandteile der Nierenzellen und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Nierenzellen. — Über die Formbestandteile der Drüsenzellen der Mamma und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Drüsenzellen. — Über die Formbestandteile der Haut und Nickhaut des Frosches, sowie ihrer Drüsen und ihre Funktionen. Froschhaut. Drüsen der Froschhaut. Granulabilder der Nickhaut und ihrer Drüsen. Granulabilder der Cornea. — Über die Formbestandteile der Knorpelzellen und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Knorpelzellen. — Über die Formbestandteile der Skelettmuskulatur und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur des Myoplasmas und des Sarkoplasmas. — Über die Formbestandteile der Muskulatur des Froschherzens und ihre Funktionen. Zur feineren Struktur der Muskelfasern und des Sarkoplasmas. — Über die Formbestandteile der Muskulatur des Warmblüterherzens und ihre Funktionen. — Über die Formbestandteile der weißen Blutkörper und verwandter Zellarten, sowie über ihre Funktionen. Eosinophile und pseudoeosinophile Zellen. Leukozyten mit polymorphen Kernen. Lymphozyten. Entzündliche Zellformen. — Über die Formbestandteile der histiogenen Mastzellen und ihre Funktionen. — Rückblicke und Ausblicke. Methoden. — Formbestandteile des Plasmas. — Alimentäre Veränderungen der Granula, Mitosomen und Mitochondrien. — Biologische Bedeutung der Formbestandteile des Plasmas. Adsorption und Absorption. Speicherung, Assimilation und Synthese. Resorption. Sekretion. Oxydase und Peroxydase. Rolle der Formbestandteile des Plasmas bei der Histogenese. Degenerative Veränderungen der Formbestandteile.

Als Ergebnis langjähriger Untersuchungen über Plasmastrukturen wird das morphologische Wesen der Formbestandteile des Plasmas (der Plasmosomen und Granula, Mitosomen und Mitochondrien, sowie der sog. Netzapparate) bei verschiedenen Zellformen geschildert und ihre funktionelle Bedeutung erörtert. Die Beteiligung dieser Formelemente an den Stoffwechselfvorgängen unter normalen und pathologischen Verhältnissen erfährt eine eingehende Besprechung. In diesen Beiträgen zur Morphologie und Biologie der Zellen sind für Anatomen, Physiologen und Pathologen wertvolle Beobachtungen niedergelegt.

Beiträge zur Anatomie von *Helix pisana* Müll.

Von

Wilhelm Matthes, Reichenhausen (S.-W.).

Mit 35 Figuren im Text.

Vorbemerkung.

Während die bisherigen Untersuchungen der *Helix*-Arten sich mehr auf die Formen *aspersa*, *pomatia*, *arbustorum* usw. beschränkten, war über die bald zu den Xerophilen, bald zu den Pentatänien (A. SCHMIDT) gerechnete Form *Helix pisana* MÜLL. keine ausführliche Beschreibung vorhanden. Lediglich in Rücksicht auf die Systematik behandeln den Geschlechtsapparat in kurzen Abhandlungen AD. SCHMIDT und SCHUBERTH, letzterer außerdem die Radula. Ferner liegen einige Bemerkungen von NABIAS über das Nervensystem und von ANDRÉE über die Fußdrüse vor. Herr Prof. PLATE machte mir daher den Vorschlag, die Anatomie dieser Form näher zu untersuchen. Ich möchte nicht versäumen, auch an dieser Stelle Herrn Prof. PLATE für das rege Interesse, das er meiner Arbeit stets entgegengebracht hat, meinen ergebensten Dank auszusprechen.

Desgleichen bin ich Herrn Privatdozenten Dr. HASE zu großem Danke verpflichtet, der die Freundlichkeit besaß, mir das Material, das er selbst auf Palma gesammelt hatte, zur Bearbeitung zu überlassen.

Die Untersuchung der einzelnen Organe wurde an Totalpräparaten vorgenommen, während der histologische Bau an Schnittserien einzelner Organe wie auch des ganzen Tieres untersucht wurde. Als Fixierungsmittel benutzte ich vorwiegend Sublimatalkohol (2 Teile Subl. conc. wässrige Lösung und 1 Teil Alcoh. abs.); daneben wurde auch Sublimat und Sublimateisessig (9 Teile Sublimat und 1 Teil Eisessig) verwandt. Gefärbt wurde ausschließlich im Schnitt mit Hämatoxylin nach DELAFIELD oder Hämalaun und VAN GIESONSchem Gemisch (Säurefuchsin-

Pikrinsäure), ferner, um Schleim nachzuweisen, mit Boraxkarmin, Bismarckbraun, Bleu de Lyon, sowie mit Hämatoxilin und Eosin.

I. Äußere Form und Vorkommen.

Die Schale von *Helix pisana* MÜLL. (Textfig. 1) ist kugelig und in der Regel mit vier Bändern gestreift. Die Zahl der Umgänge beläuft sich auf fünf; die größte Höhe beträgt 15 mm, die größte Breite 19 mm. Die Farbe der Schale ist jedoch so variabel, daß man alle Übergänge von einem ungebänderten gelbbraunen bis zu den gebänderten Exemplaren finden kann. Die einzelnen Bänder verhalten sich untereinander auch wieder verschieden; so kann beispielsweise das zweite und dritte Band in drei einzelne Streifen gespalten sein, während das erste in M-förmige Zacken aufgelöst ist; oder das dritte Band zeigt überhaupt keine Streifung, sondern ist als breites dunkelbraunes Band vorhanden. Die Mündung ist schwach rötlich gefärbt; die Lippe weist außerdem eine wulstige Verdickung auf.

Nach ANDRÉE kommt *Helix pisana* vorzugsweise auf „des Chardons, des Eryngium et autres plantes rugueuses“ vor und ist sehr seßhaft. Auch HASE fand sie vorwiegend auf dornigem Gestrüpp, wo sie sich während der trockenen Jahreszeit in beträchtlicher Höhe, bis zu 2 m und mehr, aufhängen. Um an den dünnen Ästchen, an die sie sich an-



Textfig. 1.

kleben, einen festen Halt zu haben, und um sich vor dem Austrocknen zu schützen, scheiden sie nicht nur, wie es unsere *Helix*-Formen tun, eine feste, durchsichtige Membran ab, sondern außerdem eine kalkige

Masse, die fast den ganzen Stengel umschließt, wie es Textfig. 2 zeigt, und die dem Epiphragma der Weinbergschnecke entsprechen dürfte.



Textfig. 2.

II. Haut, Hautdrüsen und ihre Derivate.

a) Integument.

Das Integument von *Helix pisana* besteht aus einem einschichtigen Zylinderepithel, das in bezug auf seine Größe sehr va-

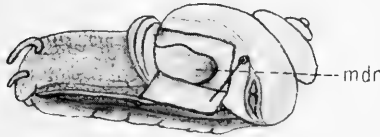
riabel ist. Seine größte Höhe erreicht es am Mundeingange; kleiner ist es auf der Fußsohle und den seitlichen Körperflächen, während der Rücken und der Rest der Epidermis kubisches Epithel aufweisen. Ein Flimmersaum ist nur auf dem vorderen Teile der Fußsohle gut ausgebildet vorhanden; dagegen werden die Flimmern nach dem Schwanzende zu immer kleiner, bis sie zuletzt überhaupt nicht mehr nachweisbar sind. Das übrige Epithel besitzt eine Kutikula und eine Basalmembran; am stärksten sind beide, sowohl Kutikula als auch Basalmembran, am Mundeingange und an den Lippenrändern entwickelt.

Wo die Haut nicht durch die Schale geschützt ist, wird das Epithel von zahlreichen einzelligen Drüsen durchsetzt, die alle flaschenförmigen Bau haben. Am Mantelrand kommen drei Arten von Drüsenzellen vor, die Schleim-, Eiweiß- und Kalkdrüsen. Die sogenannten Eiweißdrüsen sind dadurch charakterisiert, daß ihr Sekret gekörnelt und zu einem Klumpen zusammengeballt ist; sie färben sich mit der Dreifachfärbung durch Hämatoxylin (oder Hämalaun) und VAN GIESON'schem Gemisch gelb und mit der Dreifachfärbung durch Boraxkarmin, Bismarckbraun und Bleu de Lyon hellblau. Außer am Mantelrande trifft man diese Drüsenzellen auf der Oberseite des Schwanzes und vereinzelt auch auf dem Rücken an. Die Kalkzellen färben sich mit Hämatoxylin-VAN GIESON dunkelblau; der Kalk wird in ihnen ausgeschieden in Form von runden Exkretkörnchen; deshalb kann man sie leicht von der dritten Art von Drüsenzellen, den Schleimdrüsen, unterscheiden, die sich mit demselben Farbreagens ebenfalls dunkelblau färben. Die Schleimdrüsen sind auf der ganzen Körperoberfläche verteilt und kommen naturgemäß auf der Fußsohle am zahlreichsten vor. Hier werden die Zellen ständig vom Bindegewebe aus ergänzt, da man bis tief in die Fußmuskulatur hinein sämtliche Übergänge von einer Bindegewebszelle zur definitiven Schleimzelle vorfindet. Stark entwickelt sind die Schleimdrüsen auch an den Lippen und am vorderen Teile des Kopfes und des Rückens, wo sie sich, oft zu Komplexen vereinigt, tief in das Bindegewebe einsenken.

b) Manteldrüse von *Helix lactea*.

Bei vergleichenden anatomischen Studien, zu denen ich die größere Form *Helix lactea* MÜLL., die ebenfalls von Palma stammte, heranzog, fand ich zwischen dem Boden und dem Dach

der Lungenhöhle auf der linken Seite unter und hinter dem Mantelrand ein stark entwickeltes drüsiges Organ (Textfig. 3 *mdr.*); ich hielt es zunächst für pathologisch, jedoch bald überzeugte ich mich, daß ich es mit einer dieser Form eigentümlichen Manteldrüse zu tun hatte. Ein ähnliches Organ beschreibt nach SIMROTH (BRONNS Klassen, III. Bd.: Mollusca) PELSENEER von *Auricula myosotis*. (Die Arbeit selbst war mir nicht zugänglich.) Diese



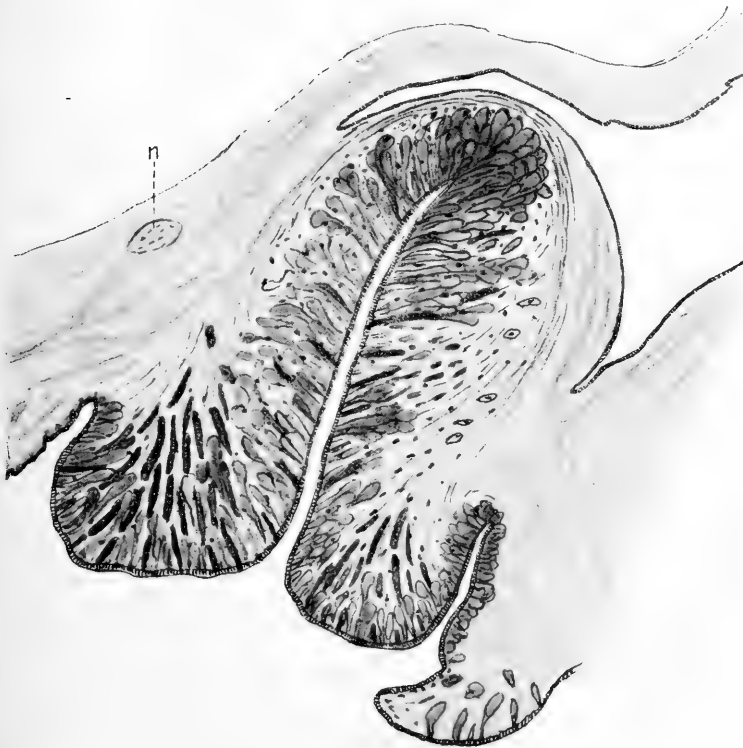
Textfig. 3.

Drüse liegt an derselben Stelle im Mantelwulst „als ein abgeschlossener Körper mit enger Mündung. Zwischen der Drüse und der Körperwand senkt sich außerdem der Mantel zu einem

engen Coecum ein von unbekannter Bedeutung“. Ferner erwähnt SIMROTH ebenda, daß bei der Helicidengruppe *Iberus* „sich links die Haut unter dem Mantelrand zu einer tiefen Tasche einsenkt, der Manteldrüse, die noch der näheren Untersuchung harret“. (Leider war mir aus dem Literaturverzeichnis nicht ersichtlich, welcher Autor die Drüse erwähnt; deshalb zitiere ich hier SIMROTH.) Dagegen habe ich in der Literatur darüber nichts vorgefunden, daß eine Manteldrüse bei der Helicidengruppe *Macularia*, zu denen *Helix lactea* gehört, vorkommt. Gänzlich verschieden ist diese Manteldrüse von der Nackendrüse, die BECK bei *Bulinus* beschreibt, da die letztere bei weitem nicht solche Dimensionen erreicht und sich auch histologisch von ihr unterscheidet, da sie nur aus Eiweißdrüsen besteht. Auch mit den schlauchförmigen Drüsen, die PLATE bei *Janella schauinslandi* gefunden hat und die frei in eine Vertiefung am vordersten Ende des Mantelfeldes in der Nähe der Nierenöffnung münden, stimmt die Manteldrüse nicht überein, da der histologische Bau von beiden ebenfalls verschieden ist. Ebenso unterscheidet sich diese Drüse von dem von PLATE bei *Daubardia* beschriebenen Schleimsack, da dieser rechts gelegen ist und neben dem After sich öffnet.

Die Drüse selbst stellt also eine sackartige Einstülpung des Mantelrandes dar und erreichte bei einem Exemplar die stattliche Länge von fast 8 mm. Im Gegensatz zu der Drüse, die PELSENEER bei *Auricula* gefunden hat, ist die Mündung ein breiter, schlitzförmiger Gang, der die Drüse in ihrer ganzen Länge durchzieht, wie ein Querschnitt (Textfig. 4) zeigt, und der von einem kubischen Epithel ausgekleidet ist. In diesen Gang münden die

einzelnen Drüsenzellen, die durchweg dem einzelligen, tubulösen Typus angehören (Textfig. 5), und zwar sind es sowohl Eiweißdrüsen (*edr*) als auch Schleimdrüsen (*schldr*), da sie den gleichen Bau haben und dieselben Farbreaktionen geben wie die oben bei der Haut beschriebenen Drüsenzellen. Mit schönem Erfolge habe ich zum Nachweis von Schleimdrüsen die Dreifachfärbung Boraxkarmin — Bismarckbraun — BLEU DE LYON angewandt, da der Schleim sich hierbei intensiv braun und die Kerne rot färben.

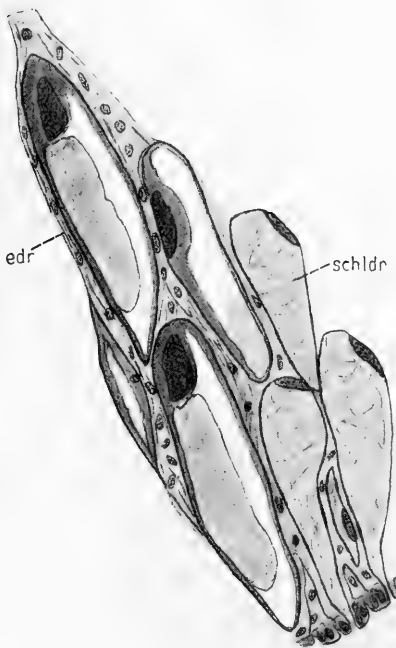


Textfig. 4.

Beide Zellarten kommen ungefähr in gleicher Anzahl vor; die Eiweißdrüsen sind etwas größer als die Schleimdrüsen und münden mit ihren engeren Ausführgängen zwischen den letzteren aus.

Soweit ich aus den einzelnen Entwicklungsstadien der Drüse schließen kann, scheint die Bildung des Sekretes folgendermaßen vor sich zu gehen. Eine Eiweißdrüsenzelle, deren Sekret entleert ist, enthält einen kleinen Rest wandständiges Protoplasma, in dem der Kern sich befindet. Während sich in einer sekreterfüllten

Zelle der Kern stark färbt, so daß man von seiner Struktur nichts erkennen kann, so sieht man hier, daß er neben einer großen Anzahl Chromatinkörner wenigstens einen Nucleolus enthält. Auf einem weiteren Stadium verlagert sich der Kern mehr nach dem basalen Ende der Drüsenzelle zu, und die Bildung des Sekretes geht so vor sich, daß zunächst kleine, runde Sekretkörnchen ausgeschieden werden, die sich mit Hämalaun — VAN GIESON bräunlichgelb färben. Allmählich verwandeln sich die Exkretkörnchen in ein sich gelbfärbendes, gekörnelttes Sekret, das infolge seines starken Gehaltes an Wasser bei der Fixierung sich von der Zell-



Textfig. 5.

wand ablöst und zu einem Klumpen zusammengeballt in der Mitte der Zelle liegt. Durch einen langen, engen Ausführungsgang wird das Sekret in das Lumen der Drüse entleert. Charakteristisch für die Eiweißdrüsen ist ferner der Umstand, daß der Kern, haubenförmig umgeben von Protoplasma, das an den seitlichen Drüsenwänden entlang zieht, am basalen Ende der Zelle liegt, so daß in der Drüsenzelle, zumal auf jungen Entwicklungsstadien, eine Vakuole vorhanden zu sein scheint.

Ähnlich verhält sich die zweite Art von Drüsen, die in der Manteldrüse vorkommen, die Schleimdrüsen. Die Bildung des Sekrets

geht hier in der Weise vor sich, daß der Kern, der, meistens in der Mitte der Zellen liegend, an einem Netz von Plasmafäden aufgehängt ist, sich ebenfalls vergrößert. An den Kreuzungsstellen der Plasmafäden werden dann kleine, keilförmige Exkretkörnchen gebildet, die sich mit Hämalaun-VAN GIESON bläulich-violett färben. Diese Körnchen werden dann größer, indem sie sich abrunden, und gehen dann in ein schaumiges, blasiges Sekret über, das sich dunkelblau färbt und den Kern, da es die

ganze Zelle erfüllt, an das basale Ende drängt. Wie die Kerne von entleerten Drüsenzellen zeigen, weisen diese gewöhnlich mehrere Nucleoli auf und außerdem gleichmäßig verteilte Chromatinkörner. Wie oft eine Drüsenzelle sezernieren kann, läßt sich natürlich nicht feststellen; wenn aber die Zellen sich erschöpft haben, dann werden sie von außen her durch Bindegewebszellen ersetzt, die nach dem Lumen der Drüse hinwandern. Gerade an der Peripherie der Drüse findet man eine Menge von Bindegewebszellen, die in Umwandlung zu einer Schleim- oder Eiweißdrüse begriffen sind.

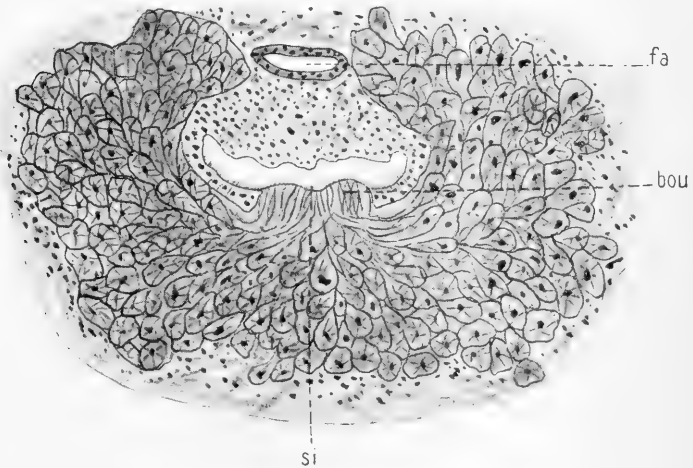
Die ganze Drüse wird nach der Lungenhöhle hin begrenzt von einem Plattenepithel, an das sich Längs- und Quermuskeln nach innen hin anschließen, die die Drüse hutförmig umgeben. Auch zwischen den einzelnen Drüsenzellen befinden sich noch Muskelfasern, die eine rasche Entleerung der Drüsen ermöglichen. Auf Serienschnitten lassen sich noch mehrere Seitengänge außer dem Hauptgang feststellen, so daß die Drüse ein ziemlich kompliziertes Organ darstellen würde. Da ich aber diese Seitengänge nicht regelmäßig an derselben Stelle auf verschiedenen Serien feststellen konnte, so nehme ich an, daß diese Seitengänge sekundär infolge der Kontraktion der Muskeln entstanden sind, ebenso wie eine Verschiebung der vorderen Partie der Drüse nach außen eingetreten ist infolge von Kontraktion, wie die Textfig. 4 zeigt.

Was die Bedeutung der Drüse anlangt, so erhellt diese sofort aus ihrer Lage. Indem sie ihr Sekret ergießt, läuft es an der Rinne, die gebildet wird vom Rücken und dem Mantelrand, entlang und verbreitet sich gleichzeitig auf der ganzen Rückenoberfläche. Dadurch wird einerseits der Rücken feucht und geschmeidig gehalten, andererseits wird das oft sich wiederholende Zurückziehen in die Schale und das Ausstülpen aus derselben erleichtert, indem die Manteldrüse infolge ihrer mächtigen Ausbildung die übrigen Drüsen des Mantelrandes bei der Abscheidung von Sekret in hohem Maße unterstützt. Vielleicht hat die Drüse auch noch die Bedeutung, daß ihr Sekret ein Abwehrmittel gegen Feinde darstellt, insofern, als Tiere, die die Schnecken angreifen, infolge der Menge des Sekretes der Schleim- und Eiweißdrüsen, die auf einmal ausgestoßen werden kann, von ihrer Beute ablassen; außerdem könnte das Sekret ätzend oder giftig sein, was die Bedeutung als Abwehrmittel noch erhöhen würde.

Eine derartig gebaute Drüse konnte ich bei *Helix pisana* nicht konstatieren.

c) Fußdrüse von *Helix pisana*.

Die Fußdrüse ist ein langgestrecktes, schlauchförmiges Gebilde, das in die Fußmuskulatur eingesenkt ist. Sie mündet vorn median aus und nimmt ungefähr zwei Drittel der Gesamtlänge des Fußes ein. Eine besondere Schwanzdrüse, wie sie die Nacktschnecken besitzen, ist nicht ausgebildet. Am stärksten fand ich die Fußdrüse immer entwickelt bei ausgewachsenen Tieren. Um so mehr befremdend erscheint mir daher die Behauptung ANDRÉES, der die Fußdrüse auch speziell von *Helix pisana* untersucht hat: „Glande pédieuse très réduite, ne se composant, dans certaines régions, que du canal excréteur.“ Leider kann ich diese Angaben nicht bestätigen, da man doch nicht von starker Rückbildung reden

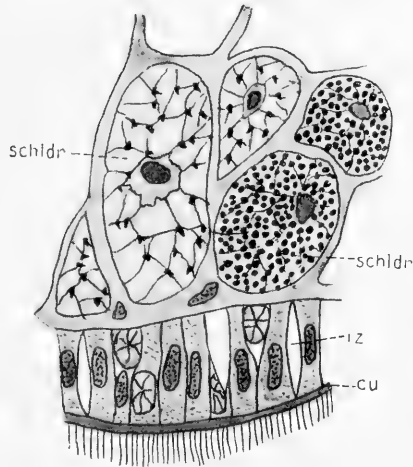


Textfig. 6.

kann, wenn beispielsweise bei einem ausgewachsenen Exemplar bei einer Gesamtlänge des Fußes von 20,5 mm die Fußdrüse 14,5 mm einnimmt. Wie man auf Querschnitten und auf Längsschnitten durch ausgestreckte Exemplare sehen kann, trifft wohl die Angabe, daß die Drüsenzellen sich auf den Ausführungsgang beschränkten, für einen Teil des Daches in der Mitte des Ganges zu — falls ANDRÉE hierunter die „certaines régions“ versteht — nicht aber für die Drüse im allgemeinen. Vorn liegt dem Ausführungsgang eine mehr flache Drüsenmasse, die „masses supérieures“ ANDRÉES, auf. Der Ausführungsgang selbst stellt eine Ellipse dar, die nach vorne immer flacher wird. In der Mitte des Bodens (Textfig. 6) verläuft eine flache Rinne (*si* = „sillon“), die gebildet

wird von zwei kleinen Längswülsten (*bour* = „bourrelets“); im vorderen Abschnitt verschwindet jedoch diese Rinne. Besonders ausgebildete Längsfalten („*plis longitudinaux*“) am Dache des Ausführungsganges habe ich nur in seinem hinteren Abschnitt gefunden, wohl aber öfters auf Längsschnitten herabhängende Falten, die dann Querwülsten entsprechen würden; doch können letztere mehr oder weniger auf Kontraktion beruhen. Ausgekleidet wird der Ausführungsgang von einem Epithel, das von vielen Interzellularräumen (Textfig. 7 *z*) durchsetzt ist. Von Epithelzellen haben wir drei Arten zu unterscheiden: die des Daches, die der Seiten und die des Bodens. Das erstere Epithel ist ein kubisches mit runden

Kernen; nach ANDRÉE soll das Protoplasma zweierlei Strukturen zeigen: einmal soll es Streifen aufweisen, die parallel der Zellwand laufen, dann aber soll es auch netzförmig angeordnet sein. Ich habe nur eine Zellart feststellen können, in der das Protoplasma gekörnelt ist. Während das Epithel der Seitenwände aus einem Plattenepithel besteht, stellt das des Bodens ein Zylinderepithel mit elliptischen, basalständigen, oft fast die ganze Zelle ausfüllenden Kernen dar, das im ganzen Ausführungsgang Flimmern trägt. Nach ANDRÉE soll dieses Epithel keine Cuticula aufweisen im

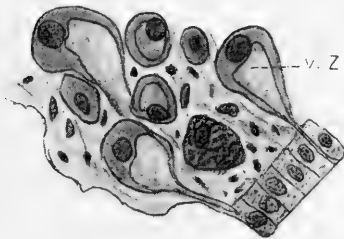


Textfig. 7.

Gegensatz zu anderen Formen, z. B. *Vitrina*, *Limax* usw. Bei den von mir untersuchten Exemplaren war stets eine deutlich ausgeprägte Cuticula vorhanden, die sich besonders gut abhebt bei Färbung mit Hämalaun-VAN GIESON (Textfig. 7 *cu*).

Histologisch setzt sich die Drüse zusammen aus drei verschiedenen Zellarten; erstens haben wir Schleimdrüsen, deren Kern in der Ruhe an einem Netz von Plasmafäden aufgehängt ist (Textfig. 7 *schldr*). An den Kreuzungsstellen der Plasmafäden werden zunächst keilförmige Exkretkörnchen ausgeschieden, die sich dann vergrößern und abrunden; somit dürften diese Drüsenzellen identisch sein mit den Schleimdrüsen des Integuments.

Wie bereits ANDRÉE bemerkt, münden diese Schleimzellen nur auf der Rinne zwischen den Längswülsten aus (vgl. Textfig. 6). Zweitens haben wir die Drüsenzellen zu unterscheiden, die vorn über dem Ausführungsgang liegen („masses supérieures“). Histologisch sind sie dieselben wie die anderen Schleimdrüsen, unterscheiden sich aber von ihnen durch intensivere Färbung mit Hämalaun. Die dritte Zellart ist diejenige, die eine Vakuole enthalten sollen, die „cellules à vacuoles“ (Textfig. 8 v. z.). Diese Zellen kommen vor an den Seiten und im Dach der Fußdrüse; ich möchte sie für die sogenannten Eiweißdrüsen halten, da, wie ein



Textfig. 8.

Vergleich mit den Eiweißdrüsen z. B. des Mantelrandes ergibt, sich diese nicht nur entsprechend färben, sondern auch dieselbe Gestalt besitzen. Der Kern liegt meist an dem basalen Ende der Zelle und ist hutförmig umgeben von Protoplasma, das die seitlichen Wände der Zelle auskleidet. Da das Plasma sich

durch die Färbung abhebt von dem in der Zelle befindlichen Sekret, so scheint es, als ob eine Vakuole vorhanden sei, wie ich es bereits oben für die Eiweißdrüsen angegeben habe.

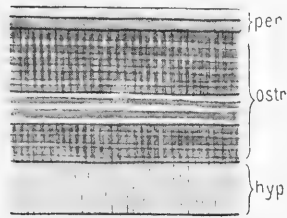
ANDRÉE hat ferner chemisch im Schleim der Fußdrüse phosphorsauren und kohlensauren Kalk nachgewiesen, besondere Kalkzellen aber nicht gefunden. Trotz Anwendung verschiedener Farbagentien habe ich ebenfalls keine besonderen Kalkzellen nachweisen können; auch Differentiation mit salzsaurem Alkohol unter dem Mikroskop führte zu keinem Resultate, da eine Kohlensäureentwicklung in Form aufsteigender Gasblasen nicht wahrzunehmen war und die Drüse nach der Differentiation das unveränderte Bild zeigte.

d) Schale und Schalenbildung.

Um die Schichten, aus denen die Schale besteht, untersuchen zu können, fertigte ich Dünnschliffe parallel und senkrecht zu den Zuwachsstreifen an. Es ergab sich, daß die Schale, wie THIELE und BIEDERMANN bei anderen Mollusken gefunden haben, aus drei Schichten besteht (Textfig. 9):

1. dem Periostracum,
2. dem Ostracum,
3. dem Hypostracum.

Die äußerste Schicht, das Periostracum (*per.*) stellt ein strukturloses, homogenes Häutchen von organischer Substanz dar. Es besteht aus zwei Schichten, einer oberen, dünnen, die hellgelb, und einer unteren, die gelbbraun erscheint. Letztere ist wahrscheinlich die Ursache der hellbraunen Färbung der Schale. Auf einem Schilfe folgte dieser Zone noch eine dritte, die der ersten vollständig gleich ist, so daß also die dunklere Schicht nach oben und unten von einer hellen abgeschlossen wurde. An das Periostracum schließt sich nach innen das Ostracum an. BIEDERMANN bezeichnet dieses als die „Stalaktitenschicht“. Sie zerfällt in drei Zonen; die erste ist der Träger des schwarzen Pigmentes der Bänderung. Im durchfallenden Lichte erscheint sie dunkel; die „Stalaktiten“, die einzelnen Kalkfibrillen, stehen senkrecht zur Oberfläche, infolge dessen tritt hier eine senkrechte Streifung auf. Durch zogen wird diese Schicht ferner von mehreren Anwachsstreifen, die abwechselnd hell und dunkel erscheinen, was nach BIEDERMANN auf dem verschiedenen optischen Verhalten der „Stalaktiten“ beruht, da infolge der verschiedenen Dichte die Lichtstrahlen mehr oder weniger gebrochen werden.

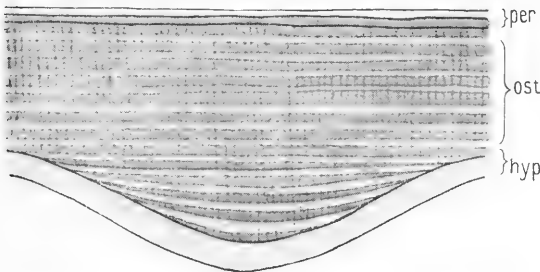


Textfig. 9.

Die zweite Zone, die sich an die vorige anschließt, sieht im durchfallenden Lichte heller aus und ist von dunklen Längsstreifen durchsetzt. Die dritte Schicht endlich nähert sich in ihrem Aussehen der ersten und zeigt auch dasselbe optische Verhalten; nur ist sie etwas dunkler als die erste. Auf diese drei Schichten des Ostracums folgt dann die letzte Schicht, das Hypostracum, die „Blätterschicht“ BIEDERMANN'S. Diese ist im durchfallenden Lichte hell und besteht aus senkrecht zur Schalenoberfläche stehenden Platten, die gerade so hoch als die ganze Schicht sind.

Ein Schilfe endlich durch den Wulst des Peristoms zeigt, daß man hier nur eine Schicht des Ostracums unterscheiden kann. Dieses zeigt zunächst das normale Verhalten; nach innen zu aber werden dann kurze, stark verdickte, halbmondförmige Zuwachsstreifen gebildet, wie die Textfig. 10 zeigt. Dagegen ist das Hypostracum weniger stark entwickelt.

Die Schale wird abgeschieden von der Oberseite des Mantelrandes. Bei vollständig ausgewachsenen Tieren ist der Mantelrand jedoch nicht mehr deutlich genug differenziert, sodaß man die



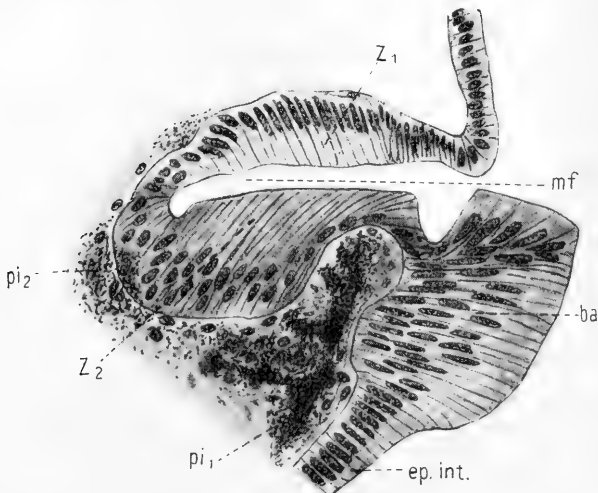
Textfig. 10.

einzelnen Zonen, die an der Bildung der Schale beteiligt sind, unterscheiden könnte. Infolgedessen verwandte ich zur Untersuchung Längsschnitte durch den Mantel-

trand von jüngeren Tieren, die ein gutes Übersichtsbild ergaben.

Wir haben hier bei dem schalenbildenden Epithel drei Zonen zu unterscheiden (Textfig. 11):

1. Die Mantelfurche („Sillon palléal“ von MOYNIER DE VILLEPOIX);
2. das „Drüsenpolster“ BIEDERMANN'S („Bandelette“ von MOYNIER de Villepoix);
3. das daran sich anschließende Epithel des Intestinalsackes.



Textfig. 11.

Das Epithel des Mantelwulstes senkt sich zu einer tiefen Furche ein, der Mantelfurche (mf) oder dem „Sillon palléal“, indem

es allmählich drüsigen Charakter annimmt. Man kann hier wieder zwei Zonen unterscheiden: eine vordere und eine hintere. Die vordere Zone (z_1) schließt sich an das Epithel des Mantelwulstes an und besteht aus langen zylindrischen Zellen, deren Plasma gekörnelt ist und hell erscheint, da es sich wenig färbt, und infolgedessen diese Zellen sich schärfer von dem übrigen Epithel abheben. Die Kerne liegen basal und sind länglich-elliptisch; sie enthalten meist mehr als einen Nucleolus und gleichmäßig verteiltes Chromatin. Im Grunde der Mantelfurche geht dieses Epithel über in ein unregelmäßiges, das bereits den Charakter der hinteren Zone besitzt. Das Epithel der hinteren Zone (z_2) selbst besteht ebenfalls aus langen, zylindrischen Zellen; ihr Plasma ist gekörnelt und im Gegensatze zu dem der vorderen Zone stärker färbbar; die Kerne sind mehr oval und enthalten gewöhnlich auch mehrere Nucleoli und verteiltes Chromatin. Da man nun einerseits über den Zellen der vorderen und hinteren Zone bei solchen Exemplaren, die gerade in Bildung der Schale begriffen waren, erstarrtes Sekret vorfindet, andererseits das Periostracum aus zwei Schichten besteht, wie oben gezeigt wurde, so nehme ich an, daß von der vorderen Zone die obere Schicht und von der hinteren Zone die untere Schicht des Periostracums gebildet wird. An die Mantelfurche schließt sich die „Bandelette palléale“ (ba), das „Drüsenpolster“, an. Die Zellen dieses Epithels sind gegenüber den anderen bedeutend verlängert. Die Kerne können in jeder Höhe der Zelle liegen und besitzen die Gestalt von stark in die Länge gezogenen Ellipsen; manchmal sind die Kerne auch keulenförmig, was aber die Folge von Kontraktion der Zelle sein kann. Fast stets enthalten die Kerne zwei Nucleoli. An ihrem basalen Ende sind die Zellen flaschenförmig erweitert und senken sich in das darunterliegende Bindegewebe ein. Von diesen Zellen werden die Schichten des Ostracums abgeschieden. Da nun in den ersten Lagen des Ostracums sich das Pigment befindet und in dem unter diesen Zellen der „Bandelette“ befindlichen Bindegewebe regelmäßig starke Pigmentanhäufungen (pi_1) vorkommen, so sind es wohl die Zellen der „Bandelette“, die zugleich Pigment und Kalk abscheiden; ich möchte daher, im Gegensatze zu SIMROTH, eine besondere, pigmentliefernde Zone nicht annehmen, da DISTASO an *Helix hortensis* und *H. nemoralis* den Nachweis geliefert hat, daß das im Bindegewebe befindliche Pigment in das Epithel übertritt. Auf einem Schnitt (Textfig. 11 pi_2) habe ich auch Pigment gefunden, das teils noch im Bindegewebe liegt, teils aber bereits im Epithel der hinteren

Zone der Mantelfurche sich befindet, und von dem man annehmen muß, daß es in das Epithel übergetreten ist.

Das Drüsenpolster geht allmählich über in das bei weitem kleinere Epithel des Intestinalsackes (*ep. int.*), das die letzte Schicht der Schale liefert, das Hypostracum. Die Zellen dieses Epithels sind zylindrisch, ihre Kerne elliptisch und basalständig mit vertheiltem Chromatin; das Plasma ist gekörnelt. Die Zellen werden nach hinten immer kleiner und kleiner, bis sie in das gewöhnliche, kubische Epithel des Eingeweidesackes übergehen. Das Epithel im Grunde der Mantelfurche ist zu einer Globuligendrüse „glande globuligène“, nicht ausgebildet, wie es MOYNIER DE VILLEPOIX von *Helix aspersa* beschreibt, wo nämlich die Epithelzellen sich bedeutend verlängern und ihr Plasma zu Körnchen umbilden, die dann zu Kügelchen heranwachsen und in Vakuolen liegen. Wohl ist das Plasma dieser Zellen bei *Helix pisana* körnig, aber in Vakuolen liegende Kügelchen habe ich nicht gefunden.

Eine Schalenanalyse zu machen hielt ich nicht für notwendig, da sich in der chemischen Zusammensetzung der Schale wohl kaum größere Abweichungen von den *Helix*-Formen, die DÖRING näher untersucht hat, ergeben haben würden. Dagegen habe ich die Frage, ob der kohlen saure Kalk in Form von Aragonit (ROSE) oder Kalkspat (Graf BOURON, BIEDERMANN) auskristallisiert ist, für die *Helix*-Formen, ebenso wie es BECK für *Buliminus* getan hat, zugunsten der Ansicht ROSES entschieden; denn das in der Reibschale pulverisierte Gehäuse, das ich in dem Reagens Kobaltnitrat kochte, gab einen deutlich violetten Niederschlag. Infolgedessen ist der kohlen saure Kalk in den Schalen nicht als Kalkspat, da der Niederschlag sonst hell hätte bleiben müssen, sondern als Aragonit kristallisiert.

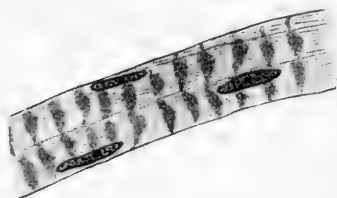
III. Muskulatur und Bindegewebe.

Der Hautmuskelschlauch zeigt den für die anderen *Helix*-Formen beschriebenen typischen Bau, ebenso der Columellarmuskel. Dieser zieht in zwei ungleich starken Bändern nach vorn. Von dem linken, das seinerseits aus zwei Bändern besteht, begibt sich das eine, über den ventralen Teil des Schlundringes hinwegziehend, nach dem Pharynx, wo es an der unteren Seite und der seitlichen Furche, in zwei Bänder gespalten, inseriert und so als Pharynxretraktor wirkt. Nachdem sich von den beiden anderen Bändern in der Mitte und im vorderen Teile des Fußes größere Teile abgetrennt und sich dort verzweigt haben, zieht der Rest

nach vorne, spaltet sich und begibt sich einerseits zum großen Tentakel, andererseits zu dem kleinen Tentakel und den Lippen. Insofern weist der Columellarmuskel eine Besonderheit auf, als der rechte Ast, der sich nach dem großen Tentakel begibt, zwischen Penis und Spermovidukt hindurchzieht.

Histologisch setzen sich die Muskeln aus Muskelfasern zusammen; in der Mitte einer jeden Faser befindet sich der Kern, umgeben von etwas Protoplasma, während sie nach außen von kontraktiven Muskelfibrillen abgeschlossen wird. Zwischen den Muskelfasern befindet sich interfascikuläres Bindegewebe, das an die Stelle des Sarkolemmis tritt (MERTON). Querstreifung habe ich in der Muskulatur des Schlundkopfes nur in einer Serie gefunden. Wie Textfig. 12 zeigt, wechselten dunkle mit hellen Zonen ab; in der Mitte der Faser waren die Streifen am breitesten, während sie sich nach rechts und links verjüngten. Da ich nur in einer einzigen Serie trotz gleicher Fixierung mit Sublimat-

alkohol und derselben Färbung mit VAN GIESON'SCHEM Gemisch Querstreifung gefunden, und da in derselben Serie das Herz nicht einmal Spuren von Querstreifung aufwies, so nehme ich mit MERTON und BECK an, daß ein prinzipieller Unterschied zwischen quergestreiften und glatten Muskel-



Textfig. 12.

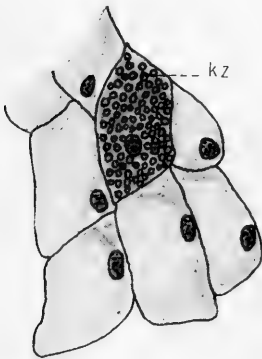
fasern bei den Pulmonaten nicht vorhanden ist, sondern daß die Querstreifung infolge der Tätigkeit eines Muskels hervorgerufen wird und in der Ruhe wieder schwindet.

Von den verschiedenen Formen der Bindegewebszellen kommt das gewöhnliche, blasige Bindegewebe am häufigsten vor. Dieses dient zur Umhüllung der Organe und Ausfüllung von Hohlräumen; so umgibt es die Lakunen, die Ganglien, den Darm, die Leber usw. Die Zellen zeigen deutliche Zellgrenzen und besitzen einen kleinen, meist wandständigen Kern. In diesen Zellen, besonders häufig bei dem die Leber umhüllenden Bindegewebe, in der Lunge usw. finden sich Kalkkörnchen, die sich mit Hämatoxylin blau färben, in solcher Menge abgelagert, daß die Zellen vollständig damit angefüllt sind (Textfig. 13 *kz*).

Ähnlich wie diese Zellen verhalten sich die LEYDIG'SCHEN Zellen; es sind ebenfalls blasige Bindegewebszellen mit wandständigem Kern, die aber in ihrem Inneren Glykogen aufspeichern;

sie finden sich namentlich in der Leber, im Fuße und auch in den Speicheldrüsen.

Eine weitere Art von Bindegewebe findet sich in der Radulatasche vor, das „vesikulöse“ Bindegewebe MERTONS. Dieses Gewebe, das er nur morphologisch, nicht färberisch untersucht hat, ist nach seinen Angaben je nach dem Alter des Tieres und nach der Lage verschieden. Im vorderen Teile des Pfropfes ist es weniger weit differenziert als hinten. Vorne hat jede „vesikulöse“ Zelle ihre eigene Membran, die nur teilweise mit der der Nachbarzelle zusammenstößt. Sie enthält 1—2 kugelige Kerne und ist von einem homogenen Inhalt erfüllt. Dazwischen befindet sich feinfaseriges Bindegewebe mit intensiv färbaren Kernen. Nach hinten zu verändert sich das Bild, da hier eine feinkörnige



Textfig. 13.

Interzellulärsubstanz auftritt, welche die einzelnen Blaszellen auseinanderdrängt und Bindegewebszellen und Fasern dicht umhüllt, schließlich sogar sie assimiliert. Die Kernbilder sind dieselben wie vorne, aber die Blaszellen, deren Wandungen hier von der Grundsubstanz sich nicht mehr unterscheiden lassen, werden von einer feinkörnigen Masse erfüllt, die sich intensiver färbt als der Inhalt der vesiculösen Zelle. In der Nähe der Kerne befindet sich außerdem eine färbare, körnige Masse, die er für die Chromidien NOWIKOFFS hält. Diese Angaben kann

ich nur teilweise bestätigen. Was zunächst die Verschiedenheit des Gewebes nach dem Alter des Tieres anlangt, so habe ich weder bei jungen, noch bei halb-, noch bei ganz ausgewachsenen Tieren einen Unterschied bemerken können. Immer bot sich mir dasselbe Bild dar. Ferner habe ich, ebenso wie BECK für *Bulinus*, gefunden, daß hier die Kerne nicht kugelig sind und auch nicht in beiden Abschnitten übereinstimmen; vielmehr wiesen sie die abenteuerlichsten Formen auf; bald waren sie elliptisch, bald keulenförmig, bald gedreht usw. Das Gewebe selbst färbte sich mit Hämalaun-VAN GIESON ganz charakteristisch, nämlich rötlich-violett, sowohl im vorderen wie im hinteren Teile. Es wiesen nur, wie auch MERTON sagt, die Blaszellen im hinteren Teile eine etwas intensivere Färbung auf.

Schließlich kommen noch überall zerstreut Pigmentzellen vor, namentlich aber im Mantelrand hinter der Zone der „Bandelette“, wie oben bereits angegeben wurde.

IV. Blutkreislauf.

a) Herz und arterielles Gefäßsystem.

Das Zentralorgan des Blutgefäßsystems, das Herz, besteht aus Vorkammer und Herzkammer und befindet sich, im Perikard eingeschlossen,

am hinteren Teil der Lungenhöhle auf der linken Seite des Körpers. Während

das Atrium, das vor dem Ventrikel liegt, aus einer dünnen Schicht von Muskelfasern besteht, weist die

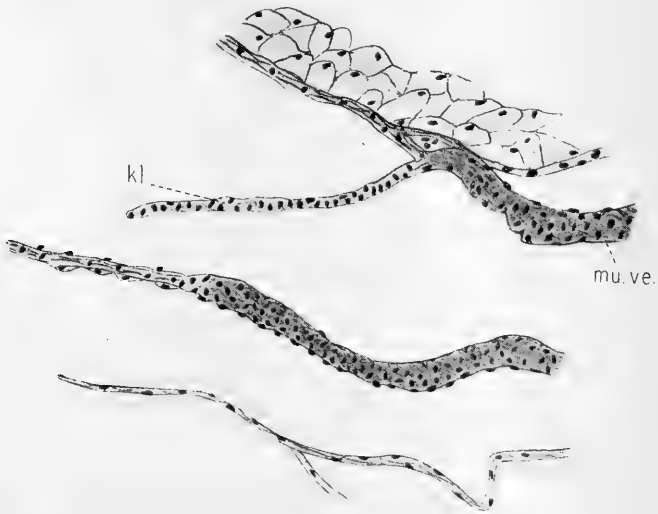
Herzkammer stärkere, sich kreuzende Muskelbündel auf, die ins Lumen der Kammer hineinragen und von denen ein

Paar am Verbindungsgang zwischen Atrium und Ventrikel als Klappen funktionieren (Textfig. 14 *kl*). Diese Klappen sind halbmondförmig; histologisch bestehen sie fast ausschließlich aus Längsmuskelfasern. Zieht sich nun die Herzkammer zusammen, so werden die Klappen durch die Blutflüssigkeit zusammengedrückt, so daß ein Zurücktreten der Blutflüssigkeit in die Vorkammer unmöglich gemacht wird. Dagegen werden die Klappen bei der Kontraktion der Vorkammer durch das Blut auseinandergedrängt, so daß die Blutflüssigkeit in die Herzkammer eintreten kann. Ebenso findet sich eine Stauvorrichtung in der Aorta (Textfig. 15 *kl*).



Textfig. 14.

Diese besteht jedoch nur aus einer Klappe; sie befindet sich an der Stelle, wo die Herzwandung in die der Aorta übergeht. Im Vergleich zu den Klappen im Ventrikel ist sie jedoch bedeutend ärmer an Muskelfasern. Auch sie gestattet wohl den Eintritt des Blutes in die Aorta, verhindert aber ein Zurückfließen, indem sie sich fest auf die gegenüberliegende Wand des Ventrikels auflegt. Ein besonderes Epithel, das sog. Endothel, habe ich weder in der Vorkammer und Herzkammer noch in den Arterien nachweisen können. Auch habe ich im Herzen keine Querstreifung konstatieren können; nicht einmal in der Serie, wo ich im Schlundkopfe deutlich ausgeprägte quergestreifte Muskulatur gefunden habe, wie Fig. 12 zeigt, war eine Querstreifung angedeutet.



Textfig. 15.

Das Perikard, welches das Herz vom Eintritt der Lungenvene in das Atrium ab bis zum Austritt der Aorta aus dem Ventrikel einschließt, besitzt ein Plattenepithel mit ziemlich unregelmäßig geformten Kernen.

Um den Verlauf der Blutgefäße verfolgen zu können, habe ich das Gefäßsystem von der Herzkammer aus injiziert. Trotz der Schwierigkeiten, die sich wegen der Kleinheit des Herzens ergaben, sind mir die Injektionen doch gelungen, so daß sich die Verteilung der arteriellen Gefäße gut erkennen ließ. Nicht so gut geglückt sind mir die Injektionen des venösen Gefäßsystems von der Mantelrandvene aus nach rechts und links; jedoch konnte man wenigstens die Hauptstämme ganz gut verfolgen.

Betrachten wir zunächst das arterielle Gefäßsystem. Von dem Ventrikel geht eine einheitliche Aorta ab, die über den Darm hinwegzieht und sich dann in zwei Hauptäste teilt. Von diesen zieht der eine, die *Arteria visceralis*, an der Leber entlang, sich vielfach verzweigend und sie so mit Blut versorgend. Sie ist von außen sichtbar, da sie unmittelbar unter der die Leber umgebenden Haut verläuft, und steigt dann an dem Leberlappen empor, geht über diesen hinweg nach der Eiweißdrüse, auch diese mit Blut versorgend, und begibt sich dann zu den letzten Windungen des Eingeweidetasches, um dem Zwittergang und der Zwitterdrüse sowohl als auch dem zweiten Leberlappen Blut zuzuführen.

Der zweite Hauptast, die *Arteria cephalica*, wendet sich, um den Darm herumziehend, nach vorn und gibt nach rechts sofort die Genitalarterie ab, die, am Spermovidukt nach vorn verlaufend, sich mehrfach verzweigt und so zunächst das Receptaculum mit Divertikel und den Spermovidukt mit Blut versorgt. Unmittelbar nach Abzweigung der Genitalarterie können wir ein kleineres Gefäß nach links verfolgen, das sich zu dem zwischen Magen und Blindsack liegenden Abschnitt des Darmes begibt. In ihrem weiteren Verlaufe gibt die *Arteria cephalica* noch einen zweiten, weit stärkeren Ast nach links ab, der sich seinerseits wieder in zwei Äste teilt. Von diesen begibt sich der eine Zweig, nachdem er sich nochmals geteilt, sowohl an die beiden Speicheldrüsenlappen als auch an den Magen selbst, während der zweite Ast nach unten an den Columellarmuskel zieht und nach hinten in den Fuß eindringt, so diese Teile mit Blut versorgend. In der Gegend des Mantelrandes gibt die *Arteria cephalica* noch einen Zweig nach rechts ab, der nach dem Mantelrand zieht; dann verläuft sie unter dem Ösophagus entlang nach vorne und zieht zwischen den Pedal- und Visceralganglien durch den ventralen Teil des Schlundringes hindurch. Hier teilt sie sich mehrfach; ein größerer Ast biegt nach hinten wieder um und zieht, unter den Ganglien des Schlundringes verlaufend, unmittelbar über der Fußdrüse nach hinten, so die Drüse und den Fuß mit Blut versorgend.

Ein zweiter Ast begibt sich an den Pharynx und verzweigt sich dort an der Radulatasche usw. Ein weiterer Zweig zieht links nach oben und gibt an das Zerebralganglion kleinere Äste ab, um sich dann nach vorn zu begeben; nachdem er sich nochmals geteilt, geht ein Ast nach dem großen und der andere nach dem kleinen Tentakel, um diese wichtigen Organe mit Blut zu versorgen. Der letzte Zweig endlich geht nach rechts ab,

entspricht also dem vorigen und verzweigt sich in genau derselben Weise: nur haben wir hier noch einen Zweig mehr, der sich nach dem Penis begibt und diesen sowie den unteren Teil des Vas deferens versorgt.

b) Venöses Gefäßsystem.

Nachdem die Arterien sich in feinen Kapillaren aufgelöst haben, sammelt sich das Blut in Lakunen, die an den verschiedenen Stellen des Körpers zu finden sind, so in der Leber, im Fuß usw. Von hier gelangt das Blut in die Venen. Eine Hauptvene beginnt an der Spitze des Eingeweidesackes und verläuft, der Columella zugewandt, nach unten, indem sie aus den Lakunen der Leber das venöse Blut aufnimmt; sie zieht hierauf dem Enddarm parallel nach vorne, um dann nach links umzubiegen und im Mantelrand weiter zu verlaufen. Hier trifft sie mit der zweiten Hauptvene, die das Blut aus Kopf und Fuß sammelt und ebenfalls nach dem Mantelrand zieht, zusammen, so einen Ring im Mantelrand bildend. Von dieser Ringvene gehen dann mehrere Äste nach der Lunge hin ab, die sich stark verzweigen und schließlich in Kapillaren auflösen. Nachdem hier der Gasaustausch stattgefunden hat, sammelt sich das Blut wieder in kleineren Gefäßen, die zum Teil nach der Niere ziehen und die sich alle zu einem Hauptstamm vereinigen, der Lungenvene, die dann in das Atrium einmündet.

c) Lunge.

Die Lungenhöhle, in der der Gasaustausch — abgesehen von der Hautatmung, die vielleicht durch die Intercellularräume des Körperepithels unterstützt wird — stattfindet, besitzt beim ausgewachsenen Tiere eine Länge von ca. 20 mm und liegt unter der letzten Schalenwindung. Die Verwachsung des Mantelrandes mit dem Nacken bildet den Abschluß der Lungenhöhle nach vorn; nur durch eine Öffnung, das Atemloch oder Pneumostom, steht sie mit der Außenwelt in Verbindung. Im Gegensatz zu *Helix pomatia*, wo das Pneumostom durch zwei Lippen, von denen die obere, größere über die untere, kleinere durch Muskeln gezogen werden kann, geschlossen wird, ist das Atemloch bei *Helix pisana* durch einen Sphinkter verschließbar. In der Lungenhöhle haben wir zwischen Dach und Boden zu unterscheiden; das Dach trägt das respiratorische Gewebe. Während bei *H. pomatia* die Lunge in zwei ungleiche Teile zerfällt, von denen nur der rechts

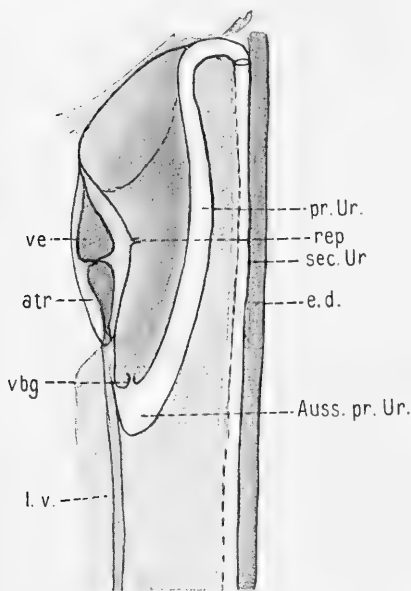
neben dem Enddarm gelegene Teil des Lungendaches vorspringende Falten zeigt, der andere, links liegende dagegen eine glatte, von zarten Gefäßen durchzogene Oberfläche besitzt, so springen bei *Helix pisana* die Gefäße überall als Leisten vor. Nach außen wird die Lungenhöhle von einem kubischen Epithel begrenzt, an das sich nach innen eine Muskelschicht anschließt, deren Fasern quer, von rechts nach links, verlaufen. Auf die Muskelschicht folgt ein spongiöses Bindegewebe, das nach innen abgeschlossen wird von einem sehr niedrigen Plattenepithel. In dem spongiösen Bindegewebe befinden sich die Blutgefäße, die das Bindegewebe nach unten drängen und so die leistenartig vorspringenden Falten erzeugen.

Der Boden der Lungenhöhle wird nach oben hin abgeschlossen von einer dünnen Membran, an die sich nach unten zwei Lagen von Muskeln anschließen; die obere Schicht besteht aus Muskelbündeln, die längs, von hinten nach vorn, verlaufen, die untere Schicht dagegen von solchen, die quer, von rechts nach links, ziehen. Beide Schichten sind ungefähr gleich stark ausgebildet; gewöhnlich ist allerdings die Quermuskelschicht etwas stärker entwickelt als die Längsmuskelschicht.

d) Niere.

Die Niere stellt, wie Textfig. 16 zeigt, ein längliches, sackartiges Gebilde dar und liegt im hinteren Teile der Lungenhöhle der Unterseite des Lungendaches auf. Der hintere Abschnitt der Niere grenzt an die Leber und ist ziemlich erweitert, während sie sich nach vorn zu verjüngt. Mit dem Perikard ist sie verbunden durch einen engen Gang, den Renoperikardialgang oder Nierenspritze (*rep.*). Dieser beginnt im Perikard mit einer etwas erweiterten, trichterförmigen Öffnung. Ausgekleidet ist er von einem niederen Zylinderepithel, das ziemlich lange Flimmern trägt. Die Kerne sind meist rund oder elliptisch und mehr oder weniger mittelständig und zeigen gleichmäßig verteiltes Chromatin. Die vordere Spitze des Nierensackes ist nicht von sezernierendem Epithel ausgekleidet, sondern ungefähr bei *vbg* (Textfig. 16 u. 17) geht die Niere in den primären Ureter über durch einen Gang, der etwas weiter als der Renoperikardialgang ist. Dieser Verbindungsgang besitzt kubisches Epithel mit ovalen Kernen, die reich an Chromatin sind; außerdem tragen die Zellen kurze Flimmern. Das Epithel des Verbindungsganges geht dann sofort über in das bedeutend höhere des primären Ureters (*pr. Ur.*

Textfig. 16). Dieser selbst bildet in seinem Anfangsteile eine Aussackung, biegt dann aber bald nach rückwärts um und verläuft nach hinten bis an die Leber, um dann wieder nach vorn umzubiegen und als sekundärer Ureter (*sec. Ur.*) parallel zum Enddarm nach vorn zu ziehen. Das Epithel des primären Ureters (Textfig. 18) zeigt auf Querschnitten Längsstreifung des Protoplasmas; die Kerne liegen weder median noch basal, sondern sind an das distale Ende der Zelle verlagert. Sie sind entweder vollständig rund oder zeigen noch eine kleine Spitze nach innen.



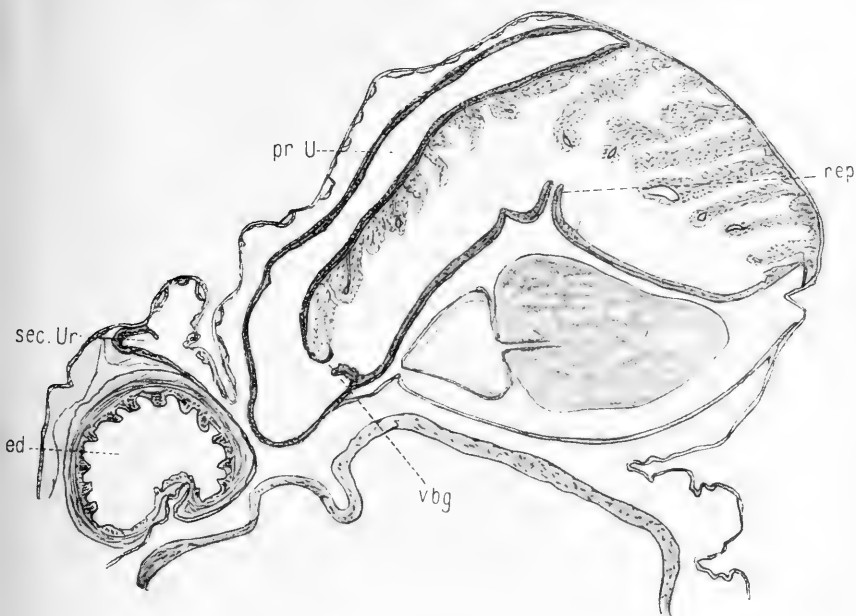
Textfig. 16.

Die Zellen selbst tragen einen kleinen, dichten Flimmerbesatz. Zahlreiche Schleimdrüsen kommen hier im Epithel nicht vor, wie sie KRAHELSKA für *Helix arbustorum* angibt, wo aber im Gegensatz zu *Helix pisana* in der taschenförmigen Aussackung Flimmern nicht vorhanden sind.

In dem nach hinten verlaufenden Teil des primären Ureters fängt das Epithel an größer zu werden, und es tritt zur Längsstreifung der Zellen noch ein heller Hof des Plasmas um den Kern, der ebenfalls durch seine Lage an der Spitze der Zelle

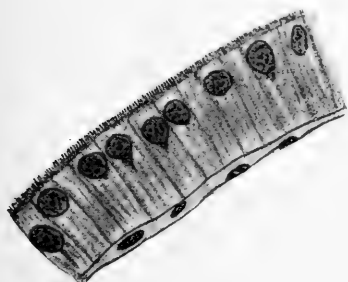
sich auszeichnet und der meistens keulenförmige Gestalt besitzt (Textfig. 19). Einen kontinuierlichen Flimmersaum konnte ich nicht konstatieren; es treten abwechselnd Zellen auf, die ein Büschel von Flimmern tragen, und zwar sind es gewöhnlich diejenigen, die am weitesten ins Lumen der Zelle hineinragen; es sind dies die Kalotten- oder Haubenzellen. Daneben kommt aber auch noch die andere Zellart, die Stern- oder Lamellenzellen vor — wie man auf Flächenschnitten des Ureters sehr leicht erkennen kann —, die mit den von PLATE bei den Jannelliden gefundenen übereinstimmen. Der Kern ist rund und liegt ungefähr in der Mitte der Zelle, die sternförmig verästelte Ausläufer bildet (Textfig. 20).

Während der primäre Ureter vollständig geschlossen ist, so ist der sekundäre Ureter, wie bereits BEHME gefunden hat, der

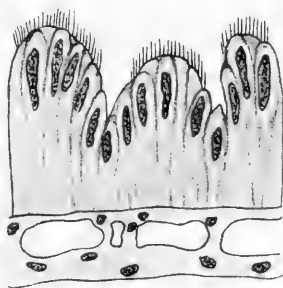


Textfig. 17.

das Verhalten des sekundären Ureters bei verschiedenen *Helix*-Arten näher untersucht hat, in seiner ganzen Länge offen. Sobald



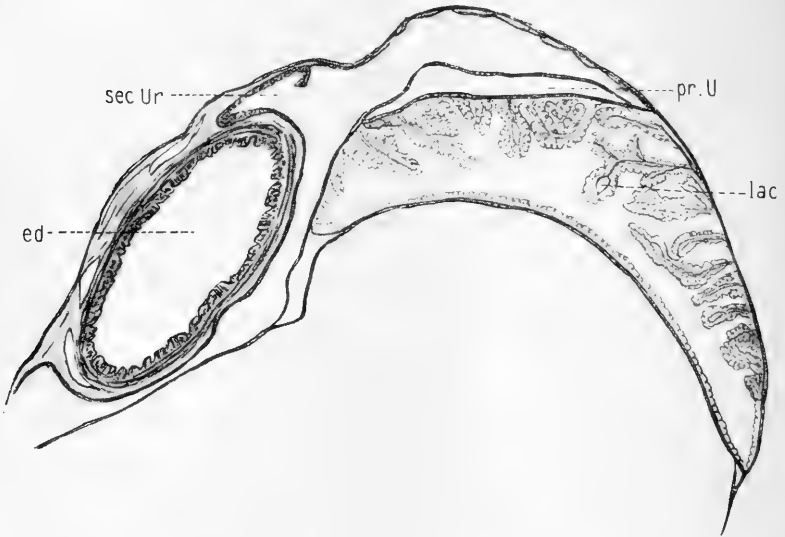
Textfig. 18.



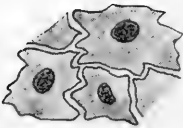
Textfig. 19.

der primäre Ureter aus dem Nierensacke ausgetreten ist und wieder nach vorn umgebogen, öffnet er sich und zieht als eine Hohlrinne, wie Fig. 21 zeigt, neben dem Enddarm (*ed*) nach vorn. Durch eine bald mehr nach links, bald mehr nach rechts gelegene

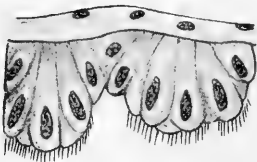
sichelförmige Falte (Textfig. 22 *s. f.*) ist er bis zu einem gewissen Grade nach der Lungenhöhle hin abgeschlossen. Auf der anderen Seite geht das Epithel des sekundären Ureters allmählich über in ein kubisches Epithel, das den Enddarm nach der Lunge hin abschließt. Histologisch setzt sich der sekundäre Ureter aus



Textfig. 21.



Textfig. 20.



Textfig. 23.



Textfig. 22.

denselben Elementen zusammen, wie der primäre (Textfig. 23); ein mächtiger, homogener Kutikularsaum, wie er nach KRAHEL'SKA im sekundären Ureter von *Helix*arten (*arbustorum*, *pomatia*, *fruticum*) vorkommt, ist hier nicht entwickelt.

Das Epithel der Niere selbst springt lamellenartig ins Lumen vor, im Innern gestützt durch Bindegewebe. Die Zahl der Lamellen ist variabel je nach der Größe des Tieres. Jede Lamelle enthält in ihrem vorderen Abschnitt eine Lakune (*lac.* Fig. 21); am stärksten sind die Falten auf der oberen, nach der Schale zu gerichteten Seite entwickelt, während die gegenüberliegende Seite nur von glattem Nierenepithel ausgekleidet ist wie die Figg. 17 und 21 zeigen. Das eigentliche sezernierende Epithel besteht aus zylindrischen Zellen, deren Protoplasma körnig ist und meistens, ebenso wie der runde Kern, an das basale Ende gedrängt ist, während der übrige Raum von einer Vakuole eingenommen wird, in der die Abscheidung der Konkremeute zunächst in Form von kleinen Körnchen erfolgt. Allmählich werden sie größer und größer, bis sie schließlich die ganze Vakuole ausfüllen. Diese Konkremeute sind meistens rund und stark lichtbrechend. In der Mitte enthalten sie einen runden bis ovalen, dunkleren Körper, der sich, im Gegensatz zu den Konkrementen von *Buliminus* (BECK), mit Hämatoxylin nicht färbt. Um diesen Körper legen sich nach außen eine oder mehrere konzentrische Schichten, außerdem treten radiäre Strahlen auf. Die Entleerung der Konkremeute geht in der Weise vor sich, daß ganze Teile des Nierenepithels auf einmal abgestoßen werden, und nicht etwa allein durch Platzen der Membran einzelner Zellen; denn bei einem Exemplare fand ich den primären Ureter ganz erfüllt von Epithelfetzen, ja sogar von ganzen Nierenlamellen. Hier wiesen alle Epithelzellen Konkremeute auf. Meist waren sie unverletzt; nur bei einer ganz verschwindenden Anzahl war die Membran geplatzt, die Zellen enthielten jedoch trotzdem noch die Konkremeute.

V. Nervensystem und Sinnesorgane.

a) Zentralnervensystem.

Das Zentralnervensystem besteht wie bei *Helix pomatia* oder *aspersa* aus einem Schlundring, der im allgemeinen hinter dem Pharynx liegend, den Ösophagus umschließt. Bei stark kontrahierten Tieren kann er sich jedoch bis auf den vorderen Teil des Pharynx verschieben. Die Ganglien des ventralen Teiles des Schlundringes sind sehr konzentriert und zum Teil innig verschmolzen, so daß man sie, da sie außerdem von starken Bindegewebshüllen umgeben sind, makroskopisch schwer trennen kann. Histologisch bestehen die Ganglien naturgemäß auch aus denselben Elementen wie die von *Helix aspersa* oder *pom.* An der

Peripherie der Ganglien liegen die gewöhnlichen großen Ganglienzellen, die „cellules ganglionnaires proprement dites“ von NABIAS. Daneben kommt im Zerebralganglion, sowie in den Ganglien der Tentakeln eine zweite Art von Zellen vor, die ganz bedeutend kleiner sind und wenig Protoplasma um den Kern enthalten; es sind dies die „petites cellules à noyau sphérique“ oder auch „cellules chromatiques“ von NABIAS. Im Innern der Ganglien findet sich die sogenannte Punktsubstanz, die aus den Fasern der Ganglienzellen besteht.

Vorhanden sind 11 Ganglien, wie bei den übrigen Pulmonaten und zwar:

- 2 Zerebralganglien,
- 2 Pedalganglien,
- 2 Pleuralganglien,
- 3 Visceralganglien (2 Parietal- und 1 Abdominalganglion),
- 2 Buccalganglien.

Die Zerebralganglien, die einzigen Ganglien des Schlundringes, die dorsal liegen, haben lappenförmige Gestalt. Eine Teilung in Proto-, Meso-, Metacerebrum, wie sie BÖHMIG für *Helix pom.* und NABIAS für *Helix aspersa* angibt, ist äußerlich nicht erkennbar; dagegen lassen in Xylol aufgehellte Ganglien von jungen Exemplaren eine Dreiteilung erkennen, wie Textfig. 24 zeigt. Miteinander sind die Ganglien durch eine kurze, starke Kommissur verbunden. Die Anzahl der von den Cerebralganglien abgehenden Nerven stimmt vollständig überein mit denen von *Helix aspersa* und *pomatia*, wie bereits NABIAS erwähnt: „le nombre des nerfs cérébraux est absolument constant pour les espèces du G. Hélix: *Helix pomata*, *Helix aspersa*, *Helix pisana*“. Außerdem gibt er Abbildungen von Serienschnitten durch die Zerebralganglien, so daß ich mich darauf beschränken kann, die einzelnen Nerven kurz zu erwähnen.

Als ersten Nerv treffen wir einen starken Nervenast an, der zum großen Tentakel zieht und sich dann teilt in

1. den Riechnerv (c_1) oder „Nerf du gros tentacule ou nerf olfactif“, der im Fühler ein großes Ganglion bildet, und
2. den Sehnerv (c_2) oder „nerf optique“.

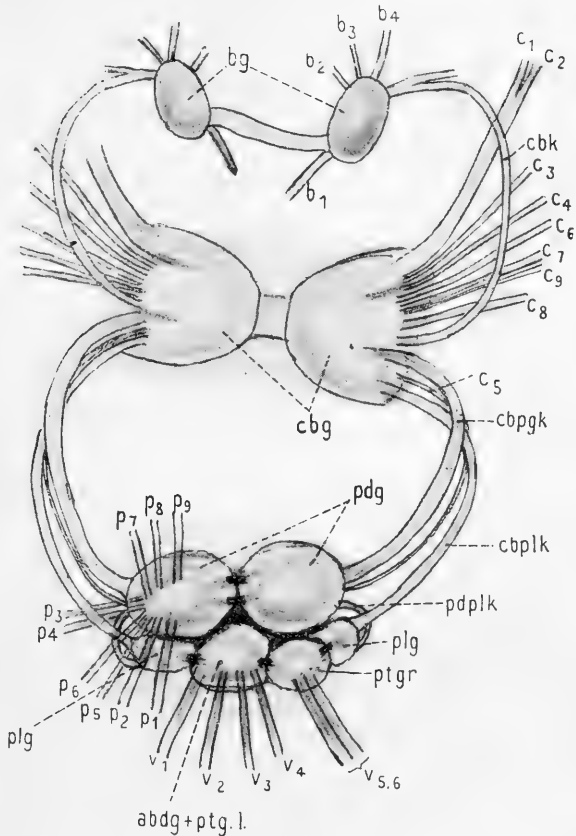
Der dritte Nerv ist der „nerf péritentaculaire externe“ (c_3), der die Basis der Tentakelscheide und die umgebenden Teile der Haut innerviert.

Der vierte Nerv ist der „nerf péritentaculaire interne“ (c_4), der das Innere der Tentakelscheide innerviert.

Als fünften Nerv treffen wir den Gehörnerv oder „nerf de l'otocyste“ (c_5) an, der als feiner Nerv neben dem Zerebropedalkonnektiv nach unten verläuft, um sich zu den an den Pedalganglien gelegenen Statocysten zu begeben.

Die drei letzten Nerven sind der „nerf labial interne“ (c_6), „nerf labial médian“ (c_7), „nerf labial externe“ (c_8). Von diesen inner-

viert der erste den Oberrand der Lippen und die Haut zwischen dem großen und kleinen Tentakel, während der zweite die Lippen und den kleinen Tentakel innerviert, wo er in einem kleinen, dem Geruchsganglion des großen Tentakels entsprechenden Ganglion endet; der dritte endlich verläuft nach vorn, um in einem Ganglion zu enden, von dem Nervenfasern sich nach der unteren



Textfig. 24.

Partie des Pharynx in der Umgebung der Lippen begeben.

Vom rechten Zerebralganglion geht als neunter Nerv der Penisnerv, „nerf pénial“ (c_9), ab, der in der Nähe des „nerf labial médian“ entspringt und die Penisscheide innerviert.

NABIAS gibt noch als ein weiteres Nervenpaar die „Nerfs du stomatogastrique“, das Zerebrobuccalkonnektiv (cbk), an, das jedoch nur die Verbindung von Buccal- und Zerebralganglien darstellt.

Der ventrale Teil des Schlundringes setzt sich aus den Pedal-, den Pleural- und den Visceralganglien zusammen. Die Pedalganglien sind untereinander durch zwei Kommissuren verbunden; mit den Zerebralganglien stehen sie durch das Zerebropedalkonnektiv, mit den Pleuralganglien durch das Pleuropedalkonnektiv in Verbindung, während die Pleuralganglien mit den Zerebralganglien durch das Zerebropleuralkonnektiv und mit den Visceralganglien durch das Pleuroparietalkonnektiv verbunden sind.

Von den Pedalganglien (pdg) gehen seitlich fünf Nerven ab ($p_5 - p_9$), während auf der Oberseite vier Nerven ($p_1 - p_4$) entspringen. Alle diese begeben sich in den Fuß, wo sie die verschiedenen Regionen innervieren.

Von den Pleuralganglien (plg) entspringen keine Nerven, sondern sie stellen nur die Verbindung dar zwischen den Pedalganglien einerseits und den Zerebral- und Visceralganglien andererseits.

Die Visceralganglien bestehen aus zwei Parietalganglien ($ptg.r.$ und $ptg.l.$) und einem Abdominalganglion ($abdg$), von denen das letztere mit dem linken Parietalganglion vollständig verschmolzen ist.

Aus dem Bereich des linken Parietalganglions geht ein Nerv (v_1) ab, der sich nach der linken Seite des Mandelrandes begibt.

Das Abdominalganglion entsendet drei Nerven, von denen einer (v_2) nach der Haut, ein zweiter (v_3) nach der Aftergegend zieht, während der dritte, der eigentliche Eingeweidenerve (v_4), an der Arterie nach hinten entlang zieht und sich an die Eingeweide verzweigt. Auch ein Teil des Geschlechtsapparates scheint von diesem Nerven versorgt zu werden; denn auf Schnitten findet man neben dem unteren Teile des Zwitterganges in der bindegewebigen Umhüllung ein kleines Ganglion vor. Von dem rechten Parietalganglion geht ein starker Nervenast ($v_{5,6}$) ab, der aus zwei Nerven besteht und die sich beide nach der rechten Seite des Mantelrandes begeben.

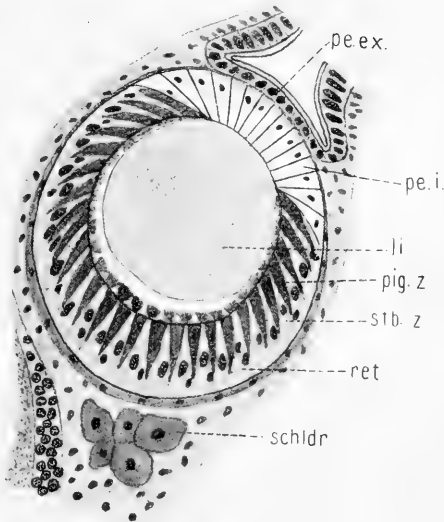
Die Buccalganglien (bg) endlich liegen an der hinteren Seite des Pharynx in der Nähe der Einmündung der Speicheldrüsen in denselben; sie haben die Gestalt eines Ellipsoids; untereinander sind sie durch eine längere Kommissur, die Buccalkommissur, mit den Zerebralganglien durch das Zerebrobuccalkonnektiv verbunden. Von den Buccalganglien entspringen vier Nerven; der eine (b_1) entspringt unmittelbar hinter der Kommissur und dringt dann in den Pharynx ein; von den übrigen begibt sich der eine

(b_2) nach den Speicheldrüsen, während die beiden anderen ($b_{3,4}$) den Ösophagus innervieren.

b) Auge.

Das Auge zeigt denselben typischen Bau, wie es BÄCKER von *Helix pomatia* angibt (Textfig. 25). Zu äußerst haben wir die Pellucida externa (*pe. ex.*), die aus abgeplatteten Epithelzellen besteht. Diese sind durchsichtig geworden; außerdem befinden sich hier weder Schleimdrüsen noch Sinneszellen. An die Pellucida externa schließt sich die

Augenblase an, die umgeben ist von einer Bindegewebsschicht. Die Wandung der Augenblase selbst zerfällt in zwei Abschnitte, einen vorderen kleinen, die Pellucida interna (*pe. i.*), und einen größeren, die Retina (*ret.*). Erstere setzt sich aus hohen prismatischen oder zylindrischen Zellen zusammen, die ein sehr wenig färbbares Plasma und kleine, chromatinreiche Kerne enthalten. Zellen mit großen, chromatin-



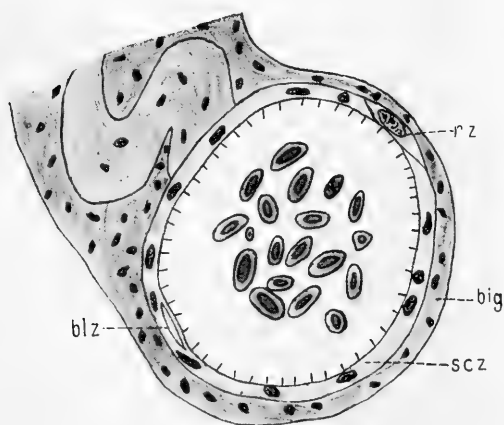
Textfig. 25.

besonders sich färbendem Plasma, wie sie BECK bei *Buliminus* am Übergang von Pellucida interna und Retina beschreibt, habe ich nur bei einem Exemplar angetroffen; aber hier war nur der Kern der Zelle enorm vergrößert, während das Plasma sich nicht sehr durch seine Färbbarkeit von den anderen Zellen unterschied. Welche Bedeutung diese Zellen haben, vermag ich nicht zu sagen. Die Retina selbst besteht aus zwei Zellarten, den Pigment- (*pig. z.*) und den Stäbchenzellen (*stb. z.*). Die letzteren sind an ihrem basalen Teile erweitert und haben einen großen, runden Kern, während sie an ihrem distalen, verjüngten Ende ein Bündel von Stiftchen tragen. Die Pigmentzellen verhalten sich gerade umgekehrt, da sie an ihrem distalen Ende erweitert sind. Im Innern

der Augenblase befindet sich die Linse (*li*), die aus einer homogenen, glaskörperartigen Masse besteht. Außerdem sind im Tentakel bindegewebige Schleimzellen (*schldr*) vorhanden, die bereits von JUNG und BECK erwähnt wurden, und welche die Aufgabe haben, das Innere des Tentakels geschmeidig zu erhalten, um das häufige Ein- und Ausstülpen zu ermöglichen.

c) Statocyste.

Dem oberen Teile der Pedalganglien liegen, wie bereits erwähnt, die Statocysten in einer schwachen Vertiefung auf. Sie haben die Gestalt einer Kugel, wie auch W. SCHMIDT für sämtliche von ihm untersuchten Formen gefunden hat; nur für stark kontrahierte Tiere trifft die Angabe LEYDIGS, daß sie die Form

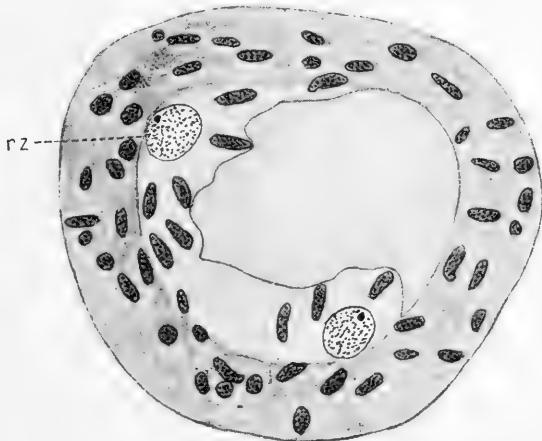


Textfig. 26.

zweier aufeinander gelegter Uhrschaalen hätten, zu, eben infolge der Deformation durch Kontraktion benachbarter Muskelkomplexe. Im Innern der Statocyste befinden sich die Statolithen. Ihre Größe und Zahl ist sehr verschieden; meist haben sie die Gestalt eines Ellipsoids. In der Mitte enthalten sie einen mit Hämalaun sich

bläulich färbenden Kern, an den sich nach außen eine oder mehrere konzentrische Schichten anschließen. Auch Viellingsstatolithen, wie sie W. SCHMIDT für *Helix pomatia* und *arbustorum* angibt, sind hier vorhanden, wenn auch in geringer Anzahl. Außen wird die Statocyste von einer Bindegewebsschicht (Textfig. 26 *big*) umgeben, während sie im Innern von einem Sinnesepithel ausgekleidet wird. Dieses besteht aus drei verschiedenen Zellarten: den Riesenzellen (*rz*), den Syncytialzellen (*scz*) und den Blasen- zellen (*blz*), im Gegensatz zu den Buliminusarten, wo BECK ein Plattenepithel mit deutlichen Zellgrenzen beschreibt. Die Riesen-

zellen (Textfig. 27 r2) haben einen großen, chromatinarmen Kern, der sehr deutlich einen runden Nucleolus erkennen läßt, und sind über die ganze Statocyste verteilt. Ihre Zahl ist verschieden, beträgt jedoch durchschnittlich 10—12. Wie man auf Flächenschnitten (Textfig. 27) sehen kann, sind um jeden Riesenkern kleinere Kerne im Kreise angeordnet. Die Syncytialkerne sind bedeutend kleiner, aber chromatinreicher und lassen ein Kernkörperchen nicht erkennen. Die Blasenzellen bedingen schwache Verdickungen an der Statocystenwand infolge der Vakuolen, die sie enthalten. Während bei *Helix arbustorum* nach W. SCHMIDT die Blasenzellen sich auf ein Viertel der Statocysten-



Textfig. 27.

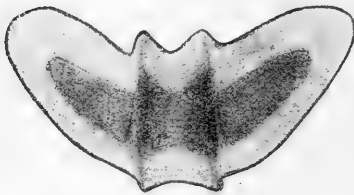
kugelfläche beschränken, so sind sie bei *Helix pisana* über die ganze Fläche zerstreut. Sämtliche Zellen tragen einen gleichmäßigen, feinen Flimmerbesatz ebenso, wie bei *Helix pomatia*, im Gegensatz zu *Helix arbustorum*, wo die Blasenzellen weniger mit Härchen besetzt sind. Was die Bedeutung der Blasenzellen anlangt, so haben sie nach W. SCHMIDT die Aufgabe, die Statolithensubstanz auszuscheiden.

Eine *Macula acustica* gegenüber der Eintrittsstelle des Nerven, wie LEYDIG für *H. hortensis* angibt¹⁾, habe ich ebenso wenig konstatieren können, wie einzelne größere Sinnesborsten. Der Durchmesser der Statocyste beträgt durchschnittlich 160—180 μ .

1) BECK zitiert LEYDIG irrtümlich, da er schreibt (p. 241) „... und eine wulstig verdickte Stelle des Epithels am Nerveneintritt, eine *Macula acustica*, wie sie LEXDIG bei seinen Untersuchungsobjekten fand . . .“

VI. Darmkanal.

Der Darmkanal beginnt mit der Mundhöhle, die von zwei äußeren seitlichen und zwei kleineren inneren Lippen begrenzt wird. Nach dem Pharynx wird sie durch einen Kiefer abgeschlossen, der eine cuticulare Abscheidung des Epithels der oberen Mundhöhle darstellt und auf Längsschnitten deutliche Anwachsstreifen erkennen läßt. Auf der Vorderseite des Kiefers befinden sich vorspringende Leisten, deren Zahl zwischen 2 und 3 wechselt (Textfig. 28). Nach MOQUIN-TANDON, wie SCHUBERTH angibt (cf. L. V.), sollen junge Exemplare zwei, ältere dagegen drei Leisten



Textfig. 28.

besitzen; diese Behauptung läßt sich aber nicht aufrecht erhalten, da ich meist das umgekehrte Verhalten vorgefunden habe. In der Mundhöhle befindet sich das SEMPERSche Organ. Es sind dieses zwei kleine Wülste, die in der Mitte durch eine Furche getrennt sind und im

Innern von einzelligen Drüsen erfüllt sind. Mithin ist es wie bei *Helix pomatia* eine pharyngeale Speicheldrüse.

SEMPERS Angabe, daß Flimmerepithel in der Mundhöhle vorhanden sei, kann ich nicht bestätigen; gegen das Vorkommen von Flimmern spricht auch die Tatsache, daß die Mundhöhle sowohl wie die Pharynxhöhle von einer derben Cuticula ausgekleidet werden. Der Pharynx selbst stellt ein ellipsoidartiges Gebilde vor, das sich nach vorn verjüngt. Seitlich befinden sich starke muskulöse Anschwellungen, die zwischen sich die nach hinten und unten umgebogene Radulascheide umfassen. Im Innern befindet sich die Radula, die durch den löffelförmigen Zungenknorpel gestützt wird. Diesen sogenannten Zungenknorpel rechnet NOWIKOFF zum echten Knorpelgewebe. Er unterscheidet überhaupt echtes Knorpelgewebe und knorpelähnliches Bindegewebe, das einige Merkmale des Knorpels enthält. Den echten Knorpel teilt er wieder ein in den Cephalopodenknorpel und parenchymartigen Knorpel der Gastropoden, Anneliden usw., der dem embryonalen Vertebratenknorpel entsprechen soll. Ich kann mich jedoch dieser Ansicht nicht anschließen, daß wir es hier mit echtem Knorpelgewebe zu tun haben, da die Radulastütze aus Muskelfasern und

dazwischen liegenden, großen blasigen Zellen besteht, die prall gefüllt sind von einer klaren Flüssigkeit.

Was die Pharynxmuskulatur anlangt, so stimmt sie mit der von *H. pomatia* beschriebenen überein, abgesehen von einigen individuellen Verschiedenheiten, indem die Protraktoren oder Retraktoren statt eines Bandes sich in zwei Bänder spalten. Infolgedessen erübrigt es sich, hier näher darauf einzugehen.

Die Radula hat bereits SCHUBERTH behandelt und auch Abbildungen davon gegeben. Nach ihm beträgt die Zahl der Querreihen 175 und die der Längsreihen 70. Ich habe jedoch nur als Maximalzahl der Querreihen 164 und als die der Längsreihen 76 gefunden.

Mit der Bildung der Radula haben sich eine große Anzahl Autoren beschäftigt. Im allgemeinen werden fünf Odontoblasten angegeben, die zur Bildung eines Zahnes nötig sind, so von RÜCKER, SCHNABEL, SHARP, SOLLAS, BLOCH, RÖSSLER usw. Während nach RÖSSLER dieselben Odontoblasten alle Zähne einer Längsreihe bilden, so nehmen die übrigen an, daß die Odontoblasten stetig ihre Funktion wechseln, indem die am weitesten nach hinten gelegenen Zellen die Zahnbildung veranlassen. Daß eine Einwirkung des oberen Epithels bei der Bildung der Zähne stattfindet, wird von sämtlichen Autoren angegeben, mit Ausnahme von SCHNABEL. Indessen gibt schon RÖSSLER an, daß es bei Pulmonaten scheinbar, als ob eine Doppelreihe von Odontoblasten vorhanden sei, daß jedenfalls mehr als fünf Odontoblasten zur Bildung eines Zahnes nötig sind. Diese Vermutung wird von BECK für *Bulimus* bestätigt, der zu dem Resultat gelangt, daß zur Bildung eines Lateralzahnes 14, des Rhachiszahnes 16 Odontoblasten gehören, ohne Basalmembran. Letztere wird von der vordersten Zellreihe gebildet, und zwar so, daß eine Zelle die Hälfte der Membran von zwei Zähnen abscheidet, daß also an der Bildung der Membran immer zwei Zellen beteiligt sind. Ich habe für *H. pisana* die Anzahl der Odontoblasten festzustellen versucht, und zwar durch schräg von vorne oben nach hinten unten durch die Radulascheide geführte Serienschnitte; es ist mir dies jedoch nur für die Lateralzähne gelungen, da man äußerst selten günstige Schnitte bekommt.

Es erstreckte sich die zu einem Zahne gehörige Odontoblastengruppe über drei 5μ -Schnitte. Die Zellkerne, die alle einen deutlichen Nucleolus aufwiesen, waren auf einen Haufen zusammengedrängt; ihre Zahl betrug 14. Vor ihnen, nach der Basalmembran

zu, lagen seitlich noch je ein größerer Odontoblast, die vermutlich die Basalmembran abscheiden. Es würde also, was die Anzahl der Odontoblasten für einen Lateralzahn und die Ausbildung der Basalmembran anlangt, mein Ergebnis mit dem von BECK für *Buliminus* übereinstimmen. Daß eine Einwirkung des oberen Epithels bei der Bildung der Zähne stattfindet, geht, wie auch BECK hervorgehoben hat, aus der verschiedenen Färbbarkeit der einzelnen Zähne hervor, indem eben entstehende Zähne sich mit Hämalaun-VAN GIESON schwach rötlich färben und erst nach und nach, je weiter sie nach vorne rücken, ihr gelblich-chitinigcs Aussehen erhalten. Obwohl mir die Annahme, daß sämtliche Zähne von derselben Odontoblastengruppe gebildet werden, sehr wahrscheinlich erscheint, so vermag ich sie doch nicht durch Belege wie BECK zu stützen, da ich derartige, durch ganze Längsreihen gehende Verkümmcrungen oder Mißbildungen nicht gefunden habe.

An den Pharynx schließt sich der Ösophagus an. Dieser zieht durch den Schlundring des Nervensystems hindurch nach hinten, um allmählich in den Magen überzugehen. In das Lumen des Ösophagus ragen mehrere Längsfalten hinein, die ein Zylinderepithel mit basalständigen, runden Kernen aufweisen, und die außerdem teilweise Flimmern tragen. An das Epithel schließt sich eine Schicht von Längsmuskelfasern an, auf die eine Schicht von Ringmuskeln folgt. Eine Erweiterung des Ösophagus stellt der Magen dar; auch er wird von einer Anzahl Längsfalten durchzogen und ist von einem Zylinderepithel mit basalständigen Kernen ausgekleidet, das außerdem eine Cuticula besitzt. Schleimzellen sind im Magenepithel von RINA MONTI beschrieben worden, jedoch habe ich solche bei *Helix pisana* nicht konstatieren können. In seinem weiteren Verlaufe verengt sich der Magen wieder und geht in den Blindsack über, der die beiden Lebergänge aufnimmt.

Dem Magen aufgelagert sind die Speicheldrüsen; diese stellen gelappte Organe dar, die in ihrem hinteren Abschnitte miteinander mehrfach verschmolzen sind. Durch je einen längeren Gang, der von einem Plattenepithel mit runden Kernen ausgekleidet ist, münden sie rechts und links vom Ösophagus in den Pharynx. SIEBOLDTS Angabe, daß die Gänge Flimmern tragen, kann ich nicht bestätigen. Die histologische Zusammensetzung der Speicheldrüse ist von LANGE untersucht worden; seine Ergebnisse sind jedoch durch neuere Forschungen überholt. Man unterscheidet jetzt bei *Helix pomatia* zwei verschiedene Gruppen, und zwar Schleim- und Fermentzellen. Die ersteren zerfallen wieder in

punktierte Zellen, die sich durch dichtes Cytoplasma, feine Punktierung und kleine Vakuolen auszeichnen, und mucöse Zellen, die hauptsächlich Mucinreaktionen geben. Die Fermentzellen ihrerseits setzen sich aus drei Zellformen zusammen, nämlich aus alveolären mit schaumigem, schwach färbbarem Plasma, aus granulösen, mit stark lichtbrechenden und färbbaren Körnchen und aus zystischen Zellen, die große Vakuolen mit zur Seite gedrängtem Kern enthalten. Ich habe nur die sich auch durch ihre Färbbarkeit unterscheidenden Schleim- und Fermentzellen, nicht jedoch die fünf verschiedenen Zellformen konstatieren können. Meist versagen die Unterscheidungsmerkmale vollständig, da die einzelnen Zellen in verschiedener Ausbildung begriffen sind. Mithin ist es sehr schwierig zu entscheiden, ob man es mit einer typischen neuen Zellform zu tun hat oder nur mit einem Übergangsstadium. An ihrer Mündung in den Pharynx werden die Gänge der Speicheldrüse von der sekundären oder NALEPASCHEN Speicheldrüse umgeben. Diese entleert ihre Sekrete ebenfalls in die Speicheldrüsengänge. Ob freilich die NALEPASCHEN Speicheldrüse aus denselben Elementen besteht, wie die eigentlichen Speicheldrüsen, konnte ich nicht entscheiden; aufgefallen ist mir die verschiedene Färbbarkeit der Zellen. Während die eigentlichen Speicheldrüsen sich mit Hämatoxylin und VAN GIESON hauptsächlich blau färben, also Schleimreaktionen geben, daneben aber auch einige braun gefärbte Zellen vorkommen, so habe ich in der NALEPASCHEN Speicheldrüse nicht in einer einzigen Serie blaugefärbte Drüsenzellen gefunden, sondern die Zellen besaßen alle körnigen Inhalt, der sich braun färbte.

Die Leber, die in den Blindsack des Darmes mündet, besteht aus zwei Lappen; ein jeder setzt sich aus einer großen Anzahl von Acini zusammen. Histologisch besteht die Leber aus drei Zellarten, die auch für andere Pulmonaten nachgewiesen sind (Textfig. 29):

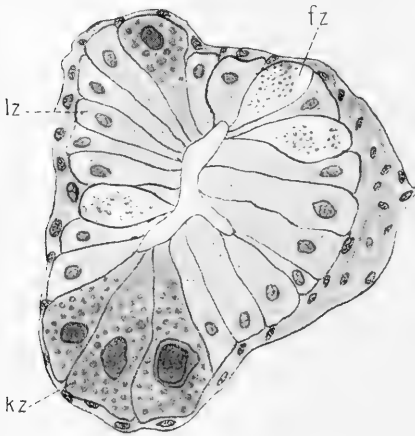
1. Den Leberzellen (*lz.*) von BARFURTH (Körnerzellen von FRENZEL; Resorptionszellen von BIEDERMANN).
2. Den Fermentzellen (*fz.*) von BARFURTH (Keulenzellen von FRENZEL; Sekretzellen von BIEDERMANN).
3. Den Kalkzellen (*kz.*).

Die Leberzellen kommen am häufigsten vor; es sind zylindrische Zellen mit basalständigem, rundem Kern, deren Protoplasma gekörnelt ist.

Weniger häufig finden sich die Fermentzellen; diese besitzen eine Vakuole, in deren Innern gelbe Sekretkörner sich befinden.

Die Kalkzellen endlich haben einen großen Kern und zeigen im Innern der Zelle Kalk in Form von runden, stark lichtbrechenden Körnchen abgelagert. Differenziert man mit salzsauerem Alkohol einen Schnitt durch die Leber oder bringt man ihn in ORTHSches Entkalkungsgemisch, so verschwindet der in den Zellen befindliche Kalk.

Die einzelnen Lebertubuli münden zunächst in feine Lebergänge und dann in immer größere, bis sie schließlich auf den Hauptlebergang treffen. Dieser weist mehrere Falten auf; die Epithelzellen sind zylindrisch und besitzen einen Flimmersaum.



Textfig. 29.

An den Blindsack schließt sich der Dünndarm an; dieser weist in seinem Anfange eine hohe Längsfalte auf, außerdem besitzt er einen starken Flimmerbesatz. Zwischen den Epithelzellen befinden sich zahlreiche Schleimzellen. Allmählich geht der Dünndarm über in

den Enddarm. Dieser zeichnet sich durch starke Muskulatur aus; auch hier wird das Epithel von zahlreichen Becherzellen durchsetzt, die Schleim absondern und so das Weitergleiten des Darminhaltes fördern.

Wie BIEDERMANN und MORITZ nachgewiesen haben, findet die Resorption der verdauten Nahrung allein in der Leber statt, während Dünndarm und Enddarm lediglich der Weiterbeförderung der unverdauten Stoffe dienen.

VII. Geschlechtsapparat.

Der Geschlechtsapparat beginnt mit der Zwitterdrüse, die in die Leber eingelagert ist. An sie schließt sich der Zwittergang an, der in einen kleinen, länglichen Behälter, die „Befruchtungstasche“ mündet, um dann überzugehen in den Spermovidukt. Der

eine Teil des letzteren, der Ovidukt, nimmt das Sekret der Eiweißdrüse auf, während in den anderen Teil die dem Spermovidukt aufgelagerten Drüsen, die Prostata, einmünden. An seinem unteren Ende teilt sich der Spermovidukt in zwei gesonderte Gänge, in das Vas deferens, das zum hinteren Abschnitte des Penis zieht, und in den Ovidukt, der nach kurzem Verlaufe in die Vagina mündet. Hier endet auch der Bursagang, der in seinem distalen Ende das kugelige Receptaculum seminis trägt und in seinem unteren Drittel ein Divertikel abgibt, das dem Spermovidukt und der Prostata aufgelagert ist. Unmittelbar darauf münden die fingerförmigen Drüsen, die aus zwei langen, wurmförmigen Schläuchen bestehen, in die Vagina, sowie der Pfeilsack, der ein kleines kuppelförmiges Gebilde darstellt. Zwischen Penis einerseits und den weiblichen Teilen des Geschlechtsapparates andererseits zieht, wie bereits erwähnt, der Retraktor des rechten großen Tentakels hindurch. Vagina wie Penis münden in ein gemeinsames Atrium genitale.

Eine Abbildung des Geschlechtsapparates hat bereits A. SCHMIDT gegeben und ebenso SCHUBERTH. Letzterer bildet ihn von einem Exemplare, das von Marseille stammte, ab, und zwar ohne Divertikel am Bursagang, während A. SCHMIDT nach einem von Murcia stammenden Exemplare ihn mit einem Divertikel darstellt. Bei sämtlichen Exemplaren, die ich untersucht habe, war stets ein Divertikel vorhanden; möglicherweise stellte das Exemplar, das SCHUBERTH untersucht hat, eine Sprungvariation dar, wie beispielsweise umgekehrt bei *Helix pomatia*, die normalerweise kein Divertikel am Stiel des Receptaculum besitzt, ein solches auftreten kann. Andernfalls hätten wir es mit einer geographischen Variation zu tun.

Die Zwitterdrüse ist, wie bereits erwähnt, in die Leber eingebettet, und zwar liegt sie in der zweiten Windung des Eingeweidebruchsackes, der Columella zugewandt. Sie besteht aus vielen Acini, die alle in ein größeres Lumen münden, an das sich der Zwittergang anschließt. Ein jeder Acinus ist ausgekleidet von dem Keimepithel, das ein Syncytium darstellt. In diesem entstehen gleichzeitig nebeneinander Spermatozoen und Eier; schon in der Zwitterdrüse von jungen Exemplaren findet man, während das Lumen angefüllt ist mit Spermatogonien, einzelne in Bildung begriffene Eier vor (Textfig. 30 *ei*z). Die Bildung der Keimzellen, der Eier und Spermien, aus dem Keimepithel verläuft bis zu einem gewissen Stadium, dem „indifferenten Stadium“ (BURESCH) voll-

ständig gleich. Ein Kern des Epithels wird größer, und wenn er eine bestimmte Größe erreicht hat und es finden sich sog. Nährzellen, — Zellen, die sich durch starke Färbbarkeit auszeichnen, und deren Kern in einzelne Chromatinstücke aufgelöst ist —, in der Nähe, so entwickelt sich daraus eine Eizelle; andernfalls fällt der Kern, nachdem er etwas Protoplasma an sich gezogen hat, ins Lumen des Acinus und stellt die Spermatogonie erster Ordnung (*spg I*) dar. Diese enthält einen deutlich sichtbaren Nucleolus und liegt in der Nähe des Keimepithels. Durch wiederholte Teilungen gehen aus diesen die Spermatogonien zweiter Ordnung hervor, die kleiner als die ersteren sind und meist mehrere Nucleolen aufweisen; sie liegen in der Mitte des Lumens und sind durch Protoplasma rosettenartig miteinander verbunden (Textfig. 31 *spg II*). Die Spermatogonien zweiter Ordnung vergrößern sich und durch



Textfig. 30.

Teilung gehen aus ihnen die Spermatozyten und durch Reduktionsteilung aus diesen die Spermatoziden hervor. Aus den letzteren endlich entstehen die Spermatozoen in derselben Weise wie bei anderen Helixarten (*pomatia*, *arbustorum*), indem aus dem Kern der Spermatozide der



Textfig. 31.

Kopf und aus dem Protoplasma und einem Achsenfaden der Schwanz des Spermatozoons sich bildet.

Die Eizelle fällt nicht in das Lumen der Acini, wenn sie das Stadium der „indifferenten Geschlechtszelle“ erreicht hat, sondern wächst im Keimepithel heran, ohne sich zu teilen, umgeben von Nährzellen, die eine Follikelwand bilden. Im Anfange enthalten die Eizellen einen Nucleolus, auf späteren Stadien dagegen meist zwei Nucleoli. Diejenigen Ovocyten, die sich bereits entwickeln, bevor noch die Spermien vollständig ausgereift sind, fallen dann auch ins Lumen des Acinus, wo sie zugrunde gehen, ohne die Reifeteilungen durchgemacht zu haben. Solche degenerierende Eizellen habe ich in großer Anzahl bei einem Exemplar in der „Befruchtungstasche“ vorgefunden.

Der Zwittergang, in den die einzelnen Acini münden, stellt einen gewundenen Gang dar, der ausgekleidet ist von einem

kubischen Epithel und zwei flimmernde Leisten enthält. Nach der Eiweißdrüse zu wird das Lumen immer größer, das bei einem geschlechtsreifen Tiere vollständig erfüllt mit Spermatozoen ist. Schließlich mündet der Zwittergang in einen länglichen Hohlraum, der in der Eiweißdrüse liegt, die „Befruchtungstasche“ MEISENHEIMERS, — so genannt, weil hier die Befruchtung der Eier stattfindet — und geht dann über in den Sperмовидукт. In letzteren mündet auch die Eiweißdrüse, die in ihrem Inneren von einem Hauptkanal durchzogen wird, in den seitlich kleinere Kanäle eintreten.

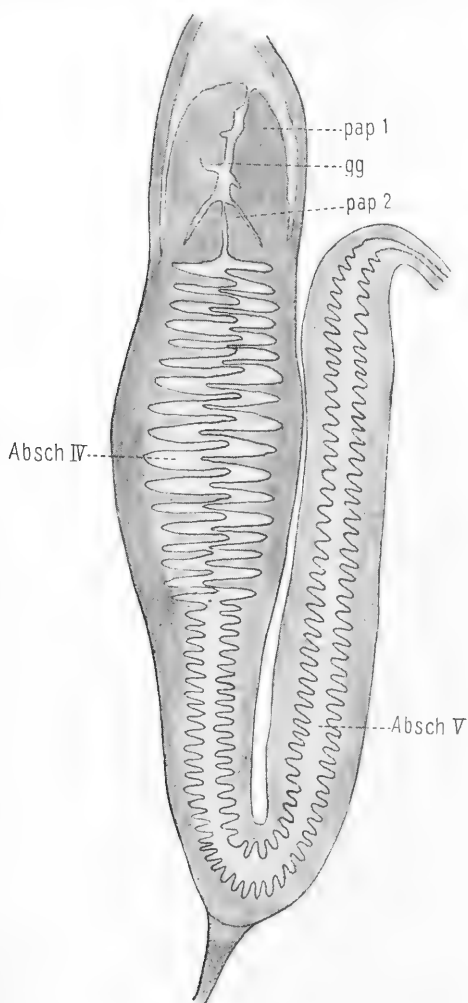
Histologisch setzt sich nach KRAHELKA die Eiweißdrüse aus sekretorischem Epithel, interstitiellem Parenchym und zentrotubulösem Syncytium zusammen. Das sekretorische Epithel besteht aus Eiweißzellen, die normal von Sekretkörnchen erfüllt sind, die einen sehr komplizierten Bau aufweisen. Tritt die Drüse in Funktion, so vergrößern sich die Zellen enorm durch Verquellung der Körnchen. Das Sekret färbt sich dann mit Hämalaun-VAN GIESON rötlichbraun bis bläulich. Ausgekleidet werden die kleinen Drüsenkanäle von einem Plattenepithel ohne nachweisbare Zellgrenzen, dem zentrotubulösen Syncytium. Das interstitielle Parenchym ist nur schwach entwickelt als ein dünnes, feinfaseriges Geflecht, das die einzelnen Drüsenkanäle voneinander trennt. LEYDIGSche Zellen habe ich ebenso wie KRAHELKA in der Eiweißdrüse nicht konstatieren können.

Der Sperмовидукт besteht aus einer großen Rinne, die der Eileitung dient, und einer kleineren, dem Samenleiter. Der Ovidukt wird ausgekleidet von einem Flimmerepithel; in das Lumen münden zahlreiche, sich blaufärbende Drüsenzellen. Der Samenleiter stellt eine zu drei Viertel geschlossene Hohlrinne dar, die einen starken Flimmerbesatz aufweist, und in die die Prostata mündet; es besteht diese aus Drüsenzellen mit basalständigem, rundem oder elliptischem Kern; sie enthalten feine Körnchen, die sich mit Hämatoxylin-VAN GIESON gelbbraun färben.

Der Stiel des Receptaculum seminis hat ebenso wie das Divertikel im Innern mehrere vorspringende Falten, die von einem Zylinderepithel mit basalständigen Kernen ausgekleidet werden. Das Receptaculum selbst besitzt ein hohes Zylinderepithel mit basalständigen, runden Kernen; an dieses schließt sich eine Ringmuskel- und Bindegewebsschicht, die zahlreiche Pigmentzellen enthält.

Das Vas deferens, das sich vor seiner Abzweigung vom Spermovidukt zu einer vollständigen Rinne schließt, trägt ebenfalls auf vorpringenden Falten ein Flimmerepithel, das sich bis in den hinteren Penisabschnitt fortsetzt.

Die fingerförmigen Drüsen bestehen nur aus zwei blindsackähnlichen Schläuchen, die zu beiden Seiten der Vagina sich be-



Textfig. 32.

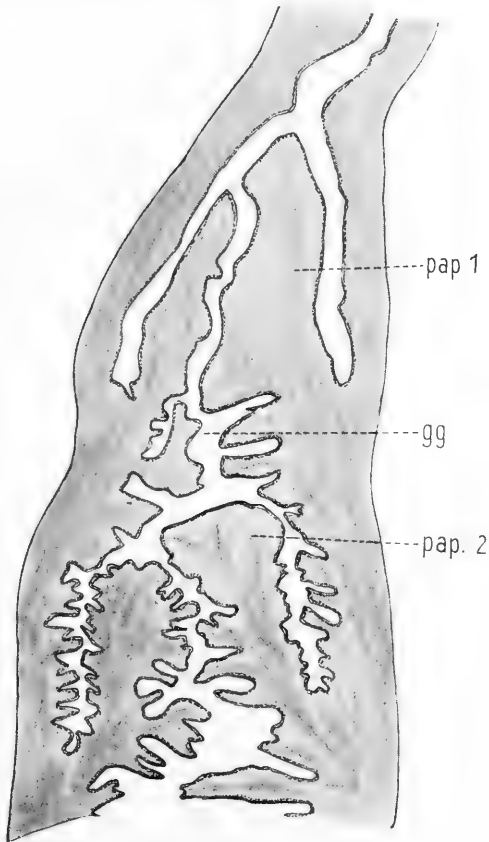
finden und eine Länge von ca. 20 mm und eine Breite von 2 - 3 mm haben. Sie zeigen mehrere ins Lumen vorspringende Falten mit Zylinderepithel; nach außen werden sie von einer Ringmuskelschicht abgeschlossen, auf die noch eine Schicht von Längsfasern folgt.

Der Pfeilsack enthält im Innern einen kleinen Pfeil, von dem SCHUBERTH auch bereits eine Abbildung gegeben hat. Man kann an dem Pfeil zwei Abschnitte unterscheiden, einen lang gestreckten Hauptteil, der innen von einem Kanal durchbohrt ist, und die Fußkrone. Ausgekleidet wird der Pfeilsack von einem hohen Zylinderepithel mit basalständigen Kerne. Entsprechend den zwei Abschnitten des Pfeiles zerfällt auch der Pfeilsack in zwei

Teile. Derjenige, von dem die Krone abgeschieden wird, wölbt sich als Papille vor, ähnlich wie bei *H. pomatia*. Hier ist das Epithel radiär gefaltet, entsprechend den Zacken der Krone. Unter

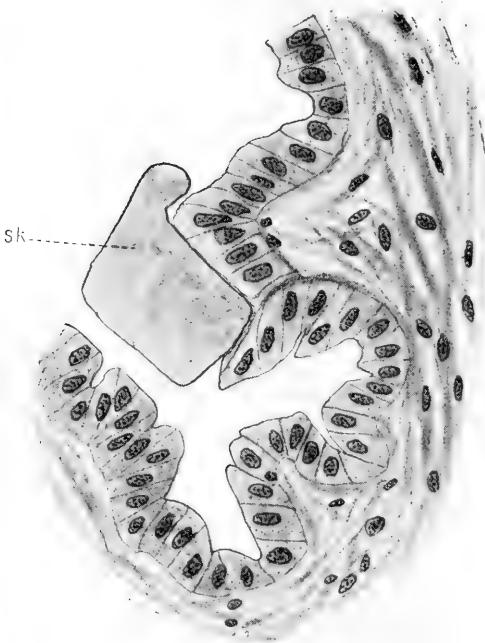
der Papille befindet sich lockeres Gewebe, das von Muskelfasern durchzogen ist, und an das sich weiterhin Drüsenzellen anschließen. Die Wandung des Pfeilsackes zerfällt in zwei Lagen, eine innere, ebenfalls mit lockerem, faserigem Gewebe, und eine äußere, die eine starke Längsmuskelschicht aufweist. Beide Lagen werden durch eine schmale Schicht ganz lockeren Gewebes getrennt, das auch die Papille halbkugelförmig umschließt.

Was nun den Penis anlangt, so unterscheidet MEISENHEIMER bei *H. pomatia* drei Abschnitte; eine vordere Papille, einen daran sich anschließenden engeren Gang und eine hintere Papille, die vom Penisrohr durchbohrt sind. Vorne ist ein Zylinderepithel mit sehr starker Cuticula, in dem hinteren Abschnitt dagegen ein niedrigeres Epithel ohne Cuticula vorhanden; ein Flimmerepithel fehlt vollkommen. Unter den Epithelien der Wand befindet sich eine starke muskulöse Hülle, die nach hinten in gelockertes Bindegewebe übergeht. Das Penisrohr ist außen umgeben von zwei mächtigen Hüllmuskeln, einem äusseren und einem inneren, der an der Basis des vorderen Zapfens entspringt. Zwischen Penisrohr und inneren Hüllmuskel verlaufen Quersepten, so daß hier eine Kammerung auftritt. Hiervon unterscheidet sich der Penis von *H. pisana* wesentlich. Man kann hier fünf Abschnitte unterscheiden (Textfig. 32 u. 33),

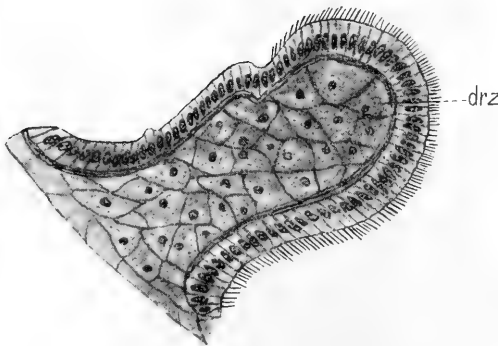


Textfig. 33.

eine vordere Papille (*pap.* 1), ein kurzer, enger Gang (*gg*), eine zweite Papille (*pap.* 2), die sich ebenfalls vorne befindet; der sich anschließende, bedeutend erweiterte Teil (*Absch.* IV) zeigt mehrere unregelmäßige Falten, die sich ins Penisrohr vorstülpen und die drüsiger Natur sind. Textfigur 34 stellt einige Zellen mit erstarrten Sekretklumpen (*sk*) dar, die sich mit Hämalaun-VAN GIESON intensiv gelb färben und auch auf ungefärbten Schnitten bereits gelbliches Aussehen haben; ich halte infolgedessen dieses Sekret für Spermophorensubstanz. Auf diesen erweiterten Teil folgt dann der letzte, sich wieder verengende Abschnitt des Penisrohrs, der von Längsfalten durchzogen ist und hinten in das Vas deferens übergeht (*Absch.* V). Auch dieser letzte Abschnitt ist drüsiger Natur. Es sind hier die unter dem Epithel gelegenen Bindegewebszellen (Fig. 35, *drz.*), die sich mit Hämalaun-VAN GIESON intensiv bläulich-violett färben und ein feinkörniges Sekret enthalten. Was jedoch die Funktion dieser Zellen ist, vermag ich nicht zu sagen.



Textfig. 34.



Textfig. 35.

webszellen (Fig. 35, *drz.*), die sich mit Hämalaun-VAN GIESON intensiv bläulich-violett färben und ein feinkörniges Sekret enthalten. Was jedoch die Funktion dieser Zellen ist, vermag ich nicht zu sagen.

Leider habe ich ein gut erhaltenes Exemplar einer Spermatophore nicht bekommen. Bei einem Tiere, bei dem ich im Divertikel zwei Spermatophoren vorgefunden habe, waren sie zum Teil schon aufgelöst, so daß man nur noch die Hauptumrisse erkennen konnte. Es lassen sich an ihr zwei Abschnitte unterscheiden, ein vorderer, verdickter und ein sich anschließender dünnerer Teil. Ein besonderer Endfaden, wie sie die Spermatophore von *Helix pomatia* besitzt, existiert hier nicht, da eben das Flagellum fehlt, das nach MEISENHEIMER den Endfaden liefert. Wie ich bereits oben erwähnte, wird die Spermatophorensubstanz bei *Helix pisana* von dem vierten Penisabschnitte geliefert und der vordere verdickte Teil der Spermatophore würde dem erweiterten Teile des Penis entsprechen, während der dünnere Teil der Spermatophore ein Ausguß des letzten Penisabschnittes darstellt, da die Spermatophore infolge der Längsfalten dieses Stückes des Penis dasselbe Relief erkennen läßt wie ein in Xylol aufgehellter Penis (Fig. 32). Die auf das Vas deferens folgende Falte des letzten Penisabschnittes zeigt übrigens auf der dem Vas deferens zugekehrten Seite noch eine deutliche Bewimperung (Fig. 35), während die andere Seite und das übrige Penisepithel der Flimmern entbehren. Was noch die Höhe des Epithels in den einzelnen Penisabschnitten anlangt, so ist der Unterschied nur gering; auch ist eine Cuticula nicht besonders stark entwickelt.

VIII. Kurze Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse.

1. Die Fußdrüse von *Helix pisana* zeigt keine starke Rückbildung, wie ANDRÉE angibt; ebenso ist das Epithel des Bodens des Ausführkanals nicht nackt, sondern besitzt eine deutlich mit VAN GIESONSCHEM Gemisch färbbare Cuticula. Die „cellules à vacuoles“ sind identisch mit den Eiweißdrüsen des Integuments.

2. Der kohlen saure Kalk ist in der Schale von *Helix pisana*, und wahrscheinlich in der der anderen *Helix*formen auch, als Aragonit auskristallisiert. — Das Periostracum der Schale läßt zwei Schichten erkennen, von denen die äußere von der vorderen Seite, die innere von der hinteren Seite der Mantelfurche abgechieden wird.

3. Eine besondere Manteldrüse, wie ich sie bei *Helix lactea* auf der linken Seite des Körpers unter dem Mantelrand in mächtiger Ausbildung gefunden habe, die aus Schleimdrüsen und den sog. Eiweißdrüsen besteht, besitzt *Helix pisana* nicht.

4. Querstreifung von Muskeln habe ich nur im Pharynx und nur in einer Serie vorgefunden.

5. Atrium und Ventrikel sind durch ein Paar Muskelbündel getrennt, die am Verbindungsgang als Klappen funktionieren, während Ventrikel und Aorta nur durch eine einfache Klappe gegeneinander abgeschlossen sind.

6. Die Entleerung der Nierenkonkremente erfolgt nicht nur durch Dehizensz der Membran, sondern es werden ganze Teile des Nierenepithels mit den Konkrementen abgestoßen. In der „taschenförmigen“ Erweiterung des primären Ureters finden sich Flimmern; Schleimzellen fehlen; dagegen besteht der Ureter aus Stern- und Haubenzellen.

7. Das Sinnesepithel der Statocyste besteht nicht wie bei *Buliminus* aus einem Plattenepithel mit deutlichen Zellgrenzen, sondern aus Riesen-, Blasen- und Syncytialzellen. Eine *Macula acustica* gegenüber der Eintrittsstelle des Nerven ist nicht vorhanden; große Sinnesborsten fehlen.

8. Zur Bildung eines Zahnes der *Radula* gehören mehr als eine Reihe von fünf *Odontoblasten*, und zwar habe ich für einen *Lateralzahn* (wie *BECK* für *Buliminus*) deren 14 gefunden, während die *Basalmembran* von zwei seitlich nach der Membran hin gelegenen *Odontoblasten* gebildet wird, doch so, daß eine jede dieser Zellen sich auch an der Bildung der *Basalmembran* des Nachbarzahnes beteiligt.

9. Das „vesikulöse“ Bindegewebe des *Pfropfes* in der *Radula*-scheide ist nicht nach dem Alter des Tieres verschieden; auch sind die Kerne nicht kugelig, sondern weisen die abenteuerlichsten Formen auf.

10. Der *Zungenknorpel* ist kein echtes Knorpelgewebe, wie *Nowikoff* angibt, sondern besteht aus Muskelfasern und großen, blasigen Zellen, die prall mit einer klaren Flüssigkeit gefüllt sind.

11. Am *Penis* lassen sich fünf Abschnitte unterscheiden; eine vordere *Papille*, ein Gang, eine hintere *Papille*, ein kürzerer erweiterter und ein langer engerer Abschnitt. Flimmern sind nur im letzten Abschnitt auf der dem *Vas deferens* zugekehrten Seite der Falten noch vorhanden. Der erweiterte Teil des *Penisrohres* ist drüsiger Natur und liefert die *Spermatophorens*substanz, während die *Drüsenzellen* des letzten Abschnittes eine mir unbekanntere Bedeutung haben.

12. Die Spermatophore besteht aus zwei Teilen, einem vorderen verdickten und einem hinteren dünneren Abschnitt; sie stellt einen Ausguß des vierten und fünften Abschnitt des Penisrohres dar. Ein Endfaden fehlt dagegen, da er nicht wie bei *Helix pomatia* von einem Flagellum gebildet werden kann.

Literaturverzeichnis.

- 1) AMAUDRUT, A., La partie antérieure du tube digestif et la torsion chez les Mollusques Gastéropodes. Ann. scienc. nat. (8) zool. 1898, T. VII.
- 2) Ders., Sur le système nerveux de quelques Mollusques pulmonés (*Achatina*, *Bulime*, *Helix*, *Nanina*, *Vaginula*). Bull. soc. philom., T. X (7). Paris 1886.
- 3) ANDRÉE, E., Recherches sur la glande pédieuse des Pulmonés. Rev. Suisse Zool. 1894, T. II.
- 4) BÄCKER, R., Die Augen einiger Gastropoden. Arb. Zool. Inst. Wien 1903, Bd. XIV.
- 5) BARFURTH, D., Über den Bau und die Tätigkeit der Gastropodenleber. Arch. f. mikr. Anat., Bd. XXII, 1883.
- 6) BECK, K., Anatomie deutscher Buliminusarten. Jen. Zeitschrift, Bd. XLVIII, 1912.
- 7) BEHME, TH., Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte des Harnapparates der Lungenschnecken. Arch. f. Naturgesch. 1889, Bd. LV.
- 8) BERGH, R. S., Beiträge zur vergleichenden Histologie. I. Über die Gefäßwandung der Mollusken. Anatom. Hefte, I. Abt., 1898, Bd. X.
- 9) BIEDERMANN, W., Untersuchungen über Bau und Entstehung der Molluskenschalen. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1902, Bd. XXXVI.
- 10) BLOCH, J., Die embryonale Entwicklung der Radula von *Paludina vivipara*. Jen. Zeitschr. 1896, Bd. XXX.
- 11) BÖHMIG, TH., Beiträge zur Kenntnis des Zentralnervensystems einiger pulmonaten Gastropoden. Inaug.-Diss., Leipzig 1883.
- 12) BROCK, J., Untersuchungen über die interstitiellen Bindesubstanzen der Mollusken. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1883, Bd. XXXIX.
- 13) BURESCH, JW., Untersuchungen über die Zwitterdrüse der Pulmonaten. Arch. f. Zellforschung 1911, Bd. VII.
- 14) DÖRING, Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung der Pulmonatenschalen. Dissert., Göttingen 1871.
- 15) ELLERMANN, W., Über die Struktur der Darmepithelzellen von *Helix*. Anat. Anz. 1899.
- 16) FRENZEL, J., Mikrographie der Mitteldarmdrüse der Mollusken. 1. Teil. Nova Acta Acad. Leop. Carol., Bd. XLVIII, 1886.

- 17) GARTENAUER, H. M., Über den Darmkanal einiger einheimischer Gastropoden. Inaug.-Diss., Straßburg 1875.
- 18) HESSE, R., Über die Retina des Gastropodenauges. Verhandl. d. Deutsch. zool. Ges. 1902.
- 19) Ders., Untersuchungen über die Organe der Lichtempfindung bei niederen Tieren. VIII. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LXXII, 1902.
- 20) JHERING, H. v., Über den uropneustischen Apparat der Heliceen. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1885, Bd. XLI.
- 21) Ders., Zur Morphologie und Systematik des Geschlechtsapparates von *Helix*. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LIV.
- 22) Ders., Vergleichende Anatomie des Nervensystems und Phylogenie der Mollusken. Leipzig 1877.
- 23) Ders., Über die Entwicklungsgeschichte von *Helix*. Zugleich ein Beitrag zur vergleichenden Anatomie und Phylogenie der Pulmonaten. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1875, Bd. IX.
- 24) KRAHELSKA, M., Drüsenstudien. Histologischer Bau der Schnecken-eiweißdrüse und die in ihm durch Einfluß des Hungers, der funktionellen Erschöpfung und der Winterruhe hervorgerufenen Veränderungen. Arch. f. Zellforsch., Bd. IX, 1913.
- 25) Ders., Über den Einfluß der Winterruhe auf den histologischen Bau einiger Landpulmonaten. Jen. Zeitschr. 1910, Bd. XLVI.
- 26) LACAZE-DUTHIERS, H. DE, Otocystes des Mollusques. Arch. de Zool. exp. 1872, T. I.
- 27) LANGE, A., Über Bau und Funktion der Speicheldrüsen bei den Gastropoden. Anat. Hefte, I. Abt., 1902, Bd. XIX.
- 28) LEYDIG, FR., Zur Anatomie und Physiologie der Lungenschnecken. Arch. f. mikr. Anat. 1865, Bd. I.
- 29) Ders., Die Hautdecke und Schale der Gastropoden, nebst einer Übersicht der einheimischen Limacinen. Arch. f. Naturgesch. 1876.
- 30) LOISEL, G., Les cartilages linguaux des Mollusques (structure et développement histogénique). Journ. anat. et physiol. 1893, Ann. 29.
- 31) MARTENS, E. v. u. WIEGMANN, FR., Mitteilungen aus der zool. Sammlung des Mus. f. Naturkunde in Berlin, Bd. I, Heft 1. Berlin 1898.
- 32) MEISENHEIMER, J., Biologie, Morphologie und Physiologie des Begattungsvorganges und der Eiablage von *Helix pom.* Zool. Jahrb. System. 1907, Bd. XXV.
- 33) Ders., Die Weinbergsschnecke. Leipzig 1912.
- 34) MERTON, H., Quergestreifte Muskulatur und vesikulöses Gewebe bei Gastropoden. Zool. Anz. 1911, Bd. XXXVII, Nr. 26.
- 35) MOQUIN-TANDON, M. A., Histoire naturelle des Mollusques terrestres et fluviatiles de France 1895. (Dieses Buch war mir nicht zugänglich, da es in der Kgl. Bibl. zu Berlin abhanden gekommen ist.)
- 36) MOYNIER DE VILLEPOIX, Sur la formation et l'accroissement de la coquille des mollusques. Journ. anat. Physiol. 1892, Ann. 28.

- 37) NABIAS, B., Recherches histologiques et organologiques sur les centres nerveux des gastéropodes. Bordeaux 1894.
- 38) NALEPA, E., Die Interzellularräume des Epithels und ihre physiologische Bedeutung bei den Pulmonaten. Anz. Ak. Wien 1883, Bd. XXIV.
- 39) NALEPA, A., Beiträge zur Anatomie der Stylommatophoren. Sitzungsberichte Ak. Wiss. Wien 1883, Bd. LXXXVII.
- 40) NOWIKOFF, M., Studien über das Knorpelgewebe von Wirbellosen. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1912, Bd. CIII.
- 41) PAASCH, A., Beiträge zur genaueren Kenntnis der Mollusken. Arch. f. Naturgesch. 1845.
- 42) PACAUT et VIGIER, Les glandes salivaires de l'escargot (*Helix pomatia*). Arch. de l'anat. microscop., Tome VIII, 1906.
- 43) PLATE, L., Beiträge zur Anatomie und Systematik der Janelliden. Zool. Jahrb. Morph. 1898, Bd. XI.
- 44) Ders., Studien über opisthopneumone Lungenschnecken. Zool. Jahrb. Anat. 1891, Bd. IV.
- 45) Ders., Studien über opisthopneumone Lungenschnecken. II. Die Oncidiiden. Zool. Jahrb. Anat. 1893, Bd. VII.
- 46) Ders., Bemerkungen über die Phylogenie und die Entstehung der Asymmetrie der Mollusken. Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. u. Ontog. 1895, Bd. IX.
- 47) PROWAZEK, S., Spermatologische Studien. I. Spermatogenese der Weinbergschnecke. Arb. Zool. Inst. Wien 1902, Tom. XIII.
- 48) RÖSSLER, R., Die Bildung der Radula bei den cephalophoren Mollusken. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1885, Bd. XLI.
- 49) RÜCKER, A., Über die Bildung der Radula bei *Helix pomatia*. 22. Ber. Oberhess. Ges. f. Natur- u. Heilk. 1889.
- 50) SARASIN, P. B., Über drei Sinnesorgane und die Fußdrüse einiger Gastropoden. Arb. Zool. Inst. Würzburg 1883, Bd. VI.
- 51) SCHMIDT, AD., Der Geschlechtsapparat der Stylommatophoren. Berlin 1855.
- 52) SCHMIDT, W., Untersuchungen über die Statocyste unserer einheimischen Schnecken. Jen. Zeitschr. 1912, Bd. XLVIII.
- 53) SCHNABEL, H., Über die Embryonalentwicklung der Radula bei den Mollusken. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1903, Bd. LXXIV.
- 54) SCHUBERTH, O., Beiträge zur vergleichenden Anatomie des Genitalapparates von *Helix* mit besonderer Berücksichtigung der Systematik. Arch. f. Naturgesch. 1892, Bd. LVIII.
- 55) SEMPER, C., Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Pulmonaten. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1857, Bd. VIII.
- 56) SIMROTH, H., Über die Niere der Pulmonaten. Aus Sempers Nachlaß. Semper, Reisen im Archipel der Philipp. 1894, Bd. III.
- 57) Ders., Bronns Klassen und Ordnungen des Tierreichs. (Mollusca.) Leipzig 1908.

- 58) SOLLAS, J., The Molluscan Radula. Quaterly Journ. of micr. Sc. 1907, Vol. LI.
- 59) STIASNY, G., Die Niere der Weinbergschnecke. Zool. Anz. 1903, Bd. XXVI.
- 60) THIELE, J., Beiträge zur Kenntnis der Mollusken. II. Über die Molluskenschale. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LV.
- 61) Ders., III. Über die Hautdrüsen und ihre Derivate. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LXII.
- 62) YUNG, E., Anatomie et Malformations du grand tentacule de l'escargot. Rev. Suisse de Zool. 1911, Tom. XIX.

Erklärung der Textfiguren.

- Textfig. 1. *H. pisana*. Schale. Nat. Gr.
- „ 2. *H. pisana*, an einem Dorn hängend. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.
- „ 3. *H. lactea*. Lungenhöhle geöffnet. Nat. Gr.
- „ 4. *H. lactea*. Querschnitt durch Manteldrüse. Vergr. Ok. 4, a_2 *).
- „ 5. *H. lactea*. Zellen der Manteldrüse. Vergr. Ok. 3, Im.
- „ 6. *H. pisana*. Querschnitt durch die Fußdrüse. Verg. Ok. 4, A.
- „ 7. Längsschnitt durch den hinteren Abschnitt der Fußdrüse. Vergr. Kompens.-Ok. 6, Im.
- „ 8. Querschnitt durch die Fußdrüse. (Vakuolenzellen.) Vergr. Ok. 2, Im.
- „ 9. Schliff durch die Schale von *H. pisana*. Verg. Ok. 4, A.
- „ 10. Schliff durch den Wulst des Peristoms. Verg. Ok. 3, A.
- „ 11. Schnitt durch Mantelrand. Vergr. Kompens.-Ok. 6, Im.
- „ 12. Quergestreifte Muskulatur aus dem Schlundkopfe. Vergr. Kompens.-Ok. 6, Im.
- „ 13. Blasiges Bindegewebe mit Kalkzellen. Vergr. Ok. 4, D.
- „ 14. Schnitt durch Atrium und Ventrikel. Vergr. Ok. 2, D.
- „ 15. Schnitt durch Ventrikel und Aorta. Vergr. Ok. 2, D.
- „ 16. Flächenansicht der Niere. Vergr. ca. 4.
- „ 17. Schnitt durch die Niere und die Aussackung des primären Ureters. Vergr. Ok. 3, a_2 .
- „ 18. Epithel der Aussackung des primären Ureters. Vergr. Ok. 2, Im.
- „ 19. Epithel des primären Ureters. Verg. Ok. 2, Im.
- „ 20. Flächenschnitt durch den primären Ureter. (Sternzellen.) Vergr. Ok. 4, Im.
- „ 21. Schnitt durch den vorderen Teil der Niere. Vergr. Ok. 4, a_2 .
- „ 22. Querschnitt durch den sekundären Ureter. Vergr. Ok. 2, D.
- „ 23. Epithel des sekundären Ureters. Vergr. Ok. 2, Im.
- „ 24. Nervensystem, nach einem in Xylol aufgehellten Schlundring. Vergr. Ok. 2, A.

*) Alle Vergrößerungen sind auf Zeiss-Mikroskope bezogen.

- Textfig. 25. Schnitt durch das Auge. Vergr. Ok. 2, D.
 „ 26. Schnitt durch die Statocyste. Vergr. Ok. 2, D.
 „ 27. Flächenschnitt durch die Statocyste. Vergr. Ok. 2, Im.
 „ 28. Kiefer. Vergr. Ok. 4, a₃.
 „ 29. Schnitt durch einen Lebertubulus. Vergr. Ok. 2, Im.
 „ 30. Schnitt durch einen Acinus der Zwitterdrüse von einem jungen Exemplar. Vergr. Ok. 2, Im.
 „ 31. Schnitt durch einen Acinus der Zwitterdrüse von einem jungen Tiere mit Spermatogonien II. Ordnung. Vergr. Ok. 2, Im.
 „ 32. Penis, in Xylol aufgeheilt. Vergr. Ok. 3, a₂.
 „ 33. Längsschnitt durch den vorderen Teil des Penis. Vergr. Ok. 2, A.
 „ 34. Drüsenzellen des IV. Penisabschnittes. Vergr. Ok. 2, Im.
 „ 35. Schnitt durch den V. Penisabschnitt am Übergang zum Vas deferens. Vergr. Ok. 2, D.

Erklärung der Figurenbezeichnungen.

<i>abdg</i>	Abdominalganglion.
<i>Absch</i>	Abschnitt.
<i>atr</i>	Atrium.
<i>Auss. pr. Ur.</i>	Aussackung des primären Ureters.
<i>ba</i>	Bandelette.
<i>b₁₋₄</i>	Buccalnerven.
<i>bg</i>	Buccalganglien.
<i>big</i>	Bindegewebe.
<i>blz</i>	Blasenzelle.
<i>bou</i>	bourrelet.
<i>c₁₋₉</i>	Zerebralnerven.
<i>cbg</i>	Zerebralganglien.
<i>cbk</i>	Zerebrobuccalkonnectiv.
<i>cbpgk</i>	Zerebropedalkonnectiv.
<i>cbplk</i>	Zerebropleuralkonnectiv.
<i>cu</i>	Cuticula.
<i>drz</i>	Drüsenzelle.
<i>ed. u. e. d.</i>	Enddarm
<i>edr</i>	Eiweißdrüse.
<i>eiz</i>	Eizelle.
<i>ep. int.</i>	Epithel des Intestinelsackes.
<i>fa</i>	Fußarterie.
<i>fz</i>	Fermentzelle.
<i>gg</i>	Gang.
<i>hyp</i>	Hypostracum.
<i>iz</i>	Interzellularraum.
<i>kl</i>	Klappen des Ventrikels bzw. der Aorta.
<i>kz</i>	Kalkzelle.

<i>lac</i>	Lakune.
<i>li</i>	Linse.
<i>l. v.</i>	Lungenvene.
<i>lz</i>	Leberzelle.
<i>m_{dr}</i>	Manteldrüse.
<i>m_f</i>	Mantelfurche.
<i>mu. ve.</i>	Muskeln des Ventrikels.
<i>n</i>	Nerv.
<i>ostr</i>	Ostracum.
<i>pap_{1, 2}</i>	Papillen.
<i>p₁₋₉</i>	Pedalnerven.
<i>p_{dg}</i>	Pedalganglien.
<i>p_{dplk}</i>	Pleuropedalkonnectiv.
<i>pe. ex.</i>	Pellucida externa.
<i>pe. i.</i>	Pellucida interna.
<i>per</i>	Periostracum.
<i>pi_{1, 2}</i>	Pigmentanhäufungen.
<i>pig. z.</i>	Pigmentzelle.
<i>plg</i>	Pleuralganglion.
<i>pr. Ur. u. pr. U.</i>	primärer Ureter.
<i>ptg. l.</i>	linkes Parietalganglion.
<i>ptg. r.</i>	rechtes Parietalganglion.
<i>rcp</i>	Renopericardialgang.
<i>ret</i>	Retina.
<i>rz</i>	Riesenzelle.
<i>schldr</i>	Schleimdrüse.
<i>scz</i>	Synctialzellen.
<i>sec. Ur.</i>	secundärer Ureter.
<i>s. f</i>	sichelförmige Falte.
<i>si</i>	Sillon.
<i>sk</i>	Secretklumpen.
<i>spg_{I, II}</i>	Spermatogonien I. bzw. II. Ordnung.
<i>stb. z.</i>	Stäbchenzellen.
<i>v₁₋₆</i>	Visceralnerven.
<i>vbg</i>	Verbindungsgang.
<i>ve</i>	Ventrikel.
<i>v. z.</i>	Vakuolenzelle.
<i>z_{1, 2}</i>	Zonen des Epithels der Mantelfurche.

Vergleichende Anatomie der Kaumuskeln der Wirbeltiere, in fünf Teilen.

Von

W. Lubosch.

(Aus dem anatomischen Institut zu Würzburg.)

Erster Teil¹⁾.

Die Kaumuskeln der Amphibien.

Mit Tafel 1—5 und 28 Figuren im Text.

Literatur.

- 1873—1878 BRONNS Klassen und Ordnungen, 2. Abt. Amphibien Bd. VI (p. 90 ff. u. p. 204 ff.). Herausg. v. Hoffmann.
- 1900 BOWERS, The peripheral distribution of the cranial nerves of *Spelerpes bilineatus*. Proc. Amer. Acad. Arts and Sc., Vol. XXXVI.
- 1902 BURCKARD, Über die Periorbita der Wirbeltiere und ihre muskulösen Apparate. Archiv f. Anat. u. Phys., Anat. Abt., Suppl.-Bd.
- 1902 COGHILL, The cranial nerves of *Amblystoma tigrinum*. Journ. of comp. Neurology, Vol. XII.
- 1906 Ders., The cranial nerves of *Triton taeniatus*. Journ. of comp. Neurology, Vol. XVI.
- 1910 CORDS, E., Zur Morphologie des Gaumensegels. Anat. Anz., Bd. XXXVII.
- 1824 CUVIER, Ossements fossiles. Vol. V. 2^e pte.
- 1912 DIETZ, Vergleichende Anatomie van de Koak- en Kieuwboogspieren der Teleostei. Dissertation Leiden.
- 1906 DODDS, The cranial nerves of one of the salamanders (*Plethodon glutinosus*). Univ. Colorado studies, Vol. III.
- 1902 DRÜNER, Studien zur Anatomie der Urodelen. Zool. Jahrb., Bd. XV.
- 1903 Ders., Über die Muskulatur des Visceralskeletts der Urodelen. Anat. Anz., Bd. XXIII.
- 1904 Ders., Über Anatomie und Entwicklungsgeschichte des Mittelohres beim Menschen und bei der Maus. Anat. Anz., Bd. XXIV.

1) Die Ergebnisse dieses Teiles sind von mir (mit Ausnahme der aus der Präparation der Anuren gewonnenen) in einem kurzen Vortrage (1913 dieses Literaturverzeichnis) mitgeteilt worden; ebendort, sowie in einer weiteren Abhandlung (1914 dieses Verzeichnisses) anlässlich eines wichtigen Befundes vom Krokodil habe ich auch auf die Grundzüge der Reptilienmuskulatur hingewiesen.

- 1835 DUGÈS, Recherches sur l'ostéologie et la myologie des Batraciens à leurs différents âges. Mémoires présentés par divers savans à l'académie Royale des sciences de l'Institut de France. Sciences mathématiques et physiques, Tom VI. Paris.
- 1911 EDGEWORTH, On the morphology of the Cranial Muscles in some vertebrales. Quart. Journal. micr. sciences, Vol. LVI.
- 1843 FISCHER, J. G., 1. Amphibiorum nudorum neurologiae specimen primum. Diss. inaug. Berlin. — 2. Speciminis primi pars altera. Berlin, Schlesinger.
- 1906 FUCHS, Untersuchungen über die Entwicklung der Gehörknöchelchen, des Squamosums und des Kiefergelenks der Säugetiere usw. 2. Mitteilung. Archiv f. Anat. u. Physiol., Anat. Abt., Suppl.-Bd.
- 1893 GAUPP, Beiträge zur Morphologie des Schädels. I. Primordialcranium und Kieferbogen von *Rana fusca*. Schwalbes Morphol. Arbeiten, Bd. II, Heft 2.
- 1896 Ders., Anatomie des Frosches, Bd. I.
- 1910 Ders., Säugerpterygoid und Echidnopterygoid nebst Bemerkungen über das Säugerpalatinum und den Processus basipterygoideus. Anatom. Hefte, Bd. XLII.
- 1912 Ders., Die Reichertsche Theorie. Archiv f. Anat. u. Physiologie, Anat. Abt., Jahrg. 1912, Suppl.-Bd.
- 1875 GOETTE, Entwicklungsgeschichte der Unke, p. 365 ff. Leipzig.
- 1911 HOLMQUIST, Studien in der von den Nn. Trigemini und Facialis innervierten Muskulatur der Knochenfische. Acta Universitatis Lundensis, nova series, Bd. VII, 1911.
- 1872 HUMPHRY, The muscles and nerves of the *Cryptobranchus japonicus*. Journal of anatomy and physiology, Vol. VI. Jahreszahl des Bandes 1872.
- 1906 JAEKEL, Über die Mundbildung der Wirbeltiere. Sitzungsber. d. Ges. naturforsch. Freunde.
- 1890 KILLIAN, Zur vergleichenden Anatomie und vergleichenden Entwicklungsgeschichte der Ohrmuskeln. Anat. Anz., Bd. V.
- 1892 KINGSLEY, The head of an Embryo Amphiuma. The american naturalist.
- 1902 Ders., The cranial nerves of Amphiuma. Tufts College Studies, No. 7, p. 293—321.
- 1913 LUBOSCH, Die Kaumuskulatur der Amphibien, verglichen mit der der Sauropsiden und Säugetiere. Verh. d. Anat. Gesellsch., 27. Versammlung, Greifswald.
- 1914 Ders., Zwei vorläufige Mitteilungen über die Anatomie der Kaumuskeln der Krokodile. Jen. Zeitschr., Bd. LI, N. F. Bd. XLIV.
- 1909 LUTHER, Untersuchungen über die vom N. trigeminus innervierte Muskulatur der Selachier (Haie und Rochen) unter Berücksichtigung ihrer Beziehungen zu benachbarten Organen. Acta soc. scient. fennicae, Bd. XXXVI. Helsingfors.
- 1909 Ders., Beiträge zur Kenntnis von Muskulatur und Skelett des Kopfes des Haies *Stegostoma tigrinum* Gm. und der Holocephalen. Acta soc. scient. fennicae, Bd. XXXVII. Helsingfors.

- 1913 LUTHER, Über die vom N. trigeminus versorgte Muskulatur der Ganoiden und Dipneusten. Acta societatis scientiarum fennicae Bd. XLI. Helsingfors.
- 1908 NORRIS, The Cranial nerves of Amphiuma means. Journ. of Comp. Neurology, Vol. XVIII, p. 527—568.
- *1909 Ders., The fifth and seventh cranial nerves of Plethodon glutinosus. Proceed. Jowa Acad. Scienc., Vol. XVI, p. 189—191. (In München und Berlin nicht vorhanden.)
- *1911 Ders., The rank of Necturus among the tailed amphibians as indicated by the distribution of its cranial nerves. Proc. Jowa Acad. of Scienc., Vol. XVIII, p. 137—143 (nicht vorhanden).
- 1913 Ders., The Cranial Nerves of Siren lacertina. Journal of Morphology, Vol. XXIV.
- 1911 NORRIS and BUCKLET, The peripheral distribution of the Cranial nerves of Necturus maculatus. Proceed. Jowa Acad. of Sciences, Vol. XVIII, p. 131—135.
- 1902 OSAWA, Beiträge zur Anatomie des japanischen Riesensalamanders. Mitt. a. d. mediz. Fak. d. kais. japan. Universität zu Tokio, Bd. V.
- 1877 REUTER, Über die Entwicklung der Kaumuskulatur beim Schwein. Anat. Hefte, Bd. VII.
- 1904—1908 SCHULMAN, Vergleichende Untersuchungen über die Trigemini-muskulatur der Monotremen. SEMONS Zool. Forschungsreisen, Jenaer Denkschr., Bd. VI, Teil 2.
- 1892 SCHULZE, FR. EILHARD, Über die inneren Kiemen der Batrachierlarven. II. Mitteilung: Skelett, Muskulatur, Blutgefäße, Filterapparat, respiratorische Anhänge und Atmungsbewegungen erwachsener Larven von Pelobates fuscus. Abh. d. königl. preuß. Akad. d. Wiss. Berlin.
- 1856 STANNIUS, Handbuch der Zootomie Amphibien.
- 1908 TOLDT, Der vordere Bauch des M. digastricus mandibulae und seine Varietäten beim Menschen. Sitzungsber. d. königl. Akad. d. Wiss. in Wien, math.-nat. Kl., Bd. CXVII, Abt. III.
- 1863 VAILLANT, Anatomie de la Sirene lacertine. Ann. Sc. Nat. Zool., 4^e Serie, Tome XIX.
- 1898 VERSLUYS, Die mittlere und äußere Ohrsphäre der Lacertilia und Rhyngocephalia. Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. u. Ont., Bd. XII.
- 1910 Ders., Streptostylie bei Dinosauriern. Zool. Jahrb., Abt. f. Ont. u. Anat., Bd. XXX.
- 1904 Ders., Über Kaumuskeln bei Lacertilia. Anat. Anz., Bd. XXIV.
- 1912 Ders., Das Streptostylie-Problem und die Bewegungen im Schädel bei Sauropsiden. Zool. Jahrb., Suppl. XV., II. Bd. Festschr. f. Spengel.
- 1878 VETTER, B., Untersuchungen zur vergleichenden Anatomie der Kiemen- und Kiefermuskulatur der Fische. Jen. Zeitschr., Bd. XII, N. F. Bd. V.
- 1838 VOLKMANN, Von dem Baue und den Verrichtungen der Kopfnerven des Frosches. Müllers Archiv, Jahrg. 1838.

- 1875 WATTEVILLE, A. DE, A description of the cerebral and spinal nerves of *Rana esculenta*. Journ. of anat. and phys., Vol. IX.
- 1881 WILDER, A Contribution to the anatomy of *Siren lacertina*. Zool. Jahrb., Abt. f. Morphol., Bd. IV, p. 653—696.
- 1892 Ders., Die Nasengegend von *Menopoma alleghaniense* und *Amphiuma tridactylum*. Zool. Jahrb., Abt. f. Morph., Bd. V, p. 155—176.
- 1877 WIEDERSHEIM, Das Kopfskelett der Urodelen. Morphol. Jahrb., Bd. III.

Einleitung.

Aufgabe und Plan der Untersuchung. — **Material, Untersuchungsmethode.** — **Literatur.** — **Nomenklatur.**

Der Wunsch, einige von mir früher erkannte Eigentümlichkeiten im Bau der *Articulatio squamoso-dentalis* der Säugetiere in ihrem Wesen gründlicher verstehen zu lernen, hatte mich vor einiger Zeit dazu geführt, die Frage von einer neuen Seite her in Angriff zu nehmen und die Genese der Wirbeltiergelenke im allgemeinen zu untersuchen. Die Ergebnisse dieser Untersuchung (1910) hatten jene erwähnten Eigentümlichkeiten in neuem Lichte erscheinen lassen und mich in einer früheren Annahme bestärkt, nach der ich mir die Neubildung des Kiefergelenkes der Säugetiere als auf einem anderen Wege erfolgt vorstellen mußte, als es die heutigen Theorien tun, die in irgendeiner Weise die knorpeligen Bestandteile des Gelenkes sekundär und unabhängig vom primordialen Mutterboden zur Erscheinung gelangen lassen. Ebensowenig, wie ich mich bisher veranlaßt gesehen habe, jene meine Vorstellung ausführlich darzustellen, kann ich mich heute dazu entschließen, auf die Gefahr hin, erneut als Gewährsmann für meiner Ansicht nach fehlerhafte Grundvorstellungen herangezogen zu werden. Um indes Mißverständnissen, wie das hier angedeutete¹⁾,

1) Vgl. hierzu folgendes Zitat: „Bezüglich des zweiten Punktes, der genetischen Ableitung (des Condylusknorpels) vom MECKELschen Knorpel verweise ich zunächst auf DRÜNERS und meine Beobachtungen an Embryonen von Maus und Kaninchen, welche die frühe Anlage des Condylus als Blastem in Zusammenhang mit der Anlage der Viszeralspanne ergeben haben. Neuerdings habe ich nun bei zwei Katzenembryonen diesen Zusammenhang sogar vorknorpelig und bis ins Vorknorpelstadium des Condylus dauernd gefunden. Ich muß dies zwar als Ausnahme ansehen, da ich bei anderen gleichaltrigen Embryonen keinen Zusammenhang mehr finde; aber auch als Entwicklungshemmung, als welche diese Erscheinung ja wohl aufzufassen ist, verliert dieselbe nicht ihre Bedeutung für die Frage nach der Herkunft

soweit es in meiner Macht steht, vorzubeugen, möchte ich betonen, daß meine Überzeugung, es möchte möglich sein, die

des Condylusknorpels. Neuerdings ist nun auch LUBOSCH, allerdings auf ganz anderem Wege, zu der gleichen Ansicht gekommen („Was lehrt die Phylogenese der Gelenke für die Beurteilung des Kiefergelenkes der Säugetiere?“, Biol. Zentralbl. 1911, Bd. XXXI). Vor allem ist es die in seinen Untersuchungen über die Extremitätengelenke so klar hervorgetretene Kontinuität des Knorpelgewebes, welche nach seiner Ansicht veranlassen muß, nachzuforschen, ob bei der Entstehung des Säugerkiefergelenkes nicht auf irgendeinem nachweisbaren Wege hyaliner Knorpel in Mitleidenschaft gezogen worden sei . . . In diesem wichtigen Punkte, in der Frage nach der histologischen Natur des Condylusknorpels und seiner Herkunft vom Primordialskelett, insbesondere dem MECKELschen Knorpel (eine Frage, die meiner Ansicht nach doch wohl eine Kernfrage des ganzen Kiefergelenkproblems darstellt), stimmt LUBOSCH also jetzt DRÜNER und mir zu, was allerdings aus seiner Darstellung nicht hervorgeht, indem er unserer Arbeiten und Angaben nicht mit einer einzigen Silbe gedenkt, wiewohl ich meinen sollte, daß ihm DRÜNERS und meine vorausgegangenen unmittelbaren embryologischen Beobachtungen für seine jetzige Ansicht nur hätten willkommen sein können.“ — Dieses Zitat findet sich am Schluß einer Abhandlung von FUCHS: Über die Entwicklung der Clavicula bei *Talpa europaea* und *Erinaceus europaeus*, Zeitschr. f. Morphologie u. Anthropologie 1912, Bd. II, Sonderheft. — Daß ich die von FUCHS zitierte Ansicht erst neuerdings vertrete, ist nur insofern richtig, als ich in meiner Beschreibung des Kiefergelenkes der Monotremen (1606 Jen. Zeitschr., Bd. XLI, p. 589) eine andere Begründung für die Möglichkeit einer Annahme der primordialen Natur den Condylusknorpel erörtert hatte. Hierbei (p. 589, Zeile 15 v. o.) ist denn auch ganz ausdrücklich der Befunde von DRÜNER und FUCHS Erwähnung geschehen, genau in dem Sinne, wie es FUCHS in dem obigen Zitat verlangt. Ich bedauere, daß FUCHS diese Stelle, wie auch eine andere (Jenaer Denkschr. 1907, Bd. VII, p. 553) entgangen ist. Nicht gleichgültig ist es ja, wenn FUCHS heute eine „Kernfrage des ganzen Kiefergelenkproblems“ in der nach der Herkunft des Knorpels erblickt und die Homologiefrage mehr in den Hintergrund treten läßt, wie es wenigstens nach der Fortsetzung des obigen Zitates den Anschein hat. Ich für meinen Teil habe die Kernfrage aber nicht darin gesehen, sondern darin, ob das Kiefergelenk bei allen Gnathostomen eine homologe Bildung sei oder nicht. Diese schwerwiegende Abweichung zwischen FUCHS und mir könnte leicht verwischt werden durch die Fassung, die FUCHS ihr gibt: „Der Unterschied zwischen LUBOSCH und mir besteht . . . darin, daß ich glaube, den Condylusknorpel vom Gelenkteil des MECKELschen Knorpels ableiten zu sollen, LUBOSCH hingegen von einem anderen, nämlich weiter nach vorn gelegenen Teil desselben.“ — Was soll das bedeuten: „Den Condylusknorpel vom Gelenkteil ableiten“? — Warum sagt FUCHS nicht, wie früher, präzise, daß er das Squamosodental- und Quadratoarticulargelenk für homolog hält?

knorpeligen Teile des Kiefergelenkes irgendwie auf primordiale, am Schädel gegebene zu beziehen, in keiner Weise irgend etwas gemein hat mit der Vorstellung einer Homologie des Quadratus und des Articularis mit den Knorpelpartien des Säugetiergelenkes. Jeder neue Schritt, der unternommen wird, um die Homologien der Weichteile der Kieferregion bei den Wirbeltieren aufzuklären, führt zu weiterer Befestigung der Überzeugung, daß die Gelenkregion der Emammalia in der Gelenkregion der Säugetiere nicht enthalten sei. Insbesondere haben sich die Prüfungen der Kaumuskulatur, die in den letzten Jahren vorgenommen worden sind (SCHULMAN 1906, EDGEWORTH 1911, ich selbst 1913), ausnahmslos der Annahme einer Homologie der Gelenkregionen bei Säugern und Emammalia hinderlich in den Weg gestellt.

So ist heute, wie ich schon in einem Vortrage vor 2 Jahren (1911) ausgeführt habe, die Frage der Homologie selbst überhaupt kein wissenschaftliches Problem mehr (vgl. darüber GAUPP 1913). Anders ist es dagegen mit der Frage nach der Entstehung des neuen Gelenkes, die mir bisher eine befriedigende Antwort nicht gefunden zu haben scheint. Die notwendige Voraussetzung dazu ist es, zunächst einmal über die Kräfte ins Reine zu kommen, die auf den kompliziert zusammengesetzten Unterkiefer der Emammalia wirken. Denn da mit einer Zerlegung des Unterkiefers dieser Tiere zu rechnen ist, müssen die dabei wirksamen Teile des aktiven Bewegungsapparates bekannt sein, ehe man sagen kann, welche rezenten oder fossilen Formen den komplizierten Umbildungen zum Ausgang gedient haben. Es muß aber weiter bekannt sein, welche Komponenten der Kaumuskeln bei Fischen, Amphibien, Sauropsiden und Säugern einander entsprechen, denn nur so wird auch ein mechanisches Verständnis der Umbildungen zu gewinnen sein.

Weit entfernt also, durch meine frühere Untersuchung über die Gelenkbildung bei Wirbeltieren einer Beantwortung der mich seit langem beschäftigenden Fragen entscheidend nahegekommen zu sein, wurde im Gegenteil eine neue Reihe schwieriger Aufgaben dargeboten; denn ein Überblick über das, was über die Kaumuskulatur bekannt war, lehrte, daß hier alles im argen lag und daß selbst neuere sorgfältige Arbeiten (EDGEWORTH 1906, 1911) hier nur Fragen aufgeworfen, nicht gelöst hatten. Mit Ausnahme der Arbeiten von VETTER und SCHULMAN fehlen, trotz

mancher hervorragender Einzeldarstellungen (z. B. LUTHER 1909, 1913, HOLMQUIST 1911, DIETZ 1912) wirklich¹⁾, vergleichende Untersuchungen ganz.

Um also weiter zu kommen, mußte hier selbst die Hand angelegt werden und der Entschluß, diesem Mangel unserer Kenntnisse abzuhelpfen, ist mir, weil er auf längere Zeit hin meinen Arbeiten wieder einen Seitenweg wies, nicht leicht gefallen; aber nachdem er gefaßt war, mußte der Plan auch so in Angriff genommen und durchgeführt werden, daß auf kürzestem Wege der Erfolg gewährleistet würde. Dieser Weg erschien mir ausschließlich in der Erforschung der Kaumuskulatur der erwachsenen Tiere gegeben. Die embryologischen Untersuchungen von EDGEWORTH (1906, 1911), so wertvoll sie auch in bestimmter Hinsicht sind, geben doch für die spezielle Auffassung der Muskulatur bei den einzelnen Klassen der Wirbeltiere keinen Anhalt; im Gegenteil: es werden die Ergebnisse von EDGEWORTH selbst, wie wir sehen werden (vgl. p. 163 dieser Abhandlung), erst wirklich ganz zu verstehen sein, wenn eine Homologisierung der ausgebildeten Muskelsysteme erfolgt ist.

Daß ein möglichst reiches Material zur Untersuchung zu gelangen hatte, versteht sich von selbst; ebenso, daß die Untersuchung wertlos wäre, wenn bei der Auswahl der untersuchten Formen die genealogisch maßgebenden unter ihnen unberücksichtigt blieben. Daß es auf diesem Wege gelingt, schlechthin Unbekanntes aufzufinden, ist klar; inwieweit es aber dadurch auch zur Klärung grundsätzlicher Fragen kommt, wird sich im Laufe der Darstellung selbst ergeben.

Den ganzen Stoff schien es mir zweckmäßig in fünf Teilen vorzutragen, deren erster hier folgt. Daß ich die Amphibien in den Mittelpunkt der Untersuchung gestellt habe, bedarf einer kurzen Erläuterung.

Ich habe sie als erste Untersuchungsobjekte aus drei Gründen gewählt. Zunächst ist tatsächlich über ihre Kaumuskulatur wenig bekannt. Während von Fischen und Reptilien wenigstens eine Anzahl bedeutender Formen auf dieses Merkmal auch in neuerer Zeit untersucht worden ist, stehen unsere Kenntnisse der Urodelen im wesentlichen auf dem Punkte, wo sie vor 50 Jahren standen, und für die Anuren ist außer GAUPPS Anatomie des Frosches und den Arbeiten über die larvalen Kaumuskeln (DUGÈS, GOETTE, GAUPP,

1) Vergleiche den Nachtrag am Schluß dieser Abhandlung.

FR. E. SCHULZE, EDGEWORTH) so gut wie nichts bekannt. Aber selbst in diesen spärlichen Angaben vermissen wir jeden Versuch einer systematischen Prüfung des Verhaltens der motorischen Trigeminiäste, das den Schlüssel zum Verständnis der Muskulatur bildet. Demzufolge ist auch die Möglichkeit, die Muskeln der Urodelen und der Anuren auf einander zu beziehen, bisher nicht gegeben gewesen, und der Versuch dazu nur einmal und gänzlich verfehlt unternommen worden.

In zweiter Linie leitete mich die Überlegung, daß bei jeder Art der phyletischen Erklärung und auf jedem Wege, auf dem auch immer wir die genealogischen Zusammenhänge der Wirbeltiere zu verstehen suchen mögen, die Amphibien schließlich doch den Ausschlag geben. Sie vermitteln in ihrer Organisation zwischen den aquatilen Wirbeltieren und den Amnioten. Sie führen in das Verständnis des unendlich umfangreichen Komplexes der Stegocephalen ein, sie bieten Anklänge an die Organisation der Säugetiere und primitiver Reptilien. Eine Kenntnis ihrer Kaumuskulatur ist daher schlechthin unerlässlich und wird an und für sich bereits das Verständnis der Bildungen bei Fischen und Reptilien erleichtern, da diese besser bekannt, aber bis jetzt schwer aufeinander beziehbar sind.

Endlich drittens aber bestand die Überzeugung, daß den Perennibranchiern, die häufig als „rückgebildete“ Formen in geringer Geltung stehen, ein ungemeiner Wert für jede vergleichend-anatomische Frage zukommt, um so mehr, als im vorliegenden Falle sofort bereits die erste Präparation zeigte, daß die Kaumuskeln einen hohen Grad der Differenzierung aufwiesen, weit entfernt also waren von dem Zustande, den man sich von ihnen so lange macht, wie man von einer scheinbar einfachen Kaufunktion dieser Tiere auch auf einen einfachen Zustand der dazu gehörigen Muskulatur schließt.

Der Plan dieses ersten Teiles meiner Untersuchungen umfaßt also die Kaumuskulatur der Urodelen und Anuren, und zwar im wesentlichen in deskriptiv-systematischer Hinsicht. Eine eingehende Schilderung der Komponenten der Kaumuskeln, mit bildlichen Darstellungen belegt, muß die Grundlage für alles Weitere bilden. An sie schließt sich ein synthetischer Teil an, der in erster Linie die Aufgabe zu lösen sucht, die Muskulatur der Urodelen und Anuren aufeinander zu beziehen, festzustellen, was als gemeinsamer Besitz, was als Sonderbesitz zu gelten hat und zu verfolgen, wie Rückbildungen und Neubildungen an der Ausgestaltung der Muskulatur beider Gruppen tätig gewesen sind.

Dagegen liegt eine eingehende Erörterung der Beziehungen der Amphibienmuskulatur zu der der Fische, zu der der Amnioten nur teilweise im Plan meiner diesmaligen Darstellung. Nur soweit — übrigens spärliche — Angaben über solche Homologien vorliegen oder ich selbst Erfahrungen erworben habe, bin ich genötigt, auf sie einzugehen. Wenigstens die Grundlagen für eine Homologisierung haben sich gewinnen lassen.

Als Material meiner Untersuchung dienten mir ausgewachsene Exemplare folgender Perennibranchier, Derotremen und Anuren:

Perennibranchier:

<i>Siredon pisciformis</i>	zahlreiche Exemplare (Zool. Inst. Würzburg ¹⁾)
<i>Amblystoma tigrinum</i>	1 Exemplar (Zool. Inst. Würzburg)
<i>Proteus anguineus</i>	2 Exemplare (eigener Besitz)
<i>Menobranthus lateralis</i>	zahlreiche Exemplare (Zool. Inst. Würzburg)
<i>Siren lacertina</i>	1 Exemplar (eigener Besitz).

Derotremen:

<i>Amphiuma means</i>	1 Exemplar	} (Zool. Inst. Würzburg).
<i>Cryptobranchus japonicus</i>	1 „	

Anuren:

<i>Rana mugiens</i>	2 Exemplare (eigener Besitz)	} (Zool. Inst. Würzburg)
<i>Hyla spec.?</i>	mehrere Exemplare	
<i>Bufo agua</i>	1 (teilweis versehrtes) Exemplar	
<i>Bufo granulosis (Spix)</i>	1 Exemplar	
<i>Dactylethra capensis</i>	1 „	
<i>Ceratophrys dorsata</i>	1 „ (Anatom. Inst. Würzburg)	

Larven von *Pelobates* verschiedenen Alters bis nach Verlust des Schwanzes.

Korrodierte Larven von *Rana fusca* und *Rana esculenta*²⁾.

1) Ich fühle mich Herrn Geh. Hofrat Prof. Dr. BOVERI zu Danke dafür verpflichtet, daß er mir die hier erwähnten Objekte mit großer Freigebigkeit überlassen hat.

2) Ich verdanke sie Herrn Prof. Dr. O. SCHULTZE, dem ich für die Überlassung seiner Originalpräparate zu Danke verpflichtet bin.

Nur in zwei Fällen, nämlich an einem halben Proteuskopf und dem Kopf von Amblystoma, habe ich mich der Methode einer Zerlegung des ganzen Kopfes in eine Schnittserie bedient. Für die Feststellung des Verlaufes der Nerven haben sich amerikanische Autoren neuerdings vielfach dieser Methode mit Erfolg bedient (COGHILL, HARRIS, WILDER u. a.). Für die Einsicht in den Aufbau der Muskulatur halte ich diese Methode aber für durchaus unbefriedigend; denn es ist nötig, nicht nur die Schichtung der Muskulatur im Schnitt zu sehen, sondern auch das Wesen der Schichtung durch Präparation festzustellen. Bei Proteus z. B. erwies sich, was im Schnitt als selbständige Schicht anmutete, bei der Kontrollpräparation der anderen Kopfhälfte als viel weniger selbständig. Nur wenn man die Möglichkeit hat, mit Messer, Pinzette und Nadeln die Muskeln voneinander zu sondern, gewinnt man ein Urteil über ihren Aufbau und den Grad der Selbständigkeit ihrer Schichten. Ich habe daher diese Methode fast ausschließlich befolgt, so schwierig sie bei den kleinen Objekten auch ist. Die Untersuchung geschah an dem in Wasser versenkten und mit Nadeln fixierten Objekt unter der monokularen Lupe, in anderen Fällen unter dem binokularen Präpariermikroskop von BRAUS und DRÜNER. Das Wasser war leicht mit Essigsäure versetzt. Schichtweis wurden Skizzen angefertigt, die später das Gesamtbild lieferten. Nach diesen Skizzen wurden die dieser Abhandlung beigegebenen Tafelfiguren in folgender Weise hergestellt. Zunächst wurde vor Beginn der Präparation jeweils ein Schädel in geeigneter Stellung gezeichnet. Bis auf Ceratophrys und die präparierten Bufonen war es stets möglich einen geeigneten Schädel zu beschaffen. Diese Zeichnungen sind auf den Figuren 1, 3, 5, 8, 12 und 20 wiedergegeben. Auf photographischem Wege wurden von diesen Originalen eine Anzahl Kopien hergestellt, die zur Grundlage der Skizzen dienten. Nach diesen Skizzen endlich wurden kombinierte Abbildungen zusammengestellt, die also in diesem Sinne zwar konstruiert sind, jedoch, was die eingezeichneten Details anlangt, den Anspruch naturgetreuer Wiedergabe erheben.

In zahlreichen Abbildungen zu Untersuchungen über vergleichende Myologie ist eine Technik gebräuchlich geworden, die, so instruktiv sie für die Zwecke jener Untersuchungen ist, doch durch die eigentümliche Stilisierung der Zeichnung, die einheitliche Färbung der Muskeln und ihre Bezeichnung mit schwerfälligen Chiffren die Benutzung sehr erschwert. Ich habe daher den Versuch gemacht, neben direkten Bezeichnungen an Hinweis-

strichen, die Muskeln unter Verzicht auf Wiedergabe ihrer „natürlichen“ Farbe mit verschiedenen Farben zu bezeichnen, so zwar, daß die homologen Muskeln durchweg mit dem gleichen Farbenton gezeichnet wiederkehren. Was die Zeichnungen der Nerven anlangt, so ist zu sagen, daß sie hinsichtlich ihres freien Verlaufes jenseits des Austrittes des 3. Trigeminusastes nicht als Schemata, sondern als naturgetreue Abbildungen aufgefaßt sein wollen. Am Abgang vom Stamm sind indessen die motorischen Elemente, dadurch leicht schematisiert worden daß sie in einigen Figuren mehr auseinandergelegt worden sind als es in Wirklichkeit bei den winzigen Verhältnissen erkennbar war. In dem ersten Teil meiner Präparationen habe ich leider die Verfolgung des motorischen Anteils intrakraniell bis zum Gehirn nicht vorgenommen. Vielfach wäre das auch für makroskopische Präparationen an den kleinen Objekten zu schwierig gewesen. Bei den Anuren, die erst nach Untersuchung der Sauropsiden bearbeitet wurden, gelang es in einem Falle (*Ceratophrys*) durch makroskopische Präparation unter dem binokularen Mikroskop zu einem klaren Einblick in die Beziehungen der motorischen Wurzel zum sensiblen Anteil zu gelangen, nicht aber bei *Rana*, *Bufo* und *Dactylethra*. Bei *Laceriliern* und *Krokodiliern* gelingt eine solche Präparation besser.

Die bisherigen Kenntnisse über die Muskulatur der Urodelen beruhen auf den Darstellungen von BRONN (1873—78), DUGÈS (1835), HUMPHRY (1872), STANNIUS (1856), VAILLANT (1863), WILDER (1891), über die der Anuren auf den Arbeiten von BRONN (1873—78), DUGÈS (1835) GAUPP (1893, 1896), GOETTE (1875) FR. E. SCHULZE (1892), STANNIUS (1856) und VOLKMANN (1838). Die Beschreibungen beschränken sich auf eine allerdings oft recht genaue Schilderung des Ursprunges und Ansatzes. Die abweichende Gliederung der Muskulatur in einen mehrschichtigen „*Masseter*“, mehrschichtigen „*Temporalis*“ und „*Pterygoideus*“ bei den Urodelen und ähnliche, aber jenen nicht ohne weiteres vergleichbare Muskeln beim Frosch ist bekannt. Neuere Abhandlungen (COGHILL (1902, 1906), DODDS (1906), KINGSLEY (1902), NORRIS (1908, 1909, 1911, 1913), NORRIS und BUCKLET (1911), WILDER (1891, 1892) gehen gelegentlich ihrer Nervenstudien auch auf die Kaumuskeln ein, ohne an ihrer Beschreibung und Terminologie Wesentliches zu ändern. Noch schlimmer ist es mit der Kenntnis der Nerven bestellt. Weder die soeben erwähnten neueren Untersucher, noch die älteren J. G. FISCHER (1843) und DE WATTEVILLE (1875) wissen der Hauptsache nach mehr

zu sagen, als daß der Ramus maxill. inferior motorische Äste „an die Kaumuskeln“ abgibt. Bei NORRIS und WILDER finden sich allerdings, teils in Abbildungen, teils mit Worten ausgesprochen einige Beobachtungen, die mit den meinigen übereinstimmen. Im allgemeinen sind jedoch die Eigentümlichkeiten des Verlaufs der motorischen Trigemini-Äste und die Zugehörigkeit bestimmter Nerven zu bestimmten Muskeln bis zu meinem Vortrage (1913) nicht bekannt geworden.

Über all dies wird bei der speziellen Beschreibung das Nötige angegeben werden. Hier habe ich nur noch einen allerdings sehr wichtigen Punkt zur Sprache zu bringen: die Nomenklatur der Kaumuskeln. Da zunächst als unbekannt vorausgesetzt wird, welche Teile der Muskulatur der Emammalia bei den Mammalia selbst wiederkehren, so ist es als ein Fehler aller bisherigen Darstellungen zu bezeichnen, daß die in der menschlichen Anatomie gebräuchlichen Namen auch bei Amphibien und Sauropsiden wiederkehren. Die älteren Arbeiten von VETTER hatten durch Begründung der Nomenklatur auf die Beziehungen zwischen Muskeln und Visceralbögen einen neuen, wissenschaftlichen Weg der Namengebung gewiesen. Für die uns beschäftigende Frage (soweit ich sehe auch für gewisse Fischformen) ist er indes nicht gangbar, weil ja innerhalb des „Adductor mandibulae“ die Sonderungen angetroffen werden, die uns in der reich differenzierten Muskulatur der Amphibien entgegentreten. Es bedurfte also für die einzelnen Komponenten des „Adductor mandibulae“ neuer Namen. DUGÈS hatte wohl als erster die Benennung der Kaumuskeln nach den Knochen des Ursprungs und Ansatzes ausgebildet, indem er Adjectiva aus den aneinandergeketteten Skelettnamen bildete (z. B. *Muscle pré-temporo-coronoidien*); BRONN und andere sind ihm darin gefolgt. Diese Terminologie ist zwar indifferent, aber, selbst wenn sie weniger schleppend und dem Gebrauch bequemer wäre, so wäre sie zum mindesten unvollkommen. Denn es ist z. B. falsch, daß der „Temporalis“ der Urodelen nur ein „Fronto-parieto-mandibularis“ ist; seine Ursprünge vom Orbitosphenoid und die Insertionen am Goniale oder am Gelenkteile des MECKELschen Knorpels sind in dieser Bezeichnung nicht mit enthalten. Neuerdings hat GAUPP für Reptilien einen mehr indifferenten Terminus für einen Teil der Kaumuskeln vorgeschlagen, nämlich den eines „Capiti-mandibularis“. Es läßt sich nicht leugnen, daß bis zur Feststellung einer konstanten Gliederung der Kaumuskeln diese indifferente und

gleichzeitig umfassende Benennung das Richtigste ist. Sobald aber eine solche Gliederung festgestellt ist, sind auch Namen erforderlich, um das Gleiche stets wieder kenntlich zu machen.

Die Innervation erweist nun innerhalb der Kaumuskeln der Amphibien — und wie schon hier bemerkt sei, auch der Saurosiden — drei Muskelkomplexe als konstant nach, die im allgemeinen mit den durch die alten Namen des *Masseter*, *Temporalis* und *Pterygoideus* bezeichneten zusammenfallen, ohne sich doch völlig mit ihnen zu decken. Von ihnen stehen sich zwei Komplexe wieder nahe, weil sie ihre Nerven von der lateralen (dorsalen) Seite des dritten Trigeminasastes her empfangen. Sie decken sich im wesentlichen, wenn auch nicht durchweg, mit denjenigen, die EDGEWORTH (1911) als Abkömmlinge des lateralen Myotomabschnittes der larvalen Kiefermuskulatur aufführt. Die dritte Komponente empfängt ihre Nerven aber von der medialen (ventralen) Seite des Trigeminasastes und fällt annähernd mit dem Abkömmling des inneren Myotomabschnittes (EDGEWORTH 1911) zusammen. In welcher Weise die Komponenten ineinander übergehen und inwieweit sie selbständig sind, wird im speziellen Teil beschrieben werden. Es empfiehlt sich demnach, diese drei Komponenten mit verschiedenen Namen zu belegen. Als solche wähle ich gebräuchliche Namen mit geringfügiger Modifikation, um ihrer weiteren Anwendung möglichst geringe Schwierigkeiten zu bereiten. Die vorhandenen Namen des *Capiti-mandibularis* und *Pterygoideus* werden dabei am besten beibehalten zur Kennzeichnung der dorsalen und ventralen Kaumuskulatur. Die weitere Gliederung der Muskeln erfordert dann die Einführung je zweier neuer Benennungen in jedem Muskelgebiet. Das Gebiet des *Capiti-mandibularis* sondert sich in einen *Musculus Cranio-mandibularis* und einen *Musculus mandibularis externus*. Das Gebiet des *Pterygoideus* sondert sich in einen *Musculus pterygoideus anterior* und *pterygoideus posterior*. Die dazu gehörigen motorischen Nerven werden demgemäß als *Nervi cranio-mandibulares*, *Nervi mandibulares externi*, *Nervus pterygoideus anterior* und *Nervus pterygoideus posterior* zu bezeichnen sein.

Die einzelnen Muskeln spalten sich in Schichten, die durch Anwendung der Ausdrücke *sublimis*, *medius*, *profundus* zu kennzeichnen sind, und sondern sich in nebeneinander oder hintereinander gelegene Portionen, welche als *Portio anterior*, *posterior* bezeichnet werden.

Ich gebe zunächst nun eine Übersicht über diese Nomenklatur, deren tiefere Begründung in der speziellen Beschreibung gegeben werden wird und schließe die Synonyma der Literatur daran an.

I. Urodelen.

1. Dorsale Muskeln: *M. capiti-mandibularis* (GAUPP).
 - a) *Musculus mandibularis externus*.

Masseter. BOWERS (1900 *Spelerpes*), COGHILL (1902 *Amblystoma*, 1906 *Triton*), EDGEWORTH (1911 *Necturus*, *Triton*), HUMPHRY (1872 *Cryptobranchus*), KINGSLEY (1902 *Amphiuma*), NORRIS (1908 *Amphiuma*, 1913 *Siren*), WILDER (1891 *Siren*).

Petro-tympano-maxillaris. HOFFMANN-BRONN (1873—1878).

Pré-temporo-maxillaire. DUGÈS (1835).

Adducteur commun des mâchoires. VAILLANT (1863 *Siren*).

Adductor mandibulae externus. LUTHER (1914).
 - b) *Musculus cranio-mandibularis*.

Temporalis. BOWERS (l. c.), COGHILL (l. c.), FISCHER (1843), DRÜNER (1903 *Siren*), EDGEWORTH (l. c.), HUMPHRY (l. c.), KINGSLEY (l. c.), NORRIS (l. c.), WILDER (l. c).

Frontalis. FISCHER (l. c.).

Temporale. VAILLANT (l. c.).

Fronto-parieto-maxillaris. HOFFMANN-BRONN (1873 bis 1878), WILDER (l. c.).

Pseudotemporalis. LUTHER (1914).
2. Ventrale Muskeln: *Mm. pterygoidei*.
 - a) *Musculus pterygoideus anterior*.

Pterygoideus. LUTHER (1914).
 - b) *Musculus pterygoideus posterior*.

Pterygoideus. EDGEWORTH, NORRIS.

Pterygoidien. VAILANT.

Pterygo-maxillaris. HOFFMANN-BRONN (1873—1878 *Siren*, *Amphiuma*).

Pterygo-maxillaire. WILDER.

Temporalisursprünge vom Pterygoid kommend. HUMPHRY.

Postorbito-coronoidien. DUGÈS.

Adductor mandibulae posterior. LUTHER (1914).

II. Anuren.

A. Muskeln der Anurenlarven.

1. Dorsale Muskeln: M. Capiti-mandibularis.

a) Musculus mandibularis externus.

Oberflächliche Portion des Masseter. GAUPP (1893).

Tympano-mandibularis. GAUPP (ebenda).

Oberflächliches Bündel des Masseter. GOETTE (1875).

Adductor mandibulae externus. LUTHER (1914) nebst

Adductor mandibulae subexternus. LUTHER (1914).

Fehlt bei FR. E. SCHULZE (1892).

Fehlt bei EDGEWORTH (1911).

b) Musculus cranio-mandibularis.

a) Sublimis.

Masseter. DUGÈS (1835).

Temporalis. GOETTE, GAUPP, FR. E. SCHULZE, EDGEWORTH.

Adductor mandibulae posterior superficialis.

LUTHER.

β) Profundus.

Temporalis. DUGÈS.

Fehlt bei GOETTE.

Fehlt bei GAUPP.

Subtemporalis. SCHULZE, EDGEWORTH.

Adductor mandibulae posterior profundus.

LUTHER.

2. Ventrale Muskeln: Mm. pterygoidei.

a) Musculus pterygoideus anterior.

Pterygoideus. DUGÈS, GOETTE, GAUPP, SCHULZE, EDGEWORTH, LUTHER.

b) Musculus pterygoideus posterior.

α) Portio tympanica.

Teile des Masseter: GAUPP, GOETTE, SCHULZE.

Extratemporalis. EDGEWORTH.

Adductor mandibulae posterior lateralis? LUTHER.

β) Portio quadrata.

Teile des Masseter autorum.

Adductor mandibulae posterior articularis. LUTHER.

B. Muskeln der erwachsenen Anuren.

1. Dorsale Muskeln.

a) Musculus mandibularis externus.

Masseter. DE WATTEVILLE (1875 *Rana esculenta*),
STANNIUS (1856).

Masseter major. GAUPP (1896 *Rana fusca, esculenta,*
arvalis).

Temporalis minor. VOLKMANN (*Rana*).

Adductor mandibulae externus. LUTHER.

Fehlt bei HOFFMANN-BRONN.

Fehlt bei DUGÈS.

2. Muskeln von nicht durchweg streng gesonderter Zugehörigkeit.

a) Musculus cranio-mandibularis.

α) Sublimis.

Temporalis. GAUPP (l. c.), DE WATTEVILLE (l. c.),
STANNIUS (l. c.).

Temporalis major. VOLKMANN (bei BRONN ist dieses
Synonym falsch wiedergegeben):

Petromaxillaris (Masseter). HOFFMANN-BRONN (l. c.).

Sus-rupéo-temporo-coronoidien. DUGÈS (l. c.).

Adductor mandibulae posterior longus. LUTHER.

β) Profundus.

Fehlt bei den Autoren.

3. Ventrale Muskeln: Mm. pterygoidei.

a) Musculus pterygoideus anterior.

Pterygoideus. GAUPP (l. c.), DE WATTEVILLE (l. c.),
LUTHER (1914).

Masseter (?). VOLKMANN (l. c.).

Cephalo-maxillaris. HOFFMANN-BRONN (l. c.).

Pré-rupéo-pterygo-maxillaire. DUGÈS (l. c.).

b) Musculus pterygoideus posterior.

α) Portio articularis.

Masseter minor. GAUPP (l. c.).

Jugali-maxillaris. HOFFMANN-BRONN (l. c.).

Zygomatico-maxillaire. DUGÈS (l. c.).

Adductor mandibulae posterior articularis. LUTHER.

β) Portio tympanica.

„Fasern des Masseter vom Tympanicum und

Annulus tympanicus.“ HOFFMANN-BRONN (l. c.).

„Kurzer breiter Kopf des Temporalis.“ GAUPP (l. c.).

Adductor mandibulae posterior. LUTHER.

I. Descriptiver Teil.

Urodelen.

1. *Siredon pisciformis*.

(Vgl. Tafel 1, Fig. 1 u. 2. Fig. 1 stellt die Seitenansicht des Schädels dar. Die Muskelursprünge sind eingetragen. Fig. 2 stellt den *M. mandibularis externus* und den *M. cranio-mandibularis sublimis* am Ursprung abgelöst und zurückgeschlagen dar. Der *M. cranio-mandib. profundus* ist in ganzer Ausdehnung sichtbar.)

Osteologie.

Am Schädeldach kommt als Ursprung der Kaumusculatur in Betracht das Parietale und Frontale. Das Parietale bildet einen viereckigen platten Knochen, der in der Mittellinie mit dem der anderen Seite zusammenstößt. Hinten grenzt er an das Occipitale nur an einem kleinen Bezirk medianwärts. Lateral davon schiebt sich das Petrosum gegen das Parietale vor. Der Seitenrand des Parietale ist nach abwärts gebogen und oralwärts in einen Fortsatz ausgezogen, der das Stirnbein umfaßt. Der Vorderrand des Parietale grenzt mit schräg verlaufender Naht an das Stirnbein.

Das Stirnbein ist ein breit-lanzettförmiger Knochen, der gegen die Mittellinie zu flach ausgehöhlt ist. In der Mittellinie grenzt er gegen den gleichen Knochen der anderen Seite. Lateral und hinten liegt das Scheitelbein, dem sich dann das Praefrontale in der lateralen Begrenzung anschließt. An der vorderen Spitze des Frontale liegt die knorpelige Nasenkapsel und ihr median folgend der schlanke, aufsteigende Teil des Praemaxillare.

Die seitliche Schädelwand wird vorn von einer vertikal stehenden knöchernen Lamelle gebildet: dem Orbitosphenoid, an dessen Basis die Kante das Parasphenoid zutage tritt. Occipitalwärts schließt sich eine knorpelige Wandstrecke an: das Alisphenoid, mit dem Durchlaß für den Trigeninus. Diese knorpelige Wandung dehnt sich weiter occipitalwärts aus bis zum Quadratum, welches außen vom Paraquadratum überlagert wird. Dieses, das Paraquadratum, ist ein länglicher, dreieckiger Knochen, welcher oben breit an Petrosum und Occipitale stößt, unten spitz sich bis über das Quadratum erstreckt. Die Ecke zwischen Paraquadratum, Parietale und Alisphenoid wird durch die Verknöcherung des Petrosum eingenommen.

Zwischen der Kieferregion des Schädels und der Quadratregion spannt sich der Pterygo-palatinbogen aus. Dieser besteht aus dem Pterygoid hinten, dem Palatinum vorn und einer membranösen Verbindung zwischen beiden Knochen. Das Pterygoid ist ein annähernd T-förmiger Knochen, der mit seinem Querschinkel dem Quadratknorpel anliegt, mit seiner Spitze oralwärts schaut. Das Palatinum besitzt eine horizontale zahntragende Platte und eine von da aus sich an der Seitenwand des Schädels emporwölbende Fläche mit nach hinten

gewendeter Spitze. Die Spitzen beider Knochen sind durch ein straffes Ligament verbunden, welches sich als membranöse Platte dem unteren Rande des Pterygoids anschließt und bis zum Gelenkteil des Quadratum hinzieht.

Der Unterkiefer besteht der Hauptsache nach aus einem starken knorpeligen Rest des MECKEL'Schen Knorpels. Dieser trägt hinten die ausgehöhlte Gelenkfläche für das Quadratum. Vor der Gelenkfläche bleibt eine breite oberflächliche Strecke des Knorpels unbedeckt von Knochen. Als Deckknochen kommen das Dentale, Goniale und Operculare in Betracht.

Myologie.

Siredon besitzt zwei Kaumuskeln: einen M. cranio-mandibularis, der aus zwei Schichten besteht, und einen einschichtigen M. mandibularis externus.

1. Musculus mandibularis externus.

Er stellt ein Trapez dar, dessen längste Seite oral, dessen kürzeste vor dem Kiefergelenk liegt. Ursprung und Ansatz bilden



Textfig. 1. Siredon, schematische Darstellung der Schichtung des Cranio-mandibularis. Links hinter dem Auge, rechts vor dem Kiefergelenk.

die beiden anderen Seiten des Trapezes. Der Ursprung liegt am Paraquadratum und nur an diesem. Er besetzt die vordere Facette dieses Knochens. Seine Bündel verlaufen einander parallel. Die zu oberst entspringenden verlaufen am weitesten nach vorn zum Dentale, wo sie sich dicht hinter dem letzten Zähnchen befestigen. Von da an läuft die Insertion bis dicht unter den vordersten Teil des Kiefergelenkes. Die Innervation dieses Muskels erfolgt durch zwei kräftige Stämmchen, die sich aus dem R. maxillaris inferior. ablösen und sich nach hinten unten und auswärts in den Muskel einsenken.

2. *Musculus cranio-mandibularis*. (Taf. 2, Fig. 2 u. Textfig. 1).

Er zerfällt in zwei Schichten, die voneinander durch lockeres Bindegewebe und die Ausbreitung der *Nervi cranio-mandibulares* getrennt sind. Die beiden Muskelschichten sind als *Cranio-mandibularis sublimis* und *Cranio-mandibularis profundus* zu bezeichnen. Beide Schichten sind gleichzeitig sichtbar, indem der tiefe Teil mit einer dreieckigen Fläche unter dem oberflächlichen hervorschaut.

Der *Cranio-mandibularis sublimis* entspringt vom medialen Teile des Scheitelbeines und vom hinteren Bezirk des *Frontale*. Die vordersten Fasern steigen senkrecht nach abwärts, um eine starke Sehne zu entwickeln.

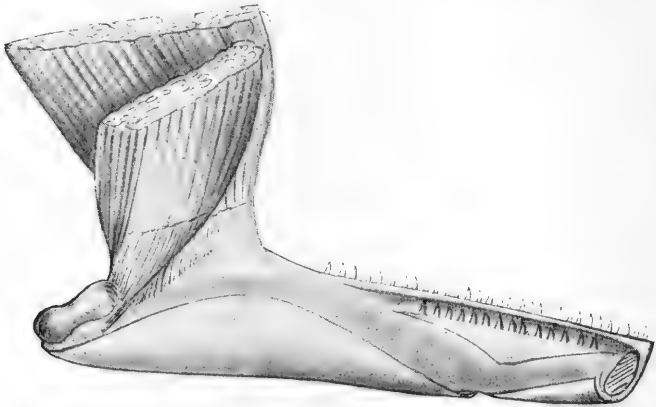
Diese Sehne tritt, sich mit den vordersten Fasern des *Mandibularis externus* verbindend, an das Dentale und der Hauptmasse nach an den *MECKEL*schen Knorpel. Diesen vordersten *Cranio-mandibularis*-Fasern schließen sich weitere an, die sich um die vorderen Fasern herumschlingen und nach einwärts geraten. Der Muskel gewinnt dadurch einen Aufbau, der an denjenigen des *Pectoralis major* des Menschen erinnert. Auch in der Wirkung führt dieser Aufbau zu einer ähnlichen Einrichtung, denn der Muskel bildet mit seiner Sehne eine flache Tasche. Die Sehne heftet sich eine Strecke weit am *MECKEL*schen Knorpel fest.

Die Innervation dieses Muskelteiles erfolgt durch einen *Nervus cranio-mandibularis*, der an der oralen Seite des *Nervus maxillaris inferior*, dicht nach dessen Austritt aus dem Schädel den Stamm verläßt. (Textfig. 4 u. Taf. 1, Fig. 2 3).

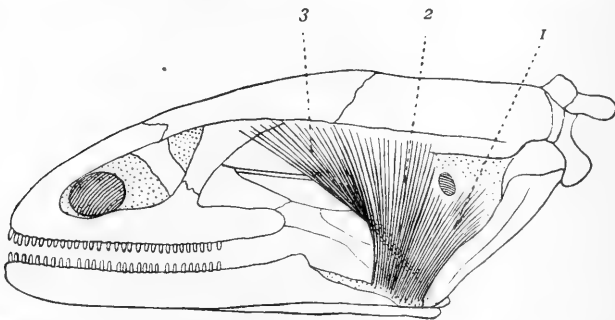
Der *Cranio-mandibularis profundus* ist eine am Ursprung von der oberflächlichen Schicht scharf und bequem trennbare Muskellage. Gegen die Insertion dagegen legt sie sich inniger an die obere Schicht an. Der Ursprung beginnt am *Frontale*. Der vorderste Teil dieses Knochens bleibt unbedeckt. Von hier tritt der Ursprung auf den seitlichen, nach abwärts abgebogenen Teil des *Parietale* über, dessen über dem *Foramen prooticum* gelegene äußerste Ecke indes frei bleibt. Hier tritt der Ursprung auf die knorpelige Seitenwand des Schädels über, wo er zugleich vom *Ramus ophthalmicus profundus* des *Trigeminus* durchsetzt wird. Er umgreift das *Foramen prooticum*, so daß dies nur zu wenig mehr als ein Drittel an seinem oberen Rande frei bleibt. Nun zieht der Ursprung unterhalb des knöchernen *Petrosum* weiter an der Knorpelwand entlang und tritt schließlich an das *Quadratum* bis etwa zur halben Länge des *Paraquadra-*

tums hinab. Auch von der Innenfläche des Paraquadratus kommen noch Muskelbündel.

Es entwickelt sich nun von diesem Ursprunge aus eine ziemlich dicke Muskelplatte, deren Ansatz (Textfig. 2) ausschließlich an dem vom Dentale und Goniale nicht bedeckten Umfang des MECKEL'Schen Knorpels, und zwar vorn in direktem Anschluß an



Textfig. 2. Siredon, Insertion der tiefen Cranio-mandibularisschicht von innen.



Textfig. 3. Siredon, Schema der tiefen Cranio-mandibularisschicht.

die Cranio-mandibularissehne und im Zusammenhang mit ihr, hinten bis dicht an die Gelenkkapsel des Kiefergelenkes¹⁾. Der Ansatz

1) LUTHER findet, daß diese meine Angabe (1913) nur für junge Larven zutrefte. Bei alten Tieren greife der Ursprung auch auf das Goniale über. (Oberer Rand und Fläche die dem Knorpel zugewandt ist.) Meine Präparationen wurden an erwachsenen Tieren angestellt. Die Fig. 31 bei LUTHER zeigt mit meiner Textfig. 2 das Gemeinsame, daß jedenfalls ein Übergreifen auf die Schleimhautseite des Goniale, wie bei allen anderen Urodelen, bei Siredon nicht stattfindet.

ist vorn kurzsehlig, hinten vor dem Gelenk fleischig. Der Ramus ophthalmicus profundus des Trigemini liegt vom vorderen, nicht aber vom hinteren Teil des Muskels bedeckt.

Faserrichtung und Faserverlauf des Cranio-mandibularis profundus. Die langausgedehnte Ursprungslinie und die kurze Insertionsstrecke macht es verständlich, daß die Bündel dieser Muskelplatte eine fächerförmige Anordnung besitzen (Textfig. 2 und 3). Die am meisten gelenkwärts verlaufenden Fasern schlagen den kürzesten Weg ein und treten ganz nach außen an die Grenze des Dentale. So entsteht eine besondere Muskelportion (Textfig. 3 1), die auch durch einen besonderen Ast des N. cranio-mandibularis versorgt wird (Textfig. 4 5 u. Taf. 1, Fig. 2 5). Ihr unmittelbar schließen sich die von der Umgebung des Foramen ovale kommenden Fasern an (Textfig. 3 2).

Diese treten mehr an die Mitte des MECKEL'schen Knorpels entfernter vom Dentale. An ihnen treten kurze Endsehnen auf Weiter nach vorn folgen dann die Fasern vom Parietale (Textfig. 3 3), die sich nach innen um die hinteren Fasern herum-schlagen und mit länger und länger werdenden Sehnen bis nach hinten zum Gelenk treten, nahe an die Grenze des Goniale. Eine „Tasche“ entsteht dadurch nicht. Es ist vielmehr ein kompakter Muskel- und Sehnenstumpf, der an seiner Oberfläche außen und innen verschiedenen Verlauf der Muskel- und Sehnenbündel aufweist (Textfig. 2.)

Die Innervation des vorderen Teils der Muskelmasse geschieht durch zwei Ästchen, von denen einer neben dem N. cranio-mandib. sublimis aus dem Hauptstamm entspringt, der andere als Ästchen des N. cranio-mandib. sublimis auftritt (Textfig. 4 3, 4, Taf. 1, Fig. 2 3, 4).

Neurologie (Textfig. 4).

Der aus dem Foramen prooticum tretende Stamm des 3. Trigemini verläuft zwischen dem Cranio-mandib. profundus einerseits, dem Cranio-mandib. sublimis und Mandibularis externus andererseits. Seine Lage wird bestimmt durch die Grenze zwischen der hinteren und mittleren Portion des Cranio-mandib. profundus. Er bettet sich hier in eine Mulde ein, die dadurch hervorgerufen wird, daß der occipitale Teil des Muskels eben durch seinen Faserverlauf mehr nach lateral vorspringt als die übrigen Teile.

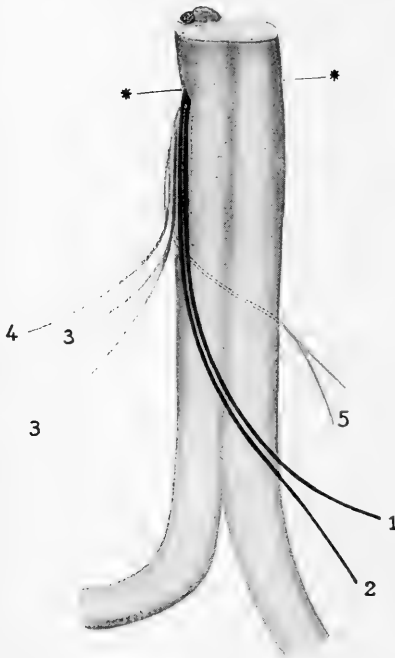
Aus dem Stamm gehen zwei Gruppen von Nerven hervor:

1. Nervi mandibulares externi: nach hinten, unten und außen verlaufend (Textfig. 4 1, 2).

2. Nervi cranio-mandibulares: zum Teil vorwärts, zum Teil nach hinten verlaufend (Textfig. 4, 3—5).

Die Verzweigung im einzelnen vollzieht sich folgendermaßen (s. Textfig. 4):

1. Nervi mandibulares externi. Sie verlassen den Stamm dicht übereinander in der Zweizahl, in der Mitte der Entfernung zwischen Foramen prooticum und Unterkiefer (auf Taf. 1, Fig. 2 durch zwei Kreuzchen als abgeschnitten gekennzeichnet).



Textfig. 4. Schema der motorischen Äste des 3. Trigeminasastes von Siredon. Schwarz: Nn. mandib. externi; grau: Nn. cranio-mandib.; rot: Ast des N. cranio-mand. prof., der zur hinteren Portion des Muskels tritt. Das Schema beruht nur nach abwärts von * * auf Beobachtung.

tritt mit zwei Zweigen in die hintere Portion des Cranio-mandib. profundus (1 in Textfig. 3).

2. Nervi cranio-mandibulares. Sie bilden ein kleines Stämmchen dicht unter dem Austritt des Stammes aus dem Schädel. Dieses Stämmchen sondert sich in drei Ästchen:

a) Ramus sublimis zum Cranio-mandib. sublimis (3). Er tritt von der Unterseite in diesen Muskel ein und gibt auch einen Ast zum M. cranio-mandib. profundus.

b) R. profundus (4) verläuft dicht neben dem vorigen, ebenfalls zwischen beiden Temporalisschichten, und tritt allein in die tiefe Portion ein.

c) R. posterior. (5) schlingt sich hinter dem Stamm herum und

2. Amblystoma tigrinum.

Soweit das Studium einer Schnittserie durch den Kopf dieses Tieres lehrte, bestand genau die gleiche Anordnung der Muskulatur wie bei Siredon. Die Lage der Hauptnervenstämme war die gleiche. Die Anordnung der motorischen Äste war nicht mit Sicherheit zu über-

sehen. COGHILL (1902) hat die motorischen Äste kurz beschrieben, auch den Verlauf der motorischen Wurzel vom Gehirn zur Peripherie auf Serienschnitten untersucht. Es ergibt sich aus seiner Beschreibung, daß sie sich innerhalb des Ganglions über den Teil der Nervenfasern, die zum N. ophthalmicus prof. werden, wenden. Die Wurzel zieht dann nach lateral und geht zur postero-ventralen Portion des Ramus mandibularis. Die motorischen Äste sind bei COGHILL nicht abgebildet; er erwähnt Äste zu jedem der beiden großen Muskeln. Bedeutsam ist indes, daß er in der Abbildung den Rest der motorischen Portion, der zum M. mylohyoideus geht, am hinteren Rande und von der ventralen Seite sich herumschlingend gezeichnet hat.

3. Menobranchus lateralis.

(Vgl. hierzu Taf. 2, Fig. 8, 9, 10 und 11.) Fig. 8 zeigt den Schädel eines erwachsenen Menobranchus von lateral mit eingezeichneten Muskelursprüngen. Fig. 9 Ansicht des unversehrten Muskelpräparates, Mm. mandibularis externus und M. cranio-mandibularis. Fig. 10 zeigt die Schichtung des Cranio-mandibularis, Fig. 11 seine tiefste Schicht, welche einen M. pterygoideus repräsentiert.

Osteologie.

Das Dach des flachen Schädels wird fast ausschließlich vom Frontale und Parietale gebildet. Das Parietale bildet die obere Umgrenzung des Foramen magnum und erscheint weiterhin als eine gebogene Platte, an welcher man vier Ränder und vier Fortsätze unterscheiden kann. Der hintere Rand verläuft nahezu quer, vom vorderen Rande des Hinterhauptloches bis zum hintersten Pol des seitlichen Schädelgebietes (Proc. occipitalis mihi). Der mediale Rand lagert sich in der Mittellinie neben das Scheitelbein der anderen Seite und ragt neben dem Stirnbein innen eine Strecke weit nach vorn (Proc. frontalis m.). Der vordere Rand verläuft tief nach hinten einspringend, um sich dann weit nach vorwärts zu erstrecken (Proc. orbitalis m.). Der seitliche Rand endlich zieht sich längs des seitlichen Randes des Schädeldaches bis nach hinten entlang. Er überlagert, dachförmig vorspringend, den hinteren Teil der Seitenwand des Primordialcraniums, so daß das Primordialcranium, welches hier das Foramen prooticum trägt, an dieser Stelle von außen her tief eingesenkt und versteckt liegt. Die ganze seitliche Region des Parietale ist im Bereiche des Processus orbitalis nach abwärts gesenkt und entwickelt oberhalb des Foramen ovale einen weiteren, vierten Fortsatz, den Proc. temporalis (m.).

Das Os frontale erstreckt sich von der Spitze des Schädels, wo es zwischen Vomer und Praemaxillare eingekeilt ist, bis nach hinten

zwischen die erwähnten Fortsätze des Scheitelbeins, so daß an ihm ein vorderer und hinterer Teil unterschieden werden kann. An der Grenze zwischen beiden Teilen erhebt sich ein Kamm, der (Crista temporalis) im Bogen bis nahe zur Mittellinie und von da seitwärts über das Scheitelbein nach außen bis nahe zum Proc. temporalis zieht. In der so abgegrenzten Grube entspringt ein Teil des M. cranio-mandibularis. Nach einwärts von dieser Crista temporalis ist der hintere Teil des Scheitelbeins dellentartig eingezogen; auch hier entspringt ein Teil des Cranio-mandibularis.

Das Os frontale grenzt seitlich an die Knochen der Kieferregion, die hier Besonderheiten darbieten (WIEDERSHEIM). Die Maxilla fehlt. An ihrer Statt zieht ein Ligament vom Intermaxillare zu dem sogenannten Proc. antorbitalis, das Primordialcranium. Der Vomer steht mit einer vertikalen Lamelle neben dem Stirnbein, welches hier mit seinem Proc. uncinatus die Öffnung des N. olfactorius umgibt.

An der Seitenwand des Schädels sind zwei Gebiete zu unterscheiden: die knorpelige Wandung des Primordialcraniums und der ihr vorgelagerte Pterygopalatinbogen. Die Seitenwand ist hier völlig knorpelig. Ein verknöchertes Orbitosphenoid existiert nicht. Diese seitliche Knorpelwand ist von mehreren Nervenöffnungen durchsetzt. Sie trägt vorn, unter dem Proc. uncinatus des Stirnbeins, den Proc. antorbitalis, hinten unter dem Proc. temporalis des Scheitelbeins den Proc. postorbitalis (WIEDERSHEIM gibt letztere Deutung als möglich zu). Hinter dem Proc. postorbitalis findet sich in einer nischenartigen Einsenkung des knorpeligen Alisphenoids das Foramen ovale.

Der Pterygopalatinbogen besteht aus einem Knochenstück, dessen vorderer, zahntragender Teil dem Palatinum entspricht. Er ist an dem Vomer befestigt. Das Pterygoid, welches den hinteren Teil des Knochens bildet, umgreift mit seinem hinteren und unteren Rande das Quadratum.

Dieser Knochen, das Quadratum, ist im Gelenkteil verknöchert, dagegen in dem vom Paraquadratum überlagerten Teil knorpelig. Hier tritt es zwischen Pterygoid, Alisphenoid und Paraquadratum in weiter Ausdehnung zutage, mit dem Alisphenoid zusammenfließend.

Das Paraquadratum ist eine „Bumarang-ähnlich“ (HUXLEY, WIEDERSHEIM) gestaltete Platte, welche durch eine Leiste in zwei Facetten zerfällt. Die hintere ist breiter, die vordere schmal. Zwischen ihm und dem Parietale bleibt ein schmaler Saum der knorpeligen Labyrinthregion sichtbar, in welcher eine Verknöcherung, als Petrosom, aufgetreten ist.

Der Unterkiefer besitzt Dentale und Goniale als selbständige Knochen. Das Articulare bleibt knorpelig, der MECKELSCHE Knorpel erhalten. Auf dem Goniale sitzt ein, sechs Zähnen tragendes Operculare.

Myologie.

Die Kaumuskeln von Menobranchus sind der Mandibularis externus, der Cranio-mandibularis und ein Pterygoideus.

1. *Musculus mandibularis externus*. (Taf. 2, Fig. 9)

Die große Stärke dieses Muskels bei *Menobranchus* wird von BRONN hervorgehoben, seine Mehrschichtigkeit und sein Ursprung von ihm richtig geschildert.

Er erscheint aus zwei Portionen zusammengesetzt. Die eine liegt ganz oberflächlich und zieht mit ihren Bündeln schräg vom Paraquadratum nach vorn und unten zum Dentale. Sie wird durch Bündel fortgesetzt, die sich von unten her bogenförmig jenen anderen anlegen. Der Ursprung dieser Portion liegt längs des ganzen Paraquadratoms an dessen vorderer Facette. Sie inseriert hinten kurzsehlig unterhalb des Gelenkes, vorn dagegen mit langen Sehnenzügen am Dentale, in der Höhe der hintersten Operkularzähnen. Von ihr teilweise bedeckt liegt die zweite Portion, die nur occipital- und scheidelwärts unter jener hervorschaubt. Diese entspringt an der verknöcherten Partie der Labyrinthregion (dem Petrosum) zwischen Parietale und Paraquadratum, sodann aber sehlig vom hintersten seitlichen Rande des Parietale bis zu der Stelle, wo es mit seinem Processus temporalis das Foramen prooticum überlagert. Von hier spannt sich eine fibröse Platte bis zum Paraquadratum, die ebenfalls von Ursprüngen des Mandibularis eingenommen wird. Will man also auf den Stamm des Trigemini und die tiefen Muskelpartien des *M. cranio-mandibularis* eingehen, so müssen diese Masseterursprünge abgetragen werden (Fig. 10). Die sich von diesen Ursprüngen entwickelnden Bündel (tiefe Lage des Mandibularis externus) verwachsen in ganzer Ausdehnung mit der oberen Lage, gewinnen indes eine von dieser getrennte Insertion und zwar gemeinschaftlich mit der starken Sehne des Cranio-mandibularis.

Beide Teile dieses Muskels erweisen sich insofern als eine Einheit, als nur zwei Nerven existieren, die sie gemeinsam versorgen (Fig. 10 1 u. 2, abgeschnitten).

2. *Musculus cranio-mandibularis* (Textfig. 5).

Dieser starke Muskel besteht aus drei Schichten, die als sublimis, medius und profundus bezeichnet werden können. Von diesen entspringen der sublimis und medius auf dem Schädeldach vom Parietale und Frontale, der profundus von der knorpeligen Seitenwand des Primordialcraniums. Im einzelnen verhalten sie sich folgendermaßen.

1. Der *M. cranio-mandibularis sublimis* entspringt (Fig. 9) mit einer hinteren Portion in einer Delle des Scheitelbeins dicht neben der Mittellinie und bis nahe zum Foramen magnum hin. Diese Portion entwickelt an ihrem hinteren Rande eine starke Sehne, die auch auf die Unterfläche des Muskels übergreift. Die vordere Portion (Fig. 9) entspringt lateralwärts neben der *Crista temporalis* vom Scheitelbein und dem hintersten Teil des Stirnbeins und schließt sich mit anfänglich kurzen, je weiter nach vorn desto längeren Bündeln der von hinten kommenden Endsehne an.

Die Innervation dieser Schicht erfolgt durch einen kräftigen *N. cranio-mandibularis sublimis*, der sich, entsprechend der Zwei-



Textfig. 5. Menobranchus. Schichtung des Cranio-mandibularis, schematisch. Links hinter dem Auge, rechts vor dem Gelenk.

teilung des Muskels in zwei Ästchen gabelt (Fig. 10 β zwei abgeschnittene Stümpfe, Textfig. 6 β).

2. Der *M. cranio-mandibularis medius* liegt dicht unter dem vorigen Muskel, vorn ihn noch überragend (Fig. 9), jedoch nicht so weit nach hinten reichend wie der vordere Abschnitt der oberflächlichen Portion (Fig. 10). Diese mittlere Muskelschicht schließt sich, mit einer kurzen sehnigen Insertion der oberflächlichen Schicht an. Als Nerv tritt zunächst ein zweiter Ast des *N. cranio-mandibularis* an die Schicht heran (*N. cranio-mandibularis medius* [Fig. 10 u. Textfig. 6 γ]). Dieser tritt mit zwei Ästchen in das Innere der Schicht und an ihre mediale Fläche. Ferner tritt ein sehr starker Ast des folgenden Nerven von medial an diese mittlere Muskelschicht (l. c. 5).

3. Der *M. cranio-mandibularis profundus* (Fig. 10 u. 11) entspringt vom *Proc. orbitalis* des Scheitelbeins und vom lateralen Rande dieses Knochens bis oberhalb des *Foramen prooticum*, d. h. bis zum *Proc. temporalis*. Auch diese Muskelmasse gewinnt Anschluß an

die beiden vorhergehenden. Innerviert wird die Schicht vom N. cranio-mandibularis profundus (l. c. 5), der einen Ast wie schon erwähnt, zur vorhergehenden Schicht abgibt, mit einem zweiten sich in diese tiefe Muskelmasse einsenkt. Die gesamte Cranio-mandibularis-Masse inseriert am MECKEL'Schen Knorpel mit einer kräftigen Sehne im Bereich des Operculare, fleischig von da aus nach hinten zum Gelenk.

3. M. pterygoideus [anterior et posterior].

Löst man nun auch diese Muskelmasse ab, so liegt eine äußerst dünne, nur wenige Fäserchen dicke Schicht da (Fig. 11, Textfig. 5 rot), die deutlich von der oberen Masse gesondert ist. Ihre Trennung von der oberen Schicht ist zwar deutlich und läßt sich leicht herbeiführen, ist aber nicht durch dazwischengelagerte Fascien erleichtert. Der Ramus ophthalmicus profundus des Trigemini liegt zwischen ihr und der oberen Schicht. Der Ursprung dieser Muskeln, die einen Pterygoideus bilden, liegt ausschließlich am Knorpel der seitlichen Schädelwand. Er nimmt hier mit drei Zacken die Gegend des Orbitosphenoids ein und greift auf das Alisphenoid über bis dicht vor dem Foramen prooticum. Die Fasern gehen in eine sehr dünne Sehne über, die an der medialen Seite des Goniale Ansatz findet. Durch einen Zwischenraum getrennt entspringt unterhalb des Foramen prooticum ein weiterer Muskel, mit sehr wenig Bündeln. Dieser kommt gleichzeitig noch vom knorpeligen Teil des Quadratum neben dem Paraquadratum. Er zieht schräg nach vorn, jenen anderen überdeckend und inseriert am MECKEL'Schen Knorpel vor dem Gelenk.

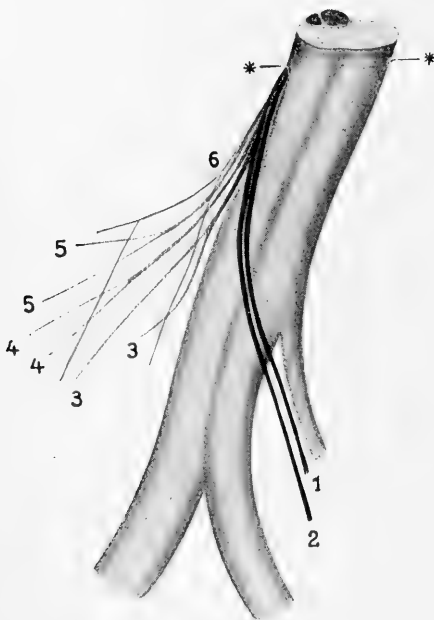
Mit aller wünschenswerten Sicherheit kann ich die Innervation dieser tiefsten Schicht nicht vortragen. Sicher ist nur, daß keiner der bisher oben genannten Nervenstämme in diese Bündel eintritt. An zwei Präparaten habe ich zwei äußerst feine Fädchen angetroffen, die sich von lateral her in die dünnen Muskelchen einsenkten. Eines von ihnen versorgte, sich gabelnd, den vorderen Teil, ein anderes auf dem Alisphenoidknorpel nach abwärts ziehend den hinteren Teil des Muskels. (Textfig. 6 u. Taf. 2, Fig. 11 6).

Neurologie.

Der Stamm des dritten Trigeminiastes verläuft parallel dem Paraquadratum vom Foramen prooticum zum MECKEL'Schen Knorpel,

liegt also am hinteren Rande des ganzen Muskelkomplexes, nicht wie bei *Siredon* zwischen seinen Komponenten. Dabei wird er vom *M. mandibularis externus* gedeckt. Nachdem er sich in zwei Endäste geteilt hat, verläuft der mit dem MECKEL'Schen Knorpel nach vorn tretende Endast lateral von der Insertion der tiefsten Muskelschicht.

Die motorischen Nerven zerfallen in Nn. mandibulares, Nn. cranio-mandibulares und Nn. pterygoidei (s. Textfig. 6).



Textfig. 6. Schema der motorischen Äste des 3. Trigeminasastes von *Menobranchus*. Abwärts von ** auf Beobachtung beruhend. Schwarz: die beiden Rami mandibulares externi, neben dem sensiblen, durch den Muskel tretenden Ast gelegen; grau: die Nn. cranio-mandibulares sublimis medius und profundus; rot: die an 2 Präparaten gefundenen Nn. pterygoidei.

1. Die Nn. masseterici (Textfig. 6, 1 2). Sie sind zwei an der Zahl und treten vom motorischen Teil des Nerven nach occipital hin über den sensiblen Hauptstamm hinweg. Sie legen sich dann an den sensiblen Ast an, der, vom Hauptstamm abgehend, nach rückwärts den *M. mandibularis externus* durchbohrt und sich an die Haut in der Umgebung des Ohres verästelt. Die beiden motorischen Äste versorgen, wie oben beschrieben, die beiden Portionen des *M. mandibularis externus*.

2. Die Nn. cranio-mandibulares (Textfig. 6, 3—6) lösen sich alsbald nach dem Durchtritt des Nerven durch das Foramen prooticum von ihm ab. Sie müssen einen etwas weiteren Weg

zurücklegen, weil sie sich um den knorpeligen Proc. postorbitalis herumzubeben haben. Sie zerfallen in

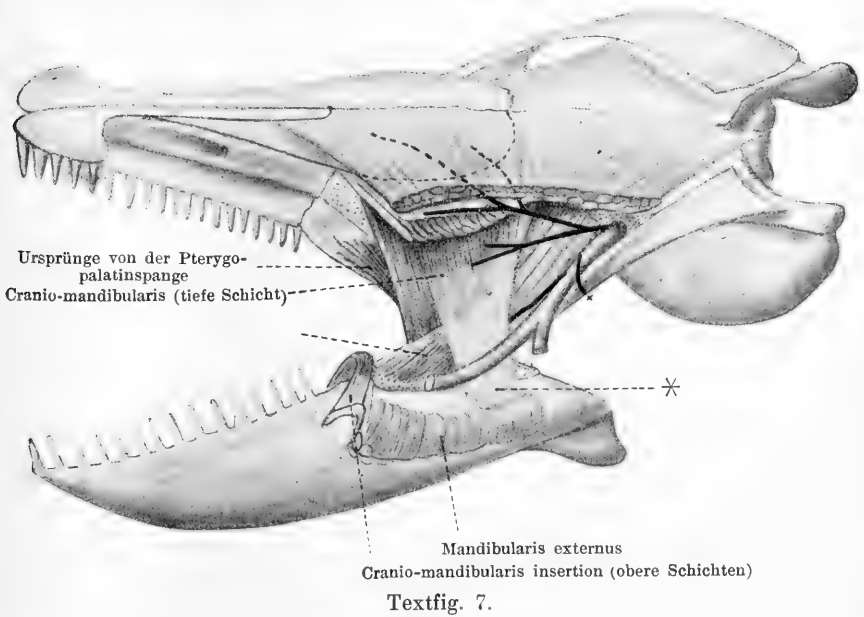
a) den N. cranio-mandibularis sublimis (Textfig. 6, 3), zwischen der Sublimis- und Mediusportion des Muskels verlaufend mit zwei Ästchen für die beiden Portionen des *M. cranio-mandibularis sublimis*;

b) N. cranio-mandibularis medius, stärkerer Nerv (Textfig. 6, 4), ebenfalls zwischen Sublimis und Medius verlaufend und

sich in zwei Äste sondernd, die den Medius versorgen und zum Teil durch ihn hindurch an seine mediale Fläche dringen;

c) N. cranio-mandibularis profundus, starker Nerv (Textfig. 6, 5), medial vom Medius verlaufend und sich in zwei Äste gabelnd. Einer dringt von medial in diese Schicht ein, der andere versorgt den M. cranio-mandibularis profundus.

3. Nn. pterygoidei (Textfig. 6, 6). So sind jene erwähnten zwei äußerst zarten Nerven zu bezeichnen, die, den Nn. cranio-mandibulares zugehörig, zu den tiefsten oben beschriebenen Mm. pterygoidei ziehen. In ihrer anatomischen Anordnung besteht



kein Anlaß, sie von den Nn. cranio-mandibulares zu sondern. Dies geschieht vielmehr vornehmlich mit Rücksicht auf ihr motorisches Endgebiet. Sie stellen die am meisten medial gelagerten Äste jener Nerven dar.

4. *Proteus anguineus* (Textfig. 7).

Der Kaumuskelkomplex von *Proteus* nimmt eine sehr interessante Mittelstellung zwischen dem von Siredon und dem soeben von *Menobranchus* beschriebenen ein. Der M. mandibularis externus (in der Textfig. 7 gegen den Unterkiefer zurückgelegt, ist eine einfache Schicht, von ähnlichem Ursprung wie die gleiche von Siredon. Mit Sicherheit konnte ein Nerv festgestellt werden,

der sich in der, in Textfig. 7 durch ein * als abgeschnitten gekennzeichneten, Lage befindet. Doch möchte ich noch die Existenz eines zweiten Nerven, der leider durchriß und nicht mehr in seinem ursprünglichen Situs festgestellt werden konnte, als gesichert ansehen.

Der *M. cranio-mandibularis* teilt mit dem von *Menobranchus* die Mehrschichtigkeit. In der Textfigur sind die beiden Schichten eines *Sublimis* und *Medius*, auf dem Schädeldach abgeschnitten, zu erkennen. Die kräftige Sehne, die beide Schichten vereinigt, inseriert weit vorn hinter dem letzten Dentale-Zähnen, und lateral von den Opercular-Zähnen am Goniale. Der orale Rand des *Mandibularis externus* und der *occipitale* des *Cranio-mandibularis* sind in ganzer Länge durch ein Sehnenblatt verwachsen, das von der Endsehne aus zwischen beide Muskeln tritt. In der von diesem Sehnenblatt gebildeten Rinne liegt der zweite Ast des *Trigeminus*.

Die zu den erwähnten Portionen des *Cranio-mandibularis* tretenden Nerven sind nicht so kompliziert wie bei *Menobranchus* angeordnet. Ein stärkerer Ast tritt zu ihnen, am hinteren Rande der mittleren Schicht sich spaltend. Zwischen *Sublimis* und *Medius*, wie auch medial von letzterem, treten sie an die zugehörigen Muskelteile. Aus demselben Hauptstamm tritt ein zweiter motorischer Ast zu der tiefen, nunmehr zu beschreibenden Muskelportion ab.

Diese tiefe Schicht ist dadurch charakterisiert, daß sie mit der Hauptmasse zwar dorsal liegt vom *Ramus ophthalmicus profundus*, jedoch medial vom *R. tertius* des *Trigeminus*. Nur ein kleiner Teil ihrer Ursprünge (in der Textfigur links) entsteht vom vordersten Teil der *Pterygo-palatinspange*. [Hierdurch berichtige ich die Angabe meines Greifswalder Vortrages, in dem ich angegeben hatte, daß bei *Proteus* Ursprünge vom *Pterygoid* fehlen. Ich hatte damals die sehr winzigen Verhältnisse noch nicht auf einer Schnittserie untersucht.] Diese vordersten Fasern liegen ventral vom *R. ophthalmicus profundus*.

In ihrem Aufbau erinnert dieser *Cranio-mandibularis profundus* an den tiefen Muskel von *Siredon*. Auch hier besteht eine fächerförmige Faltung (vgl. Textfig. 1), nur mit dem Unterschiede, daß bei *Proteus* der *occipitale* Teil mit seiner Insertion weiter nach vorn reicht als bei *Siredon*. Ebenso reicht aber der vordere Teil mit seiner Insertion auch weiter nach occipital; und während die Insertion des hinteren Teiles ganz streng auf das *Articulare* beschränkt bleibt, greift die sehnige

Insertion mit verlängerter Sehne weiter nach abwärts an das Goniale. Darin weicht also Proteus von Siredon ab und neigt zu Menobranchus hin.

Auch hinsichtlich der Innervation erinnert diese Schicht an die gleiche von Siredon. Erstens nämlich empfängt sie einen Ast aus dem gemeinsamen N. cranio-mandibularis, so wie bei Siredon der M. cranio-mandibularis profundus und die darüber liegende Schicht gemeinsam innerviert werden. Sodann aber empfängt die tiefe Schicht bei Proteus ebenso wie bei den anderen Formen einen besonderen Nerven. Bei Menobranchus wurden die beiden Ästchen dieses Nerven als Nn. pterygoidei bezeichnet (Fig. 11 und Textfig. 6 ♂), bei Siredon war es der rückwärts ventral um den Stamm tretende Nerv (Fig. 2 und Textfig. 4 ♀). Man ist vielleicht zu der Vermutung berechtigt, daß auch bei Menobranchus und Proteus diese Nerven ventral vom Stamm verlaufen würden, wenn nicht der Ramus maxillaris inferior selbst schon am hinteren Rande der Muskulatur verlief. Bei Proteus tritt der Nerv zu derjenigen Portion, die die äußere Wand des Fächers bildet und sich an dem Articulare befestigt.

Die tiefe Muskelschicht läßt ein Bündel, sehr platt und dünn nach lateralwärts zum äußeren Rande des Unterkiefers treten, wo es neben der Insertion des Mandibularis externus inseriert. (S. Textfig. 7*.)

Die Neurologie der motorischen Äste gestaltet sich hier also ähnlich einfach wie bei Siredon. Es bestehen

1. ein (zwei?) N. (nn.) mandibularis externus (i), der (die) lateral-dorsal über den R. maxillaris inferior hinwegzieht (ziehen),
2. ein N. cranio-mandibularis mit mehreren Ästen für die Schichten des gleichnamigen Muskels,
3. ein N. cranio-mandibularis profundus, speziell zur tiefen Portion, und zwar zu demjenigen Bezirk von ihr, der an das Articulare tritt.

5. Siren lacertina.

(Hierzu Taf. 1, Fig. 5 u. 6, Taf. 2, Fig. 7.)

Literatur. Wichtig ist, daß bei Siren die Existenz eines besonderen Muskels, eines „Pterygo-maxillaris“ von BRONN (1873 bis 1875) angegeben wird. Diese Angabe ist aber insofern unrichtig, als daß der Ursprung an die „Unterfläche des Os pterygoideum“ verlegt wird. Ein solcher Knochen kommt bei Siren überhaupt nicht vor. Bereits VAILLANT (1863) hatte denn auch den Ursprung richtiger, wenn auch nicht exakt, angegeben; er nennt den Muskel

„Pterygoidien“ und läßt ihn „an den Seitenflächen des Schädels, am unteren Teil der Fossa temporalis“ entspringen. Später hat WILDER (1891) ihn richtig beschrieben: an „einem scharfen Rande des Schädels zwischen dem Kiefergelenk und dem Antorbitalfortsatz, sowie von den Knochen oberhalb dieser Linie, dem Parasphenoid und Ethmoid“. Während VAILLANT und BRONN den Muskel als eine einheitliche Masse am Unterkiefer ansetzen lassen, erkennt WILDER bereits einen doppelten Ansatz, und zwar „vermitteltst direkter Fasern zum unteren Kieferwinkel, ferner durch zwei bis drei Sehnen zu einer Leiste, welche von diesem Punkt quer über den Knochen zieht“. — Aber auch WILDER hat nicht erkannt, daß es sich um zwei Muskeln handelt, sei es, daß der Muskel an seinem Exemplar anders ausgebildet war, sei es, daß, was mir wahrscheinlicher ist, die Methode der Serienschritte nicht gestattete, die Trennung der beiden Muskeln ganz zu ermitteln. Neuerdings spricht denn auch NORRIS (1913), ohne sie näher nach Ursprung und Ansatz zu charakterisieren, von „den Pterygoidmuskeln“.

Über die beiden anderen Muskeln macht die genauesten Angaben WILDER (1891), dessen Darstellung des „Masseter“ ich im Ganzen beipflichten muß, während seine Schilderung des „Temporalis“ die Gliederung dieses Muskels nicht ganz erschöpft.

Die motorischen Nerven sind von WILDER (1891) und NORRIS (1913), wenn auch unvollkommen, geschildert worden (s. unten).

Osteologie

der für Ursprung und Ansatz der Kaumuskeln in Betracht kommenden Skeletteile.

Die Kaumuskeln entspringen von einer Fläche des Schädels, die als „Schläfengrube“ bezeichnet werden kann. Ihre Grenzen werden bezeichnet durch das Paraquadratum und die Crista mediana, welche sich kammartig oben auf dem Schädel entlang zieht. Der größte Teil der Ursprungsfläche ist flach gelagert und gehört dem Schädeldach an. Ein kleinerer Teil gehört der Grube zwischen Scheitelbein und Paraquadratum und diesem selbst zu. Ein ganz kleiner Bezirk gehört endlich der Seitenwand des Schädels an.

1. Der Muskelbezirk des Schädeldaches umfaßt das Os Parietale und Os Frontale. Am Parietale sind die zwei von WIEDERSHEIM beschriebenen Processus frontales zu unterscheiden, die das Stirnbein medial und seitlich umgreifen. Beide Scheitelbeine stoßen in der Medianlinie mit einer erhabenen Kante zusammen, die nach hinten bis an die Sutura parieto-occipitalis reicht. Diese Sutur liegt auf einem scharfen Vorsprung, der die Oberfläche des Schädels

von dem Planum nuchale trennt. Über das Scheitelbein hinweg zieht sich eine Erhabenheit (*linea muscularis*), die vom *Proc. frontalis lateralis* nach hinten zieht. Durch sie wird das Scheitelbein in zwei Bezirke zerlegt. Die beiderseitigen *Frontalia* stoßen in einen starken Kamm, der aber nur etwa die Hälfte der Länge des Knochens einnimmt, zusammen. Nur in diesem Bezirk ist der Knochen vertieft, während er nach vorn davon, dem Prämaxillare und dem medianen Knochenstück benachbart, plan ausgebreitet ist.

2. Occipitalwärts dehnt sich das Muskelursprungsgebiet über den hinteren Fortsatz des Scheitelbeins, das *Os Petrosum* und das *Paraquadratum* aus. Der erwähnte Fortsatz des Scheitelbeins ist spitzwinkelig nach hinten ausgezogen und stellt eine leicht vertiefte Fläche dar. Ihm benachbart liegt der oberste Teil des *Paraquadratum* und *Os Petrosum*. Dieses füllt mit leichter Vertiefung die Fläche zwischen Scheitelbein und *Paraquadratum* aus. Sein unterer Rand ist scharf begrenzt und überlagert einen knorpeligen spitzen Fortsatz, der, an dem knöchernen Schädel fehlend, am Muskelpräparat aber vorhanden und als *Processus postorbitalis* (WIEDERSHEIM) in die Abbildungen eingetragen ist. Ganz lateral schließt sich das *Paraquadratum* an, das seine ganze gekrümmte Außenfläche der Muskulatur zum Ursprung darbietet. Eine scharfe Leiste zieht auf ihm nach abwärts, den Knochen in eine orale und occipitale Facette sondernd. Nur die vordere, orale bietet der *Trigeminusmuskulatur* Ursprünge, die hintere dagegen dem *Depressor mandibulae*. Der untere Teil des *Paraquadratum*s ist (an dem vorliegenden Exemplar) gegen das *Quadratum* nicht abgegrenzt. Oberhalb der Gelenkfläche prägen sich indes die Fortsetzungen der beiden Muskelfacetten sehr deutlich aus.

3. Die Seitenwand des Schädels bietet die große Besonderheit dar, daß ein *Pterygoid* völlig fehlt. Occipital findet sich in knorpeligem Zustande das *Alisphenoid*, durchsetzt von der Öffnung für den *N. ophthalmicus profundus* und einer zweiten, durch die der 2. und 3. *Trigeminusast* austreten. Vorn grenzt ziemlich scharf das verknöcherte *Orbitosphenoid*, die Seitenwand bildend, an jene Knorpelwand. *Opticus* und *Oculomotorius* besitzen hier ihre Öffnungen. Am bedeutsamsten ist für die Muskelursprünge die Tatsache, daß an der seitlichen Schädelwand das *Parasphenoid* mit breitem, stumpfem Rande hervortritt. Es bildet hier, vom *Processus antorbitalis* beginnend, eine Kante, die nach hinten bis unter das *Foramen ovale* verläuft.

Mandibula.

Schon WIEDERSHEIM hat auf die absonderliche Form der *Mandibula* von Siren aufmerksam gemacht. Ein stark verbreitertes Dentale trägt dazu bei, die beiderseitigen Unterkiefer zu einer schüsselförmig vertieften Grube zu gestalten. Wesentlich aber ist, daß dieses verbreiterte Dentale mit einem Giebel dem knorpeligen *Proc. antorbitalis* gegenübersteht. Das Dentale erstreckt sich im übrigen weit nach hinten, um dort hinter dem Gelenk ein Stück hinauszuragen. Eine sanfte Erhebung läuft außen auf dem Dentale entlang.

Das innen gelegene Goniale bildet eine dreieckige Platte, deren höchste Erhebung sich an die Spitze des Dentale anschließt. Der Knochen reicht occipital nicht soweit wie das Dentale. Das Articulare wird rinnenartig von ihm umfaßt, so, daß es auch von außen her sichtbar ist. Ein eigentlicher Processus coronoides fehlt. Die Innenfläche des Unterkiefers ist leicht ausgehöhlt und weist etwa an der Grenze von mittlerem und hinterem Drittel das dem Goniale angehörige Foramen pro chorda tympani auf.

Der MECKELSCHE Knorpel ist nur in den vordersten zwei Dritteln erhalten. Er steckt hier in der Röhre, die beide Deckknochen um ihn bilden. Das Gelenkstück ist verknöchert. Es stellt zwischen Dentale und Gelenkfläche die breite Oberfläche des Knochens dar. Der Gelenkteil ist stark konvex und unregelmäßig geformt. Er ist überknorpelt und fügt sich in eine seiner Form angepaßte Gelenkkavität des Quadratum hinein.

Als Hilfsapparate des Muskelsystems, ihnen Ursprünge darbietend, bestehen bei Siren starke Aponeurosen und Lig. intermuscularia. Sie werden von WILDER (1891) als Lig. intermusculare anterius, posterius, laterale und mediale beschrieben. Das Lig. i. ant. entspringt vom Processus antorbitalis und bildet die Scheidewand zwischen „Masseter“ und „Temporalis“. Es verliert sich nach vorn in das neben der Nasenkapsel gelegene Bindegewebe. Das Lig. i. post. liegt zwischen dem sogenannten „Masseter“ und den Nackenmuskeln und entspringt vom Schädeldach. Das Lig. i. lat. entspringt von dem scharfen Rande des Schädels, der vom Quadratum, Tympanicum (i. e. quadratojugale) und Occipito-petrosum gebildet wird und liegt zwischen „Masseter“ und Depressor mandibulae.

Myologie.

Die Kaumuskeln von Siren lassen sich in drei Gruppen sondern, die ich auch hier als Mandibularis externus, Cranio-mandibularis und Pterygoideus bezeichne.

1. Musculus mandibularis externus (Taf. 1, Fig. 6).

Er zerfällt in eine oberflächliche und eine tiefe Schicht (Pars sublimis, Pars profunda); die oberflächliche Schicht bildet mit drei Portionen einen im Umkreis hufeisenförmigen Belag der Schädeloberfläche. Sie entspricht einem Teil der sogenannten 1. Portion WILDERS. Sie entspringt vom hinteren Fortsatz des Scheitelbeins und greift dann über auf das Paraquadratum, dessen vordere Facette sie bis dicht über das Gelenk hin einnimmt. Die

drei sich daraus formierenden Portionen konvergieren gegen den höchsten Punkt des Os dentale, an das sie sich befestigen. Die Insertion überschreitet die oben erwähnte Erhabenheit des Dentale und endet unterhalb des Gelenkes. Die untersten Fasern der Portion verlaufen bei geschlossenen Kiefern fast parallel dem Unterkieferande.

Die Innervation geschieht durch zwei feine Nervenäste eines Nervus mandibularis externus (auf Taf. 1, Fig. 6 als abgeschnitten durch * * und mit 1 und 2 bezeichnet).

Nach Abtragung dieser oberflächlichen Schicht erscheint eine tiefe Muskelschicht, die abermals aus zwei völlig voneinander gesonderten Portionen besteht. Sie sind neben der abgetragenen oberflächlichen auf Taf. 1, Fig. 6 zu sehen. Die vom Proc. post-orbitalis kommende ist die oberflächlichere von beiden. Sie entspricht der „zweiten Portion“ WILDERS¹⁾. Von ihrem Ursprung am Proc. orbitalis zieht sie schräg nach unten, um fleischig am Dentale, dicht nach innen von der oberflächlichen Schicht zu inserieren. Die andere Portion entspringt vom Petrosum und der benachbarten Fläche des Paraquadratum, um, ein wenig nach vorwärts verlaufend, dicht nach einwärts von der vorhergehenden Portion zu inserieren. Die Ansätze sämtlicher 3 Mandibularis-externus-Portionen bilden eine enger zusammengehörige Fleischmasse. WILDER unterscheidet die tiefere Schicht nicht als selbstständige Portion, als welche sie aber durch ihre Innervation kenntlich gemacht wird. Sie geschieht nämlich, entsprechend den zwei Portionen, durch zwei an verschiedenen Stellen vom Trigemini sich ablösende Nervenstämmchen. Die Nervenfädchen zur dritten Portion kommen aus dem proximalen, sensiblen Ast des Hauptstammes, der am Kiefergelenk vorbeizieht (Textfig. 10 u. Taf. 1, Fig. 6 3, 4). Die Nerven zu der vom Proc. postorbitalis entspringenden Portion kommen gemeinsam mit denen zu der oberflächlichen Muskelschicht aus dem zweiten großen sensiblen Aste, der dicht unterhalb des Kiefergelenkes zur Haut tritt (Textfig. 10 u. Taf. 1, Fig. 6 5, 6). Gleichzeitig empfängt diese Portion jedoch noch ein Ästchen aus dem später zu beschreibenden N. cranio-mandibularis, das von medial her (also in der Abbildung verdeckt) in den Muskel eintritt.

1) So faßt sie auch LUTHER (1914) auf, rechnet sie aber zum Pterygoideus posterior, vom dem sie indes durch die Innervation durchaus getrennt ist.

Ein Vergleich mit WILDERS Beschreibung ergibt, daß dessen erste und zweite Portion in meinen dreien enthalten sind. Für seine drei „Masseter“portionen finde ich bei meinen Präparaten keinen Beleg. Aus seiner Beschreibung geht nun aber mit Sicherheit hervor, daß er in seiner tiefen Masseterportion den von mir so genannten und weiter unten beschriebenen *M. pterygoideus posterior* vor sich gehabt hat¹⁾. — Abgesehen davon hat WILDER Recht, wenn er den „hohen Grad der Differenzierung“ bewundert, „die dieser Muskel erreicht hat, besonders bei einem so tiefstehenden Tier“. WILDER hat — unter der falschen Voraussetzung, daß seine dritte Portion zum Masseter gehöre —, Recht, wenn er vermutet, daß es sich vielleicht bei dieser Komplikation um eine Trennung der Pterygoideusmuskeln von der primitiven Masse der Kaumuskeln handle. Er hebt hervor, daß der Nervus maxillaris inferior durch seine (WILDERS) zweite und dritte Masseterportion hindurchlaufe und er ist geneigt, die zweite Portion dem „Pterygoideus externus“, die dritte Portion nebst dem Pterygo-mandibularis dem „Pterygoideus internus“ zu homologisieren. Dies ist natürlich eine müßige Vermutung, denn seine „dritte Portion“ ist eben kein „Masseter“teil, wie schon seine Beschreibung von der Lage des dritten Trigeminusastes, sodann aber die von mir nachgewiesene Innervation mit Sicherheit beweist. Nur die drei von mir oben als Portionen des Mandibularis externus beschriebenen Teile wurden von einer Nervenquelle aus versorgt, nämlich durch zwei stärkere Nerven, die ich weiter unten als *Nn. mandibulares externi* beschreiben werde.

2. Musculus cranio-mandibularis.

Er besteht aus vier gesonderten Portionen, deren erste eine Verbindung herstellt zwischen ihm und dem Mandibularis externus, und als „Verbindungsportion“ zu bezeichnen ist. Die übrigen sind als *M. cranio-mandibularis sublimis medius* und *anterior* zu benennen. Die Verbindungsportion erscheint ihrem Verlaufe nach als abgesonderter Teil des Mandibularis externus. Sie entspringt (Taf. 1, Fig. 6) in der Fortsetzung der oberflächlichen Schicht dieses Muskels vom hinteren und medialen Bezirk des Parietale und lagert sich von medial her an die vom Processus postorbitalis kommende Mandibularis externus-Masse, mit der vereinigt sie auch

1) LUTHER faßt WILDERS „dritte Portion“ ebenfalls als *Pterygoideus posterior* (= *Add. mandibulae posterior* seiner Nomenklatur) auf.

inseriert. Die Innervation indes läßt sie als dem Cranio-mandibularis-Komplex zugehörig erscheinen, da sie durch zwei Nervenfasern aus dem Ramus cranio-mandibularis, nicht aber aus dem R. mandibularis externus innerviert wird. Diese beide Nerven treten als gesonderte Fädchen aus dem R. cranio-mandibularis heraus und begeben sich von lateral und medial her in den Muskel. Der eine Nervenast verläßt den Stamm gemeinsam mit dem vorher erwähnten Nerven, der die vom Processus postorbitalis entspringende Mandibularis externus-Portion mit innerviert.

Der Cranio-mandibularis sublimis (Taf. 1, Fig. 65 und Textfig. 8)

stellt die Hauptmasse des kräftigen Komplexes dar. Er entspringt vom Parietale in der Fortsetzung der Verbindungsportion und tritt auf den hinteren Teil des Frontale über. Hierbei nimmt der Ursprung die vertiefte Fläche des Schädeldaches neben der Crista mediana ein. Am occipitalen Rande entwickelt dieser fächerförmig gestaltete Muskelbauch eine kräftige Sehne, die sich am Dentale und Goniale, oralwärts vom Eingang in den Canalis primordialis befestigt und beide Knochen innen und außen sehnig überkleidet.

Die Innervation erfolgt durch zwei Ästchen aus einem N. cranio-mandibularis, von denen der eine lateral, der andere medial (Taf. 1, Fig. 6 u. Textfig. 10 10) von dem Muskel verläuft und sich in ihn einsetzt.

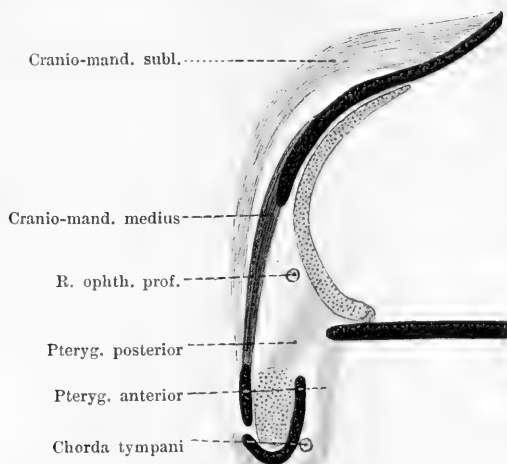
Nach Ablösung dieses Sublimis erscheint der weniger dicke und auch weniger weit in die Länge gedehnte Cranio-mandibularis medius. Sein Ursprung nimmt die seitliche Fläche des Parietale bis zu seiner lateralen Kante ein. Eine platte, sehr dünne Sehne entwickelt sich aus den Fasern. Die Sehne verschmilzt mit der oberflächlichen Portion.

Die Innervation erfolgt auch hier aus zwei Quellen. Lateral und medial breiten sich Rami cranio-mandibulares aus. Der lateral gelegene (l. c. 11) ist gemeinsam ihm und der oberflächlichen Muskelschicht; der medial sich verästelnde tritt auch zur folgenden Schicht hin. (Siehe unten bei der Beschreibung des Pterygoideus posterior.)

Diese, ein M. cranio-mandibularis profundus ist ein wenig selbständiger, von dem vorigen nur durch den Verlauf des N. ophthalmicus profundus gesonderter Bestandteil (s. Taf. 1, Fig. 6). Dieser Nervenstamm liegt medial von der Pars media, dagegen lateral von der Pars profunda (Taf. 1, Fig. 6). Ihr Ursprung nimmt

den lateralen Stirnfortsatz des Scheitelbeins ein und die Fasern verschmelzen bald mit denen der vorhergehenden Portion.

Nach Wegnahme des gesamten M. cranio-mandibularis erscheint der von BRAUN, WILDER und NORRIS bereits beschrie-



Textfig. 8. Schema der Schichtung des Cranio-mandibularis von Siren.

bene, wenn auch nach Verlauf und Innervierung noch nicht genau gewürdigte Komplex der Pterygoidmuskulatur von Siren. Diese Muskulatur verhält sich folgendermaßen.

3. Musculi pterygoidei (anterior und posterior)

(Taf. 2, Fig. 7 u. Textfig. 8).

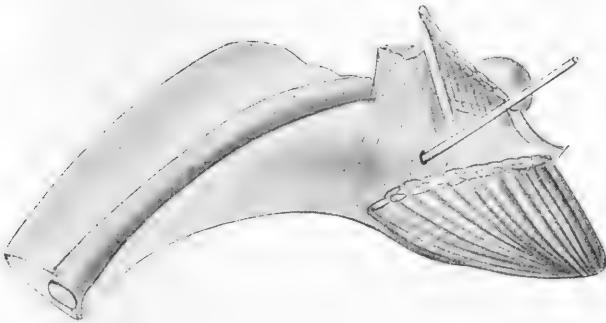
Sie erscheint wie gesagt erst, nachdem die vordere und mittlere Cranio-mandibularis-Portion abgetragen worden ist. Dann liegt die seitliche Schädelwand völlig frei, vorn knöchern (Orbitophenoid), hinten knorpelig (Alisphenoid), überlagert von den an der Schädelwand verlaufenden Nervi opticus und oculomotorius und dem Ramus ophthalmicus profundus des Trigemini. Basalwärts liegt nun eine kurze dicke Muskelmasse zwischen lateraler Kante der Schädelbasis und Unterkiefer ausgebreitet. Der Ursprung der Muskeln findet sich längs des lateralen freien Randes des Parasphenoids, und zwar so, daß der Ursprung oralwärts bis an den Processus antorbitalis, occipitalwärts bis unter das Foramen ovale reicht. Von hier aus sondert sich die Muskelmasse in zwei deutlich voneinander gesonderte Muskeln. Bindegewebe und Fascien liegen zwischen beiden. Keiner dieser beiden Muskeln hat Beziehungen zu einem, hier völlig fehlenden Os pterygoides.

a) *Musculus pterygoideus posterior* (Taf. 2, Fig. 7).

Vom occipitalen Bezirk des Ursprungs tritt ein lateral gelegener Muskel zum Unterkiefer. Er inseriert hier medial vom *Canalis primordialis* auf dem verknöcherten *Articulare* bis zum Gelenkkopf hin. Die letzten Fasern ziehen schräg am Unterkieferkopf vorbei, um sich an seiner äußeren Seite zu befestigen. Auch die Innenseite des Gelenkkopfes wird von Fasern dieses Muskels umgeben, wo sie eine platte Sehne, an die Innenwand des *Goniale* ziehend, entwickeln.

b) *Musculus pterygoideus anterior*.

Dieser Muskel entspringt vom vorderen Gebiete des *Parasphenoids*. Möglicherweise greifen seine Ursprungsfasern auch



Textfig. 9. Unterkiefer von Siren von der medialen Seite. Insertion des *Pterygoideus anterior* (am unteren Rande), *posterior* (rechts) und *Cranio-mandibularis* (links). — *Chorda tympani*.

noch auf den benachbarten Bezirk des *Orbitosphenoid* über. Occipitalwärts liegen beide Muskeln, *Pterygoideus externus* und *internus*, eine Strecke weit nebeneinander. Der *Pterygoideus anterior* wendet sich dann an die Innenseite des Unterkiefers, wo er bei occipital gerichtetem Verlauf seine Fasern am hinteren Winkel des *Goniale* und an der inneren vertieften Fläche dieses Knochens ansetzt. Seine Fasern greifen auch auf die Außenseite des Knochens herum, wo sie sichtbar werden (Textfig. 9).

Über die Innervation dieses Muskels sagt WILDER folgendes: „Die Innervation dieses Muskels wurde nur auf Serienschnitten festgestellt, und zwar nur ein kleiner Ast unmittelbar nach dem Austritt des dritten *Trigeminus*astes aus dem Schädel von ihm entspringend. Er verläuft zwischen „*Temporalis*“ (i. e. *Cranio-mandibularis* meiner Terminologie) und *Pterygo-maxillaris* (i. e.

Pterygoideus anterior + posterior meiner Terminologie). Die Existenz dieses Nerven beweist die Quelle seiner Versorgung und ich bin überzeugt, daß spätere Sektionen imstande sein werden, noch manchen stärkeren Ast des Trigeminus nachzuweisen, der diesen Muskel von oben her erreichen wird.“

Ich selbst habe die Innervation komplizierter gefunden als WILDER, teilweis indes mit seiner tatsächlichen Feststellung und — abgesehen davon — seiner Vermutung in Einklang. Sie geschieht durch ein Stämmchen, das neben den Rami cranio-mandibulares aus dem Trigeminus heraustretend in drei Ästchen zerfällt. Ein mehr selbständiges ist der schon oben erwähnte auch an die mediale Fläche des M. cranio-mandibularis medius tretende Nerv. Es ist, wie aus WILDERS und meiner Beschreibung hervorgeht, derjenige Nerv, den WILDER gefunden hat.

Zwei andere Äste jenes Stämmchens treten aber in die Pterygoidei selbst ein (Taf. 2, Fig. 7 u. Textfig. 10), so daß diese beiden Muskeln noch einen selbständigen, keine sonstigen cranio-mandibularen Komplexe versorgenden Nerven erhalten. Ein Ast zum Pterygoideus posterior tritt unmittelbar vom Foramen prooticum aus in die laterale Seite des Muskels, der Zweig zum Pterygoideus anterior in fast rechtem Winkel von jenem Ast abgehend in die Tiefe zwischen beiden Muskeln, und sodann zum Pterygoideus anterior gleichfalls von lateral her.

Zwischen den Insertionen der beiden Pterygoidei liegt die Chorda tympani und zwar von dort an, wo sie neben dem Kiefergelenk sichtbar wird, bis zu ihrem Eintritt in das Goniale.

Neurologie.

Die Kleinheit des Objektes verhindert für die Präparation eine genaue Feststellung der Lagerung der motorischen Fasern innerhalb des Stammes des 3. Trigeminusastes. Die Abgänge der motorischen Äste vom Stamme dagegen sind genauestens in dem folgenden schematischen Bilde niedergelegt. Der 3. Trigeminusast zerfällt (ohne daß die sensiblen Äste bei der Untersuchung eingehend bearbeitet wären) erst kurz vor seinem Eintritt in den Canalis primordialis in seine beiden Endäste. Der Hauptast läuft nach vorwärts am Unterkiefer weiter. Ein anderer Ast läuft am Kiefergelenk vorbei und löst sich in drei Ästchen zur Haut über dem Gelenk und längs des Unterkiefers auf. Näher der Schädelbasis tritt ein sensibler Ast vom 3. Trigeminusast ab durch den M. mandibularis externus hindurch zur Haut des Halses hin.

Die Lage des Hauptstammes findet sich zwischen dem M. mandibularis externus und der „Verbindungsportion“ des M. cranio-mandibularis einerseits und den beiden Mm. pterygoidei andererseits. Er verläuft genau parallel der erwähnten „Verbindungsportion“ und am occipitalen Rande der cranio-mandibularen Muskulatur.

Die motorischen Äste zerfallen in zwei Gruppen:

1. Nervi mand. externi (zu dreien vorhanden).

2. Nervi cranio-mandib. (zu vierein vorhanden).

Die Nervi mandib. externi verlassen den Stamm mit den Hals- und Gelenkhautästen. Die Nervi cranio-mandib. verlassen den Stamm am N. mandibularis, dicht unterhalb des Foramen prooticum.

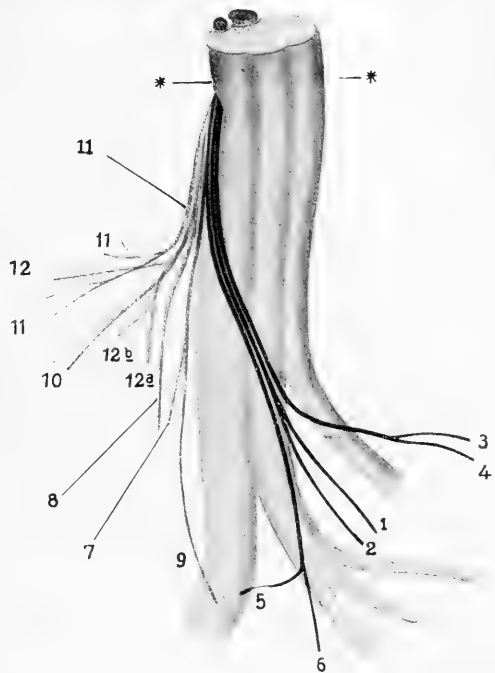
Die Nervi mandib. externi verlaufen nach lateral und occipital, die Nn. cranio-mandib. verlaufen nach oral, lateral und abwärts.

Zwischen den Gebieten der beiden Nervengruppen besteht bis auf eine Ausnahme eine scharfe Trennung.

1. Nervi mandib. ext.: Sie laufen von der vorderen Peripherie des Stammes dorsal über ihn hinweg zu der nicht in den Unterkiefer tretenden sensiblen Abteilung des Stammes. Hier treten von dem größeren distalen Aste zunächst ab:

a) Rami superficiales anteriores (zwei feine Fädchen, Taf. 1, Fig. 6 u. Textfig. 10 1 u. 2), welche in den oberflächlichen Muskelteil eintreten.

b) Ramus superficialis posterior (Textfig. 10 u. Taf. 2, Fig. 6 3 u. 4). Dieser Faden tritt über den Winkel zwischen Hauptstamm



Textfig. 10. Schema der motorischen Äste des 3. Trigeminasastes von Siren. (Erklärung im Text.) Schwarz Nn. mandibulares externi, Grau Nn. cranio-mandibulares, Rot Nn. pterygoideus. Nach abwärts von x-x auf Beobachtung beruhend.

und Halsast hinweg und lagert sich dem Halsast an. Er versorgt mit zwei Ästchen die tiefere Lage des oberflächlichen Mandibularis.

c) Ramus profundus verläuft am sensiblen Hauptstamm weiter und tritt (Textfig. 10 u. Taf. 1 Fig. 6, 5 u. 6) zur Pars profunda des Mandibularis. Er gabelt sich auf der lateralen Seite dieses Muskels in zwei Fädchen, von denen das eine entlang der Außenseite des Muskels nach abwärts zieht.

2. Die Nervi cranio-mandibulares: Sie lagern sich dem sensiblen Hauptstamm gar nicht an, sondern bilden dicht unter dem Foramen prooticum ein kleines selbständiges Stämmchen, das am occipitalen Rande der cranio-mandibularen Muskulatur sofort in seine vier Äste zerfällt. Von diesen ist der hintere (Textfig. 10 7, 8, 9) selbständiger, die vorderen dagegen liegen enger aneinander.

a) Der Ramus communicans tritt mit einem Zweige zwischen den tiefen Mandibularis und die „Verbindungsportion“, beiden Muskeln Äste abgebend (7 u. 8); mit einem anderen Zweige (9) tritt er an die mediale Seite der vom proc. postorbitalis kommenden Mandibularisportion.

b) und c) Rami cranio-mandibulares superficialis und medius (10 u. 11): Diese beiden treten zwischen die Pars superficialis und Pars media des Cranio-mandibularis. Der erste Ast liegt auf der Innenfläche der Pars superficialis und verzweigt sich in ihr (mit zwei Fädchen, 10). Der andere (11) liegt an der Außenfläche der Pars media und verzweigt sich mit drei Fädchen in ihr, während ein anderer gleich nach dem Abgange des Ramus vom Hauptstamme sich ablöst und zum Cranio-mandibularis superficialis zieht.

d) Ramus temporalis profundus seu pterygoideus: Dieser Ast tritt an die Innenseite des Cranio-mandibularis medius. Bei genauer Zergliederung des eingetauchten Präparates unter der Lupe zeigt sich dieser Nerv aus zwei Fädchen zusammengesetzt. Der eine (12) tritt von medial her in den Cranio-mandibularis medius ein (scheint insbesondere für die Pars anterior bestimmt, was nicht genau festzustellen war). Es ist der Nerv von WILSON. Das andere Fädchen dagegen versorgt allein die oben als Mm. pterygoidei bezeichneten Muskeln. Es gabelt sich in zwei Ästchen; von diesen tritt das eine (12a) von außen in den Pterygoideus posterior, das andere (12b) geht unterkieferwärts an der medialen Seite des Pterygoideus posterior entlang und tritt von lateralwärts in den Pterygoideus anterior ein.

Rückblick.

1. Wie die Muskulatur ist also auch die Nervengruppierung bei Siren in zwei Komplexe gesondert. Mandibularis externus-Muskulatur mit Nervi mandibulares und Cranio-mandibularis-Muskulatur mit Nervi cranio-mandibulares.

2. Die Sonderung ist aber nicht absolut durchgreifend. Denn

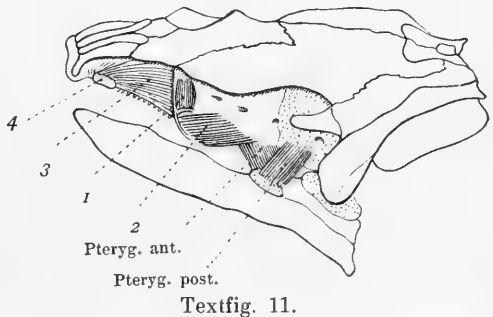
a) der vom Proc. postorbitalis kommende tiefe Teil des Mandibularis externus wird von zwei Nervengebieten her innerviert,

b) die sogenannte „Verbindungsportion“ würde, ohne Berücksichtigung der Nerven, schlechthin zum Mandibularis externus gerechnet werden, dem sie sich mit ihrer Insertion anschließt. Die Innervation weist sie jedoch dem Cranio-mandibularis zu,

c) die ohne Berücksichtigung der Nerven als Musculi pterygoidei bezeichneten tiefen Muskelschichten erscheinen hinsichtlich ihrer Innervation als tiefste Teile des Cranio-mandibularis.

Oral von den eigentlichen Kaumuskeln liegen bei Siren kleinere Muskeln von besonderer Bedeutung. Sie sind zum ersten Male von VAILLANT (Adducteur de la mâchoire supérieure), von WILDER und NORRIS (Levator und Retractor bulbi) beschrieben worden. Ich habe die Muskelchen an der

einen Hälfte des Kopfes auspräpariert, doch gelang es mir leider nicht, ihre Innervation festzustellen. Ich benenne sie vorab mit der Terminologie von NORRIS (1913), obgleich ich seine Angaben über ihren Ansatz nicht völlig mit meiner Beobachtung in Einklang bringen kann (vgl. Textfig. 11).



1. Musculus levator bulbi (Textfig. 11, 1).

Nach NORRIS entspringt dieser Muskel von der Seitenfläche des Orbitosphenoids und inseriert an der hinteren dorsalen Fläche des Proc. antorbitalis. Ich habe den Muskelursprung am Orbitosphenoid gefunden, in beträchtlicher Ausdehnung die vordere,

obere Spitze des Knochens einnehmend bis an die Grenze des Parietale hin. Hieraus formte sich ein dicker, spindelförmiger Muskelbauch, der teils in eine Sehne übergang, teils an einem kurzen Sehnenbogen inserierte, der sich am Orbitosphenoid befestigte. Beziehungen zum Proc. antorbitalis konnte ich jedoch nicht feststellen. Die Sehne strahlte in das Gewebe in der hinteren Umgebung der Nase aus.

2. Musculus retractor bulbi (Textfig. 11, 2).

Nach NORRIS entspringt auch er am Orbitosphenoid und inseriert am ventral-lateralen Umfang des Proc. antorbitalis. Nach meiner Präparation entspringt der Muskel von der vorderen Kante und der äußeren Fläche des Orbitosphenoids längs einer Linie, die oberhalb des Ursprungs des Pterygoideus anterior beginnt und nach vorn über den Proc. antorbitalis hinwegzieht. Die Fasern des Muskels divergieren in ihrer Richtung von der Faserrichtung des Pterygoideus anterior nach vorn. Sie bilden einen sehr platten, ungefähr quadratischen Muskelbauch, der sich der Sehne des Levator bulbi anschließt. Dieser Muskel ist nach NORRIS Ansicht homolog einem von WILDER beschriebenen Muskel, der eine Klappe am inneren Nasenloch verschließt.

Nach meinen Beobachtungen findet also im Gegensatz zu NORRIS Angaben keine Insertion am Proc. antorbitalis statt; dieser Fortsatz lag vielmehr an meinem Präparat von beiden Muskeln bedeckt, aber ohne Beziehung zu ihnen da. Die Erklärung dieser Unstimmigkeit kann entweder darin gefunden werden, daß NORRIS die Insertionen nicht genau feststellen konnte. NORRIS hat an Querschnitten untersucht. Seine Abbildungen 7—9, auf denen nach seinem Hinweis die Insertionen zu sehen sein sollen, zeigen Schnittbilder, auf denen in der Tat eine solche Anheftung zu sehen ist; vielleicht aber ist es nur eine auf dem Schnitt nicht genauer zu analysierende enge Anlagerung. Ich will dies nicht mit Sicherheit behaupten und bin eher geneigt, im Untersuchungsobjekt selbst eine Quelle für die Abweichung zu sehen. NORRIS Objekte waren junge Tiere von 14—22 cm Länge. Mein Objekt war ein ausgewachsenes Tier von 65 cm Länge. Es ist nicht unmöglich, daß eine primitive Insertion am Proc. antorbitalis beim weiteren Wachstum verloren geht. Die Übereinstimmung der Insertion dieser Muskeln mit einem ähnlichen bei Amphiuma und Cryptobranchus spricht vielleicht zugunsten meiner Beobachtungen.

3. Sogenannter „Muscle adducteur de la mâchoire supérieure“ (VAILLANT) (Textfig. 11, 3).

Nach vorn von den beschriebenen Muskeln fand sich an meinem Präparat eine ziemlich derbe, aponeurotische Platte, die sich vom Palatinum aus lateralwärts erstreckte. Diese Platte enthielt keine Muskelfasern, wie Zupfpräparate unter dem Mikroskop erwiesen. Nach lateral ließen sie sich zu einem kleinen unregelmäßigen Knochenstück (Textfig. 11, 4) verfolgen, an dem sie angewachsen waren. Dieses Stück lag genau an der Stelle, an der CUVIER (1824, Taf. 27, Fig. 1 „k“) sein Rudiment eines Maxillare abgebildet hat. Spätere Forscher (WIEDERSHEIM, WILDER, NORRIS) haben dies Rudiment eines Maxillare vermißt. Es ist denkbar, daß hier individuelle Schwankungen vorliegen. Vielleicht handelt es sich in VAILLANTS Muskel um den sehnig zurückgebildeten Rest eines Adductor maxillae, der aber darum nicht minder bedeutsam und für spätere Vergleichenungen von Wert wäre.

Die Innervation des Levator und Retractor bulbi (ob sie diese von NORRIS ihnen verliehenen Namen mit Recht tragen, bleibe dahingestellt) ist von NORRIS festgestellt worden. Ein Ast aus der Portio minor des Trigeminasastes begibt sich zu ihnen.

6. *Cryptobranchus japonicus*.

(Hierzu Tafel 3, Fig. 12, 13, 14.)

Literatur. Die Stärke des „Temporalis“ der Derotremata wird bei BRONN hervorgehoben. Seine hintere, selbständige, von den Dornfortsätzen der Halswirbel kommende Portion mit ihrer kräftigen Sehne wird dort ebenfalls erwähnt. — Eine monographische Behandlung der Muskeln findet sich bei HUMPHRY. Dieser Autor hat zwei wichtige Beobachtungen gemacht. Er beschreibt zunächst einige tiefe Ursprungsbündel des „Temporalis“ vom Os pterygoides und fügt hinzu, daß diese Fasern wahrscheinlich einen „Pterygoideus externus“ darstellen. Er beschreibt aber ferner beim „Masseter“ eine „vom Quadratum entspringende Portion“, die sehr stark ist und zwischen „Masseter und Temporalis“ an der oberen Fläche des Unterkiefers inseriert. Vom Masseter ist diese Portion, wie HUMPHRY findet, durch lockeres Bindegewebe getrennt, in dem Äste des dritten Trigeminasastes verlaufen. Die Fasern des Muskels sind teils mit dem „Temporalis“, teils mit dem „Masseter“ verbunden, und HUMPHRY bleibt zweifel-

haft, ob er zu einem dieser beiden Muskeln gehöre oder einen selbständigen Muskel darstelle, den er dann als einen *M. pterygoideus* aufzufassen geneigt wäre. — Wir werden die Bedeutung dieses Muskels, den auch ich bei der von mir vorgenommenen Zergliederung gefunden habe, weiterhin besprechen.

Osteologie.

(Hierzu Tafel 3, Fig. 12.)

Der flache Schädel bringt es mit sich, daß die Muskeln mit dem größten Teil ihrer Fläche der Schädeloberfläche aufliegen, um mit geringer Biegung zum Unterkiefer zu treten. Nur die tiefste Schicht macht hiervon eine Ausnahme. Am Schädel prägt sich eine jederseits bestehende muldenförmige Vertiefung aus. Diese wird durch eine über Scheitel- und Stirnbein hinweglaufende Leiste medianwärts abgegrenzt. Zwischen den beiderseitigen Leisten liegt, an der Mittellinie zusammenstoßend, ein flaches Feld, das sich nach vorn verjüngt, nach hinten verbreitert. Das Feld wird vom Scheitelbein und Stirnbein gebildet. Das Scheitelbein ist ein im hinteren Teil vierseitiger Knochen, der in der Mittellinie mit dem andersseitigen zusammenstößt; hinterwärts grenzt es an das *Occipitale laterale*. Seitlich liegt es zunächst neben dem verknöcherten Teil der Labyrinthregion, weiterhin neben dem *Paraquadratum*, doch so, daß ein schmaler Knorpelstreifen, der zum *Primordialcranium* gehört, zwischen beiden Knochen sichtbar bleibt. Mehr nach vorn liegt das Scheitelbein neben dem knorpeligen *Alisphenoid*, weiter schließlich neben dem *Orbitosphenoid*. Die vordere Grenze des Scheitelbeins ist zackig gestaltet und umfaßt mit zwei Fortsätzen das Stirnbein. Der mediale Fortsatz ist kurz, der seitliche dagegen ist sehr lang und steigt, als *Processus orbitalis* neben dem *Orbitosphenoid* verlaufend, zur Nasenregion hin. Hier bildet es noch eine Strecke weit über das *Orbitosphenoid* hinaus neben der knorpeligen Nasenkapsel einen Bestandteil des Schädeldaches. Seine vordere Grenze wird hier von einer kurzen zackigen Quernaht gebildet, an die sich das *Praefrontale* anschließt.

Das Stirnbein läßt einen hinteren und vorderen Abschnitt erkennen. Der hintere ist zwischen die erwähnten Fortsätze des Scheitelbeins eingeschoben, der vordere Teil weicht von der Mittellinie aus auseinander, um die *Nasalia* zwischen sich zu fassen.

Diese Oberfläche des Schädels von *Cryptobranchus* neigt sich seitlich zu der schon oben erwähnten muldenförmigen Vertiefung hinab (*Fossa temporalis*). Dieser gehört ein Teil des Stirnbeins und Scheitelbeins an, ferner das *Praefrontale*. Die eigentliche Seitenwand des Schädels ist sehr niedrig. Sie wird vorn repräsentiert durch einen Teil der knorpeligen Nasenkapsel, an welche sich rückwärts das *Orbitosphenoid* anschließt. Dieser Knochen liegt also parallel dem *Praefrontale* und *Proc. orbitalis* des *Parietale*. Nach rückwärts vom *Orbitosphenoid* tritt das *Parietale* mit dem *Pterygoid* so nahe zusammen, daß vom Knorpel des *Alisphenoids* nur ein schmaler Streifen sichtbar

bleibt. Hinsichtlich des Parasphenoid sei bemerkt, daß es an der Seite der Schädelbasis nicht zum Vorschein gelangt. Diese verbreitert sich nach hinten aber ziemlich beträchtlich und umschließt hier die Öffnung des Foramen prooticum. Dieser Strecke ist das Pterygoid angelagert, das eine breite, schaufelförmige Platte bildet. Das Pterygoid liegt dem knorpeligen Quadratum teilweise auf, das nach vorn und hinten mit Fortsätzen unter ihm hervorragt. Der in weiter Ausdehnung knorpelige Quadranteil des Schädels ist an der Gelenkstelle verknöchert und vom Paraquadratum überlagert. An diesem sondert eine Leiste eine vordere von einer hinteren Facette. Mit einer zackigen Naht grenzt das Paraquadratum an das verknöcherten Quadratum fest an.

Alle diese Teile (knorpelige Nasenkapsel, Praefrontale, Proc. orbitalis des Scheitelbeins, Orbitosphenoid, Alisphenoid, Pterygoid) bilden den Boden einer flachen Mulde. Nach vorn wird diese Örtlichkeit umrandet und vervollständigt durch den mächtig nach hinten ausgehenden Fortsatz des Maxillare. Zwischen ihm, dem Pterygoid, der Nasenkapsel und dem Orbitosphenoid zeigt der mazerierte Schädel eine ovale Lücke. Am feuchten Präparat ist diese durch eine Membran verschlossen, die besonders kräftig zwischen dem Ende des Maxillare und dem unteren freien Rande des Pterygoids entfaltet ist. Unterhalb dieses freien Randes erstreckt sich diese fibröse Platte noch einige Millimeter weit gegen den Unterkiefer, die Kaumuskeln von unten her bedeckend.

Der Unterkiefer zeigt, abgesehen von seiner Größe und starken Verknöcherung aller Teile, verhältnismäßig wenig Besonderheiten. Das Dentale reicht nicht bis zum hinteren Ende des Unterkiefers. Sein oberer Rand grenzt an das verknöcherte Articulare. Diesem innen angelagert findet sich das Goniale, bis nahe an den Gelenkteil hinreichend.

Myologie.

Wir können an den Kaumuskeln des Cryptobranchus den *M. mandibularis externus* und den *M. cranio-mandibularis* unterscheiden, an letzterem eine reiche Gliederung in einzelne Portionen und Schichten.

1. Musculus mandibularis externus.

Dieser Muskel besteht der Hauptsache nach aus einer stark ausgebildeten oberflächlichen Schicht (*Pars sublimis*) und einer von ihr teilweise verdeckten tiefen Schicht, deren Bedeutung nicht ohne weiteres zu bestimmen ist (s. oben HUMPHRY).

a) Die *Pars sublimis* beschränkt sich, soweit Skeletteile in Frage kommen in ihrem Ursprung ausschließlich auf das Paraquadratum. Zwischen dem dorsalen Teil dieses Knochens und dem Parietale, dort, wo die knorpelige Labyrinthregion in dem

Spalt zwischen beiden Knochen zutage tritt, findet sich kein Ursprung des Muskels mehr vor. Am Paraquadratum nimmt der Ursprung die vordere Facette des Knochens ein. Er ist scheidelwärts dick und verschmälert sich nach abwärts gegen das Quadratum hin. Er überschreitet scheinbar die Grenze des Paraquadratum nicht.

Außer dem Ursprung vom Knochen kommen noch Ursprünge von Aponeurosen in Betracht. Die oberflächlichsten Fasern gehen aponeurotisch in die Fascien über, die die Nackenmuskeln überlagern, die untersten Fasern entspringen in der Fortsetzung des Ursprungs vom Paraquadratum von einer Fascie, die seitlich Hals und Gelenkgegend überkleidet. Die gesamte Muskelmasse bildet eine zum hinteren Ende des Dentale konvergierende dicke Platte, so, daß die obersten Bündel bogenförmig nach abwärts, die untersten bogenförmig nach aufwärts, die mittleren dagegen langgestreckt verlaufen. Die Befestigung findet an der äußeren Fläche des Dentale statt, vom Processus coronoides des Goniale an, wo eine Verwachsung mit der Sehne des Cranio-mandibularis stattfindet, bis an das hintere Ende des Dentale hin, unterhalb der vorderen Grenze des Kiefergelenkes.

Die Innervation dieses Muskels findet durch zwei Nerven statt, die von unten her in den Muskel eintreten¹⁾.

b) Die Pars profunda tritt bei erhaltener oberflächlicher Schicht an deren unterem Rande hervor. Sie stellt ein pyramidal gestaltetes Muskelchen vor, das vom Paraquadratum, in der Fortsetzung des oberflächlichen Muskels entspringt, teilweise auch noch vom Quadratum. Seine Fasern ordnen sich fächerförmig so an, daß die zu unterst entspringenden weit nach außen und abwärts zum Articulare ziehen, und zwar bis zum unteren Rande des Knochens. Die weiter nach oben entspringenden treten mehr nach vorn zum Dentale, wo sie einwärts und oben von der oberflächlichen Schicht inserieren. Dieser Muskel erhielt auf der rechten Seite zwei Nervenstämme, die von oben her in ihn eintraten. Links konnte ich nur einen Nervenstamm nachweisen, der in ähnlicher Lage in ihn einging. Hier trat der soeben (s. Anmerkung 1) erwähnte Zweig zur oberflächlichen Schicht von ihm

1) So der Befund auf der rechten Seite des Tieres der auch der Abbildung Taf. 3, Fig 13 zugrunde gelegt ist. Auf der linken fand sich ein dritter Nerv, der sich aus einem anderen Stämmchen ablöste und in die tiefe Schicht des Muskels ging. Dieser Befund kann nicht als durchaus sicher bezeichnet werden. Vielleicht war es eine Bindegewebsfaser. Siehe hierüber weiter unten.

ab. Diese kleinen motorischen Äste müssen die von HUMPHRY beschriebenen Nerven sein, die er zwischen oberflächlicher und tiefer Schicht gefunden hat; denn der sensible Hauptstamm des N. maxillaris inferior liegt unter dem fraglichen Muskel. Die Abgrenzung dieser pars profunda ist nun weder gegen die darüber gelegene Muskelschicht noch gegen den darunter gelegenen Muskel vollständig. Es kommen nach beiden Richtungen hin Faserbündelverwachsungen vor. Auch in der Innervation wird sich dies aussprechen. Die Berechtigung ihn zum Mandibularis externus zu rechnen, ergäbe sich zunächst nur dadurch, daß der starke sensible Halsast des dritten Trigeminasastes wie gesagt unter ihm hinwegzieht und an seinem hinteren unteren Rande zutage tritt.

2. Musculus cranio-mandibularis.

Er besteht zunächst aus drei Schichten, die durch ihre Selbständigkeit am Ursprunge ausgezeichnet sind. Sie werden



Textfig. 12. Schema der Schichtung des Cranio-mandibularis von Cryptobranchus. Links hinter dem Auge, rechts vor dem Gelenk.

als Cranio-mandibularis superficialis, medius und profundus bezeichnet. Der Profundus läßt wiederum eine Gliederung in mehrere Portionen erkennen (Textfig. 12).

a) Der Cranio-mandibularis sublimis besitzt zwei Portionen (Taf. 3, Fig. 13). Die vordere entspringt längs der Medianlinie des Schädels vom hinteren Teil des Frontale und dem gesamten Parietale. Mit dem Ursprung der folgenden Portion bedeckt er den oberen planen Teil des Schädeldaches. Er ist fleischig, etwa bis zum vordersten Teil des Parietale, insbesondere dessen medialen Stirnbeinfortsatz einnehmend. Die hintere Portion entspringt sehr verdünnt längs des Parietale und Occipitale, auch noch auf die Nackengegend übergreifend. Am hintersten Teil entwickelt diese

Portion eine starke Sehne, die auf die untere Fläche des Muskels übergreift. Die vorwärts anschließenden Fasern gehen nach zunächst kurzem, dann längerem Verlauf in die Sehne über. Die orale Portion des Muskels, ist anfänglich mehr selbständig, und entwickelt eine kurze breite Sehne. Vermittelst ihrer schließt sie sich der hinteren Portion an.

Die Innervation erfolgt durch mehrere lange Ästchen (Textfigur 13 *5a*, *5b*, *6a*), die an der Unterseite des Muskels verlaufen und von zwei Nerven herrühren. Der eine von ihnen (N. temporalis superficialis) gehört ganz dieser Schicht an. Er teilt sich in zwei Äste, die sich in beiden Portionen dieser Schicht verästeln. Der zweite stammt aus dem Nerven der mittleren Portion (*6a*), von dem er sich löst, um in die oberflächliche Schicht zu treten.

b) Der *Cranio-mandibularis medius* liegt nur teilweise unter dem ersten, seine Fasern kommen vom vorderen Teil des Scheitelbeins und dem gesamten Stirnbein, so daß er vorn unter dem oberflächlichen zutage tritt. Demgemäß verlaufen seine Fasern vorn auch weit schräger nach hinten gerichtet. Der Muskel entwickelt eine platte Sehne, vermittels derer er mit der oberflächlichen Portion in langer Ausdehnung verschmilzt. Seine Innervation erfolgt von zwei Seiten her. Einmal durch Äste eines N. *cranio-mandibularis medius* (*6b*). Dieser gibt starke Zweige ab, die zunächst vom hinteren Rande aus sich im Innern des Muskels auflösen, sodann einen Ast, der der medialen Fläche des Muskels anliegt. Weiterhin geben die beiden tieferen Muskelnerven Äste an diese mittlere Temporalisschicht ab (*7a* *8a*).

c) Der *Cranio-mandibularis profundus* (Taf. 3, Fig. 13 und Textfig. 10) erscheint als eine im ganzen einheitliche Muskelmasse, die zutage tritt, wenn der *Medius* zurückgelegt worden ist. Während die beiden oberen Schichten von der oberen planen Fläche des Schädels kommen, nimmt diese tiefe Schicht als Ursprung die bei der osteologischen Beschreibung erwähnte flache Mulde (*Fossa temporalis*) ein. Mithin liegt ihr Ursprung: zuvorderst am *Praefrontale*, weiterhin an dem *Processus orbitalis* des *Parietale*, sodann am knöchernen *Orbitosphenoid* und am *Seitenabhang* des *Parietale*, bis oberhalb des *Foramen ovale*. Tiefere Bündel entspringen endlich rings um das *Foramen ovale* herum vom *Alisphenoid*, endlich von der knorpeligen Schädelwand bis an das *Paraquadratum* hin und zwar nicht ganz bis zum Gelenk nach abwärts reichend.

Diese gesamte Muskelmasse verschmilzt in ihren oberflächlichen Lagen mit dem Cranio-mandibularis medius, während die tieferen Lagen mehr selbständig bleiben. Auch in der Innervation prägt sich die Sonderstellung einer tieferen Lage aus. Es gehen nämlich zu der gesamten sub c beschriebenen Muskelmasse drei verschiedene Nervenstämme hin (7, 8 und der rot getönte Komplex 9, 10, 11). Die ersten beiden (7 und 8) liegen lateral und medial neben dem Cranio-mandibularis profundus; ein weiterer dagegen liegt mit mehreren Ästen mehr in der Tiefe und versorgt speziell die erwähnte tiefste Muskellage. Man kann nun diese tiefste Muskellage dadurch zur Darstellung bringen, daß die obere Schicht am Praefrontale, Orbitosphenoid, Parietale abgelöst wird (Taf. 3, Fig. 14). Es bleibt dann noch eine Schicht übrig, die vom Alisphenoid um das Foramen prooticum herum und am Quadratknorpel entspringt. Ein weiteres, noch tieferes, also in fünfter Schicht gelegenes Bündel entspringt schließlich vom oberen Teil des Pterygoids. Die Fasern dieser vierten und fünften Schicht, die so entstehen, convergieren gegen das Articulare und Goniale. Sie schieben sich, um diesen Ansatz zu gewinnen, gleichsam kulissenartig übereinander, derart, daß die vor dem Foramen ovale entspringenden Fasern am weitesten nach innen und hinten inserieren, die unter und hinter dem Foramen ovale fast senkrecht nach abwärts treten und endlich die am Quadratum entspringenden Bündel schräg nach vorn und auswärts hinziehen. Alle diese Bündel der vierten und fünften Schicht inserieren nach einwärts vom Eingang in den Canalis primordialis. Der Stamm des dritten Trigeminasastes und seines sensiblen Hauptzweiges lagert sich gerade vom Foramen prooticum hinabziehend, zwischen die Muskulatur ein. Gerade hier, in der Rinne zwischen den beiden, der vor und hinter dem Foramen ovale entspringenden Abteilungen der beschriebenen tiefen Muskelschicht liegen, verdeckt von dem Stamm des Trigeminasastes, die tiefen, oben erwähnten Nervenstämme, die sich in den Muskel selbst in einer noch näher zu erläutern- den Weise einsenken (in Textfig. 13 rot gezeichnet).

Hinsichtlich der Insertion dieses Muskels bleibt noch ein Punkt zu erwähnen. Die oralen Bündel nämlich, die schräg nach innen und hinten ziehen, werden sehnig und inserieren sich an der Innenfläche des Goniale, wo die Sehne ins Periost übergeht. Die Chorda tympani liegt medial von diesem sehnigen Ansatz.

Anhangsweise seien zwei kleinere Muskeln beschrieben, deren Existenz bei *Cryptobranchus* bisher nicht bekannt war.

1. *Musculus tensor membranae pterygo-maxillaris*. Dieser Muskel ist mit wenig zarten Bündelchen vertreten, die vom Rande der knorpeligen Nasenkapsel entspringen und strahlig konvergierend zur *Membrana pterygo-maxillaris* ziehen.

Er ist nach Ursprung und Insertion vielleicht als Homolog des oben bei Siren beschriebenen und als „Levator“ bezeichneten Muskels anzusehen oder aber auch des von VAILLANT beschriebenen „*Adducteur de la mâchoire supérieure*“ (s. oben Seite 93).

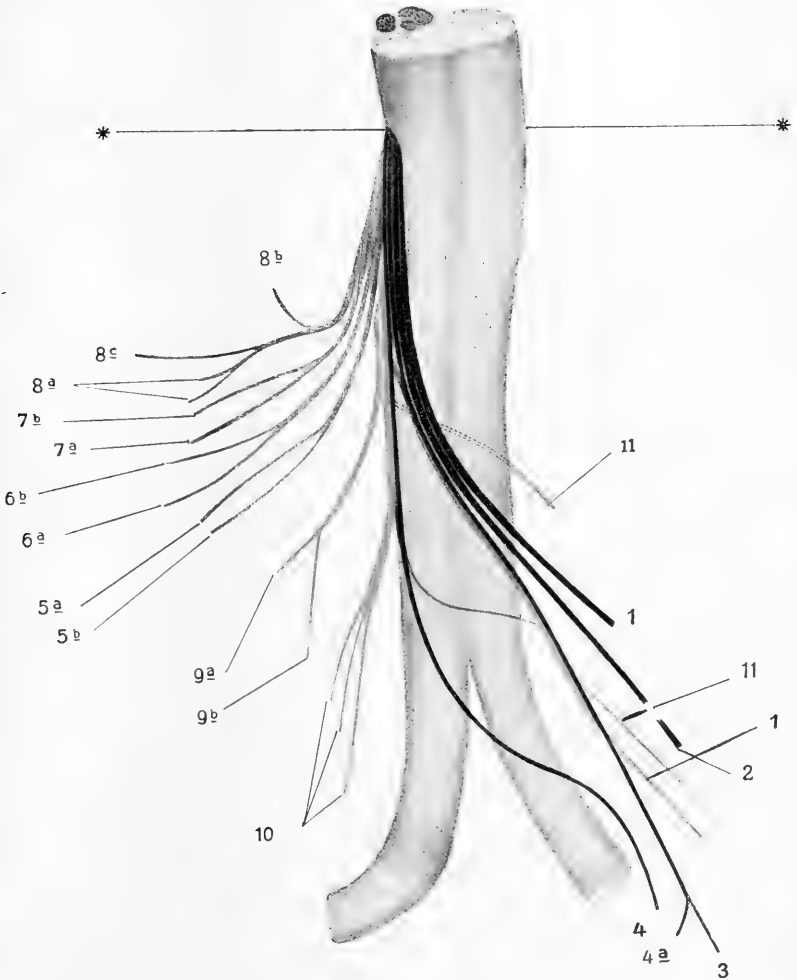
2. *Musculus pterygo-maxillaris* (*Retractor bulbi?* NORRIS). Dies ist ein rundlicher dünner Muskel, der vom knorpeligen Schädel dicht unter dem Vorderrand des knöchernen Pterygoids entspringt, gerade unter der Durchtrittsstelle des 1. Trigeminusastes. Der Muskel geht in eine Sehne über, die bis in die Nähe des Maxillare zu verfolgen war. Der Muskel kreuzt den vorigen. Die tiefe Portion des *Cranio-mandibularis* liegt, wenn sie sich in ihrer natürlichen Lage befindet, dicht über diesen reduzierten Muskeln. Dieser Muskel könnte vielleicht mit Rücksicht auf seinen Ursprung dem *Retractor bulbi* von Siren homologisiert werden, doch kann ich nichts Sicheres darüber sagen.

Die Innervation stimmt mit derjenigen der reduzierten Muskeln von Siren und *Amphiuma* überein, wie sie von NORRIS (1908 und 1913) auf Serienschnitten festgestellt worden ist. Ich beschreibe und bilde nach makroskopischer Präparation folgende Innervation ab (Fig. 14, Taf. 3). Ein von einem der *Nn. cranio-mandibulares profundi* stammendes, an der Innenseite des *Musculus cranio-mandibularis* hinziehendes Fädchen (Textfig. 13, *8c*) tritt zunächst an den *M. tensor membranae pterygo-maxillaris* und gibt ihm einen Zweig ab; der Rest des Ästchens zieht unter rückläufigem Verlauf zum *M. pterygo-maxillaris*.

3. Neurologie.

Die Lage des 3. Astes des Trigeminus ist durch das Foramen prooticum und den Eingang in den *Canalis primordialis* bestimmt. Etwa nachdem er ein Drittel der Strecke seines Gesamtverlaufes zurückgelegt hat, gibt er einen starken sensiblen Ast ab, welcher unterhalb des *Masseter* hindurch verlaufend nach außen über das Kiefergelenk hinwegtritt und sich in der Haut über dem Gelenk, des Halses und am Rande des Unterkiefers nach vorn verzweigt.

Bedeckt wird der Stamm des 3. Trigeminasastes von den beiden Schichten des Mandibularis externus; der Cranio-mandibularis sublimis, medius und ein Teil des profundus liegen dorsal und



Textfig. 13. Schema der motorischen Äste des 3. Trigeminasastes von *Cryptobranchus*. Von *—* nach abwärts auf Beobachtung beruhend. Schwarz, grau und rot die Komponenten wie in den früheren Figuren.

oralwärts von ihm. Medioventral von ihm liegt die tiefste Schicht des Cranio-mandibularis.

Die motorischen Äste gehen in drei Gruppen (vgl. Textfig. 13) vom Hauptstamme ab. Die beiden ersten Gruppen müssen als Nn.

mandibulares externi und cranio-mandibulares bezeichnet werden, während der dritten Gruppe die Bezeichnung der Nn. pterygoidei beizulegen ist. Die Nerven verhalten sich wie folgt.

1. Nervi mandibulares externi. Sie zerfallen in solche zum oberflächlichen und solche zum tiefen Muskelanteil:

a) Nn. superficiales (Textfig. 13, 1 u. 2 und Taf. 3, Fig. 13, wo sie abgeschnitten sind). Sie lösen sich von der motorischen Portion hoch oben am vorderen Umfang des sensiblen Stammes ab und ziehen lang an der Vorderseite des Stammes hinab, zugleich dorsal quer über ihn hinweg und verlassen den unter dem Muskel hinweglaufenden sensiblen Stamm am occipitalen Umfang, kurz bevor er sich vom Hauptstamme abspaltet. Die beiden Nn. mandibulares superficiales laufen schräg nach außen unten und hinten und treten von innen her in den Muskel ein.

b) Nn. profundi (l. c. 3, 4). Für maßgebend möchte ich den Befund zweier solcher Nerven halten, von denen der eine neben dem oberflächlichen Paar den Hauptstamm verläßt (3), der andere ein wenig tiefer, aber ebenfalls vom Auriculo-temporalis abgeht (4). Beide traten in die tiefe Muskelschicht ein. Auf der linken Seite gab es ebenfalls zwei Nerven, die aber nur kurze Zeit getrennt verliefen um sich dann zu einem Stämmchen zu vereinigen. Dieses zerfiel dann erneut in zwei Ästchen, von denen aber das eine zum oberflächlichen, das andere zum tiefen Muskelteil trat. Diese Abweichung, wenn sie tatsächlich bestand (s. S. 98 Anm.), wäre leicht zu interpretieren, insofern dann offenbar solche Bündel, die rechts zum tiefen Teil des Muskels gehören, links mit dem oberflächlichen verbunden sind. Die ganze Stellung dieser tiefen Masseterportion ist aber noch aus anderen Gründen problematisch (s. u.).

2. Nervi cranio-mandibulares. Es existieren deren vier kräftige Stämme, die den Stamm des 3. Trigeminusastes am vorderen und oberen Umfang des sensiblen Hauptstammes verlassen. Sie zerfallen in den N. sublimis und medius und die Nn. profundi.

a) Der N. cranio-mandibularis sublimis (5a u. 5b) verläuft an der Innenseite der oberflächlichen Muskelportion zwischen ihr und der mittleren Schicht. Er zerfällt in zwei Äste, die von medial her in die oberflächliche Portion eingehen.

b) Der N. cranio-mandibulares medius (6a u. 6b) tritt mit einem Ästchen zwischen die oberflächlichen Muskelportionen und geht zum M. sublimis. Mit einem zweiten Ästchen senkt er

sich in den Medius ein, mit einem dritten Ästchen geht er an den hinteren Rand des Medius, sich von da aus in seine Masse einsenkend.

c) Die *Nn. cranio-mandibulares profundi* sind zu zweit vorhanden (7, 8). Der eine (7) tritt zwischen Medius und Profundus, beide Portionen mit Ästen versorgend. Der andere (8) senkt sich in die tiefe Portion selbst ein, um auch noch ein Ästchen (8a) zum *Cranio-mandibularis medius* abzugeben. Im Innern des Profundus teilt er sich erstlich in Äste zur tiefen (8a) und der von dieser bedeckten Portion (8c), die oben als besondere (vierte) Schicht beschrieben worden ist. Sodann begibt er sich mit einem langen feinen Zweige nach vorn um den *M. tensor membranae pterygo-maxillaris* und *M. pterygo-maxillaris* zu versorgen (8b) (Taf. 3, Fig. 14).

Außer diesem Nerven bestehen nun jedoch noch andere, die als Verzweigungsgebiet die tiefen, vom Alisphenoid zum Articulare ziehenden Muskelmassen haben. Es seien diese Nerven als

3. *Nn. pterygoidei* bezeichnet. Sie verlassen den Stamm zwischen den *Nn. cranio-mandibulares* und *mandibulares externi* und tiefer, versteckter gelegen als diese, so daß sie erst nach Beiseitedrängung des Hauptstammes deutlich gesehen werden können. Wir finden dann (9a, b, 10a, b, 11)

a) einen *R. pterygoideus anterior* (l. c. 9a, 9b), der vorn am Hauptstamm des Trigemini entlang zieht und zwischen die beiden Lagen der vorderen Portion eintritt, diejenigen, die vor dem Foramen prooticum vom Alisphenoid und vom Pterygoid entspringen;

b) den *R. pterygoideus medius* (l. c. 10a u. b). Dies ist ein sehr dickes, kräftiges Stämmchen, das dicht neben dem vorigen, aber in sehr versteckter Lage senkrecht nach abwärts zieht und die ganze occipitale tiefe Muskelmasse versorgt;

c) *Rr. pterygoidei posteriores* (11). Dieses sind zwei feine Stämmchen, die zusammen mit dem einen der oben als *Rr. masseterici profundi* bezeichneten Nerven verlaufen, sich dann aber von ihm lösen und anstatt in eine der beiden *Mandibularis-externus*-portionen in die tiefe Muskelschicht einsenken.

Rückblick.

Bei der Beschreibung der Muskeln von *Cryptobranchus* sind vier Umstände auffällig gewesen.

1. Die äußerst reiche Differenzierung im Aufbau des *Cranio-mandibularis*. Drei Schichten wurden als *superficialis*, *medius* und *profundus* bezeichnet. Von letzterem konnte eine vierte noch tiefere

Schicht abgegrenzt werden, durch Ursprünge und Innervation ziemlich gut individualisiert. Auch bei dieser vierten Schicht fand sich abermals eine Sonderung in zwei Lagen, von denen die tiefere, also im ganzen fünfte, zwar nur schwach, aber doch sehr deutlich war. Diese tiefsten Portionen setzten sich kontinuierlich nach occipital fort. Man hätte also wohl ein Recht, gesamte Masse als einen mit zahlreichen Köpfen entspringenden und durch Nerven zerspaltenen mächtigen Cranio-mandibularis zu beschreiben.

2. Indes die Existenz dreier besonders stark ausgebildeter und isoliert verlaufender Nerven, die ich oben als Nn. pterygoidei bezeichnet habe, sodann aber auch der Vergleich mit anderen Formen der Urodelen läßt es gerechtfertigt erscheinen, diesen Portionen eine Sonderstellung zuzuerteilen. Auch lassen sie sich zu anderen Insertionsstellen verfolgen, als sie für die drei oberen Schichten bestehen. Es läßt sich endlich präparatorisch eine Sonderung ohne Schwierigkeit lediglich durch Zug mit der Pinzette erzielen. Wir gelangen also zur Feststellung einer vom Cranio-mandibularis zwar nicht unabhängigen, von ihm indes in mancherlei Hinsicht (Ursprung, Ansatz, Innervation) wohl unterschiedenen tiefgelegenen Muskelmasse, der der Name einer Pterygoidmuskulatur beizulegen sein wird.

3. Die Existenz des *M. mandibularis profundus* scheint darauf hinzuweisen, daß dessen Muskelbündel möglicherweise zu dieser Pterygoidmuskulatur zu rechnen sein könnten. Es spricht dafür erstens die eigentümliche Faserrichtung, die sich dem kulissenartigen Aufbau des Pterygoideus anschließt und gleichsam eine weit lateral vorgeschobene Kulisse dieses Muskels ist. Es spricht dafür zweitens die Tatsache, daß Nerven, die zum Pterygoideus treten, streckenweise mit einem Ast des Mandibularis profundus verlaufen, so daß es ein einfacheres Bild gäbe, sich auch diese tiefe Muskelportion als Pterygoideus vorzustellen. Es handelt sich hier um einen Muskel, der in ganz ähnlichen Verhältnissen bei *Cryptobranchus* vorkommt, wie der sogenannte „*M. masseter minor*“ (GAUPP) des Frosches. Seine morphologische Stellung ist schwer zu definieren. Der Versuch, dies zu tun, soll später im vergleichenden Teil gemacht werden.

7. *Amphiuma tridactylum*.

(Hierzu Tafel 1, Fig. 3 u. 4.)

Literatur. Außer der alten Beschreibung bei BRONN, in der *Amphiuma* allein neben Siren der Besitz eines „*M. ptery-*

goideus“ zuerkannt wird (allerdings mit falscher Angabe des Ursprungs), sind mir Beschreibungen der Kaumuskulatur von Amphiuma nicht bekannt geworden. Die Nerven werden von KINGSLEY (1892) und NORRIS (1908) beschrieben. NORRIS (ibid.) beschreibt auch die von ihm als „Levator“ und „Retractor bulbi“ bezeichneten von mir ebenfalls aufgefundenen reduzierten Muskeln.

Osteologie.

Die Kaumuskeln entspringen vom Schädeldach, von der Grube zwischen Paraquadratum und Parietale und von der Seitenwand des Schädels. Am Schädeldach bietet das Parietale und Frontale Ursprungsflächen dar. Das Parietale grenzt nach rückwärts in einer transversalen Linie gegen das Petroso-occipitale. Die beiderseitigen Scheitelbeine stoßen in einer medianen Crista aneinander. Lateral schiebt sich das Scheitelbein neben dem Stirnbein vor. Hier findet sich der laterale Rand des Scheitelbeins grubig vertieft und eine seitliche Crista bildet einen Abschluß dieser Grube. Der vordere Teil des Scheitelbeins senkt sich als Processus orbitalis in die Orbitalregion ein. Nach auswärts grenzt das Scheitelbein an das Paraquadratum und die knorpelige Seitenwand des Schädels.

Das Frontale schiebt sich nach hinten gegen das Scheitelbein vor und bildet mit dem der anderen Seite den vorderen Teil des Schädeldaches. Es grenzt vorn an das Praefrontale, das seinerseits an das Nasale anstößt. Über die Oberfläche des Frontale hinweg zieht eine von außen vorn nach hinten innen gerichtete Muskelleiste, die ein äußeres für Muskelursprünge bestimmtes Feld von einem inneren, freibleibenden abgrenzt. Jenes erste Feld bildet zusammen mit der Scheitelbeingrube das Ursprungsfeld für den Schläfenmuskel. Das Stirnbein ragt lateralwärts plattenartig über den Rand des Schädels hinaus. Von ihm aus geht eine mehr senkrecht stehende Stirnbeinlamelle nach abwärts bis zur knorpeligen Nasenkapsel. Erst die Untersuchungen und Abbildungen WIEDERSHEIMS haben diese Verhältnisse aufgeklärt.

Occipitalwärts springt das Paraquadratum scharf, kammartig hervor. Es läßt vor und hinter dem Kamm je eine längliche Facette erkennen. Nach abwärts von ihm springt der Gelenkteil des Quadratoms als ein länglicher Höcker vor. Oralwärts vom Paraquadratum liegt eine Grube, die nach dorsal vom dachartig sich überwölbenden Parietale begrenzt wird und als Boden die knorpelige Seitenwand des Schädels trägt. Das Parietale, das sich hier mit einer Naht dem Paraquadratum anlagert, bildet an dem mir zur Verfügung stehenden trockenen Schädel unregelmäßige Kämme und Einsenkungen, die als Muskelursprungsfelder aufzufassen sind. Der knorpelige Teil der Seitenwand des Schädels liegt infolge des Parietaldaches sehr versteckt. Er geht kontinuierlich in den vom Paraquadratum überlagerten Quadratknorpel über. Der Austritt des Trigemini aus dem Foramen prooti-

cum ist erst nach Abtragung der Seitenteile des Parietale zu übersehen.

An der Seitenfläche des Schädels liegt eine nach außen offene Räumlichkeit, die eine mediale Wand und einen flachen Boden besitzt und nach vorn spitz zuläuft. Die mediale Wand wird vom Alisphenoid gebildet, der nach vorn sich anschließenden knöchernen Orbitosphenoidplatte und der hier ausnahmsweise von der Schädelbasis aus empor tretenden Vomeropalatinplatte. Nach Abspaltung der horizontalen oberen Platte des Stirnbeins erscheint eine vertikale Fortsetzung dieser Schädelseitenwand in Gestalt der lateralen knorpeligen Wand der Nasenkapsel und einer Pars verticalis des Stirnbeins. Am Boden dieser Seitenwand des Schädels erscheint unterhalb des Orbitosphenoids und weiter nach hinten bis in die Gegend des Foramen ovale die laterale Kante des Parasphenoids.

Nahezu senkrecht zu dieser Seitenwand des Schädels steht eine Platte, die vom Pterygoid und einer sich vom Pterygoid zum Parasphenoid, Vomeropalatinum und Maxillare ausspannenden Membran gebildet wird. Das Pterygoid ist ein nahezu rechteckiges, knöchernes Plättchen, das durch fibröse Züge an das Alisphenoid und Quadratum befestigt ist. Am mazerierten Schädel hat es lateral und vorn je einen freien Rand. Am feuchten Präparat erstreckt sich indes von diesen beiden Rändern aus die schon erwähnte Membran. Diese füllt den Raum zwischen Pterygoid, Vomeropalatinum und Parasphenoid vollständig aus. Sie ist in der Hauptsache zart und durchscheinend, lateral aber zu einem kräftigen, straffen Bande verdickt, das das Os pterygoides an die Spitze des Maxillare befestigt. Auch lateral vom Pterygoid breitet die Membran sich noch flächenhaft aus, um sich vor der Gelenkfläche des Quadratum, sehr verschmälert, zu befestigen.

Der Unterkiefer besitzt im ausgebildeten Zustande zwei Stücke: Dentale und Gonioarticulare. Das Dentale bildet als eine Hülse vorn und fast zu drei Viertel den Hauptteil des Knochens. An seiner Außenfläche findet sich die Naht gegen das Articulare deutlich ausgeprägt. Dicht davor liegt als sanfte Erhebung eine Muskelinsertionsstelle. Hier begrenzt das Dentale den Canalis primordialis, läuft mit scharfer Kante am Processus coronoides vorbei und senkt sich zur Höhe der Zahnkronen hinab. Ein Goniale ist mit dem Articulare verwachsen. Der Gelenkteil ist breit und unregelmäßig dreieckig gestaltet. Dahinter liegt ein kurzer Processus retroarticularis. Vor der Gelenkfläche ist das Articulare breit und verjüngt sich gegen den Processus coronoides. Dieser ist hoch und kammartig. Er gehört dem Goniale an und begrenzt den Eingang in den Unterkieferkanal von medial her. An der medialen Fläche des Unterkiefers fällt eine rauhe Linie auf, die vom Processus coronoides bis nahe zum Processus retroarticularis zieht. Hierdurch wird dicht vor dem Gelenkteil ein (dem Goniale zugehöriges) Muskelinsertionsfeld abgegrenzt. Nach vorn findet sich eine Grenznaht zwischen dem Goniale und Dentale. Letzterem Knochen sitzt ein von der Innenseite her sichtbares und mit einigen Zähnen versehenes besonderes Knochenstückchen auf (Operculare?).

2. Myologie.

Amphiuma besitzt eine reichgegliederte Kaumuskulatur, die dem Typus der Muskulatur von Siredon, Proteus, Menobranchus und Cryptobranchus nahesteht hinsichtlich der Art ihrer Schichtung — Siren hingegen nahesteht in der Selbständigkeit einer tiefen „Pterygoideus“-Schicht. Die Muskulatur besteht aus einem zweischichtigen *M. mandibularis externus*, einem dreischichtigen *M. cranio-mandibularis* und einem aus zwei Portionen bestehenden *M. pterygoideus*.

1. *Musculus mandibularis externus* (Ursprünge in Taf. 1, Fig. 4).

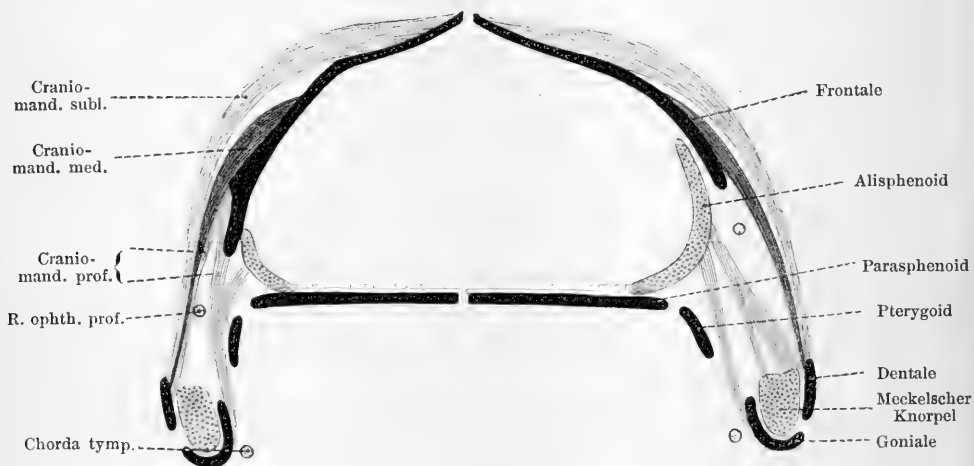
Dieser Muskel erstreckt sich vom Paraquadratum und dem Seitenteil des Parietale zur Außenseite des Dentale. Es sind an ihm zwei Portionen wohl zu unterscheiden. Eine obere (*M. superficialis*) entspringt von der vorderen Facette des Paraquadratum und der Unterfläche des vom Parietale gebildeten Knochen-daches, ferner auch von einer grubigen Vertiefung an der Außenseite dieses Knochens. Von der mehr nach vorn gelegenen Grube desselben Knochens entspringt eine zweite platte Portion, die sich der ersteren anlegt, ohne vollständig mit ihr zu verwachsen. Die obere Portion inseriert fleischig an der Außenseite des Dentale von der Gegend des Processus coronoides, wo sie kurzsehnig mit der Cranio-mandibularis-sehne verschmilzt, bis unterhalb des vordersten Teils des Gelenkes. Die tiefe Portion inseriert von ihr getrennt, näher der Cranio-mandibularis-sehne an einem rundlichen Bezirk des Processus coronoides. Die Innervation beider Teile des Muskels erfolgt durch vier Nervenstämmchen (Textfig. 16, und Taf. 1, Fig. 4 1, 2a, 2b, 3). Eines davon (*R. superfic. 1*) tritt in den *Mandibularis externus superficialis* ein. Es löst sich aus dem *N. auriculo-temporalis* ab, kurz nachdem dieser durch Teilung aus dem Hauptstamm hervorgegangen ist. Er verläuft am hinteren Rande des *Mandibularis externus profundus* nach außen. In den *Mandibularis externus profundus* treten dann von medial her drei weitere Stämmchen (*Rr. profundi*) ein, die einem einzigen Hauptzweige (2) als Ästchen angehören. Dieser (*N. profundus*) tritt gleichfalls vom *N. auriculo-temporalis* ab, und zwar ein wenig höher als der superfizielle Ast. Er zerfällt in zwei Ästchen, von denen das eine sich sofort wieder gabelt.

Unentschieden muß ich es lassen, ob ein weiteres von mir festgestelltes Fädchen wirklich als Nerv zu bezeichnen war.

Es lief neben dem Ramus III Trigemini nach abwärts, um in den tiefen Mandibularisteil zu dringen. Dies Stämmchen kam aus einer viel höher gelegenen Gegend des Trigemini und löste sich aus den Nn. cranio-mandibulares ab. Ob es wirklich ein Nerv oder ein Gefäß oder ein Bindegewebsstrang war, hätte ich bei den winzigen Verhältnissen nicht feststellen können, ohne das Gebilde zu zerstören.

2. Musculus cranio-mandibularis.

Er besteht zunächst aus zwei äußeren Lagen, die als Cranio-mandibularis sublimis und medius zu bezeichnen sind. Daran schließen sich noch medial zwei weitere Schichten, die aus



Textfig. 14.

einer tiefen Cranio-mandibularis-Schicht und einer Pterygoideuschicht zusammengesetzt sind (Textfig. 14).

a) Musculus cranio-mandibularis pars sublimis entspringt mit zwei gesonderten Portionen vom Scheitelbein und Stirnbein (Ursprünge s. Taf. 1, Fig. 4). Die occipitalwärts gelegene Portion, die auch von den Dornfortsätzen der oberen Halswirbel kommt, bildet eine starke Sehne und ein schlankes Muskelbändchen, das sich dieser Sehne anschließt. Die Sehne lagert sich in die von der lateralen Crista des Scheitelbeins gebildete Führungslinie (WIEDERSHEIM) ein und zieht zum Proc. coronoides, den sie, sich allseitig (innen und außen) ausbreitend, überzieht. Vom vordersten Teil des Scheitelbeins und occipitalen Teil des Stirnbeins ent-

springt platt nach vorn verhältnismäßig wenig ausgedehnt eine weitere Muskelmasse, die, eine platte Sehne entwickelnd mit der hinteren Portion verschmilzt und am Aufbau der Cranio-mandibularissehne teilnimmt. Für beide Portionen dieser oberflächlichen Muskelschicht ist ein N. cranio-mandibularis bestimmt, der, sich gabelnd in beide Portionen von der medialen Seite eindringt (Textfig. 16, *4a* u. *4b* in Taf. 1, Fig. 4 abgeschnitten).

b) *Musculus cranio-mandibularis pars media*

nimmt den von der vorigen Portion nicht besetzten Bezirk des Stirnbeins (Taf. 1, Fig. 4) ein, liegt also von ihr unbedeckt frei zutage. Sie ist, nach Ablösung der oberflächlichen Portion sichtbar als eine schmale platte Lage, die eine Sehne entwickelnd, sich der vorigen Portion von medial anlagert. Ein Nervenstämmchen tritt an seine mediale Seite (Textfig. 16, *5* in Taf. 1, Fig. 4 abgeschnitten).

Nach Ablösung auch dieser Portion erscheint eine tiefe Muskelmasse (Taf. 1, Fig. 4), die sich von der Seitenwand des Schädels zum Unterkiefer erstreckt. Die Abtragung eines Teiles des Parietale und der horizontalen Platte des Frontale ist nötig, um sie ganz zu Gesicht zu bringen. Sie ist sowohl von vorn nach hinten, als von außen nach innen gegliedert. Der 3. Ast des Trigemini liegt völlig an der lateral-dorsalen Seite der Schicht. Keine ihrer Muskelfasern überschreitet die Grenze des Canalis primordialis, es sei denn gegen das Gelenk hin. Die Lage des 3. Trigeminiastes scheidet die Muskelmasse ferner in einen oralen und occipitalen Bezirk. Letzterer ist der tiefen Schicht des *M. mandibularis externus* (s. oben) zwar innig angelagert, läßt sich aber von ihr ohne künstliche Trennung glatt absondern.

Der gesamte Komplex dieser tiefen Muskulatur wird vom *R. ophthalmicus profundus* durchsetzt. Dieser Ast sondert einen schmalen Streifen der Muskulatur von dem Rest ab. Der Nerv erscheint dann, unter jenem schmalen Streifen hervortretend, vorn und liegt hier frei zutage. Die Ursprünge des gesamten Komplexes liegen am Orbitosphenoid, am knorpeligen Alisphenoid, das Foramen ovale ventral zu fast drei Vierteln umlagernd, endlich am knorpeligen Teil des Quadratum, und zwar in dem von ihm und dem Paraquadratum gebildeten Winkel. Einen Ursprung vom *Os pterygoides* konnte ich dagegen nicht nachweisen, ebensowenig von der fibrösen *Membrana pterygo-maxillaris*. Die Angaben bei BRONN, daß die

Pterygoidmuskulatur von *Amphiuma* „von der unteren Fläche des Os pterygoides“ entspringe, ist daher sicherlich unrichtig. Was den Ursprung des vordersten Teiles dieser Muskulatur vom Orbitosphenoid anlangt, so nimmt er sicherlich vorn die ganze Breite dieser Schädelseitenwandverknöcherung ein.

Durch die eben bereits hervorgehobene Lage des *R. ophthalmicus profundus* gliedert sich der ganze Komplex nunmehr in zwei Schichten. Die jetzt äußere, schmale, lateral und dorsal von den *R. ophthalmicus profundus* liegende ist ein tiefer Teil des *M. cranio-mandibularis*. Der mächtige Rest dagegen repräsentiert durch seinen Ursprung, seine Insertion und Innervation einen *Pterygoideus*.

c) Der *Musculus cranio-mandibularis (pars profunda)* entspringt nach vorwärts vom Foramen ovale dicht unterhalb des Parietale und zieht zum Proc. coronoides, wo sie nach vorn vom Eingang in den Kanal sehnig inseriert. In Fig. 4 der Taf. 1 ist diese Schicht durchgeschnitten und zurückgeschlagen dargestellt.

3. Musculi pterygoidei (Taf. 1, Fig. 4).

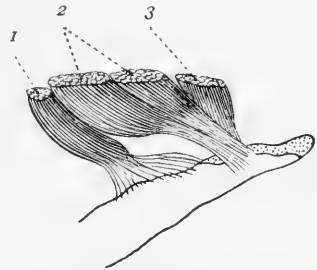
Es liegt jetzt der *R. ophthalmicus profundus* frei und die gesamte tiefste Schicht der Kaumuskulatur. Innerhalb ihrer lassen sich zwei Portionen durch ihre Innervationen leicht auseinander halten.

Der orale Teil erstreckt seine Ursprünge bis zu der vertikal stehenden Lamelle des Frontale empor. Er wird von einem Nervenstämmchen versorgt, das außen, lateral um den vorhergenannten tiefen Teil des *M. cranio-mandibularis* herumläuft (Taf. 1, Fig. 4 sowie Textfig. 16, 6). Dieser vordere, durch seine Innervation bereits durch diesen Befund dem *Cranio-mandibularis* enger zugehörige Teil des Muskels ist ein *M. pterygoideus anterior*. An sie schließen sich Ursprünge vom Orbitosphenoid (*Parasphenoid?*), *Alisphenoid* und der Gegend des knorpligen *Quadratum*. Es handelt sich um eine kontinuierliche Ursprungsfläche; die von ihr entstehenden Fleischmassen bilden platte Sehnen, die man wohl künstlich in einzelne Lagen spalten kann, die indes bis zum Ansatz hin eine in natürlichem Zustande zusammenhängende Masse bilden. Diese Teile bilden einen *M. pterygoideus posterior*. (Er ist in Fig. 4, Taf. 1 nur an der Insertion erhalten). Daß die aus der Innervation (s. weiter unten) folgende Beurteilung des Komplexes als aus zwei Teilen bestehend nicht unberechtigt ist, dafür bietet eine Stütze der Verlauf und die Insertion der Muskeln, die fast genau den bei Siredon, Meno-

branchus, Proteus und Cryptobranchus beobachteten Verhältnissen entspricht. Die Ansätze nehmen die Gegend um das Kiefergelenk ein, die Strecke zwischen diesem und dem Eingang in den Kanal, endlich die Schleimhautfläche des Gonioarticulare. Hierbei ist zu erkennen, daß, je weiter oral die Muskeln entspringen, desto mehr sie zur Schleimhautfläche gelangen und umgekehrt, daß sie um so mehr die Ober- und Außenfläche des Articulare gewinnen, je näher am Gelenk sie entspringen. Demgemäß finden wir den Pterygoideus anterior mit einer ziemlich selbständigen Sehne ganz schräg nach hinten und innen verlaufen (Textfig. 15 2). Ihm schließt sich ein Bündel der gelenkwärts zunächst folgenden Fasern des Pterygoideus posterior an (Textfig. 15 2). Diese inserieren also dicht neben dem Gelenk einwärts am Goniale, nach hinten von der eingangs erwähnten rauhen Linie. Die weiterhin folgenden Bündel des Pterygoideus posterior treten zum Articulare (Textfig. 15 3), so daß die dicht vor dem Gelenk entspringenden Fasern kurz sind und fast senkrecht nach abwärts und außen verlaufen.

Hinsichtlich der Innervation ist folgendes festzustellen. Dicht neben den oben beschriebenen R. cranio-mandibularis (Textfig. 16, Taf. 1, Fig. 4 4a, 4b und 5) entspringen drei weitere Stämmchen (6 — 7,

8, 9 — 10, 11). Der eine Ast (6) gehört enger dem R. cranio-mandib. medius an; er zieht an seiner medialen Seite und lateral an der tiefen Schicht vorbei zum Pterygoideus anterior. Ein zweites Stämmchen (N. pterygoideus anterior [10, 11]) senkt sich, ventral um den Stamm des 3. Trigeminiastes herumlaufend, nach hinten in den vor dem Gelenk verlaufenden Teil des M. pteryg. posterior ein. Ein drittes Stämmchen (7, 8, 9) endlich dringt in die Tiefe und tritt unter den Cranio-mandibularis profundus. Dort erfährt es eine reiche Verästelung, und zwar an den zuletzt genannten Muskeln (7) und den vorderen Teil des Pterygoideus (8). Ein einzelnes, enorm feines Ästchen (9), dessen Zusammenhang mit dem Hauptstamm leider an einer Stelle durchriß, zog nach vorwärts, lateral vom Pterygoideus und neben dem R. ophthalmicus profundus gelegen, zu einem kleinen Muskel, der als



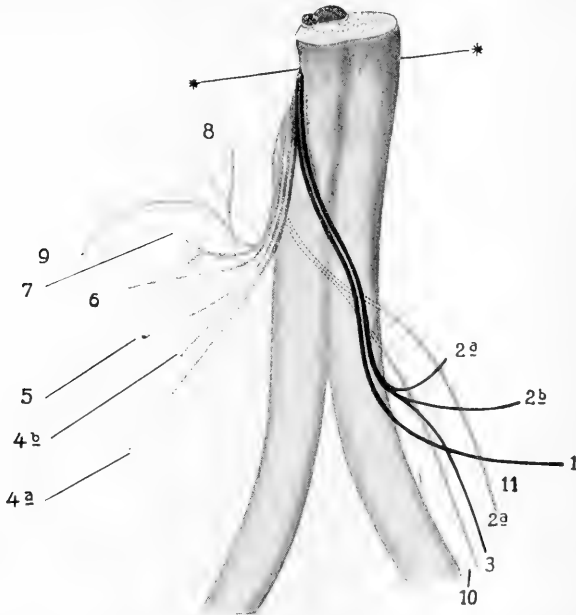
Textfig. 15. Amphiuma. Insertion des Cranio-mandibularis (1) und der Pterygoidei (2, 3) von medial.

M. levator bulbi

von NORRIS (1908)¹⁾ beschrieben worden ist. Er entsprang von der knorpeligen Schädelwand (Nasenkapsel) und zog zum vorderen Teil der Membrana pterygo-maxillaris. Ein Retractor bulbi (NORRIS) war an meinem Präparat nicht vorhanden.

3. Neurologie.

Bei Amphiuma tritt der 3. Trigeminusast so zum Unterkiefer hin, daß er zwischen der mittleren und tiefen Komponente des Cranio-mandibularis gelagert ist. In einiger Entfernung vom Foramen prooticum, etwa in der Mitte zwischen diesem und dem



Textfig. 16. Schema der motorischen Äste des 3. Trigeminusastes von *Amphiuma*. Von ** ab nach abwärts auf Beobachtung beruhend. Schwarz, grau und rot wie in den bisherigen Schemata.

Unterkiefer zerfällt der Stamm in zwei Äste: den N. mandibularis, der die Richtung des Stammes fortsetzt und den Auriculo-temporalis, der nach lateral über das Kiefergelenk hinwegtritt, um sich an der Haut über ihm und längs des Unterkiefers hin zu verästeln. Die motorischen Äste zerfallen in zwei Gruppen:

1. Die Nervi mandibulares externi (zu zweit vorhanden und sich weiter teilend vor dem Eintritt in die Muskulatur).

1) Mediale Portion des Dilatator Choanae (LUTHER).

2. Die Nervi cranio-mandibulares (zu fünf vorhanden).

Die Nervi mandibulares externi verlassen den Nerv auf dem Weg über den seitlichen sensiblen Ast und treten von ihm ab. Sie verlaufen nach außen occipitalwärts und abwärts.

Die Nervi cranio-mandibulares verlassen den Nerven dicht unter seinem Austritt aus dem Foramen ovale. Sie verlaufen oralwärts, lateralwärts und medialwärts.

1. Die Nervi mandibulares externi zerfallen in zwei längere feine Stämmchen, die zur oberflächlichen und tiefen Portion des Mandibularis externus hintreten.

a) Ramus sublimis (1) zum oberflächlichen Muskelteil.

b) Ramus profundus. Er teilt sich in einen absteigenden längeren (3) und einen kürzeren mehr horizontal verlaufenden Ast (2a und b).

Wie schon oben (S. 110) erwähnt, gelangte ein unsicheres Fädchen zur Beobachtung, das ohne Beziehung zu diesen Nerven zu dem Muskel hintrat. Es ist in das Schema der Textfig. 14 nicht eingetragen.

2. Die Nervi cranio-mandibulares treten zwischen die einzelnen Schichten der gleichnamigen Muskulatur. Sie bilden am Beginn des 3. Trigeminusastes ein kurzes gemeinsames Stämmchen, des alsbald in vier bis fünf Ästchen zerfällt.

a) Ramus cranio-mandibularis sublimis (4a+4b). Dieser verläuft medial vom Musculus cranio-mandibularis sublimis und teilt sich in zwei Ästchen für die beiden Portionen dieser Schicht. Letzterer legt, um zu seinem Eintritt in den Muskel zu gelangen, einen weiten Weg an der Innenseite der hinteren sehnigen Portion zurück.

b) Ramus cranio-mandibularis medius verläuft an der medialen Seite der mittleren Schicht (5).

c) Ramus cranio-mandibularis profundus (7+8+9). Dieser kürzeste Ast dringt mit zwei kurzen Stämmchen an dem hinteren Rande der tiefen Cranio-mandibularis-Schicht in die Tiefe und verbreitet sich zwischen ihr und dem Pterygoideus. Beide Muskeln empfangen Ästchen von ihm. Als feiner Nervenfaden verläuft als Ende dieses Stämmchens der Nervus pro musc. levatore bulbi weit nach vorn (9).

Die Nn. pterygoidei sind den soeben aufgeführten koordiniert. Ich führe sie auf als

d) Ramus pterygoideus anterior (Textfig. 14 „6“) und

e) Ramus pterygoidei posteriores (10+11). Beide sind oben beschrieben worden. Zahlengröße wie bei den übrigen.

8. Zusammenfassung.

Die Kaumusculatur wie sie hier beschrieben worden ist, bietet die auffällige Tatsache dar, daß trotz im ganzen betrachtet großer Einförmigkeit, dennoch zahlreiche Variationen in den Einzelheiten bestehen. Was zunächst die Ursprungsstätten der Muskeln am Schädel anlangt, so sind sie für den Mandibularis externus und die oberflächlichen Cranio-mandibularis-Schichten ziemlich konstant. Für den Mandibularis externus kommt ausnahmslos die vordere Facette des Paraquadratum in Betracht, daneben noch Teile der verknöcherten Zone der Labyrinthregion, der benachbarte Rand des Parietale und der Processus post-orbitalis. Der oberflächliche und mittlere Teil des Cranio-mandibularis nimmt stets von der Schädeloberfläche seinen Ursprung und zwar vom gesamten Scheitelbein und hinteren Teil des Stirnbeins. Der Ursprung ist durch eine über beide Knochen verlaufende Crista temporalis nach medial abgegrenzt; zwischen ihr und der Sagittalnaht entspringen occipitale Bündel des Cranio-mandibularis. Der laterale Rand des Parietale ist für die tiefe Schicht dieses Muskels bestimmt, denen sich solche vom Praefrontale, auch Frontale (*Amphiuma*) anschließen. Endlich ist die seitliche Schädelwand ebenfalls das Ursprungsgebiet tiefer Cranio-mandibularis-Schichten und der sich ihnen anschließenden Pterygoidei. Diese seitliche Region des Schädels gehört dem Primordialcranium an; sie kann sehr niedrig sein (*Cryptobranchus*) oder sehr steil (*Siren*); dazwischen kommen Übergänge vor. Das Ursprungsgebiet der erwähnten Muskeln dehnt sich hier vom Orbitosphenoid an nach hinten bis zum Foramen prooticum aus. Dies wird zu mehr als der Hälfte von unten her umfaßt, worauf der Ursprung weiter auf die knorplige Quadratregion längs des Paraquadratum bis etwa zu $\frac{2}{3}$ seiner Länge übergeht. Das Os pterygoides kommt als Ursprung der Kaumusculatur nicht in Betracht. Bei *Proteus*, *Menobranchus* und *Cryptobranchus* entspringen zwar einige Fasern von ihm, doch spielen diese wenigen Bündel in anbetracht der ganzen Muskelmasse keine Rolle. Daß sich dies so verhalten muß, lehrt die Überlegung, daß das Os pterygoides bei den Urodelen ein nur locker am Schädel befestigtes Element ist, also einen wirksamen Ursprung für kräftig wirkende Muskeln nicht liefern kann. Gerade bei *Menobranchus* und *Cryptobranchus* ist andererseits ein festerer Anschluß an den Schädel erreicht (bei *Menobranchus* durch den

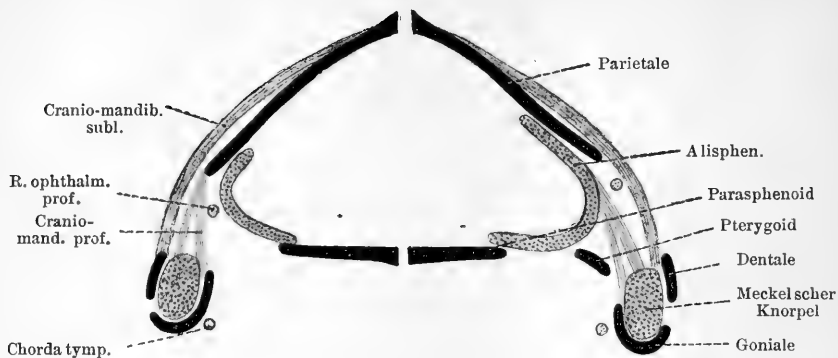
festen Palatopterygoidbogen, bei *Cryptobranchus* durch Anlagerung des Pterygoids an das Parasphenoid). Hier wird daher die Beziehung der Muskeln zu diesem Knochen physiologisch verständlich.

Während also das *Os pterygoides* bei den Urodelen als Ursprungsstätte der Kaumusculatur vielfach ganz ausscheidet, findet sich das Parasphenoid in einem Falle als Ursprung der *Mm. pterygoidei* deutlich nachweisbar. (*Siren*.)

Die Insertionen der Kaumuskeln befinden sich am Unterkiefer von der Gegend des letzten Zähnnchens an bis zum Gelenk. Der *Mandibularis externus* verschmilzt am Ansatz gelegentlich mit dem *Cranio-mandibularis*. Beide Muskeln nehmen das Dentale in Anspruch. Der *Cranio-mandibularis* erreicht daneben auch mit seinen oberen Schichten den *Processus coronoides* des *Goniale*. Die tiefen *Cranio-mandibularis*-Schichten und die *Mm. pterygoidei* inserieren am *Articulare* oder am unverknöcherten *MECKEL*schen Knorpel, greifen auch seitlich innen auf das *Goniale* mehr oder weniger weit über.

1. Der *Mandibularis externus*

erscheint bei den untersuchten Formen als eine wohl charakterisierte und selbständige Muskelmasse. Allen Formen gemeinsam ist sein Hauptteil vom *Paraquadratum* kommend. Er bildet den einzigen Bestandteil des Muskels bei *Siredon*. Ein zweiter Kopf vom *Parietale* und *Petrosum* gesellt sich dazu bei *Siren* und *Amphiuma*. Gegen die Tiefe hin gewinnt der Muskel einen Zuwachs bei *Siren*, wo ein dritter Kopf vom *Processus postorbitalis* kommt. *Menobranchus* verbindet Eigentümlichkeiten der beiden letztgenannten Kategorien, insofern ein zweiter Kopf des Muskels vom *Parietale*, *Petrosum* und vom *Proc. postorbitalis* herkommt. Wir haben also einen einköpfigen Muskel bei *Siredon* und *Proteus*, einen zweiköpfigen bei *Menobranchus* und *Amphiuma*. Einen dreiköpfigen Muskel endlich besitzt *Siren*, doch ist dessen Anordnung, wie ersichtlich leicht auf die von *Proteus*, *Menobranchus* und *Amphiuma* zurückzuführen. Charakterisiert ist der *Mandibularis externus* durch seine Lage zum sensiblen Teil des 3. *Trigeminusastes*. Dieser liegt mit seiner gesamten sensiblen Verästelung stets unter ihm, nicht zwischen seinen Elementen. Was ventral davon liegt, gehört nicht zu ihm,



Textfig. 17. Siredon.

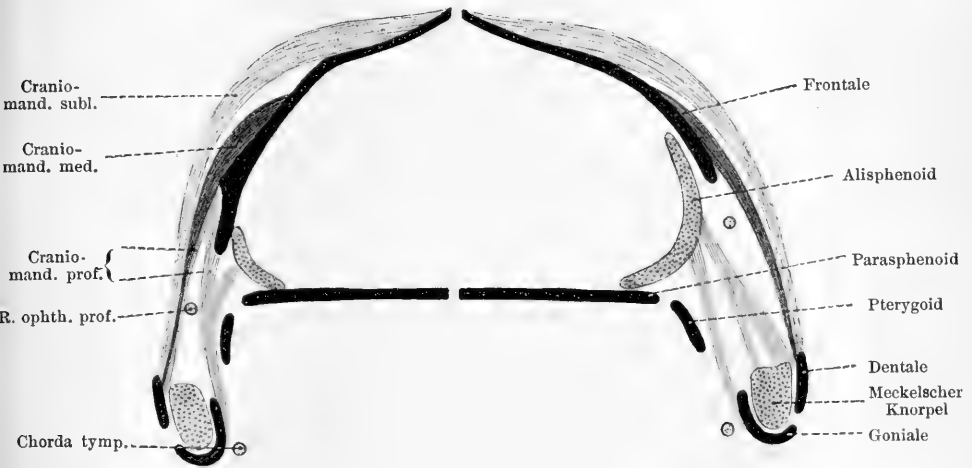


Textfig. 18. Menobranchus.

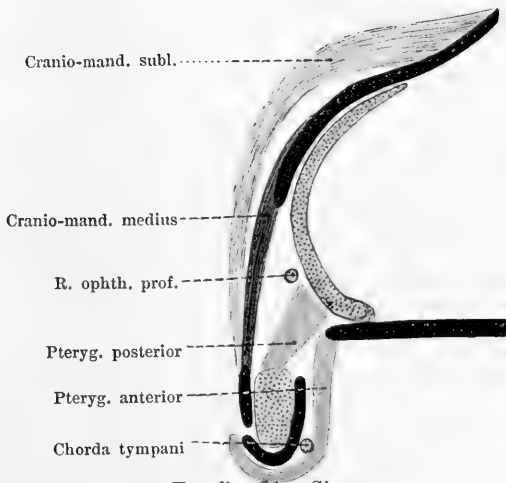


Textfig. 19. Cryptobranchus.

wird auch stets, direkt oder indirekt, aus anderer Quelle innerviert. Die Innervation des Muskels erfolgt in seiner Hauptportion durch einen Ast bei Proteus (siehe aber S. 81), durch zwei Äste bei allen anderen Formen. Der



Textfig. 20. Amphiuma.



Textfig. 21. Siren.

zweite Kopf (vom Parietale und Petrosum) wird besonders innerviert bei Siren und Amphiuma. Doppelinnervation eines Kopfes zeigen Siren und Amphiuma. Bei letzterem ist der zweite oberflächliche, bei Siren der tiefe Kopf der doppelt innervierte. Es

treten hier bei Siren Nerven aus dem Cranio-mandibularisgebiet in das Mandibularis-externusgebiet über, so daß über die Zugehörigkeit der tieferen Muskelbündel Zweifel entstehen können.

Funktionell ist der Mandibularis externus der untersuchten Tiere offenbar ein sehr ungleichwertiger Muskel. Er wird bei geöffnetem Maul auf einen Schluß des Maules hinwirken. Hierbei aber arbeitet er unter ungünstigen Verhältnissen, insofern das Paraquadratum mehr oder weniger nach hinten geneigt liegt. Den stärksten Grad dieser Neigung zeigen Menobranchus und Proteus, den geringsten Cryptobranchus, denn hier liegt der Ursprung des Muskels am Schädel vor dem Kiefergelenk, und es ist klar, daß die im Sinne eines Schlusses der Zahnreihen wirksame Komponente um so kleiner ausfällt, je flacher das Paraquadratum am Schädel steht. Andererseits kommt dem Muskel auch eine Wirkung als Retractor mandibulae zu, die in dem Maße stärker ist, wie die Neigung des Paraquadratoms wächst.

Bei den Urodelen ist also die adduzierende Wirkung des Mandibularis externus umgekehrt, die retrahierende direkt proportional der Größe des Winkels, den das Paraquadratum mit dem Horizont bildet. Welche Bedeutung dies Schädelmerkmal für den Kau- und Kaugelenkmechanismus besitzt, bliebe genauer zu ermitteln.

Der

2. Musculus cranio-mandibularis (vgl. die Schemata

Fig. 17—21).

ist bei den Urodelen ein mehrfach geschichteter Muskel. Die Sondernung in einzelne Schichten erfolgt nicht durch derbere Fascienblätter, ist auch nicht immer so, daß die tiefere allein durch das Aufheben einer oberen Portion sichtbar wird. Vielmehr bedarf es meist des Zuges, um die eine Schicht von der anderen abzuheben, wobei indes stumpfe Trennung möglich ist. Zwischen den einzelnen Schichten breiten sich aber die Äste der Nn. cranio-mandibulares aus. Hinsichtlich des Grades der Schichtung lassen sich, lediglich die Zahl der Schichten in Betracht ziehend, Zustände von nur zwei Schichten (Siredon) bis zu solchen mit fünf Schichten (Menobranchus) unterscheiden. Hinsichtlich des Wertes und der Vergleichbarkeit aber dieser mannigfachen Schichten gestaltet sich die Sachlage einfacher. Es wird zweckmäßig sein, hierbei auszugehen von einer Sondernung des ganzen Komplexes nur in zwei Schichten, einen Cranio-mandibularis sublimis (grau) und profundus (rot). Ein solcher Zustand liegt bei Siredon vor. Alle anderen Formen lassen zwischen der oberen und tiefen Schicht eine mittlere Schicht (schwarz) erkennen, die in näheren Beziehungen zur oberen steht.

Die tiefe Muskelschicht selbst ist nun nicht durchweg übereinstimmend zu beurteilen. Sie kann entweder vom seitlichen Rande des Parietale und Frontale entspringen oder auch weiter basalwärts gelegene Ursprungspunkte an der Seitenwand des Schädels aufsuchen. Demgemäß ist ihre Lage entweder so, daß sie den Ramus ophthalmicus prof. Nervi trigemini bedeckt oder unter ihm liegt. Letzteres ist der Fall bei Proteus, Amphiuma und Siren, ersteres bei Proteus, Menobranthus und Cryptobranthus. Bei diesen Formen aber ist dann eine weitere, die vierte Muskelschicht vorhanden, die unter dem R. ophthalmicus profundus verläuft.

Nach der Lage zum R. ophthalmicus können wir also folgende Zustände des Muskels unterscheiden:

Keine Schicht unter, zwei über dem Nerven: Siredon.

Eine Schicht unter, zwei über dem Nerven: Siren.

Eine Schicht unter, drei über dem Nerven: Proteus, Amphiuma, Menobranthus, Cryptobranthus.

Wir erkennen also eine steigende Komplikation im Aufbau des Muskels, die dazu führt, seinen Ursprung vom Schädeldach auf die Seitenwand des Schädels und von da weiter bis zur Basis hin zu verlegen. Diese Komplikation ist an den Cranio-mandibularis profundus geknüpft, dessen Bündel teilweise oder im ganzen am Schädel in die Tiefe rücken.

Halten wir die einzelnen Stadien dieses Prozesses fest, so zeigt

I. Siredon, daß die tiefe Lage seines überhaupt nur zweischichtigen Temporalis bereits in der Gegend des Foramen prooticum den Übertritt auf die seitliche Schädelwand und unter den R. ophthalmicus zeigt.

II. Es zeigen Menobranthus, Amphiuma und Cryptobranthus die tiefste Lage ihres dreischichtigen Muskels reicher gegliedert. Denn nach Wegnahme dieses Muskels liegt eine vierte Schicht da in Verhältnissen, die bei den drei einzelnen Formen untereinander durchaus ähnlich sind. Bei Menobranthus kommt sie vom Orbitosphenoid, Alisphenoid, der Umgebung des Foramen prooticum und dem knorpeligen Quadratum; bei Cryptobranthus fehlt der Ursprung vom Orbitosphenoid. Der Muskel reicht hier nicht so weit nach vorn. Dafür kommen Bündel des darübergelegenen Cranio-mandibularis profundus von diesem Knochen.

III. Siren zeigt die tiefste Lage des dreischichtigen Muskels basalswärts vom R. ophthalmicus, und zwar durch einen

breiten Zwischenraum von den oberen Schichten getrennt, vom Orbitosphenoid und Parasphenoid herkommend.

IV. Eine vermittelnde Stellung nimmt Proteus insofern ein, als nur ein dreischichtiger Muskel vorhanden ist (wie bei Siren). Diese Schicht liegt aber nach außen vom R. ophthalmicus profundus, wie die dritte Schicht von Menobranthus und Cryptobranthus, und nur mit wenig Fasern unter ihm.

Über die funktionelle Bedeutung dieser Abgliederung einer tiefen Muskelmasse gibt der Verlauf dieser Bündel und ihre Insertion Aufschluß. Schon die tiefe Lage des zweischichtigen Muskels bei Siredon zeigt die oben mehrfach beschriebene fächerförmige Anordnung. Sie ist für die tiefste Muskelschicht auch bei allen anderen Formen maßgebend. Die Insertion zeigt sodann, daß es sich um solche Teile des Muskels handelt, die an das Articulare zwischen Goniale und Dentale, sowie an die Innenseite des Goniale gelangen. Nun ist es gewiß auffällig, daß Siredon allein trotz des fächerförmigen Verlaufes den Muskel ausschließlich auf das Articulare beschränkt zeigt¹⁾. Die Bündel schließen hart nach auswärts vom Goniale ab. Die komplizierteren Muskeln aber greifen mit ihrer tiefsten, unter dem R. ophthalmicus verlaufenden Schicht zugleich einwärts aufs Goniale über, und zwar Amphiuma weniger weit als Proteus, Menobranthus und Cryptobranthus, die sich auch hierin gleich verhalten. Die Chorda tympani verläuft medial von diesen Insertionen. Am weitesten ist die Insertion bei Siren lacertina nach unten verlagert, wo sie sich sogar auf die laterale, äußere Fläche des Goniale herumschlägt. Die Chorda tympani wird hierdurch überlagert.

Wir sehen also:

1. daß die Komplikation der Schichtung Hand in Hand geht mit einer Inanspruchnahme des Goniale;

2. daß die freieste, unabhängigste Ausbildung der tiefsten Schicht zu einem Hinabgreifen der Insertion an die untere Kante des Goniale führt, ja über diese noch hinaus. Es steht also die Verlagerung von Ursprung und Ansatz einigermaßen in Zusammenhang und führt zu gesteigerter Rollung des Unterkiefers. Dies führt zur Bildung einer Pterygoideusmuskulatur. Die Pterygoideusmuskulatur findet sich bei allen Formen in zwei hintereinander geschlossene Portionen gesondert. Beide Portionen werden different in dem Maße, in dem die Insertion weiter nach abwärts aufs Goniale tritt. Die occipitale Portion ist dabei die konservative. Sie behält ihre Insertion vor dem Gelenk am Articulare bis zum Processus coronoides hin bei. Die vordere Portion trennt sich von ihr und sucht am Goniale einen tieferen Ansatz.

Die Reihe Siredon, Proteus, Menobranthus, Amphiuma, Cryptobranthus zeigt eine Steigerung dieses Zerfalles in zwei hinter-

1) S. oben S. 70 Anmerkung.

einander gelegene Portionen. Bei Siredon ist die Einheitlichkeit deutlich gewahrt, bei Proteus (s. Textfig. 7) treten die vorderen Bündel schon mit größerer Unabhängigkeit an das Goniale, ohne daß der Zusammenhang mit der occipitalen Portion aufgegeben ist. Bei Menobranchus und den anderen Formen ist die Trennung der Portionen vollständig.

Somit können wir über das Wesen und die Gliederung der

3. Musculi pterygoidei

der Urodelen folgendes zusammenfassend sagen.

Die Mm. pterygoidei sind die an dem Articulare und Goniale befestigten tiefsten Cranio-mandibularis-Schichten. In einfachster Form beschränken sie sich auf den MECKELschen Knorpel, weder das Dentale noch das Goniale beanspruchend¹⁾. Sie sondern sich aber um so deutlicher vom Cranio-mandibularis, je weiter basalwärts die Insertion am Unterkiefer hinabtritt. Die orale Portion, die vom Orbitosphenoid kommt, tritt fächerförmig medial neben die occipitale.

Bei Siredon (s. Textfig. 3, p. 70) sind diese zwei Portionen nicht gesondert. Bei Proteus ist eine Sonderung angedeutet, bei anderen Formen vollzogen. Dabei tritt nur der orale Teil mit seiner Sehne auf das Goniale über, in Endzuständen die Chorda tympani überlagernd. Der orale Teil ist hier (Siren) völlig zu einem Pterygoideus anterior, der occipitale zu einem Pterygoideus posterior geworden. Die Chorda tympani liegt zwischen beiden Muskeln. So sind die beiden Pterygoidei der Urodelen, Sonderungen einer ursprünglich einheitlichen, fächerförmig gefalteten Muskelplatte, deren zwei Portionen verschiedene Funktionen auszuüben beginnen.

Der Schlüssel zum Verständnis des geschilderten Differenzierungsvorganges liegt wohl auf funktionellem Gebiet. Es handelt sich um den Einfluß eines Antagonismus der oberen und der tiefen Cranio-mandibularis-Schichten auf die Rollung des Unterkiefers.

Die oberen Cranio-mandibularis-Schichten und der Mandibularis externus inserieren stets lateral vom Articulare. Ihre Hauptleistung ist die Herbeiführung des Mundschlusses. Hierbei werden retrahierende Wirkungen des Mandibularis externus, protrahierende des Cranio-mandibularis möglich erscheinen, wofern man lediglich den Bündelverlauf der Muskeln ins Auge faßt. Prüft man aber die Möglichkeiten einer Bewegung im Gelenk, so erkennt man, daß weder eine irgendwie nennenswerte Verschiebung oder Zurückschiebung möglich ist. Ohne dies hier ausführlicher zu erörtern, sei nur bemerkt, daß mit Ausnahme von Siren die untersuchten Amphibien einen Gelenkkopf am Quadratum, eine Gelenkpfanne am Articulare zeigen; bei Siren ist es umgekehrt. Köpfe und Pfannen sind aber nie einfach gewölbte Körper, sondern so gestaltet, daß die Köpfe Vertiefungen, die Pfannen Erhebungen zeigen. Eigentlich also bietet

1) Vgl. S. 70 Anm. und S. 122 Anm.

jeder Gelenkteil Köpfe und Pfannen dar, ähnlich wie es für das Quadrato-Articulargelenk der Selachier von GEGENBAUR geschildert worden ist. Will man annähernd eine Vorstellung von den Verhältnissen bekommen, so denke man sich das Ileosacralgelenk der menschlichen Anatomie verkleinert, mit etwas schlaffer Kapsel und mit stärker ausgeprägten aber sanfter vermittelten Niveauverschiedenheiten der Flächen.

Die einzige Bewegung, die in solchem Gelenk außer Öffnung und Schließung überhaupt noch ergiebig erfolgen kann, ist die Rollung. Es wäre daher unrichtig, von Protraktoren und Retraktoren des Unterkiefers bei der Muskelaktion der Urodelen zu reden. Die weit oral und weit occipital am Schädel entspringenden Bündel der Kaumuskulatur setzen ihre ziehende Wirkung in eine rollende um, etwa so, wie der menschliche *M. biceps brachii* bei proniertem Arm wirkt, oder so, wie der *Biceps femoris* die Außenrollung im Kniegelenk unterstützen. Dadurch werden also die Insertionen außen oder innen vom MECKEL'Schen Knorpel maßgebend für den Ablauf der Rotation. Muskeln, die außen inserieren, sind Einwärtsroller; Muskeln, die innen inserieren, sind Auswärtsroller; Muskeln, die genau am Articulare inserieren, sind reine Heber. Bei wenig differenzierten Muskeln, wie sie Siredon zeigt, wird möglicherweise ein Übergewicht der Einwärtsroller vorhanden¹⁾, aber schwerlich kompensationsbedürftig sein. Jede wesentliche Verstärkung des *Cranio-mandibularis* muß aber, um das Gleichgewicht beim Kieferschluß zu erhalten, mit einer Entfaltung auch der medialen Muskelmassen verbunden sein; eine Muskulatur kann bei stärkerer Entfaltung ohne die andere nicht gut gedacht werden. Beide Muskelgruppen sind Antagonisten in der Rollung. Sie sind Synergisten beim Kieferschluß, wobei die Rollungen sich ausgleichen.

Es ist nun aber wohl zu beachten, daß die Darstellung die hier von der Differenzierung des *Cranio-mandibularis* gegeben worden ist, zunächst nur der Würdigung der Befunde innerhalb der Urodelen dienen soll. Dagegen soll über die phyletische Stellung der Schichten zueinander und ihr phyletisches Alter der späteren Erörterung nicht präjudiziert sein.

Eine andere Frage ist es, ob die erwähnten Muskeln auch als Antagonisten wirksam werden. Dies möchte ich bejahen, schon mit Rücksicht auf die anatomische Einrichtung der Muskeln, ganz abgesehen davon, daß Seitenbewegungen beim Kauen der Uro-

delen und Amphibien beobachtet worden sind. Es geht aus der Anordnung der Muskulatur nun mit Sicherheit hervor, daß diese Tiere den Unterkiefer um seine Längsachse drehen können, und zwar desto ergiebiger, je weiter die Muskeln außen am Dentale oder innen am Goniale hinabgreifen. Daraus ergibt sich, daß sie ihre Zahnreihen aneinander vorbeiführen, die Spitzen der Zähne also wie Scheren gebrauchen können.

Es ist die vordere und mittlere Portion des tiefsten Cranio-mandibularis, der die Aufgabe zufällt, den Unterkiefer nach auswärts zu rollen. Auf's höchste Maß gesteigert liegt dies bei Siren vor, wo sich unter dem Einfluß dieser Leistung der Pterygoideus anterior völlig selbständig ausgebildet hat. Den occipitalen Bündeln fällt eine vermittelnde Rolle nach beiden Seiten hin zu. Sie stellen jedenfalls den kräftigsten reinen Heber des Unterkiefers dar. Sie können aber nach innen aufs Goniale und nach außen aufs Dentale übergreifen und so die Rotationswirkungen der anderen Muskeln unterstützen.

Die allgemeineren Ergebnisse, die sich durch die Untersuchung der Nerven gewinnen lassen, werden später im vergleichenden Teil erörtert werden.

Dagegen will ich ihrer großen Wichtigkeit wegen hier die Muskeln nochmals zusammenstellen, die für spätere Vergleichung der Kaumuskeln der Amphibien mit denen der Fische in Betracht kommen werden. Es sind solche Muskeln beobachtet worden bei Siren, Amphiuma und Cryptobranchus, und zwar folgende.

1. Siren lacertina:

- a) M. levator bulbi (NORRIS [1913], *ich*),
- b) M. retractor bulbi (WILDER [1891], NORRIS [1913], *ich*),
- c) sehnig umgebildeter (*ich*) M. adductor maxillae superioris (VAILLANT [1838]);

2. Cryptobranchus:

- a) M. tensor membranae pterygo-maxillaris (*ich* 1913 „Levator arcus palatini“),
- b) M. pterygo-maxillaris (*ich* 1913 „Adductor maxillae“);

3. Amphiuma:

- a) Levator bulbi (NORRIS [1908, 1913], *ich* 1913¹⁾,
- b) Retractor bulbi (NORRIS).

1) Dilator choanae LUTHER 1914.

In meiner ersten Darstellung im vorigen Jahre waren mir die Angaben von NORRIS (1908) und WILDER (1891) entgangen, so daß ich die von mir für *Cryptobranchus* und *Amphiuma* beschriebenen Muskeln als bisher nicht bekannt anführte. Die Muskeln wurden sämtlich vom 3. Ast des Trigemini versorgt, und es läßt sich trotz aller darüber geäußerten Ansichten mit Sicherheit vorab weder sagen, wie sie untereinander zu homologisieren sind, noch auf welche Muskeln der Fische sie zu beziehen sein werden. Daß sie Reduktionsprodukte derjenigen Muskeln sind, die bei Fischen den Palatoquadratbogen und seine Knochen bewegen, scheint ja wohl sicher. Die gegenwärtige Auffassung (vor allem VERSLUYS 1912)¹⁾ erblickt in diesen Muskeln Abkömmlinge des Levator arcus pterygo-palatini (suspensorii) der Fische²⁾. Weiterhin wird aber dann (VERSLUYS 1898 und 1912) auch die Entstehung der Heber des Pterygoids bei kinetischen Sauropsidenschädeln auf dieselbe Quelle zurückgeführt. Über diese letztere Annahme s. weiter unten S. 170ff. Bei der Beurteilung der Homologien dieser kleinen Amphibienmuskeln scheint mir aber noch eine Möglichkeit der Berücksichtigung wert. Auch der Adductor suspensorii der Teleostier wird in höherem Maße vom Trigemini innerviert, als man annimmt. VETTER (1878) hatte ihn ins Gebiet des Facialis gewiesen; doch braucht bei den verwickelten Verschiebungen im Trigemini-Facialis-Komplex der Teleostier selbst diese Innervation nicht absolut gegen eine Homologie zu sprechen.

Anuren.

So einfach die Beschreibung der Kaumuskeln bei Anuren an und für sich ist, so schwierig ist die richtige Beurteilung ihrer einzelnen Komponenten, wenn man sie mit denen der Urodelen vergleichen will. Unsere Kenntnisse stützen sich vorzugsweise auf die Schilderung der Kaumuskeln beim Frosch, wie sie von GAUPP gegeben worden ist. Hiernach wären vier Kaumuskeln zu unterscheiden: Ein „Masseter“, ein zweiköpfiger „Temporalis“, ein

1) Auch LUTHER 1914.

2) LUTHER, gestützt auf seine schöne Entdeckung eines Levator quadrati bei Gymnophyonen, und seine Forschungen über die Entstehung des Levator bulbi bei Salamandriden und Anuren gibt in seiner neuesten Schrift eine Zusammenstellung der Gründe, die für diese Homologie sprechen.

„Pterygoideus“ und ein in seinem Wesen nicht klarer „Masseter minor“. Diese Muskeln liegen hinter der Orbita, entspringen am hinteren Teil des Schädels und begeben sich nach lateral und medial vom MECKELschen Knorpel und zwar so, daß die beiden „Masseteren“ außen (lateral), der „Temporalis“ und „Pterygoideus“ innen (medial) vom MECKELschen Knorpel inserieren. Sehr auffällig ist das Verhalten der Nerven. Der 3. Ast des Trigemini liegt ganz oberflächlich unter dem Masseter. Auch sind nicht, wie bei Urodelen, lange motorische Nervenfasern vorhanden, die man am Stamm entlang verfolgen kann, sondern kurze Stämmchen, die an verschiedenen Stellen des Stammes abgehen und keine Möglichkeit geben, ihre gegenseitige Zugehörigkeit festzustellen.

Um dem Leser dieser Abhandlung ein Bild der Muskulatur zu geben und ihm die Fragen, die sich dabei erheben, zunächst verständlich zu machen, schildere ich die Muskulatur, wie ich sie an zwei Köpfen erwachsener, aber kleiner Exemplare von *Rana mugiens* gefunden habe. In den Hauptpunkten habe ich sie entsprechend der erwähnten Schilderung von GAUPP angetroffen. Ich gebrauche bei der Beschreibung indes gleich die von mir bisher angewendeten Namen für die einzelnen Muskelkomponenten (s. Synonymentabelle auf p. 66).

1. *Rana mugiens*.

(Vgl. hierzu Tafel 4, Fig. 15 u. 16 *a, b*.)

Osteologische Vorbemerkung.

Der Ursprung der gesamten Kaumuskulatur liegt am hinteren Teil des Schädels. Der vordere Teil des Schädeldaches, der bei den Urodelen Sitz der Ursprünge des Cranio-mandibulariskomplexes ist, ist hier frei von Muskeln. Die Ursprünge der Muskeln beschreiben zwei Halbmonde, die nebeneinander gelagert ein gemeinsames Horn am Proc. zygomaticus des Tympanicum besitzen. Beide Halbmonde kehren ihre Konkavität nach vorn. Medial erstreckt sich ein halbmondförmiges Ursprungsgebiet vom Parieto-Frontale zur Cartilago prootico-occipitalis und bis auf den horizontalen Schenkel des Tympanicum, dem es bis zur Spitze des Proc. zygomaticus folgt. Der zweite Halbmond beginnt hier und folgt dem Tympanicum abwärts bis zum Gelenkhöcker des Quadratum.

1. Myologie.

Die Einteilung der Kaumuskeln macht bei *Rana* besondere Schwierigkeiten, da die Lage des 3. Trigeminusastes scheinbar von der abweicht, wie sie bei allen Urodelen und Reptilien gefunden wird. Nur am Austritt aus dem Schädel liegt der Nerv

eine kurze Strecke in derjenigen Lage, die für die anderen Formen charakteristisch ist: d. h. zwischen Temporalis und Pterygoideus oder, wie diese Muskeln hier genannt sein sollen: Cranio-mandibularis und Pterygoideus anterior. Weiterhin gewinnt er eine oberflächliche Lage unter dem „Masseter“ (= Mandibularis externus). Was diesen letzteren Muskel anbelangt, so beschreibe ich ihn ganz ähnlich, wie es GAUPP getan hat.

1. Musculus mandibularis externus (Tafel 4, Fig. 15).

Dieser Muskel entspringt von der Innenfläche des Processus zygomaticus des Tympanicums und „von der Innenfläche des vorderen unteren Quadranten des Annulus tympanicus“ (GAUPP). Letztere Angabe wird durch den Befund der Rana mugiens-Muskulatur bestätigt. Der Muskel stellt eine sehr dünne Lage dar, deren Gestalt unregelmäßig rhombisch ist. Die hinteren Fasern vom Annulus laufen schräg nach vorn, die mittleren mehr senkrecht nach abwärts, die vordersten ein wenig nach hinten. Die Insertion findet am Goniale außen am Unterkiefer statt. Schlägt man diesen dünnen Muskel zurück (wie in Fig. 15 geschehen), so liegt unmittelbar der 3. Ast des Trigeminus zutage; von seinem vorderen und lateralen Umfang treten zwei Nervi mandibulares externi von unten her in den Muskel ein (l. c. und Textfig. 22 3, 4). Der distale bleibt allein in ihm, der proximale gabelt sich und gibt ein Ästchen in den darunter gelegenen Muskel ab.

Unter diesem Muskel liegen nun zwei Muskeln, die von GAUPP als „Masseter minor“ und als „kurzer, breiter Kopf des Temporalis“ bezeichnet werden. Da sie nicht nur bei Rana, sondern auch bei den übrigen untersuchten Anuren stets selbstständige Nerven empfangen, habe ich sie als besondere Muskeln aufgefaßt und ihnen auch besondere Bezeichnungen gegeben. Vorbehaltlich späterer Begründung fasse ich sie auf als besondere Portionen eines auch bei Urodelen vorhandenen Pterygoideus posterior.

2. Musculus pterygoideus posterior.

a) Portio articularis

entspringt vom Gelenkteil des Quadratum und füllt, wie GAUPP zutreffend beschreibt, als kräftiger dreieckiger Muskel den Raum vor dem Kiefergelenk aus. Er inseriert gelenkwärts vom Mas-

seter am Goniale bis seitlich vom Gelenk hin, während er medial auf den MECKELschen Knorpel übergreift. Dieser Übertritt auf den MECKELschen Knorpel wird bei GAUPP nicht angegeben. Abgebildet ist er auf Fig. 19b der Tafel 4. Der Muskel empfängt einen besonderen Nervenast, der sich von der occipitalen Kante des Trigeminasastes ablöst und von lateral her in den Muskel eintritt (l. c. 6).

b) Portio tympanica.

Der Muskel entspringt getrennt von der vorigen Portion, zum Teil vom Annulus tympanicus, zum Teil vom Tympanicum. Er tritt medial neben den vorigen, divergiert dann von ihm und inseriert medial vom MECKELschen Knorpel am Goniale, bis hinab an den Rand des Unterkiefers, greift aber auch auf den MECKELschen Knorpel selbst über (Fig. 16b, Taf. 4), was in den bisherigen Beschreibungen nicht zum Ausdruck gelangt ist. Nur die obere Fläche des MECKELschen Knorpels bleibt also von Muskelansätzen frei.

Auch dieser Muskel empfängt einen besonderen, und zwar ziemlich kräftigen Nerven, der sich ebenfalls vom occipitalen Rande des Hauptstammes ablöst und von lateral her in den (l. c. 5) Muskel eintritt.

3. Musculus cranio-mandibularis (Taf. 4, Fig. 15).

Dieser Muskel, in der Literatur bisher als „Temporalis“ bezeichnet, besitzt bei *Rana mugiens*, aber auch bei den anderen von mir untersuchten Anuren zwei Schichten, von denen nur die oberflächliche in der Literatur besonders unterschieden wird. Die tiefe ist unbekannt geblieben oder ist zu einem anderen Muskel gerechnet worden.

a) *M. cranio-mandibularis sublimis*. Er entspringt vom Prooticum und der Synchronosis prootico-occipitalis und zieht unter dem Jochbogen hinweg zum Unterkiefer.

b) *M. cranio-mandibularis profundus* (fehlt bei allen Autoren). Er wird von dem oberflächlichen völlig zugedeckt, entspringt vom vorderen Teil des Prooticums und dem queren Schenkel des Tympanicums und schaut unter der ersteren ein wenig occipitalwärts hervor. Er schließt sich räumlich innig an die schon beschriebene Pars tympanica des Pterygoideus posterior an, so daß es begreiflich ist, wenn diese Pars tympanica als Teil des „Temporalis“ betrachtet wurde. Gleichwohl scheidet die Innervation beide Bestandteile. Denn die beiden Portionen

des Cranio-mandibularis werden aus einer ganz anderen Quelle, und zwar aus einem und demselben selbstständigen Nerven innerviert, der sich vom vorderen Umfang des dritten Trigeminusastes ablöst an der Stelle, wo er zwischen Pterygoideus anterior und Cranio-mandibularis hindurchtritt (l. c. 1). Die Insertion beider Portionen erfolgt gemeinsam am Proc. coronoïdes des Goniale.

4. Musculus pterygoideus anterior.

Dieser Muskel entspringt am hinteren Bezirk des Parieto-Frontale aus einer dellentartigen Vertiefung, die gegen den Ursprung des Cranio-mandibularis einen deutlichen Wall aufweist. Ich habe den Übertritt des Ursprungs auf das Prooticum und auf die vordere Begrenzung des Foramen ovale (GAUPP) bei meinen Präparaten nicht mit Sicherheit feststellen können. Der Muskel entwickelt eine lange schlanke Sehne, die an die Innenseite der gesamten Kaumuskulatur gelangt und sich an dem inneren, unteren Winkel des Goniale befestigt.

Abgesehen vom Mandibularis externus bieten die übrigen Kaumuskeln eine fächerförmige Anordnung dar, indem die Pars articularis des Pterygoideus posterior kulissenartig die Pars tympanica desselben Muskels, diese den Cranio-mandibularis, dieser den Pterygoideus anterior in gleicher Weise überlagert. Hieraus ergibt sich für die Insertion am Unterkiefer die Reihenfolge der Insertionen, die von lateral nach medial hin angeordnet sind und deren Details ich oben geschildert habe. Zu vergleichen ist die Fig. 16 der Taf. 4.

3. Neurologie (Textfig. 22).

Die beiden aus dem „Ganglion commune“ (GAUPP) austretenden und nach abwärts ziehenden Nn. maxillaris superior und maxillaris inferior liegen zwischen Cranio-mandibularis und Pterygoideus anterior dicht nebeneinander. Sie trennen sich am vorderen Rande des Cranio-mandibularis voneinander und es folgt nun der R. maxillaris inferior seinem Wege über den Cranio-mandibularis hinweg und zwischen M. mandibularis externus und Pterygoideus posterior zum Unterkiefer, den er außen umgreift.

Die Abgabe der motorischen Äste vollzieht sich in höchst einfacher Form. Von der Bildung größerer Nervenstämme ist nicht die Rede. Zwischen dem Cranio-mandibularis und Pterygoideus entspringen nebeneinander zwei Äste.

1. Ramus cranio-mandibularis (Textfig. 22, „1“).

2. Ramus pterygoideus anterior (Textfig. 22, „2“).

Der erste der beiden Äste verläßt den Stamm deutlich an seinem vorderen Umfang. Er tritt von innen und vorn in zwei Äste gegabelt zwischen die beiden Schichten des Cranio-mandibularis ein und verästelt sich an sie. Der Ast zum Pterygoideus anterior tritt von der oralen Kante des Nervenstammes ab und geht als kurzer, kräftiger Ast in den Muskel von außen her (vgl. Taf. 4, Fig. 15).

Die weiteren Äste werden erst weit entfernt von dieser ersten Gruppe abgegeben, und zwar dort, wo der Stamm zwischen Mandibularis externus und Pterygoideus posterior liegt. Es sind dies vier Äste.

3., 4a und b. Rami mandibulares externi.

5. Ramus pterygoideus posterior superior.

6. Ramus pterygoideus posterior inferior.

Von den zwei Rami mandibulares externi geht der eine direkt in den M. mandibularis externus (3). Der andere (4a + 4b) zerfällt in zwei Zweige. Einer von diesen geht unter erneuter Gabelung in den Mandibularis externus, der andere zieht über den 3. Trigeminusast hinweg zur Portio tympanica des Pterygoideus posterior¹⁾. —

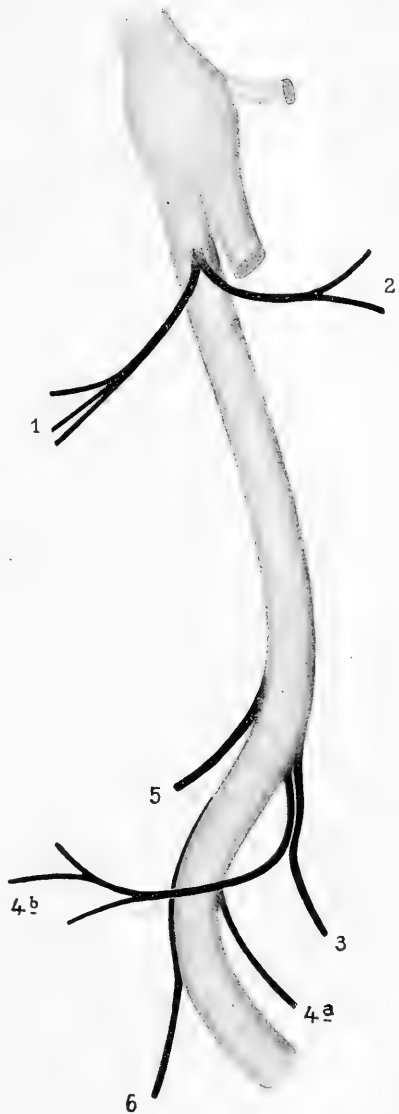


Fig. 22. Schema des rechten Trigeminus mit den motorischen Ästen von *Rana mugiens*.

1) In Taf. 4, Fig. 15 ist dieser Ast 4b schematisch nicht über den 3. Trigeminusast hinweggeführt, sondern vor ihm direkt in Muskel eintretend.

Beide Pterygoideusportionen empfangen sodann je einen der oben genannten (5, 6) Äste, die deutlich von der occipitalen Kante des Nerven abgehen, ja sogar mehr von seiner Hinterfläche zu kommen scheinen.

Außer mit den Angaben von GAUPP steht diese meine Beschreibung der Innervation auch mit denen älterer Autoren (FISCHER [Bufo palmarum, Hyla, Rana, 1843], VOLKMANN [Rana, 1838] und DE WATTEVILLE [Rana esculenta, 1875]) im Einklang. Allgemein wird festgestellt, daß die beiden von mir als R. cranio-mandibularis und R. pterygoideus anterior (1 u. 2 Textfig. 22) bezeichneten Äste an dieser Stelle abgehen. Sie scheinen auch vereinigten Ursprunges beobachtet worden zu sein. In einem meiner beiden Präparate traten sie in der Tat nicht gesondert vom Stamm ab, sondern zu einem kurzen dicken Stämmchen vereinigt, das an der Vorderseite des R. maxillaris inferior entstand. So habe ich es im obigen Schema wiedergegeben.

Im Anschluß daran beschreibe ich sogleich kurz die Verhältnisse der Kaumuskeln bei Hyla; ich konnte von einer nicht näher bestimmbareren Spezies fünf Exemplare unter dem Präpariermikroskop untersuchen.

2. Hyla spec.?

Abweichend verhält sich hier die Lage des 3. Trigeminiastes zur Muskulatur. Bei allen Exemplaren läuft der Ramus tertius, nachdem er zwischen Pterygoideus anterior und Cranio-mandibularis hindurchgetreten ist, am vorderen Rande des M. mandibularis externus nach abwärts, um dann, ihm außen aufgelagert, seinen hinteren Rand zu gewinnen, längs dessen er seitlich über den Unterkiefer tritt¹⁾. Auch die Verteilung der motorischen Äste weicht von der bei Rana einigermaßen ab, insofern zwar der Ast zur Pars articularis des M. pterygoideus posterior („6“) auch hier isoliert besteht, jedoch die Pars tympanica gemeinsam mit dem Mandibularis externus nur einen starken, sich mehrfach gabelnden

1) LUTHER (1914) findet ebenso bei Hyla keinen Muskel über dem Nervenstamm. Der medial vom Nervenstamm liegende Mandibularis externus wäre nach LUTHERS Auffassung ein besonderer Muskel = Adductor mandibulae subexternus.

Ast empfängt. Es sind also hier die in obigem Schema mit „4 b“ und „5“ bezeichneten Nerven vereinigt.

3. Neue Fragenstellungen.

Betrachten wir die hier geschilderten Verhältnisse, so finden wir in drei auffälligen Besonderheiten Probleme, die zu weiterer Forschung auffordern.

Zunächst die Lage des 3. Trigeminasastes selbst. Schon GAUPP bemerkt (Anatomie des Frosches Bd. II, p. 140), daß der N. mandibularis zwar ein einfaches, aber sicherlich kein primitives Verhalten zeige; dies wird nun auch durch das Verhältnis zur Muskulatur begründet. Und zwar ist es der als „Cranio-mandibularis“ („Temporalis“ auctorum) bezeichnete Komplex, der sich scheinbar in abweichender Lage zu dem Nerven befindet, wenn wir die Verhältnisse der Urodelen [und Reptilien] hierin als Norm auffassen. Man könnte so auf den Gedanken kommen, in dem vermeintlichen „Temporalis“ ein zum Pterygoideuskomplex gehöriges Element der Muskulatur zu erblicken und zu vermuten, daß bei den Anuren eine völlige Reduktion des Cranio-mandibularis eingetreten sei. Dagegen ist aber zu berücksichtigen, daß ja die Lage des Nerven dicht unter dem „Masseter“ (M. mandibularis externus) und auf dem „Temporalis“ (M. cranio-mandibularis) die Folge seines larvalen Verlaufes ist und als solche natürlich aus den besonderen Bedingungen der larvalen Topographie zu erklären sein wird. Wird dieses larvale Verhältnis als das eigentlich Erklärungsbedürftige angesehen, so scheidet die Frage nach der Ursache des Nervenverlaufs beim erwachsenen Tier zunächst aus, um so mehr, als der Durchtritt des proximalen Teils des Nerven zwischen Pterygoideus [anterior] und Cranio-mandibularis stattfindet, also in einer Lage, die dem Verhalten bei Urodelen entspricht.

Mehr als die Lage des Nerven fesseln zwei Besonderheiten der Muskulatur selbst. Zunächst ist es die Bedeutung der beiden, oben als Teile eines Pterygoideus posterior beschriebenen Muskelkomponenten, die der Kontroverse unterliegt. Der als „Gelenkportion“ beschriebene Teil ist in seiner Selbständigkeit, wenn auch mit verschiedenen Namen bezeichnet, seit langem anerkannt; die Portio tympanica dagegen ist bisher als selbständiger Muskel nicht angesehen worden¹⁾. Hier entsteht also zunächst die Auf-

1) LUTHER ist wie ich dazu gelangt, die Selbständigkeit dieser Portion zu erkennen.

gabe, zu prüfen, ob die bei *Rana mugiens* festgestellte selbständige Innervation beider Komponenten auch sonst vorkommt. Sodann ist festzustellen, ob die Innervation bei anderen Anuren etwa klarer ist und für die Einordnung der beiden Muskeln in das System der Kaumuskeln brauchbare Merkmale liefert.

Die zweite schwierige Sachlage ist durch die Topographie des *Pterygoideus anterior* gegeben. Die Literatur bezeichnet ihn ohne diesen Zusatz schlechthin als *Pterygoideus*. Durch die nähere Bezeichnung „*Pterygoideus anterior*“, die ich ihm gegeben habe, soll seine Homologie mit den gleichnamigen Gebilden der Urodelen ausgedrückt werden, mit denen allein er ja seiner Lage nach zunächst verglichen werden kann. Diese Muskulatur fanden wir jedoch bei Urodelen stets von „*Temporalis*“ (i. e. *Cranio-mandibularis*-) Schichten überlagert, während hier der „*Temporalis*“ — zwar auch zweischichtig — aber *occipitalwärts* vom *Pterygoideus* angetroffen wird. Lassen sich — diese Frage erhebt sich — bei anderen Anuren Zustände finden, aus denen das Verhältnis zwischen beiden Muskelkomponenten klarer, als beim Frosch, hervorgeht? Liefert insbesondere die Innervation einen Anhalt für die Beurteilung der fraglichen Muskeln?

Wie wir sehen, kommt es darauf an, zu untersuchen, erstens, ob der Verästelungsmodus der motorischen Trigeminus-äste bei allen Anuren so unklar ist, wie beim Frosch, oder ob anderswo längere, zusammenhängende Nervenstämme existieren — zweitens, ob bei anderen Anuren die Kaumuskeln selbst eine andere, etwa stärkere Ausbildung aufweisen. Ich hatte mein Augenmerk daher auf *Pipa*, *Dactylethra* und *Ceratophrys* gerichtet. Leider war es mir unmöglich, *Pipa* zur Untersuchung zu erhalten; andererseits habe ich aber durch einen günstigen Zufall in einer südamerikanischen Kröte (*Bufo granulosus* Spix) ein Untersuchungsobjekt gefunden, das bereits in einem wesentlichen Punkte von *Rana* abweicht. So glaube ich, den Aufbau der Anurenmuskulatur in ihren Grundzügen verständlich machen zu können, wenn ich die Verhältnisse von *Bufo granulosus*, *Dactylethra* und *Ceratophrys* schildere.

4. *Bufo granulosus* (Spix).

(Vgl. Taf. 4, Fig. 17, 18, 19.)

Osteologie. (Fig. 18).

Schon am knöchernen Schädel finden sich mehrere interessante Besonderheiten. Das Tympanicum wird durch einen seitlichen Fort-

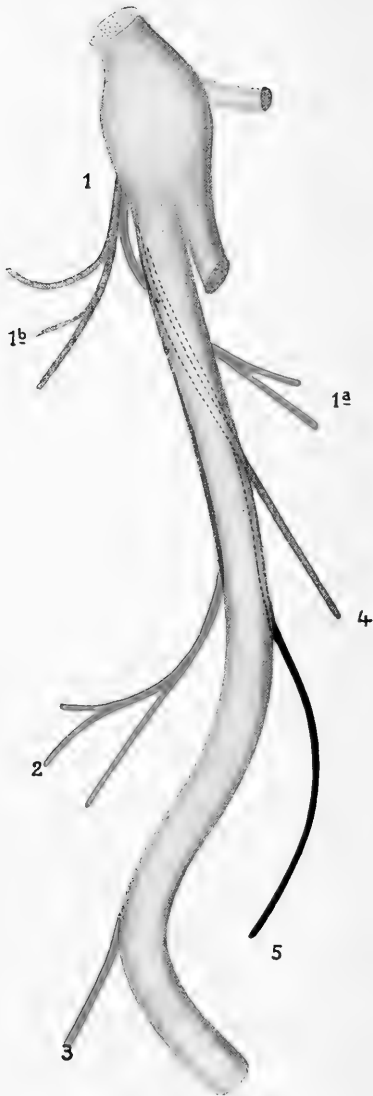
satz das Parieto-frontale überlagert, so daß von seinen beiden Fortsätzen nur der occipitale zutage tritt. Ein Stiel des Tympanicums existiert hier nicht, vielmehr eine sehr breite, vertikale Platte, der sich durch eine lange Naht das Quadrato-jugale anschließt. Das Parieto-frontale bildet eine breite seitliche Überdachung der Orbitae und läßt demnach eine horizontale und vertikale Platte erkennen. Letztere lagert sich dem Cranium auf und grenzt an den unverknöcherten Teil der otischen Region des Schädels. Durch diesen festen Anschluß des Tympanicums an das Schädeldach ist ein stegocrotapher Typus des Amphibienschädels entstanden.

2. Myologie.

Die Abweichungen von *Rana* beziehen sich auf die Ursprünge der Muskeln, insofern der Mandibularis externus nicht vom Annulus tympanicus entspringt, sondern von der gesamten Innenfläche der vertikalen Platte dieses Knochens (Taf. 4, Fig. 19), sowie vom sehr kräftigen Annulus perioorbitalis. Der Masse nach ist dieser Muskel relativ schwächer als bei *Rana*. Er bedeckt die beiden Portionen des Pterygoideus posterior gar nicht. Abweichend im Ursprung verhalten sich ferner der Cranio-mandibularis und Pterygoideus anterior. Beide entspringen (Fig. 18) von der Innenfläche des Parieto-Frontale, und zwar der Cranio-mandibularis mit zwei kräftigen, deutlich voneinander gesonderten Portionen von dem horizontalen Dach der Orbita, der Pterygoideus anterior von der senkrecht gestellten Platte. Im Gegensatz zu *Rana* und *Hyla* ist der Pterygoideus anterior ein sehr deutlich dreifach geschichteter Muskel. Nur die laterale d. h. oberste Schicht entwickelt eine lange, platte Sehne, an die die beiden medialen Schichten weiter gegen das Kiefergelenk hin Anschluß gewinnen (Fig. 17). Es ist ferner bemerkenswert, daß der Cranio-mandibularis den Pterygoideus sehr viel mehr zudeckt, als es beim Frosch der Fall gewesen war (in Fig. 17 umgeklappt).

3. Innervation (Textfig. 23).

Während bei *Rana* der 3. Ast des Trigemini dicht unter dem Mandibularis externus, bei *Hyla* subcutan auf diesem Muskel verläuft, tritt er bei der hier untersuchten Bufoart durch den Cranio-mandibularis hindurch. Man sieht also, daß konstant nur die Lage der ersten Verlaufsstrecke ist (zwischen Cranio-mandibularis und Pterygoideus anterior), daß aber die zweite Verlaufsstrecke von da bis zum Unterkiefer bei den Anuren in wechselnder



Textfig. 23. Schema des rechten 2. u. 3. Astes des Trigemini mit den motorischen Ästen von *Bufo granulatus* Spix. Schwarz: Ast zum Mandibularis externus; grau: Äste zum Cranio-mandibularis; rot: Äste zu den Pterygoidei. Die Nerven so weit fett ausgezeichnet, wie sie außerhalb des Stammes lagen. Punktiert: der wahrscheinliche Verlauf am Stamme (nicht beobachtet!).

Tiefe stattfindet. Die motorischen Äste unterscheiden sich zunächst dadurch von denen beim Frosche, daß unmittelbar hinter dem Foramen prooticum, bevor der Stamm zwischen die Kaumuskel tritt, ein kräftiger Ast den Stamm verläßt (Textfig. 23 „1“ und Taf. 4, Fig. 17), mit Zweigen für den Cranio-mandibularis („1 b“) und Pterygoideus anterior („1 a“). Der erstgenannte Ast tritt zwischen die beiden Portionen des Muskel sein, der Rest (1 b) zieht ventral um den Stamm herum nach vorn und verläuft über die ganze Breite des Pterygoideus anterior bis zu seinem vorderen Rand; hier schlingt er sich um den Rand herum und verläuft rückläufig zwischen oberer und mittlerer Schicht des Muskels. Er gibt zwei Äste ab: den ersten während seines Verlaufes über die laterale Fläche des Muskels, den zweiten an seiner Umbiegungsstelle um den freien Rand. Jener durchbohrt den Pterygoideus, um in die mittlere Portion zu dringen; dieser innerviert die tiefste Portion.

Wichtig ist hierbei also die Tatsache, daß ein ventral verlaufender Ast zur Pterygoidmuskulatur bei einem Anuren nachgewiesen

ist, und zwar, genau wie bei den Urodelen, kein selbständiger Nerv, sondern ein Ast, gleichsam ein ventraler Ramus pterygoideus anterior aus einem N. cranio-mandibularis. Je einen selbständigen Nerven empfangen:

1. Die beiden Portionen des Pterygoideus posterior;
2. die durch den sensiblen Hauptstamm abgetrennte Lage des Cranio-mandibularis;
3. der M. mandibularis externus.

Die Portio tympanica (Taf. 4, Fig. 17 und Textfig. 23 „2“) empfängt einen kräftigen, mehrfach sich gabelnden Nerven; die Portio articularis desgleichen einen kurzen dicken Ast (Textfig. 23 „3“). Beide Nerven verlassen den Hauptstamm an seinem occipitalen Rande in einiger Entfernung voneinander. Der Ast zur Gelenkportion kann noch eine Strecke weit am Stamm zentripetal verfolgt werden.

Von der vorderen, oralen Kante tritt der Ast zum Mandibularis externus (5) und zu der oberflächlichen abgespaltenen cranio-mandibularen Portion (4).

5. *Dactylethra capensis* (Textfig. 25).

Zeigte schon das System der motorischen Nerven von *Bufo granulatus* eine größere Neigung zur Bildung längerer motorischer Nervenfasern, so war dies in höherem Maße und teilweise überraschend der Fall bei der Kaumusculatur von *Dactylethra*. Ich stelle die Kaumusculatur in den Textfiguren 24 und 25 dar, die verglichen mit den Fig. 17, 20 und 21 der Tafeln 4 u. 5 eine Vorstellung von der fraglichen Muskulatur geben werden.

1. Myologie.

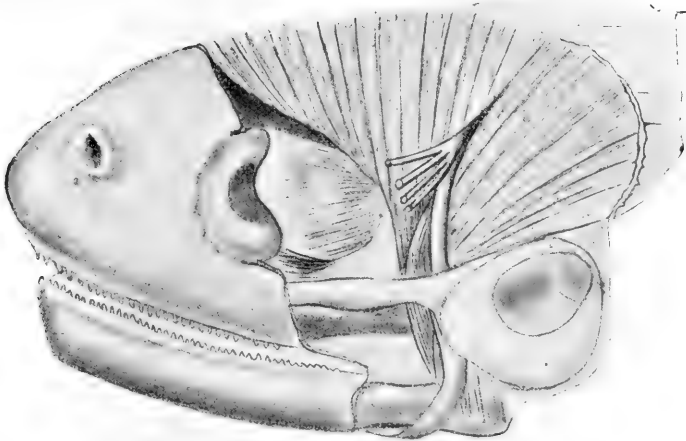
1. *Mandibularis externus*. Dieser Muskel liegt hier ähnlich wie bei *Hyla* (s. oben) völlig unter dem N. maxillaris inferior. Er stellt eine dünne, vom Annulus tympanicus und vom Os tympanicum kommende Muskellage dar. Innerviert wird sie von medialwärts her; d. h. es muß der Muskel zurückgeschlagen werden, wenn die Nerven, die zu ihm gehen, sichtbar gemacht werden sollen. Man sieht dann zunächst einen schwachen Nerven, der allein für diesen Muskel bestimmt ist (Textfig. 25 1). Sodann tritt noch ein zweiter Ast in ihn hinein, der von einem anderen, sehr kräftigen Nerven (Textfig. 25 2) her stammt aber im Schema der Textfig. 25 nicht angedeutet ist.

2. *M. pterygoideus* a) *Pars articularis*. Im Verhalten dieses Muskels liegt eine Abweichung von dem sonst beobachteten Verhalten. Es liegt nämlich dieser Muskel nicht als eine kegelförmige Portion etwa wie in den Abbildungen 15, 17 und 19 der Taf. 4, vor, entspringt auch nicht vom Gelenkteil des Quadratum, sondern nimmt, bedeckt vom *Mandibularis externus* ebenfalls seinen Ursprung vom *Os tympanicum*. Dies ist sehr interessant, weil ein anscheinend homologer Muskel bei Lacertiliern und Krokodilen in ganz ähnlicher Lage gefunden wird. Er inseriert dicht einwärts vom *Mandibularis externus*. Trägt man diesen Muskel ab, so liegt eine weitere, außerordentlich dicke und kräftige Muskelmasse vor, die

b) die eigentliche *Pars tympanica* des *Pterygoideus posterior* darstellt. Ihr Ursprung nimmt die ganze, sehr breite untere Fläche des *Os tympanicum*, sowie wahrscheinlich auch des *Prooticum* ein. Ganz ähnlich, wie in Fig. 15, 17 und 19 der Taf. 4 dargestellt, begaben sich zwei Nerven zu diesen beiden Portionen hin, die in der Textfig. 25 mit „2“ und „5“ bezeichnet sind. Der Nerv „2“ gibt zunächst den schon oben erwähnten Ast zum *Mandibularis externus* ab und tritt dann unter reichlicher Auffaserung (es ließen sich zwei Äste feststellen, deren einer in weitere fünf Ästchen zerfiel) in die *Pars articularis*. Der andere Nerv (5), von sehr kräftigem Kaliber, zieht im Bogen über diese Portion hinweg, gibt ihr aber keinen Ast ab und tritt ausschließlich unter reichlichem Zerfall, in die *Pars tympanica* hinein.

3. Sehr auffällig ist die Anordnung des *M. cranio-mandibularis*. Er ist in der Textfig. 24 dargestellt. Oberhalb des Auges beginnen seine Ursprünge und bilden einen fächerförmigen Bauch, dem sich weitere Ursprünge vom *Parieto-Frontale* und *Prooticum* anschließen. Die gesamte Muskelmasse bildet einen dicken fleischigen Insertionsteil, der mit kurzer Sehne am *Goniale*, einwärts vom *MECKEL*schen Knorpel inseriert. Der 2. und 3. Ast des *Trigeminus* brechen durch diese Muskelmasse hindurch. Die hier „den Raum zwischen *Prooticum* und Augapfel“ ausfüllende Muskelmasse könnte ja zunächst wegen dieser Lage mit dem „*Pterygoideus anterior*“ des Frosches verglichen werden. Dies ist indes durch zwei Tatsachen auszuschließen. Erstens nämlich trifft man, wenn man den fraglichen Muskel vom Schädeldach abhebt, den vermißten *Pterygoideus anterior* unter ihm gelegen. Aus der Gestalt dieses tiefen Muskels und seiner charakteristischen langen Sehne geht das ganz deutlich hervor. Ferner aber spricht

die Innervation dafür, denn es begeben sich zwei Nervenstämme nach vorn, die einmal den verdeckten Pterygoideus anterior (Textfig. 25 „7“) mit zwei Ästen, sodann den über ihm liegenden Muskel (Textfig. 25 „6“) innervieren. Beide Nerven sind aber unabhängig voneinander, indem der Nerv „7“ selbständig, der Nerv „6“ gemeinsam mit einem occipitalwärts verlaufenden Aste („3, 4“) entspringt. Hierdurch wird die wichtige Tatsache festgestellt, daß bei *Dactylethra* zwischen Bulbus oculi und Prooticum eine zweischichtige Muskulatur liegt und daß die obere ihrer Schichten dem Cranio



Textfig. 24.

mandibularis angehört. Diese obere Schicht fehlt also bei *Rana* und *Bufo*. Occipitalwärts ist der Muskel ebenfalls zweischichtig und es entspricht diese Zweischichtigkeit der auch sonst bei *Rana*, *Hyla*, *Bufo* angetroffenen.

4. Über den Pterygoideus anterior ist nach dem eben Gesagten nur hinzuzufügen, daß er kleiner ist, als bei *Rana* indes nach Ablösung des darüberliegenden Cranio-mandibularis im wesentlichen in der bekannten und oben beschriebenen Situation auftritt.

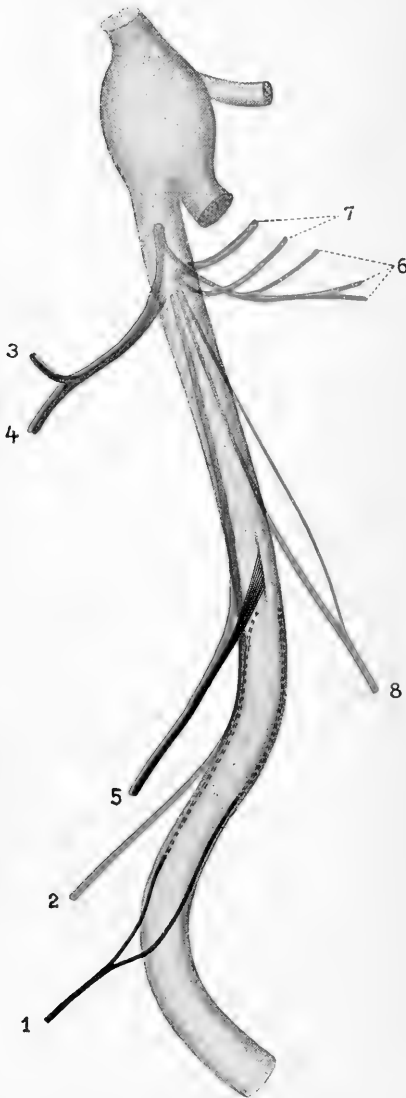
Ich gehe nun zur Darstellung der höchst merkwürdigen Anordnung der motorischen Nerven über und bediene mich zu ihrer Erläuterung des Schemas der Textfig. 25.

2. Innervation.

Das Schema ist nach den bei der Präparation hergestellten Skizzen entworfen und in stärkerer Vergrößerung gezeichnet

worden. Mit fett ausgezeichneten Linien sind die motorischen Nerven dargestellt, soweit sie außerhalb des Stammes des

3. Trigeminusastes verlaufen. Bläß sind die vom Stamm verdeckten Strecken der motorischen Nerven gehalten, punktiert die auf der dorsalen (lateralen) Oberfläche entlang ziehenden Nerven, soweit sie sichtbar waren. Schwarz und grau sind die dorsal verlaufenden, rot die ventral verlaufenden Äste markiert. Es bezeichnet:



- 1 den Ast zum Mandibularis externus;
- 2 den Ast zur Pars articularis des Pterygoideus posterior, der einen, im Schema nicht angedeuteten Ast zum Mandibularis externus abgibt;
- 5 den Ast zur Pars tympanica des Pterygoideus posterior;
- 3, 4, 6 die Äste zum Cranio mandibularis;
- 7 die Äste zum Pterygoideus anterior;
- 8 den Ast zum Levator membranae nictitantis.

Textfig. 25. Schema der motorischen Äste des rechten 3. Trigeminus von *Dactylethra*. Erklärung im Text. Vergr. etwa 8:1.

3. Ast des Trigeminus abtretenden Äste bei *Dactylethra* eine weitere Verfolgung zulassen. Es zeigt sich, daß ein

Hiernach zeigt es sich nun, daß die bei *Rana* unmittelbar und makroskopisch nicht zusammenhängend vom

Teil der Muskeläste dorsal, ein Teil ventral vom Stamme verläuft, weiterhin aber, daß zwei dieser Äste, nämlich der Ast „5“ und der Ast „3+4“, aus Fasern aufgebaut sind, die bis dahin dorsal und ventral am Stamm entlang gelaufen sind. Im einzelnen ergeben sich folgende Verhältnisse.

1. *N. mandibularis externus* ist ein rein dorsaler Ast (1). Er setzt sich aus zwei Fädchen zusammen, die ein wenig entfernt vom Stamm unter spitzem Winkel zusammentreten.

2. *Nn. pterygoidei posteriores*:

a) inferior (zur Pars articularis) ist ein rein ventraler Ast (2).

b) superior (zur Pars tympanica) entsteht aus der Verflechtung dorsaler und ventraler Elemente (5). Der dorsale Teil entstand mit feinen Fädchen an der Oberfläche des Stammes und schien zwischen den Faserbündeln des Stammes herauszutreten, als wenn seine Fasern aus der Tiefe herauskämen. Dies letztere sei indes nur unter Vorbehalt angegeben. Der ventrale Teil kam deutlich von der hinteren (unteren) Fläche des Stammes her.

3. *Nn. cranio-mandibulares*. Sie entstanden aus einem kurzen dicken Stämmchen an der ventralen Seite des Nervenstammes und zerfielen in occipital- und oralwärts verlaufende Ästchen. Ein Ast (3+4) trat occipitalwärts zwischen die beiden Portionen des Cranio-mandibularis. Ihm schloß sich ein von der Vorderseite her kommendes Stämmchen innig an. Ein anderer Ast lief nach vorn, durchsetzte die *Rr. pterygoidei anteriores* und verzweigte sich (6) in dem vorderen Teil des Cranio-mandibularis.

4. *N. pterygoideus anterior* war ein kurzer, ventral entspringender Stamm, der mit zwei Ästchen (7) in den gleichnamigen Muskel trat.

5. *N. levatoris membranae nictitantis* setzte sich aus zwei deutlich ventral verlaufenden Ästchen zusammen, die in beträchtlicher Entfernung vom Stamm zu einem einheitlichen Nerven zusammentreten (8).

Wenn nun auch die Anordnung der Nerven hier schon sehr viel durchsichtiger ist, als bei *Rana* und *Bufo*, so bleibt doch des Fraglichen noch mancherlei; vor allem ist von dem Gesamtverlauf der Portio minor nichts Sicheres zu erkennen und der Zusammenhang der einzelnen Nervenäste bleibt unklar. Dieser Mangel wird nun in glücklicher Weise durch das Studium von *Ceratophrys* beseitigt, zu dessen Kaumusculatur ich mich nun wende.

6. *Ceratophrys dorsata*.

(Textfig. 26 u. 27.)

Der *M. mandibularis externus* und die beiden Portionen des *M. pterygoideus posterior* bieten keine Abweichungen gegen die von *Rana* und *Bufo* geschilderten Zustände. Auch die hinteren (occipitalen) Teile der cranio-mandibularen Muskulatur sind in typischer Weise zweischichtig vorhanden. Eine Abweichung ergibt sich nach vorwärts, wo ein „*Pterygoideus anterior*“ nicht in der von *Rana* und *Bufo* bekannten Anordnung vorliegt. Der Zustand der Muskulatur von *Ceratophrys* erinnert vielmehr sehr an den soeben von *Dactylethra* beschriebenen. Auch hier liegt eine doppelte Muskelschicht vor, die auch hier, wie bei *Dactylethra*, doppelt innerviert wird. Die Sonderung beider Muskelschichten ist indes hier nicht so scharf wie bei *Dactylethra*; doch ergibt sich aus der Insertionssehne, daß die tiefere Schicht einem *Pterygoideus anterior* vergleichbar ist.

Die Innervation der Kaumuskeln mag nach den Abbildungen 15 und 17 der Tafel 4 zunächst kurz erläutert werden. Der *R. maxillaris inferior* liegt auch bei *Ceratophrys* bedeckt vom *M. mandibularis externus*. An homologen Stellen, wie in den Figuren 17 und 21, gehen zwei Äste zu den Komponenten der hinteren *Pterygoideusmuskulatur* („2“ und „3“ der Textfig. 26). Außerdem aber geht zur *Pars articularis* bei *Ceratophrys* noch ein besonderer kleiner Nerv hin („1“ der Textfig. 26). Der *Mandibularis externus* („*Masseter major*“) empfängt keinen selbständigen Nervenast, sondern erhält deren zwei, abgegeben von den Ästen „3“ und „2“ des Schemas (im Schema aber nicht besonders markiert), und zwar von „3“ einen sehr feinen, von „2“ einen etwas derberen. Die Äste zum *Cranio-mandibularis-Pterygoideus-anterior-Komplex* verlassen den Stamm, dicht, nachdem der 2. Ast des *Trigeminus* sich vom 3. Ast gelöst hat; sie entspringen aus einem dicken Stämmchen, das innig einem sensiblen Ast (α) angelagert ist, so daß es schwer ist, beide Bestandteile zu sondern. Der sensible Bestandteil („ α “) tritt indes deutlich durch den *Cranio-mandibularis* hindurch und endigt in der Haut der Schläfengegend. Die motorischen Ästchen verhalten sich so, daß der *Cranio-mandibularis sublimis* einen besonderen Ast empfängt („4“), ferner aber beide Schichten des *Cranio-mandibularis* noch einen zweiten Ast, der sich, sich gabelnd, unter Faseraustausch an sie verteilt („5“, „6“). Ein dritter Ast („7“)

dringt in die Tiefe zum Pterygoideus anterior. Die Verzweigung ist also ganz ähnlich, wie bei *Dactylethra*. Die weite Ausdehnung des Cranio-mandibularis über den Pterygoideus anterior nach vorn führt auch hier zur Entfaltung eines besonderen Nervenastes („*z*“).

Was aber nun die Nerven von *Ceratophrys* so wertvoll macht, ist die Tatsache, daß hier mit Sicherheit eine dorsale und ventrale Verteilung der motorischen Äste nachgewiesen werden kann.

Die Textfiguren 26 und 27 erläutern die hier obwaltenden Verhältnisse. In Textfig. 26 ist der R. maxillaris inferior der linken Kopfseite so dargestellt, daß das Ganglion nebst dem proximalen Teile des Stammes um die Längsachse rotiert ist. Man sieht also im oberen Teil der Figur auf die ventrale Fläche des Stammes. Unter der binokularen Präparierlupe ließ sich die motorische Wurzel, nachdem die Verbindung des Trigemini mit dem Gehirn durchgeschnitten worden war, leicht vom Stamm und vom Ganglion ablösen und eine Strecke weit isolieren. Ob steigende Geschicklichkeit bei der Präparation oder die Besonderheit des Objektes daran schuld trug, weiß ich nicht zu sagen — vermute aber, daß *Ceratophrys* vermöge der Größe der

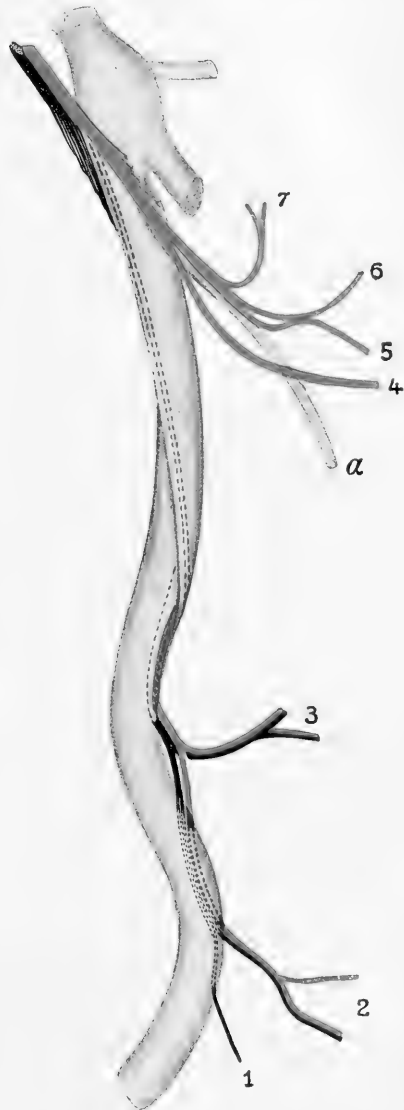
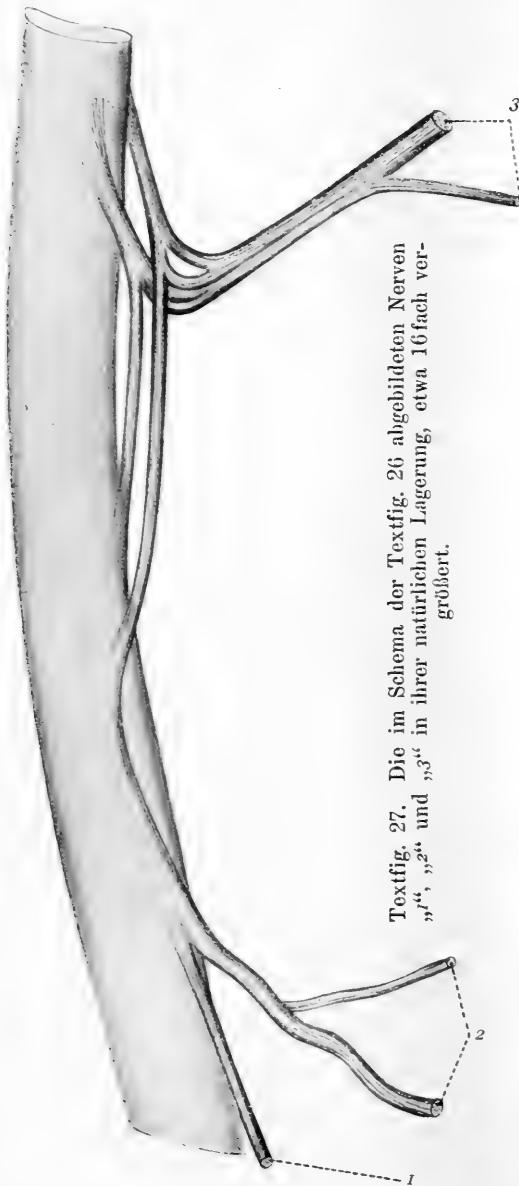


Fig. 26. Motorische Äste des 3. Trigemini-astes von *Ceratophrys*. Erklärung im Text. Vergr. etwa 8 : 1.

Elemente und vielleicht auch durch spezielle Besonderheiten eben ein günstiges Objekt gewesen ist.



Textfig. 27. Die im Schema der Textfig. 26 abgebildeten Nerven „1“, „2“ und „3“ in ihrer natürlichen Lagerung, etwa 16fach vergrößert.

Man sieht nun deutlich, wie sich die motorischen Fasern an der occipitalen Kante des Nerven spalten, ihn zwischen sich fassen und nun teils ventral, teils dorsal am Stamm entlanglaufen. Hierbei schien es, als ob ein Teil der ventralen (rot gezeichneten) Fasern mehr in das Innere des Nerven eindrang, doch kann ich nichts Sicheres darüber sagen. Auch in dem Schema der Textfig. 19 sind fett ausgezeichnet die Nerven, soweit sie frei neben dem Stamme verlaufen. Punktirt ist der Verlauf der Nerven auf der dem Beschauer zugekehrten Seite des Hauptstammes markiert, blaß der Verlauf auf der Rückseite. Diese punktirten und blassen Strecken sind indes nicht durchweg sicher auspräpariert ge-

wesen: dies ist bei dem Objekt unmöglich. Nur eine Strecke weit waren sie zu verfolgen; weiterhin ist dann ihr Verlauf

schematisch angegeben. Den wirklichen Zustand dieses wichtigen Befundes, wie er unter dem Präpariermikroskop aussah, soll Textfig. 27 wiedergeben.

Was nun die einzelnen Nerven anlangt, so haben wir folgende zu unterscheiden:

1. *Nervi pterygoidei posteriores* (zu den beiden Teilen der hinteren Pterygoidmuskulatur):

a) *inferiores*. Zwei Äste zur Pars articularis des Muskels („1“ und „2“). Während „1“ ein dorsaler Ast ist, bezieht „2“ Bestandteile von ventral und dorsal. „2“ gibt einen Ast an den *Mandibularis externus* ab;

b) *superior*. Ein kräftiger Ast, aus dorsalen und ventralen Elementen aufgebaut. Auch er gibt einen Ast zum *Mandibularis externus* ab;

2. *N. cranio-mandibularis*. Ein starker rein ventraler Stamm, welcher in Äste zum *Cranio-mandibularis* und *Pterygoideus anterior* zerfällt.

In der Textfig. 27 habe ich noch einmal das Verhältnis der soeben beschriebenen Äste 1, 2, 3 wiedergegeben, so wie sie sich bei stärkerer Vergrößerung des in Wasser versenkten Präparates mit dem Präpariermikroskop ergeben. Die Zusammensetzung des Astes „3“ aus ventralen und dorsalen Elementen ist hier besonders schön sichtbar, ferner die eigentümliche Geflechtbildung, die zwischen diesen Elementen stattfindet und sich auch auf die weiter distal abtretenden Äste erstreckt.

7. Die Kaumuskeln und motorischen Nerven der Anurenlarven und ihre Metamorphose.

Obwohl wir durch DUGÈS, GOETTE, GAUPP, FR. E. SCHULZE und EDGEWORTH über alle Einzelheiten der Entstehung und Umbildung der larvalen Kaumuskeln allmählich unterrichtet worden sind, schien es mir doch mit Rücksicht auf meine eigenen Feststellungen an der Kaumuskulatur der erwachsenen Tiere erwünscht, ein eigenes Urteil über die Entstehung dieser Muskulatur zu gewinnen. Vor allem handelte es sich darum, festzustellen, ob die von den einzelnen Autoren beschriebenen Komponenten einen Vergleich mit der von mir für die erwachsenen Anuren erkannten Gliederung zulassen — sowie darum, ob in der Innervation bereits Anklänge an den definitiven Zustand bestehen. Beide Fragen

sind zu bejahen. Alle definitiven sechs Komponenten kommen bereits bei der Anurenlarve vor, und bereits bei der Larve findet sich die typische Innervation der Muskeln des erwachsenen Tieres. Es gelang außerdem, wie ich gewünscht hatte, den Modus der Verlagerung der Muskeln in einem wichtigen Punkte genauer zu erforschen, als es bisher geschehen war. Wegen dieses dreifachen Ergebnisses halte ich es, trotz mehrfacher schon existierender Beschreibungen, für motiviert, den Sachverhalt hier nochmals darzustellen. — Als Untersuchungsmaterial dienten mir in Spiritus konservierte Pelobates-Larven, die unter der Präparierlupe bearbeitet wurden. Zum Vergleich wurden *Rana fusca*- und *esculenta*-Larven herangezogen. Die Pelobates-Larven standen auf fünf Stadien der Entwicklung. Ihre Gesamtlänge betrug 9,5, 7,5, 6,0, 6,5 und 2 cm. Auf dem ersten Stadium fehlten vordere Extremitäten; bei den folgenden Stadien waren sie vorhanden; die jüngsten Stadien besaßen nur noch einen äußerst kurzen Schwanz und waren nahe am Ende der Verwandlung. Bei einer der beiden, 2 cm langen Larven waren die Skelettverhältnisse schon sehr abgeändert, ein langer Proc. pterygoideus quadrati vorhanden, der Proc. muscularis des Quadratum dicht vor der Labyrinthregion und das Kiefergelenk ebendort. Trommelfell aber und Tympanicum fehlten noch, so daß sich dieses von mir untersuchte Larvenstadium zwischen den Stadien III und IV einschiebt, die GAUPP bei *Rana* abgegrenzt hat. Ein zweites der beiden, 2 cm langen Exemplare, war dagegen noch weiter entwickelt. Das Prooticum war teilweise verknöchert, Goniale, Praemaxillare, Maxillare, Septomaxillare und Tympanicum waren angelegt (Textfig. 28).

Von den vier jüngeren Stadien standen mir zahlreiche Exemplare, von den beiden ältesten (2 cm) nur je ein Exemplar zur Verfügung. Da die drei ersten Stadien sich im einzelnen nicht wesentlich voneinander unterscheiden, so schildere ich die Befunde für sie gemeinsam.

Myologie (s. die Synonymmentabelle auf p. 65).

(Hierzu Taf. 5, Fig. 20 u. 21.)

Die jüngeren Larven besitzen, sobald man sie überhaupt plastisch zergliedern kann, bereits alle Teile der Kaumusculatur, die das erwachsene Tier besitzt. Diese Muskeln zerfallen in lange und kurze, — Musculi quadrato-mandibulares longi und breves. Jene liefern den „Pterygoideus“ und die beiden „Temporales“ (Cranio-mandibulares) des erwachsenen Tieres, diese den

„Masseter“ (Mandibulares externus) und die beiden Portionen des darunter gelegenen Pterygoideus posterior. Von den drei langen Muskeln entspringt der medialste am Proc. ascendens und an der Seitenwand des Craniums.

Es ist ein

1. Musculus pterygoideus anterior (M. pterygoideus, *mpt* LUTHER).

Seine Fasern laufen in einem Winkel von etwa 45° von der Medianebene nach lateral zum Kiefergelenk. Die beiden anderen

2. und 3. Musculi cranio-mandibularis sublimis und profundus (Adductor mandibulae posterior longus sublimis und profundus *apls*, *aplp* LUTHER).

liegen flach in der Höhlung des Quadratus, und zwar so, daß ein tieferer nahezu völlig von einem oberflächlichen überdeckt wird. Der oberflächliche entspringt mehr linear in einer bogenförmigen Linie, welche lateral neben dem Foramen prooticum beginnt und an der Grenze von Quadratum und Prooticum entlang zieht bis an den seitlichen aufwärtsgebogenen Rand des Quadratus. Der von ihm verdeckte entspringt mehr flächenhaft von dem ganzen Boden des Proc. ascendens.

Diese drei Muskeln sind von DUGÈS beschrieben worden. Insbesondere schildert er richtig die Zweischichtigkeit des seitlichen Muskels. Fälschlicherweise bezeichnet er indes den oberflächlichen der beiden als künftigen Masseter. „Celui qu'on recouvre en enlevant celui-ci“ . . . ist dann bei ihm der künftige Temporalis. GOETTE und GAUPP schildern diese Zweischichtigkeit nicht, fassen hingegen richtig diesen ganzen (bei ihnen also einschichtigen, in Wirklichkeit zweischichtigen) Komplex als künftigen Temporalis auf. FR. E. SCHULZE und nach ihm EDGEWORTH erkennen die Zweischichtigkeit und bezeichnen den tiefen Muskel als „Subtemporalis“¹⁾.

Weiter mundwärts liegen bei der Larve die kurzen Kaumuskeln. Diese sind bei DUGÈS nicht geschildert, hingegen bei GOETTE und GAUPP vorhanden. GOETTE spricht von einem solchen Muskel, den er vom Jochfortsatz (i. e. Proc. muscularis) entstehen läßt, und den er als Abzweigung des Temporalis beschreibt und abbildet. Er gewinnt später zwei Portionen. GOETTE faßt ihn

1) Desgl. schildert ihn LUTHER (1914) als zweischichtig.

als Ausgang für den Masseter auf. GAUPP schildert den Muskel als aus zwei Portionen bestehend, welche vom Proc. muscularis herkommen. Zwischen ihnen trete der Nervus maxillaris inferior hindurch. Nach FR. E. SCHULZE ist es ein „kurzer, konischer Muskel, der von der medialen Seite der Basis des Proc. orbitalis und von der benachbarten Partie der Oberseite des Corpus suspensorii entspringt und sich mit einer kurzen Sehne unmittelbar lateral neben der Insertion des Pterygoideus an den Condylus mandibulae ansetzt. Nur EDGEWORTH unterscheidet innerhalb des von ihm als „Masseter“ bezeichneten Muskels eine Portion noch besonders und benennt sie als „Extratemporalis“.

Auf dem jüngsten von mir untersuchten Larvenstadium bestand nur eine einzige, von der Innenseite des Proc. muscularis kommende, sich auch noch occipitalwärts auf den Rand des Quadratus ausdehnende Muskelmasse. Schon bei einer Larve von 7,5 cm fand sich an Stelle dieses einen ein doppelter Muskel, der mit dem einen Ursprung die obere Kante des Proc. muscularis, mit dem anderen die mediale Fläche und Basis dieses Fortsatzes einnahm. Diese gesamte Muskulatur liefert, wie sich durch die Verfolgung der Metamorphose feststellen läßt, drei Muskeln des erwachsenen Tieres, nämlich den Mandibularis externus (auf Tafel 5 rosa) und die beiden Portionen des Pterygoideus posterior (auf Tafel 5 rot).

GOETTE und GAUPP bezeichnen eine oberflächliche Schicht dieses Muskels als künftigen „Masseter“ (= Mandibularis externus), SCHULZE und EDGEWORTH dagegen unterscheiden eine solche oberflächliche Schicht nicht. Da die beiden Portionen des Pterygoideus posterior bei den erwachsenen Anuren bisher nicht unterschieden worden waren, so fehlen Bezeichnungen auch bei der Larvenmuskulatur. Der von EDGEWORTH unterschiedenen „Extratemporalis“ muß nach der ganzen Sachlage die tympanale Portion des Pterygoideus posterior sein ¹⁾.

Über die Insertionen der Muskeln bestehen in der Literatur Unstimmigkeiten zwischen DUGÈS, GOETTE, EDGEWORTH einer-

1) Dieser Teil der Untersuchungen ist bei LUTHER mit großer Vollendung bearbeitet und bildlich dargestellt worden. Er gelangt zur Sonderung der Muskulatur in vier Teile, statt wie ich, in drei. Die bei mir als „Pterygoideus posterior“ (Taf. 5 rot) bezeichnete Anlage tritt bei LUTHER auf, gesondert in den

a) Add. mandibulae posterior articularis „*Apa*“;

b) Add. mandibulae posterior lateralis „*Apla*“.

Letzterer liefert den späteren „Masseter minor“, d. h. die Pars articularis des Pterygoideus posterior meiner Terminologie. Ersterer

seits, FR. E. SCHULZE andererseits. Es handelt sich um die Insertionen der beiden cranio-mandibularen Muskeln („Temporalis“, „Subtemporalis“).

Die fraglichen zwei Muskeln stehen bei Pelobates-Larven zum MECKELschen Knorpel in antagonistischem Verhältnis. Sie gehen in der Höhe des Proc. muscularis in breite Sehnen über, die nun so auseinanderweichen, daß sich der oberflächliche Muskel nach innen, der tiefe Muskel nach außen begibt. Die Sehnen beider gehen dann an den MECKELschen Knorpel, dicht neben die Verbindung mit dem unteren Labialknorpel. Der oberflächliche Muskel tritt (worin ich mich also FR. E. SCHULZES Angaben nicht anschließe) an die innere und untere Fläche hinab; der tiefe Muskel tritt auf die obere und vordere Fläche des MECKELschen Knorpels empor, so daß also durch alternierende Tätigkeit beider Muskeln das quere seitliche Stück des MECKELschen Knorpels um seine Längsachse gerollt werden kann.

Auf die Mechanik dieser Bewegungen (GOETTE, FR. E. SCHULZE) beabsichtige ich nicht näher einzugehen.

Es besteht aber nun noch eine Abzweigung von der Sehne des tiefen Cranio-mandibularis („Temporalis profundus“), die während des Larvenlebens zum Oberlippenknorpel zieht. DUGÈS, GOETTE und EDGEWORTH erwähnen diese Gabelung der Sehne, FR. E. SCHULZE nicht. Ich selbst habe sie an den Pelobates-

liefert die Pars tympanica des Pterygoideus posterior meiner Nomenklatur. — Die in meiner Beschreibung als Mandibularis externus angeführte Portion findet sich in ganz gleicher Weise bei LUTHER mehrfach abgebildet und als

Adductor mand. post. subexternus *Aps* bezeichnet. Seine enge Beziehung zur Sehne des tiefen Cranio-mandibularis ist auch von LUTHER erkannt und abgebildet worden. Offenbar ist aber der Add. mand. externus „*Ae*“ LUTHER nur der durch den V_3 abgespaltene Teil (s. Anm. p. 132). Nach meinen Befunden wurde bei *Rana fusca* der Muskel durchbohrt (wie GAUPP 1893); bei *Rana esculenta* gelegentlich nicht, bei Pelobates (wie LUTHER) nicht. So erklärt es sich, wenn bei Pelobates ein „*Ae*“ fehlt, bei *Rana* (LUTHER p. 83), die Sehne von „*Aps*“ erst mit „*Ae*“ verwächst, ehe sie inseriert.

Ob die Sonderung des Mandibularis externus also nach dem Vorgange LUTHERS in *Aps* und *Ae* eine den übrigen Sonderungen gleichwertige darstellt, ist mir fraglich, zumal da bei *Bufo granulatus* (oben p. 77) der V_3 sogar durch den Cranio-mandibularis (*Apls* LUTHER) hindurch tritt. Die Larven dieser Art würden also noch weitere Differenzierungen aufweisen.

Larven stets gefunden. In typischer Weise besteht sie, wie (Taf. 5, Fig. 20) links angegeben. Es kommt aber noch eine zweite Art vor, in der der Oberlippenknorpel einen sehnigen Ansatz empfängt. Es kann nämlich der dicht dabei gelegene Pterygoideus posterior mit seiner Pars articularis an die Stelle des tiefen cranio-mandibularen Muskels treten. Dies Verhältnis ist auf der rechten Seite der Fig. 20 (Taf. 5) abgebildet. Links sieht man die Insertion des fraglichen Muskels dicht neben die Unterkieferinsertion des tiefen Cranio-mandibularis treten. Rechts dagegen ist es die Sehne der Pars tympanica, welche sich gabelt; ein Teil von ihr tritt gemeinsam mit den Fasern des Cranio-mandibularis profundus an den Unterkiefer, ein anderer Teil zum Oberlippenknorpel. Dieser Befund (rechts) fand sich ausnahmsweise bei einer 6,0 cm langen Pelobates-Larve.

Mit diesen Angaben ist bereits die Insertion der kurzen, vorderen Muskeln berührt worden.

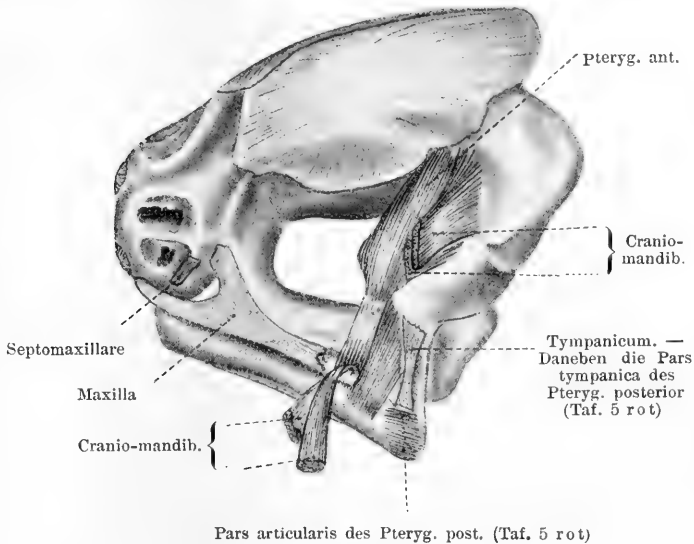
Daß es in der Tat zwei Muskeln sind, geht nicht nur aus ihrer Anordnung hervor, sondern auch aus ihrer Innervation. Der oberflächliche (Pars tympanica des Pterygoideus posterior) von beiden setzt sich in Verbindung mit dem tiefen Cranio-mandibularis. Ganz anders der tiefe Muskel, aus dem sich die Pars tympanica des Pterygoideus posterior entwickelt (Extratemporalis EDGEWORTH). Dieser ist ganz und gar fleischig und inseriert isoliert von den anderen in ziemlich breiter Ausdehnung an dem rückwärts gewendeten Umfang des Seitenstückes des MECKELschen Knorpels bis dicht zum Gelenk hin. Dicht neben ihm am Gelenk inseriert nun auch der Pterygoideus anterior (Taf. 5, Fig. 20 links*). Seine Insertion ist nie verkannt worden. Er ist unverkennbar bereits der Muskel des erwachsenen Tieres, kenntlich an seiner sehr langen, platten Sehne, mit der er bereits auf früher Larvenzeit dicht einwärts vom Gelenk am MECKELschen Knorpel inseriert.

Pterygoideus anterior und posterior greifen also bei der Larve dicht am Gelenk an; beide Muskeln sind Retraktoren, dem Pterygoideus kommt gleichzeitig eine nach außen rollende Wirkung zu.

Die Betrachtung der Umbildung dieser Muskulatur in die des erwachsenen Tieres hat die Verlagerung der Ursprünge und Insertionen gesondert zu behandeln. Was die Ursprünge anlangt, so ist auf frühere Untersuchungen zu verweisen. Der Pterygoideus tritt auf die Schädelseitenwand und das Parietale empor; bei einer Pelobates-Larve von 6,5 cm Länge finde ich

seinen Ursprung auch basalwärts bis nahe an das Parasphenoid ausgedehnt. Die beiden Cranio-mandibulares treten gänzlich auf das Prooticum. Die zwei kurzen Kaumuskeln verlegen ihren Ursprung mit der Rückwärtsverlagerung des Proc. muscularis ebenfalls nach hinten, werden also beträchtlich länger. Mit dem Auftreten des Tympanicum geht ein Teil von ihr auf diesen Knochen über (GOETTE).

In Textfig. 28 ist der älteste von mir angetroffene Zustand dargestellt. Bis auf einen Mandibularis externus (Masseter major)



Textfig. 28.

sind sämtliche Komponenten der Kaumuskulatur nahezu in ihren späteren Ursprungsverhältnissen. Wie die Umbildung der oberflächlichen Muskelschichten in den „Masseter major“ hier bei Pelobates erfolgt — ob sie überhaupt eintritt — gelang mir nicht festzustellen.

Interessanter sind nun die Insertionsumbildungen, wie sie sich aus dem ältesten von mir präparierten Zustand ergeben. Es müssen nämlich die langen Muskeln kürzer, die kurzen länger werden. Diese Längenveränderungen geschehen durch Vermittelung der Sehnen, welche sich hierbei als überaus plastisch erweisen. Fast unverändert bleibt (Taf. 5, Fig. 21).

1. der Pterygoideus anterior. Seine an sich schon lange Sehne wird im Verhältnis zum Muskelbauch noch etwas länger.

Um den Ursprung des Muskels beschreibt die Insertion einen Kreisbogen in der Richtung des Uhrzeigers.

2. Der tiefere Cranio-mandibularis gibt seine Verbindung mit dem Oberlippenknorpel auf. Die gesonderte Insertion beider Cranio-mandibulares findet ihr Ende. Beide Muskeln bilden eine einzige Insertion. Diese liegt an ähnlicher Stelle wie früher, doch verläuft die länger gewordene Sehne eine große Strecke platt auf dem MECKELschen Knorpel, um dann an seiner medialen Seite zu enden. Durch eine fibröse Scheide wird die Sehne fest an dem Knorpel gehalten, so daß der Muskel bereits nahe am Gelenk wirksam angreifen kann.

3. u. 4. Die beiden kurzen Muskeln haben jetzt ebenfalls sehr lange Sehnen entwickelt. Die des oberflächlichen liegt lateral auf dem Knorpel, die des tiefen gerade auf der oberen Fläche. Auch diese beiden Sehnen liegen in der gleichen Scheide eingeschlossen, wie die des Temporalis.

Wenn wir nun wissen, daß im definitiven Zustand (vgl. Textfig. 28) nur der Pterygoideus sehnig, alle anderen Muskeln fleischig am Unterkiefer inserieren, so liegt es nahe, anzunehmen¹⁾, daß die definitive Länge der Kaumuskeln durch Verödung der in die Sehnenscheide eingeschlossenen drei Sehnen hergestellt wird. Dies bliebe allerdings noch durch histologische Untersuchung zu bestätigen. Auch muß ich hervorheben, daß es mir nur einmal gelungen ist, ein Stadium, wie in Taf. 5, Fig. 2 abgebildet, zu präparieren, eben das eine der 2 cm langen Larvenexemplare. Gestatten wir uns aber, diesen Fall zu verallgemeinern, so ließe sich sagen, daß die Mm. cranio-mandibulares dadurch kürzer werden, daß ihre Sehnen veröden; die kurzen Muskeln werden aber nur scheinbar länger, insofern ihre Sehnen wachsen, um dann gleichfalls zu veröden. Die Sehnen spielen also hier eine transitorische Rolle für den Transport der Insertionen.

Zugleich wird klar, warum der Pterygoideus, und nur dieser, im definitiven Zustand die ganz absonderliche Sehne besitzt. Sie ist ein Zeugnis für den Larvenzustand, der erhalten bleiben mußte, weil ihr Muskel der einzige ist, der während der Metamorphose nicht parallel zur Längsachse des MECKELschen Knorpels wirkt.

1) Wir dürfen dies in der Tat annehmen, da unabhängig von mir LUTHER eine ganz ähnliche Beschreibung des Vorganges gibt. Nach ihm wären sogar im Stadium der Textfig. 28 die Sehnen noch an der Oberfläche des MECKELschen Knorpels nachweisbar.

2. Innervation.

Über die Lage des 3. Trigeminusastes zu den Kaumuskeln der Larve hat nur GAUPP Feststellungen gemacht. Hiernach ist zu beachten, daß der 2. u. 3. Trigeminusast anfänglich in einem Stamm verlaufen, der anfänglich vor, später hinter dem „Pterygoideus“ (anterior) verläuft. Auf den von mir untersuchten Stadien hatte der Nerv bereits diese seine definitive Lage eingenommen. Er trat an der Grenze von Pterygoideus anterior und Cranio-mandibularis aus dem Schädel heraus, um zwischen beiden Muskeln hindurchzutreten.

Nach GAUPP verläuft nun nach der Teilung der N. maxillaris inferior so, daß er anfänglich weiter vorn, später mehr nach hinten die den Cranio-mandibularis bedeckende Fascie durchbohrt und dann (unter dem Bulbus) auf dem Cranio-mandibularis nach vorn zieht. Er „biegt dann zwischen dem ‚Temporalis‘ (Cranio-mandibularis) und der Innenfläche des Processus muscularis nach abwärts, durchsetzt dabei den von dieser Innenfläche entspringenden ‚Masseter‘ (Mandibularis externus + Pterygoideus posterior pars articularis) und steigt vor dem lateralen Teil des MECKELschen Knorpels herab“ (p. 289).

Diese Schilderung ist vollkommen zutreffend, wie ich mich auch an Larven von *R. fusca* überzeugt habe (Gesamtlänge von 3 cm u. 2,5 cm). Es ergibt sich also ohne weiteres, daß der Verlauf des Nerven bereits jetzt im Prinzip derjenige des definitiven Zustandes ist und daß aus jener oberflächlichen Muskelportion die spätere, den Nerven oberflächlich deckende Lage des *M. mandibularis externus* wird.

Auffällig aber ist es, daß bei *Pelobates*-Larven sowie einigen *R. esculenta*-Larven die Durchbohrung des kurzen Muskels fehlte. Die schwankende Lage des Nervenstammes, die sich aus der Beschreibung der Muskeln von *Hyla* und *Bufo* ergab, scheint sich also bereits im Larvenzustande geltend zu machen. Es wird danach anzunehmen sein, daß bei der erwachsenen *Pelobates* der Nerv, wie bei *Hyla*, subcutan auf dem *Masseter* liege¹⁾.

Über die Verteilung der motorischen Äste zu den Kaumuskeln der Larve sind bisher Angaben nirgends gemacht worden²⁾. Sie stellen aber die entscheidende Instanz für unsere Auffassung von ihrer Gliederung dar. Die Nerven wurden an den *Pelobates*-

1) So hat es in der Tat LUTHER gefunden; die Verhältnisse liegen hier offenbar ähnlich wie bei *Hyla* (s. p. 132 Anm. 2 u. Anm. auf p. 133.)

2) LUTHER erwähnt diese Nerven p. 99 seiner Arbeit. Nach seiner Schilderung sind unsere Ergebnisse bis auf einen einzigen Punkt die gleichen. Den proximalen Nerven für den *Pterygoideus anterior*

Larven präpariert, ferner an den mir zur Verfügung gestellten korrodierten Larven von *Rana fusca* und *esculenta* aufgefunden. Die Nerven zu den kurzen Muskeln sind mit einer Ausnahme nur an den drei korrodierten Larven feststellbar gewesen. Auch die motorischen Nerven zerfallen in lange und kurze. Die langen entstammen einem in allen Fällen (*Pelobates*) stets gleich sich verhaltenden Stämmchen, das unmittelbar nach dem Austritt des Stammes aus dem Foramen prooticum von seiner lateralen Seite abgeht. Es gibt ein kurzes Ästchen ab, das ventral vom Stamm zum Pterygoideus zieht. Der Rest zieht als langer feiner Stamm zwischen den beiden Schichten des Cranio-mandibularis nach vorn, in dem oberflächlichen endend und dem tiefen ein kurzes Ästchen abgebend. Die kurzen Muskeln bekommen gesonderte Nerven, die ganz vorn, dort, wo der Nerv am Proc. muscularis vorbeizieht, abgehen. Es ließen sich zwei davon feststellen, die gesondert dicht hintereinander abgingen, und zwar der eine zu der oberflächlichen (Taf. 5, Fig. 20c), der andere, zwischen dieser und dem Cranio-mandibularis eindringend, zu der tiefen Portion ebenda. Weitere Einzelheiten ließen sich nicht feststellen bei der ungemainen Feinheit der Gebilde. Doch ist so viel immerhin bewiesen, daß den beiden kurzen Muskeln sowohl gegeneinander, als auch gegenüber den langen eine morphologische Selbständigkeit zukommt.

Verglichen nun mit dem definitiven Zustande, zeigt sich auch hier völlige Präformation aller Details. Der Zustand des

(*mpt*) und die beiden Cranio-mandibulares („*apls*“ „*aplp*“) hat er bei *Bufo* und *Pelobates* am Abgang und in der ersten Verlaufsstrecke so gefunden, wie ich. Doch scheint er diesen Verlauf für *Pelobates* nicht als typisch anzusehen, dafür vielmehr ein Verhalten in Anspruch zu nehmen, wie er es bei *Rana* gefunden hat, wo nämlich der Nerv durch den Cranio-mandib. sublimis (*Apls*) hindurch in die Tiefe tritt. Ich habe solchen Verlauf nie gefunden. Die Verteilung an die drei Muskeln schildert LUTHER nicht; wohl aber, daß in einigen Fällen (*Pelobates* individuell, *Bufo*) zum Cranio-mandib. sublimis ein besonderer Ast lief. Aus LUTHERS Abbildungen geht hervor, daß dieser Ast, wie bei mir beschrieben, von innen an den Muskel tritt.

Von den kurzen Nerven hat LUTHER drei, ich nur zwei festgestellt. Dabei ist es interessant, daß er, wie ich, einen Nerven zum Mandibularis externus (*Aps*) beobachtet hat. Die beiden anderen Nerven LUTHERS gingen zu den zwei Portionen „*Apa*“ und „*Apla*“ die in meinem Pterygoideus posterior enthalten sind. Zu diesem hatte ich nur einen Nerven verlaufend gefunden. Mein Schluß über die Bedeutung dieser Befunde (p. 150) besteht also zu Recht.

proximalen Nerven von *Pelobates* gleicht nahezu völlig dem, der oben von *Bufo* beschrieben worden ist, während bei *Rana* der ursprüngliche Zustand verwischt erscheint. In welcher Weise die beiden distalen Nerven zu den kurzen Muskeln sich zu den drei Nerven der erwachsenen Anuren umbilden, gelang mir nicht festzustellen.

3. Über die erste Anlage des *Levator bulbi* habe ich als Nebenbefund — ohne speziell meine Aufmerksamkeit darauf zu richten — einige Aufschlüsse gewonnen. Sowohl an einer *Pelobates*-Larve von der Länge von 6,5 cm, als auch an den korrodierten Larven von *Rana* fand sich nämlich dicht vor dem *Bulbus* horizontal ausgebreitet ein zartes muskulöses Häutchen. Es entsprang von der Seitenwand des Schädels hinter den Nasenkapseln mit breiter Anheftung und zog nach lateral, sich dabei verschmälernd und gegen den *Processus muscularis quadrati* hin undeutlich werdend. Unter dem Mikroskop konnte in zwei solchen extirpierten Membranen (einer von *Pelobates*, einer von *Rana*) die Anwesenheit parallel gerichteter, aber noch nicht kompakt liegender, quergestreifter Muskelfasern mit völliger Sicherheit festgestellt werden. Die Lage dieser zarten Membran erinnert durchaus an die von mir bei *Amphiuma*, *Cryptobranchus* und *Siren* präparierten Muskeln, die von der knorpeligen Nasenkapsel zur *Membrana pterygo-mandibularis* zogen. Sie erinnert der Lage nach an diese Muskeln; ob es sich um Vergleichbares handelt, bleibt abzuwarten. Es scheint mir, was die Bedeutung bei Anurenlarven anlangt, unmöglich, etwas anderes in dieser Bildung zu sehen, als einen Teil, wahrscheinlich den vorderen Teil des *M. levator bulbi*, der nach der Verlagerung der Kaumuskeln unmittelbar auf die Rachenschleimhaut tritt.

Nach EDGEWORTH wird bei sehr viel jüngeren Larven (9 mm) die Anlage des *Levator bulbi* von der Oberfläche des hinteren Randes des „*Temporalis*“ abgegeben. Auch der *Depressor membranae nictitantis* stammt aus dieser Anlage. Inwieweit dieser primitivste Zustand und der von mir festgestellte Befund aufeinander beziehbar sind, würde sich durch genauere Verfolgung auf Serienschnitten durch verschieden alte Larven leicht feststellen lassen. Diese Ermittlungen lagen außerhalb des Rahmens meiner Aufgabe¹⁾.

1) LUTHER, der solche Ermittlungen eingehend vorgenommen hat, gelangt nicht dazu, die Angabe von EDGEWORTH zu bestätigen.

II. Vergleichender Teil

(nebst vorläufigen Mitteilungen über die Trigemiusmuskulatur der Amnioten).

Nachdem eine Zusammenfassung der Verhältnisse bei Urodelen oben (p. 116—126) gegeben worden war und da die Zustände der Anuren, auch ohne daß eine besondere „Zusammenfassung“ stattgefunden hat, im großen und ganzen als ziemlich einheitlich durch die soeben gelieferte Schilderung dargetan worden sind, kann eine Vergleichung zwischen beiden Formenkreisen stattfinden. Hierdurch wird sich das, was wir unter der „Amphibienkaumuskulatur“ zu verstehen haben, erst klarer herausstellen. Im Anschluß daran wird es sich empfehlen, von den Amphibien den Blick auf die Fische und Amnioten zu richten, um zu prüfen, inwieweit bisher geäußerte Ansichten über die Homologien der Amniotenmuskulatur mit unseren neuen Erfahrungen vereinbar sind.

1. Urodelen und Anuren.

a) Ihre Beziehungen zueinander in den durch die Kaumuskulatur gebotenen Merkmalen.

Die erste Frage, die sich dem Forscher jetzt aufdrängt, ist die, ob sich die Kaumuskulatur der beiden Amphibienklassen auf einen einheitlichen Typus zurückführen lasse, ferner, unabhängig davon, die Frage, ob eine dieser Formen den Anspruch erheben könne, als „primitiv“ zu gelten. Die Beantwortung dieser Fragen ist sehr viel schwieriger, als es bei Abschätzung des allgemeinen Eindrucks der geschilderten Muskulatur scheinen möchte¹⁾. Leicht

Vielmehr entsteht nach ihm der Levator bulbi aus dem Blastem dorsal von der Anlage des Adductor. Mein eigener Befund schließt sich also demjenigen von LUTHER an.

1) So äußert sich LUTHER über diese Frage nur kurz. Nach ihm bieten die Verhältnisse der Urodelen den Schlüssel zum Verständnis sämtlicher Derivate des Adductor mandibulae bei den Anuren. Im Einzelnen findet er (in meiner Nomenklatur ausgedrückt):

- a) den Mandibularis externus auch bei den Anuren, bei einigen von ihnen fehlend;
- b) den Cranio-mandibularis sublimis und medius der Urodelen bei den Anuren ganz geschwunden und ersetzt durch occipital davon gelegene Muskelmasse („*Apl⁴*“);
- c) die Pars tympanica des Pterygoideus posterior der Anuren betrachtet er als den konservativsten Teil des Adductor

ist man geneigt, die Anuren als abseitsstehende Formen für genealogische Entscheidungen außer acht zu lassen. Um so nötiger ist es, das, worin sie bedeutsam sind, ausdrücklich hervorzuheben. Die Kaumuskeln der Urodelen und Anuren lassen ja einen gemeinsamen Grundzug im Aufbau nicht vermissen; dennoch zeigen sie, neben gemeinsamen Zügen, bestimmte Merkmale, von denen schwer zu sagen ist, ob sie homolog seien oder nicht. Endlich aber zeigen sie eine Anzahl entschiedener Gegensätze, und zwar gerade in den wichtigsten Punkten.

Gemeinsam ist zunächst, daß sich bei beiden Formen im großen und ganzen dieselbe Anzahl der Komponenten der Kaumuskulatur hat nachweisen lassen. Gemeinsam ist ferner die Schichtung dieser Komponenten, gemeinsam endlich die Lage des Nervenstammes des Ramus maxillaris inferior, wenigstens für die allererste Verlaufsstrecke und die Gruppierung der motorischen Äste in dorsale und ventrale Nerven.

Zweifelhaft ist die Homologie des als *M. pterygoideus posterior* bezeichneten Muskels. An seiner Statt finden wir bei Anuren einen aus zwei Portionen zusammengesetzten Muskel, der mit einem in Ursprung und Ansatz sich ähnlich verhaltenden Muskel der Urodelen vor allem die Innervation durch ventrale Äste teilt.

Gegensätzlich dagegen verhalten sich beide Formen in dem Schichtenreichtum (bei Urodelen schichtenreich, bei Anuren schichtenarm); gegensätzlich ferner in der Lage der Muskeln (bei den Urodelen die Hauptmasse zum Auge hin, bei den Anuren vor dem Kiefergelenk). Endlich besteht eine auffällige Gegensätzlichkeit darin, daß bei Anuren die zu den Kaumuskeln tretenden dorsalen und ventralen Äste durch die occipitale Kante des *R. maxillaris inferior* gesondert werden (*Ceratophrys*), bei Urodelen dagegen die dorsalen Nerven um die orale Kante des *R. maxillaris inferior* herumlaufen und dann über den Stamm hinwegziehen. Wenn wir die Abbildungen, die SCHULMAN (1906) von den Ästen der Kaumuskeln bei *Echidna* und *Ornithorhynchus* gibt,

mandibulae, also wohl entsprechend dem *Pterygoideus posterior* meiner Beschreibung;

- d) die *Pars articularis* (*Masseter minor*) der Anuren entstammt dem Übergangsgebiet zwischen *Mandibularis externus* und *Pterygoideus posterior*;
- e) den *Pterygoideus anterior* der Anuren als letzten Rest einer bei Urodelen mächtigen Muskelmasse.

studieren, finden wir, daß die Urodelen, nicht aber die Anuren das Verhalten der Monotremen aufweisen.

Angesichts dieser Sachlage ist es nun von Interesse, zu sehen, daß das Studium von *Dactylethra* und *Ceratophrys* wenigstens einen Teil der Gegensätze zwischen Urodelen und Anuren beseitigen konnte. Die Tatsache, daß bei diesen Formen der *M. cranio-mandibularis* bis weit nach vorn reicht und daß nicht nur, wie beim Frosch, ein einziger *N. pterygoideus* (anterior), sondern auch mehrere *Nn. cranio-mandibulares* oralwärts ziehen — diese Tatsache lehrt, daß es auch Anuren gibt, bei denen oralwärts eine ähnliche Schichtung besteht wie bei Urodelen¹⁾. Ja, auch der geschichtete *Pterygoideus anterior* von *Bufo granulatus* lehrt Ähnliches. Die Übereinstimmung wird noch größer, wenn wir daran denken, daß bei Urodelen im Bereich des *Pterygoideus anterior* die Sonderung dieses Muskels von den darüber liegenden Schichten oft recht unvollkommen ist: ganz so ist bei *Dactylethra* und *Ceratophrys* eine enge Zusammengehörigkeit der übereinander gelegenen Schichten nicht zu verkennen.

Was den *M. pterygoideus posterior* anlangt, so ist zwar sein Ursprung bei Urodelen und Anuren nicht völlig übereinstimmend. Um so wesentlicher ist aber seine Insertion vor dem Gelenk: bei Urodelen als einheitlicher Muskel, bei Anuren in zwei Portionen geteilt, diese beide aber vor dem Gelenk und rechts und links am MECKEL'Schen Knorpel inserierend. Ein dem Muskel bei Anuren entsprechend gelagerter Muskel fand sich bei *Cryptobranchus* und auch bei *Amphiuma*; auch darin, daß der tiefgelegene, als „tiefe Schicht des Masseter“ bei Urodelen oder „*Masseter minor*“ beim Frosch bezeichnete doppelte Innervation aufwies, steigert die Übereinstimmung, wozu, wie schon oben betont, noch kommt, daß die Nerven, die die fraglichen Muskeln versorgen, bei Anuren und Urodelen „ventrale“ Äste des *R. maxillaris inferior* sind. Als einzige Abweichung bliebe also die Lage und die Zusammensetzung aus zwei Portionen bei den Anuren. Aber auch diese Abweichung wird gemildert, weil wir einerseits bei *Cryptobranchus* einen stark nach unten gerückten Muskel haben, andererseits bei *Dactylethra* beide Portionen am Tympanicum entspringen und, einander bedeckend, mehr als bei anderen Anuren einen Muskel bilden (allerdings von zwei selbständigen Nerven versorgt).

1) Hierin also trifft LUTHER (Anm. zu p. 156 sub. „b“) nicht ganz das Richtige.

Ob nun diese Muskeln bei Urodelen und Anuren „komplett“ homolog sind, bleibe dahingestellt: sicher ist, daß bei beiden Formen ein Muskel besteht, der als Muskel der Gelenkregion aufzufassen ist, d. h. am MECKELschen Knorpel dicht vor dem Gelenk inseriert und der Hauptsache nach als ventraler Muskel erscheint.

Wir können uns also die Vorstellung bilden, daß die Muskulatur der Urodelen auch bei Anuren wiederkehrt mit Abweichungen in der Lage der Komponenten, wie sie durch die Gestalt des Schädels und den Einfluß der larvalen Zustände herbeigeführt werden. Dabei zeigt es sich, daß die orale Cranio-mandibularschicht bei rezenteren Anurenformen die deutliche Tendenz der Rückbildung zeigt, so daß der darunter gelegene Pterygoideus anterior als oberster Muskel frei wird und an diesem Ort als einziger Muskel erscheint. Vom Cranio-mandibularis bleibt dann nur occipital davon ein Rest übrig. Das lehren die Zustände von Dactylethra und Ceratophrys sehr eindringlich.

Was nun die Dicke der Schichten anlangt, so sind die Anuren hierin deutlich gegen die Urodelen im Nachteil, wenn wir an Formen wie Proteus, Menobranthus, Amphiuma, Cryptobranthus denken, von Siren ganz zu schweigen! Aber andererseits ist auch Siredon schichtenarm, Dactylethra und Bufo granulatus schichtenreich. Kurz, es sind, was diese Abweichungen anlangt, alles nur relative Abweichungen. Als einzige grundsätzliche Abweichung besteht, soweit ich sehe, nur die eine, daß die dorsalen Nerven in jedem Falle auf einem anderen Wege zu ihren Endgebieten gelangen: bei Anuren von hinten, bei Urodelen von vorn her um den Stamm. Und dies ist ein Merkmal, das nicht ohne weiteres als Folge einer abweichenden Lage des Nerven einleuchtet, sondern tiefere, vorab nicht erkennbare Gründe haben muß.

Zusammenfassend ist also daran festzuhalten, daß wir es zweifellos mit einer „Amphibien“kaumuskulatur zu tun haben, die unverkennbare Züge der Übereinstimmung trägt, zugleich aber deutliche Merkmale einer Sonderentwicklung in beiden großen Formkreisen der Amphibien. Wichtiger, als eine zurzeit schwer mögliche Entscheidung, wo die primitiven Zustände liegen, ist es, sich darüber klar zu werden, wo die Anschlüsse an andere Formen liegen. Da ist nun zunächst einwandfrei festzustellen, daß die Reptilienmuskulatur, wie ich sie selbst aus Untersuchungen an Lacertiliern, Cheloniern und Krokodiliern bereits kenne, aufs deutlichste eine Anordnung nach dem bei Menobranthus, besonders aber

Cryptobranchus bestehenden Bauplane zeigt, so daß wir hier wohl engere Beziehungen historischer Art annehmen dürfen. Andererseits ist etwas sehr Merkwürdiges zu betonen, was zeigt, wie bei Reptilien Dinge vorkommen, die ihre Parallelen nun gerade bei Anuren, nicht aber bei Urodelen besitzen. Es handelt sich um sekundäre Nerven- und Muskelverschmelzungen im Gebiete des Pterygoideus posterior und Mandibularis externus. Daß Pterygoideus anterior und Cranio-mandibularis bei Amphibien vielfach noch ungesondert, daher ihre Nerven auch nicht scharf voneinander gesondert sind, wurde in der speziellen Beschreibung schon vielfach bemerkt. Auch bei Reptilien (Krokodiliern und Lacertiliern) finden sich noch Spuren dieser mangelhaften Sonderung. Ich habe bereits kürzlich (1914) darauf hingewiesen. Etwas anderes findet sich aber bei den sonst stets gut gesonderten, occipital gelegenen Muskelschichten. Daß der Pterygoideus posterior von Amphiuma und Cryptobranchus doppelt innerviert wird, haben wir gesehen. Ganz ähnliche Zustände treten nun bei Schildkröten und Krokodilen auf. Hier trifft man den Mandibularis externus („Masseter“) von den tiefen, unter dem Quadratum entspringenden Muskelmassen des Pterygoideus posterior nur unvollkommen gesondert und findet sowohl einen N. mandibularis externus (einen dorsalen Nerven) wie auch den sehr kräftigen N. pterygoideus posterior (einen ventralen Nerven) in diese Muskelmasse hinein tretend. Es sind also, um so zu sagen, hier die Endorgane beider Nerven in nähere Beziehung getreten, bei noch bestehender Selbständigkeit der Nervenstämme. Die Zustände von Amphiuma und Cryptobranchus, bei denen dorsale Äste in den ventralen Pterygoideus posterior dringen, können — und müssen — dahin interpretiert werden, daß embryonal dorsale Bestandteile der Muskulatur sich mit ventralen vereinigt haben.

Viel inniger ist diese Vereinigung nun bei den Lacertiliern geworden. Sie hat sich hier auch auf die Nervenstämme fortgesetzt. Man findet hier so selbständige Nn. mandibulares externi („Nn. masseterici“) wie ich sie als erster bei Urodelen beschrieben und inzwischen auch bei Schildkröten und Krokodilen gefunden habe, nicht vor. Man findet hier (Varanus, Chamaeleon) einen einzigen, dicken, nach hinten ziehenden Nerven. Erst genauerer Analyse gelingt es, zu zeigen, daß dieser Nerv am Stamme aus zwei Bündeln entsteht, von denen das eine dorsal, das andere ventral am Stamm entsteht, um

sich dann sofort innig miteinander zu vereinigen. Distalwärts treten die Bündel dann, entsprechend ihren Endgebieten, auseinander. Da überrascht es denn nun sehr, ganz ähnliche Zustände bei den Anuren zu entdecken, Geflechtbildungen der motorischen Bündel am sensiblen Stamme selbst; die Abbildungen p. 143 u. 144 haben dies zur Darstellung gebracht. Im speziellen Sinne erscheint daher, von dieser Seite betrachtet, die schwache Ausbildung und sogar das Fehlen eines *Mandibularis externus* („*Masseter major*“) bei Anuren in ganz anderem Lichte. Ein Teil von ihm steckt eben in der *Pars tympanica* und *Pars articularis* des *Pterygoideus posterior* (*Masseter minor*“) und zu diesem Anschluß ist während des Larvenstadiums ja Gelegenheit geboten, wo die Ausgänge dieser Muskulatur als „kurze Muskeln“ nahezu eine Einheit bilden.

Wenn ich nun auch weit entfernt davon bin, etwa die Anuren als Vorläufer der Lacertilier anzusehen, so möchte ich doch nicht ohne weiteres die Anuren von jeder Bedeutung für die Ausbildung bestimmter Merkmale bei Amnioten ausschließen. Bei Urodelen und Anuren handelt es sich um zwei Formenkreise, die in den Merkmalen ihrer Kaumuskulatur alle beide gegen die Amnioten tendieren, die Urodelen deutlicher und vollkommener, die Anuren in allerdings untergeordneten, aber doch nicht ganz zu eliminierenden Symptomen. Neben der vorher erwähnten Tendenz zur Geflechtbildung an Nerven und Verschmelzung an Muskeln besteht nämlich noch eine auffällige Übereinstimmung zwischen Anuren und Reptilien: es ist die der bereits erwähnten Tendenz der Rückbildung bestimmter Muskelportionen. Bei den Lacertiliern ist fast die gesamte Muskulatur eine Differenzierung des *Pterygoideus anterior* und *posterior*. Geringe Stärke hat der *Mandibularis externus*; sehr reduziert zu wenigen zarten Portionen ist der *Cranio-mandibularis*. Ähnlich liegen die Dinge bei den Krokodilen, während die Chelonier eine mehr gleichmäßige Ausbildung ihrer Kaumuskulaturkomponenten zeigen.

Wenn ich so nachdrücklich darauf hinweise, daß die Anuren nicht völlig abseits von den großen Bahnen stehen, auf denen die Entwicklung der Gnathostomen erfolgt ist, so geschieht es nicht zum mindestens auch deshalb, weil die eigentümlichen Verhältnisse der larvalen Muskulatur mir ein palingenetisches Moment zu enthalten scheinen. Auffällig sind die Übereinstimmungen zwischen der Muskulatur der Kaulquappen und der der Knochen-

fische, wie sie nach VETTERS Untersuchungen (1878)¹⁾ bestehen. Die weit nach hinten verlagerten Ursprünge, die weit nach vorn reichenden langsehnigen Insertionen, die Gabelung einer Sehne zum Ansatz an beide Labialknorpel sind immerhin auffällige Symptome, die man durch das Wort „Konvergenz“ nicht ohne weiteres erledigen dürfte.

Es bleibt aber, nachdem wir versucht haben, die Stellung der Anuren und Urodelen zueinander zu kennzeichnen, übrig, sich die Frage vorzulegen, ob wir innerhalb der einzelnen Formenkreise primitivere und fortgebildete Formen unterscheiden können. Bei den Anuren hat die Untersuchung von *Dactylethra* deren primitivere Stellung, die uns geläufig ist, bestätigt. Auch *Ceratophrys* repräsentiert einen älteren Typus. Innerhalb der Urodelen scheint es mir sicher, daß die Formenreihe *Siredon*, *Proteus*, *Menobranchus*, *Cryptobranchus* eine steigende Entfaltung des Typus der Urodelenmuskulatur aufweist. Fraglich ist dabei nur 1. ob ein so einfacher Zustand wie beim zweischichtigen Kaumuskel von *Siredon* als Ausgang zu denken ist, 2. an welche Stelle wir Siren mit seinem ausgesprochenen Sondertypus setzen wollen. Auf jeden Fall lassen sich bei den Urodelen zwei Typen der Kaumusculatur auseinanderhalten, von denen der eine (*Siredon* *Proteus* *Menobranchus* *Cryptobranchus*) seine Fortbildung bei den Reptilien erfährt. Der andere, zunächst nur bei Siren bekannte, hat vielleicht bei *Stegocephalen* eine Rolle gespielt und hat, wie ich an anderer Stelle bereits kurz hervorgehoben habe (1913), seine Bedeutung auch darin, daß wir den maßmäßlichen Ausgangsmuskel des *Pterygoideus* „internus“ der *Mammalia*, d. h. den *Pterygoideus* „anterior“ der *Amphibien*, hier bei Siren an dem Teile des Schädels entspringen sehen, wo er bei Säugetieren entspringt, d. h. am *Parabasale*, dem Homologon der *Lamina interna* des *Proc. pterygoideus* (GAUPP).

Wie dem auch sei — die weitere Forschung wird die Sonderstellung von Siren nicht außer acht lassen dürfen. Ehe ich nun daran gehe, die Beziehungen der Kaumusculatur der *Amphibien* zu derjenigen der *Gnathostomen* überhaupt ins Auge zu fassen, muß ich auf den Kernpunkt der ganzen Organisationsfrage mit einigen Worten eingehen.

1) und eigenen.

b) Was sind „dorsale“ und „ventrale“ Kaumuskeln?

Seitdem SCHULMAN (1906) bei Monotremen und einigen anderen Säugetieren gezeigt hatte, daß die motorischen Äste des Trigemini teils um den Stamm herumbiegen, um dorsal von ihm zur Muskulatur zu gelangen, teils ventral vom Stamme bleibend, sich zu ihrem Endgebiet begeben, ist diese Gliederung der Nerven und Muskeln zum wichtigen Merkmal der Vergleichung geworden. Praktische Bedeutung hat diese Erfahrung allerdings erst in zwei Fällen erhalten, indem nämlich von SCHULMAN erstlich gezeigt werden konnte, daß die Monotremen keinen Pterygoideus internus besitzen, zweitens sich ergab, daß der sogenannte „Detrahens mandibulae“ der Monotremen weder dem hinteren, noch dem vorderen Bauch des Digastricus homolog sei (vgl. des näheren die Darstellungen von TOLDT [1908] und GAUPP [1913]).

Nunmehr hat sich gezeigt, daß auch bei Amphibien und, wie ich bereits mitgeteilt habe (1913), auch bei Sauropsiden eine solche Gliederung besteht; wenn auch mit Unterschieden im Verlauf, erfolgt doch die Anordnung der motorischen Äste unverkennbar nach dem gleichen Typus. Leider sind bei den schönen Untersuchungen LUTHERS über die Fische (1909 und 1913) die Nerven, wie in allen früheren Untersuchungen der Kaumuskulatur, zu kurz gekommen, so daß man noch nicht sagen kann, wie sich das Verhältnis der Nerven zum Stamm hier herausstellen wird. Immerhin hat jeder Versuch einer Homologisierung der Gnathostomenkaumuskulatur an dieser Grundtatsache festzuhalten, daß nur dorsale und ventrale Muskeln untereinander verglichen werden dürfen. Wenn dem aber so ist, so ist es auffällig, daß man der Frage nach den Ursachen dieses Nervenverlaufes und dem tieferen Sinn der ganzen Erscheinung noch nicht nachgegangen ist. In seinen embryologischen Untersuchungen über die Entwicklung der Kaumuskulatur hat nun EDGEWORTH im Jahre 1911 gefunden, daß Fische und Sauropsiden, sowie Amphibien und Säuger anfänglich den gleichen Ausgang der Bildung besitzen, nämlich eine schräg zum Unterkiefer liegende Myotomknospe. Bei den Fischen und Sauropsiden zerlegt sich diese Knospe in einen dorsalen und ventralen Teil, bei den Amphibien und Säugetieren dagegen in einen äußeren und inneren Teil. Die Entwicklung bei Säugetieren zeigte nun, daß der äußere Teil des Myotoms den Ursprung gab dem Masseter, Temporalis und Pterygoideus externus, der innere Teil dagegen

dem Pterygoideus internus und Tensor tympani — daß also die Scheidung der später von „dorsalen“ und „ventralen“ Nerven versorgten Muskeln bereits zusammenfällt mit der embryonalen Scheidung des Myotoms in einen äußeren und inneren Abschnitt! Hierdurch ist nachgewiesen, daß jener SCHULMANSchen Scheidung doch ein sehr viel tieferer Sinn zugrunde liegen muß. Bestärkt werden wir in dieser Ansicht durch die Anatomie der Kaumusku- latur der Amphibien. Auch hier fällt die von mir nachgewiesene Gliederung nach der Innervation zusammen mit der Gliederung nach der Genese. EDGEWORTH hat nämlich gefunden, daß beim Triton das Myotom des Kiefersegments mit seinem inneren Teil einen Pterygoideus, mit seinem äußeren Teil einen den Ursprung des 3. Trigeminasastes bedeckenden „Masseter“ und eine innere Portion dieses Muskels („Temporalis“) liefert.

Das gemeinsame Merkmal all dieser Erscheinungen ist nun zweifellos die Lage der Muskelkomponenten zum 3. Ast des Trigemini. Die Kaumuskeln zerfallen in solche, die medial (ventral) von ihm liegen, und solche, welche lateral (dorsal) von ihm liegen¹⁾. Dies muß für den Verlauf der motorischen Äste maßgebend sein. Denn da die Portio minor in einem Bündel geschlossen zum 3. Ast des Trigemini und zwar an seine mediale Seite tritt, so müssen diejenigen Äste, die zu den außen liegenden Muskeln ziehen, diejenige Seite des Stammes gewinnen, die jenen Muskeln zugekehrt ist.

Nun könnte man meinen, es sei nach EDGEWORTHS Befunden in Zukunft besser, von „inneren“ und „äußeren“ Muskeln zu sprechen und die Innervation als etwas, was sich „von selbst“ verstehe und nach der ganzen Sachlage nur „naturgemäß“ sei, auf sich beruhen zu lassen. Demgegenüber ist auf die bisher unbekannte Tatsache hinzuweisen, die ich bei Amphibien und Reptilien gefunden und in der vorliegenden Abhandlung, wie auch früher (1913, 1914) mitgeteilt habe: Die Doppelinnervation von Muskeln und die Plexusbildung an den motorischen Nerven, bei Anuren und Lacertiliern. Diese Befunde kommen also nur bei Amphibien und Reptilien und wahrscheinlich auch bei Vögeln zur Beobachtung; warum sie bei Säugern fehlen, ist bei der

1) LUTHER unterscheidet lateral, kaudal und medio-rostral ge- legene Muskeln. Dies ist aber eine rein äußerliche Scheidung, da grade die „kaudalen“ Muskeln von ventralen Nerven versorgt werden.

später zu begründenden (p. 175 ff.) Annahme klar, daß hier nahezu einzig „dorsale“ (laterale) Muskeln zur Entwicklung gelangt sind. Bei Amphibien und Reptilien zeigen sie aber, und beweisen: daß sekundäre Zusammenschlüsse der Muskelkomponenten vorkommen, daß also dorsal innervierte Muskelteile ihren Anschluß an ventral innervierte vollziehen können. Dieser Verschmelzungsprozeß kann auf die Muskeln beschränkt sein (Amphiuma, Cryptobranchus, Emys, Krokodilier) oder sich auf die Nervenstämme ausdehnen (Dactylethra, Ceratophrys, Varanus, Chamaeleo). Im letzteren Falle wird sich also der EDGEWORTHSche Begriff eines „inneren“ Myotomteiles nicht mehr mit dem eines medial innervierten Muskel decken. Die Ontogenese schließt vielmehr hier sogleich den später dort liegenden Muskel in diesen Ort seiner Entstehung ein und, wenn alle Nerven abgeschnitten werden, bleibt keine Möglichkeit einer Analyse. Das zeigt sich bei EDGEWORTHS Befunden an Ranalarven. Hier entsteht nach EDGEWORTH bei Larven von 7 mm Länge aus dem Myotom gleichfalls eine innere und äußere Portion. Die innere Portion läßt hier aber nur den „Pterygoideus“ (i. e. Pterygoideus anterior meiner Terminologie) entstehen. Alle anderen Muskeln entstehen aus dem äußeren Teil des Myotoms. Trotzdem ließ sich mit Sicherheit zeigen, daß viel umfänglichere Teile dieser „äußeren“ Muskulatur ventral innerviert werden und zwar vorzugsweise durch solche Nervenstämmchen, die gleichzeitig dorsale Elemente mit sich führen. So konnte oben die Ansicht begründet werden, daß ein Teil des Mandibularis externus der Urodelen („Masseter major“) in den tieferliegenden Muskeln stecke. Mit einem Worte: „Innere“ und „äußere“ embryonale Portionen bei verschiedenen Formen sind prospektiv nicht gleichwertig; die Ontogenie ist hier nicht eindeutig; die peripherischen Nerven bleiben das feinere Reagens auf die Zugehörigkeit der Muskelteile¹⁾.

Erst alle drei jetzt feststehenden Tatsachen führen auf die richtige Auffassung der Kaumuskulatur und auf das Kernproblem der ganzen Frage. Die erste Tatsache: die Existenz dorsaler und ventraler motorischer Trigeminiäste (SCHULMAN 1906) die zweite Tatsache: die Existenz innerer und äußerer Myotomteile (EDGEWORTH) die dritte Tatsache: Muskelverschmelzungen und Nerven-

1) Durch außer acht lassen dieser Tatsache entsteht eine große Unsicherheit der Beurteilung, wenn wir uns eben allein auf die Lage der Muskeln zum Trigeminus stützen (vgl. LUTHER p. 110).

plexusbildungen bei Amphibien und Reptilien (ich selbst 1913, 1914 und in vorliegender Schrift). Dies zusammengenommen bedeutet: Nicht, daß jetzt noch bei allen Formen die Lage der Muskeln außen und innen von *N. maxillaris inferior* unverrückbar feststünde, kann die Annahme sein und nicht diese rein topographische Abgrenzung hat einen inneren Wert, sondern daß im ursprünglichen Typus der Kaumuskulatur der Gnathostomen diese Lage bestanden hat wird uns dadurch gezeigt; weiterhin, daß die mit diesem Typus verbundene Verlaufsrichtung der motorischen Äste so tief in der Organisation der Kaumuskulatur festhaftet, daß sie bewahrt bleibt, unbeschadet der komplizierten Umlagerungen innerhalb der Muskulatur; endlich daß wir, auch wenn im einzelnen Falle die Lage der Muskeln zum *R. maxillaris inferior* nicht mehr maßgebend bleibt (z. B. die *Cranio-pterygoid*-Muskeln der streptostylen Saurosiden!) in der Anordnung der Nerven dennoch einen Hinweis auf ihren ursprünglichen Mutterboden haben. Erst dadurch nun, daß wir durch die Erkenntnis der Plexusbildung eine Vorstellung davon bekommen haben, wie zäh die Nerven ihre ihnen durch Vererbung vorgeschriebenen Bahnen festhalten, werden wir zu der Frage geführt, ob diese beiden Muskelschichten, die eine, die den 3. Trigeminusast trägt, die andere, die ihn bedeckt, einander gleichwertig sind. Bisher hat man sich vorzugsweise vorgestellt, daß der „*Adductor mandibulae*“ der Selachier der gemeinsame Mutterboden für die Kaumuskeln der Amnioten sei. So läßt z. B. DRÜNER (1903) den *Temporalis*, *Masseter* und *Pterygoideus* der Urodelen aus dem *Adductor mandibulae* der Selachier hervorgehen; (1904) nimmt er den „*Temporalis*“ der Amphibien davon aus, während EDGEWORTH (1911) seine (DRÜNERS) erste (1863) Ansicht zu der seinigen macht. Nun liegt aber der *Adductor mandibulae* der Selachier typisch medial (ventral) vom 3. Ast des Trigeminus. So zeigen es VETTERS Darstellungen, so hebt es besonders LUTHER (1909) hervor, ohne die sich dabei bietenden Ausnahmen zu verkennen oder unerörtert zu lassen. Es kann also unter keinen Umständen davon die Rede sein, die Kaumuskeln der Amphibien und Amnioten insgesamt auf den „*Adductor mandibularis*“ der Haie zu beziehen. Vielmehr ist der in dieser Weise bei Selachiern als gefestigter Besitz erscheinende Muskel als ein Homologon nur der ventralen Kaumuskulatur anzusehen. Mit anderen Worten: die bei Selachiern existierenden Kaumuskeln sind nur ein Teil der später existierenden. Hiermit ist nicht gesagt, daß die Selachier nun auch den

[historischen] Ausgangspunkt gebildet haben, so sehr man ganz allgemein dieser Beurteilung zuneigt. Es kann bei Selachiern auch Rückbildung einer schon bei ihren Ahnen vorhandenen oberflächlichen Muskelschicht angenommen werden.

2. Amphibien und Gnathostomen hinsichtlich der Homologie der Kaumuskeln.

Durch zahlreiche, zuletzt durch LUTHERS (1909—1913) vortreffliche Untersuchungen, sind uns die Kaumuskeln der Fische gut bekannt geworden. Auch die Bedeutung der einzelnen Komponenten dieser Muskulatur ist schon ausgiebig erörtert worden. Wir kennen weiter durch eine Anzahl Arbeiten (VERSLUYS (1903) BRADLEY (1903) WATKINSON (1906)) einige Grundzüge des Aufbaues der Reptilienmuskulatur und durch SCHULMAN (1906) die entsprechenden Verhältnisse der Säugetiere. Nachdem nun auch die Trigeminiuskeln der Amphibien analysiert worden sind, stände dem Versuch einer zusammenfassenden Beurteilung der Homologien nichts mehr im Wege, zumal ich selbst auf manchen Gebieten (Schildkröten, Lacertilien, Crokodilier) eigene Erfahrungen gesammelt habe. Dennoch will ich mich nur auf wenige Andeutungen beschränken und nur das, was mir gesichert erscheint, hervorheben. Was zunächst

a) Amphibien und Fische

anbelangt, so stehen wir hier teilweise noch auf recht unsicherem Boden. Eine Möglichkeit, die bei Fischen beschriebenen Muskeln auf Teile der Amphibienmuskulatur zu beziehen, scheint mir vorab noch nicht gegeben. Es stellen sich diesem Vergleich gegenwärtig noch Schwierigkeiten in den Weg.

Nach dem am Schluß des vorigen Abschnittes Bemerkten ist es vor allem die Frage, wie die oberflächlichen („dorsalen“) Schichten dieser Muskulatur: Mandibularis externus und Cranio-mandibularis, entstanden seien? Der innigere Zusammenhang zwischen den tiefen Cranio-mandibularis-Schichten und den vorderen Teilen des Pterygoideus anterior, wie auch die Gemeinsamkeit der zu diesen Muskeln tretenden Nerven spricht unbedingt dafür, daß hier, in der hinteren Umgebung des Auges, ein primitiver Zusammenhang zwischen dorsaler und ventraler Muskulatur besteht. Es gibt also drei Möglichkeiten, sich die Bildung der beiden Muskelschichten zu erklären. Entweder

geht man aus von dem rein ventral liegenden Adductor mandibulae der Haie: dann gelangt man zu der Ansicht, daß von vorn her die Ausbreitung einer oberflächlichen Schicht stattgefunden habe. Oder man betrachtet die Ausbildung des Adductor mandibulae bei Haien als Produkt der Rückbildung einer früher vorhandenen oberflächlichen Schicht. Auch in diesem Falle käme man zu der Annahme der sekundären Entstehung einer oberflächlichen Schicht, müßte sie dann aber bei unbekanntem Ausgange erfolgt ansehen — oder aber man rechnete von vorn herein mit der Existenz einer geschichteten, den Nerven einschließenden Muskulatur. Alle diese Wege halte ich für gangbar; stets aber spricht der Zusammenhang beider Schichten oralwärts, wie ich ihn bei Urodelen und Anuren nachgewiesen habe, für eine Sonderstellung dieser Zone im genetischen Sinne.

Die Entscheidung für den ersten Weg liegt wohl am nächsten, und sie wäre gerechtfertigt, wenn wir irgendwelche Ansätze zur Bildung einer oberflächlichen Schicht bei Fischen realisiert fänden. Soweit ich aber den Darstellungen VETTERS und LUTHERS entnehmen kann, finden wir entweder nur den einfachen Zustand (Selachier [VETTER, LUTHER] und Chondrostei [LUTHER 1913]) oder bereits den einer vollendeten Schichtung. Dies geht aus VETTERS Beschreibungen namentlich der Teleostier hervor, aber auch aus LUTHERS Darstellung der Ganoiden und Crossopterygier. Besonders erfreulich ist an und für sich, und für theoretische Entscheidungen förderlich, die große Übereinstimmung, die zwischen Crossopterygieren (LUTHER [1913]) und meinen Befunden besteht. Die Beschreibung, die LUTHER von Polypterus und Calamoichthys gibt (Ursprung des „Temporalis“ dorsal vom N. ophthalm. profundus, des Pterygoideus ventral davon, Durchtritt des 2. Trigeminusastes zwischen „Temporalis“ und „Masseter“), gilt, wie wir gesehen haben, auch von den Urodelen.

Ein eigentlicher „Status nascendi“ für diese oberflächliche Schicht ist aber bei Fischen nirgends nachgewiesen. Die Zustände bei Chondrostei hält LUTHER selbst für rückgebildet. So gelange ich vorderhand zu einer Annahme der zweiten der drei oben genannten Möglichkeiten, ohne aber den 3. Weg völlig ausschließen zu wollen.

Immerhin ist der Zustand der Selachier für das Verständnis der höheren Organisationen sehr bedeutsam. Demgemäß haben sich auch VETTER und LUTHER in Überlegungen darüber klar zu werden versucht, wie aus dem einschichtigen Adductor mandibulae

die geschichtete Muskulatur der Fische entstanden sein möchte. VETTER, und ihm folgt GEGENBAUR in seiner Vergleichenden Anatomie, faßt dafür zwei Möglichkeiten ins Auge: Erstlich, daß die oberen Schichten durch Auswachsen des Constrictor des Hyoidbogens über den Adductor mandibulae entstanden seien — sodann, daß mit der Entstehung der dermalen Ossifikationen neue Ursprünge und Insertionen des Adductor entstanden seien. Die tiefsten Schichten seien die ältesten, die äußeren desto jünger, je oberflächlicher sie lägen. LUTHER hat beobachtet, daß bei einigen Selachiern der N. maxillaris inferior in einer Rinne des Muskels liege, bei anderen von dem Muskel umwachsen werde (1909). Daneben gelangt er (1913) zu Vorstellungen, die denen VETTERS über die Verlagerung der Ursprünge und Ansätze nahestehen. LUTHER unterscheidet sich aber in einem wichtigen Punkte von VETTER. Während dieser den Gegensatz zwischen Adductor und Constrictor dorsalis hinterer Visceralbogen auch auf den Kieferbogen überträgt, bezweifelt es LUTHER (1909, p. 95ff.), ob solche Sonderung in einen Adductor arcuum und einen Constrictor am Kieferbogen wirklich stattgefunden habe und leitet auch den „Adductor mandibulae“ der Haie von einem Constrictorteile ab.

So scheint mir die Sachlage gegenwärtig die zu sein, daß Urodelen und höhere Fische bereits Komplikationen der Schichtung ihrer Kaumuskeln aufweisen und daß wohl gemeinsame Ausgänge in der Differenzierung dieser Schichten angenommen werden dürfen. Ob sich für die Feststellung des Ganges dieser Differenzierung positive Anhaltspunkte ergeben werden, wird mir die weitere Bearbeitung der Frage zeigen. Zweifellos scheint mir das eine zu sein, daß die tiefe (Pterygoid-)Schicht die ältere ist und daß die Ausbildung der oberen Schicht von der vorderen Grenze dieser tiefen Schicht ihren Ausgang genommen habe¹⁾.

Spezielle Homologien aufzustellen, ist zurzeit unzulässig, so sicher sie für manche Formen (z. B. Crossopterygier nach LUTHER) auch begründbar erscheinen. Aber wenn man erfahren hat, wie oft ein einziger neuer Befund in der Innervation eines Muskelkomplexes die gesamte Beurteilung verschiebt, wird man geneigter, mit definitiven Urteilen zurückzuhalten. Mehr also zu sagen, als daß die gesamte ventrale Muskulatur der Amphibien dem Ad-

1) LUTHER (p. 115) vermutet, daß sich diese Ausbreitung von hinten nach vorn vollzogen habe. Ich halte dies für weniger wahrscheinlich, als die von mir ausgesprochene Annahme.

ductor mandibulae der Haie homolog ist, scheint mir heute verfrüht. Andererseits scheint es mir sicher, daß in einigen Punkten die Fische primitivere Merkmale aufweisen, als die Amphibien dies betrifft vor allem die Insertionen am Unterkiefer und die Breitenausdehnung der Muskeln. Es gibt Zustände (VETTER, HOLMQUIST [1911], DIETZ [1912] bei Teleostiern), wo Teile des tiefsten Kaumuskels (also eines Pterygoideus) bis zur Symphyse des Unterkiefers reichen. Bei Amphibien erstreckt sich der *M. pteryg. post.* nur bis nahe vor das Gelenk; dagegen finden sich wiederum bei Reptilien Zustände, wo der Pterygoideus posterior viel weiter nach vorn reicht. Für das Krokodil habe ich (1914) von solchem Zustande schon berichtet²⁾. Auch bei *Varanus* und *Chamaeleon* finden sich Portionen dieses Muskels weit nach vorn, bis zum Auge hin, ausgedehnt. Hieraus würde die Möglichkeit folgen, sich die Beschränkung des *M. pterygoideus posterior* auf die Gelenkregion, wie sie bei Amphibien stattfindet, als etwas Sekundäres vorzustellen. Die Würdigung der Adduktorenteile der Fische und ihren Vergleich mit denen der Amphibien behalte ich mir für einen folgenden Teil meiner Untersuchungen vor.

b) Amphibien und Amnioten.

Die entscheidende Rolle, die die Kaumuskeln in der Frage des Kiefergelenkes und seiner Homologie spielen, haben schon oft zur Vergleichung der Muskeln der Gnathostomen untereinander

1) Die Vermutung von LUTHER, „daß die Vorfahren der Tetrapoden einst einen solchen ventralen (intramandibularen) Adductorteil besaßen“, ist von mir, gestützt auf diesen Nachweis beim Krokodil, bereits damals ausgesprochen worden; L.'s weiterer Schluß, „daß derselbe jedoch bei den Amphibien und Amnioten verloren ging“, ist demnach nicht zutreffend. Dagegen hat er sehr recht, wenn er fortfährt: „Es ist mir wahrscheinlich, daß ein kaudalster (articularer) und tiefster Teil des Muskels bei den Vorfahren der Tetrapoden stets ungeteilt (i. e. durch eine Zwischensehne) verblieb, ähnlich, wie es bei den Selachiern der Fall ist. Dafür sprechen auch die Verhältnisse bei den Crossopterygiern, indem unmittelbar vor dem Kiefergelenk durchaus fleischige Fasern vom Quadratum zum Unterkiefer ziehen“. — Ich habe gerade zeigen können, daß es in der Tat ein zu dieser Gelenkportion des Pterygoideus posterior gehöriger Muskel ist, der in den *Canalis primordialis* eintritt. — Was indes diese merkwürdige Portion *A ω* VETTERS betrifft, so glaube ich nach meinen Erfahrungen bei Fischen, daß ihre Entstehung wesentlich anders wird erklärt werden müssen, als bisher geschehen.

geführt. Ehe ich die hierüber bestehenden Ansichten erörtere, liegt mir an der Aussonderung einer besonderen Frage, der nämlich nach der Homologie derjenigen Muskeln, die bei Reptilien und Vögeln die Pterygopalatinspange bewegen. Sie scheint mir noch nicht eindeutig entschieden und erfordert weitere Erforschung.

Die allgemeine Ansicht geht dahin, daß die bewegliche Pterygopalatinspange den älteren Zustand repräsentiere und der feste Anschluß dieser Knochen an den Schädel etwas sekundär von Amphibien und Säugetieren Erworbenes sei. VERSLUYS hat in seinen hervorragenden Werken über das Streptostylieproblem (1910, 1912) die ganze Frage eingehend erörtert, so daß ich von Wiederholungen absehen kann; in einem Punkte ist er weiter gegangen und hat, indem er anstatt von einem „streptostylen“ von einem „kinetischen“ Schädel spricht, eine große Vertiefung des ganzen Problems herbeigeführt. VERSLUYS hält einen an bestimmten Stellen beweglichen Schädel für das älteste Stadium des Gnathostomencraniums. Von ihm aus seien mannigfache Typen kinetischer Schädel entstanden: ein metakinetischer bei gewissen Reptilien, ein mesokinetischer bei Vögeln, zu mehreren Malen endlich sei der Schädel „akinetisch“ geworden. Was die bei dieser Beweglichkeit des Schädels wirksamen Muskeln anlangt, so hält er an seiner schon früher (1898) geäußerten Ansicht der Homologie der Craniopterygoid-Muskulatur mit dem Levator pterygopalatini der Fische fest¹⁾. Man hätte also hiernach anzunehmen, daß bei Amphibien und Mammalia diese Muskulatur rudimentär geworden sei. In diesem Falle würde also der Mangel eines Ursprungs der tiefsten Cranio-mandibularis-Schichten am Pterygoid (s. oben p. 116) als ein sekundärer Zustand zu beurteilen sein. Die Reptilien hätten hiernach primitivere Zustände bewahrt als die Amphibien.

In einer Fußnote zu meinem Vortrage (1913) habe ich bemerkt, daß ich mich der erwähnten Homologisierung nicht ganz anschließen könne, weil mir teils die Beobachtungen von EDGEWORTH (1911), teils meine eigenen die Sachlage doch vielleicht etwas komplizierter erscheinen ließen. Was EDGEWORTHS Beobachtungen anlangt, so hat dieser in der Ontogenese der Kaumusculatur zwei Typen angetroffen. In Entfaltung des einen Typus teilt sich das Myotom in einen oberen und unteren Abschnitt (Scyllium, Acipenser, Lepidosteus, Amia, Salmo, Sauropsiden); bei dem zweiten Typus teilt sich das Myotom nicht in einen oberen und unteren, sondern in einen äußeren und inneren Abschnitt (Ceratodus, Necturus, Triton, Rana, Alytes, Bufo lentiginosus, Pelobates, Lepus). EDGEWORTH betont nun, daß in primitiver Lage das noch ungeteilte Myotom bei allen Gnathostomen ursprünglich quer zum Palatoquadratum und unbefestigt an ihm liege, also in

1) Die Wahrscheinlichkeit dieser Homologie wird verstärkt durch den schönen Fund LUTHERS (1914) eines Levator quadrati bei Gymnophionen.

derjenigen Lage, die die dauernde bei den akinetischen Schädeln (zweiter Typus) sei. EDGEWORTH folgert hieraus, daß die Palatoquadratspange nicht von Anfang an ein für Muskelbefestigungen bestimmtes Skelettstück gewesen sei. Er betont ferner, daß er nirgends bei Amphibien oder Säugern ontogenetische Spuren des dorsalen Myotomteiles gefunden habe¹⁾, hält daher auch aus diesem Grunde den festen Schädel für primitiver und meint, die Streptostylie sei im Zusammenhang mit der Teilung des Myotoms in einen oberen und unteren Abschnitt entstanden. Bei Sauropsiden nimmt er zwei Formen der Streptostylie an und läßt die Monimostylie der Chelonier, Krokodilier und Rhynchocephalier von der Streptostylie der Vögel sekundär entstehen.

Ich will diesen Überlegungen weder folgen, noch ihnen entgegenzutreten, doch aber auf einen Punkt hinweisen, der für die Diskussion beachtenswert ist. Zweifellos ist nämlich die Sonderung in einen äußeren und inneren Teil des Kaumuskelmyotoms die übergeordnete und nicht etwa gleichwertig derjenigen in einen oberen und unteren Abschnitt. Dies geht nicht nur aus EDGEWORTHS Befunden hervor, sondern auch daraus, daß nach meinen eigenen Feststellungen bei Lacertiliern diejenigen Muskeln, die offenbar aus dem „oberen“ Myotom hervorgehen, ventral innervierte Muskeln sind, daß also der „obere“ Myotomteil nicht aus dem gesamten ungeteilten Myotom hervorgegangen sein kann, sondern nur aus denjenigen seiner Komponenten, die bei Amphibien die innere Abteilung des Myotoms bildet. Es unterbleibt also offenbar in diesen Fällen die Sonderung in einen inneren und äußeren Teil; sie wird übersprungen, ohne daß wir schließen dürften, daß das Material dazu nicht vorhanden sei. Zweifellos hat also indirekt der „untere“ Teil des Myotoms auch einen Anteil an der Ausbildung der Heber des Pterygoids, wenngleich das in der Ontogenie nicht mehr zum Ausdruck zu gelangen scheint. Ich folgere hieraus, daß allein die Tatsache, daß zwei Muskelgruppen bei Fischen und Reptilien der gleichen „dorsalen“ Myotomschicht entstammen, nicht zwingend sei, um uns zur Annahme einer kompletten Homologie zwischen den beiden Gruppen zu führen, daß vielmehr dabei auch die Natur der Nerven Berücksichtigung verdient. Nach meinen Erfahrungen werden sie von dem N. pterygoideus anterior abgegeben und man kann durch einen Vergleich zwischen *Varanus* und *Chamaeleon* feststellen, daß mit dem Fehlen besonderer Heber des Pterygoids (*Chamaeleon*) auch diejenigen Rami ventrales anteriores fehlen, die bei *Varanus* vorhanden sind. Beiden Formen gemeinsam bleibt dann nur der Ast zum *Depressor palpebrae inferioris* in ähnlichem Verlauf.

Eine andere Erwägung knüpft sich an die Muskelursprünge am Pterygoid. Solange man die Kaumuskeln der Amphibien nicht kannte, konnte man annehmen, zudem gestützt auf falsche Angaben

1) Dem widerspricht allerdings LUTHER.

über diese Muskulatur, daß auch bei ihnen eine besondere vom Pterygoid entspringende und am Unterkiefer inserierende Muskulatur existiere. Wir haben uns aber davon zu überzeugen gehabt, daß bei Amphibien das Pterygoid als Muskelursprung überhaupt keine Rolle spielt. Dadurch entsteht nun die bis jetzt noch nicht diskutierte Frage, ob dieser Zustand primitiv oder sekundär zu beurteilen sei; es leuchtet (s. oben p. 116) ein, daß solche Ursprünge bei streptostylen Schädeln nur existieren können, wenn gleichzeitig suspensoriale Muskeln vorhanden sind. Man müßte daher die pterygo-mandibularen Muskeln der Reptilien und zwar dann auch diejenigen der mit akinetischen Schädeln versehenen für primitive halten und sie unmittelbar an die Zustände der Fische anschließen, während bei den Amphibien diese Muskeln bis auf Spuren verloren gegangen wären. Vorderhand scheint mir diese Frage, wenngleich sie sich begründen läßt, doch noch weiterer Prüfung bedürftig, wie auch die andere, ob die Teile des Pterygo-palatin-Spange, an denen bei Reptilien die Adduktorenteile entspringen homolog denen sind, an denen sich die Muskeln der Fische befestigen (Metapterygoid, Ectopterygoid). Auch mit einem neuerlichen, sekundären Übertritt von Muskeln, entsprechend meiner Darstellung im speziellen Teil, auf das Pterygoid muß gerechnet werden. Dies würde dann zu dem Gedanken führen, wie ich ihn (1913) ausgesprochen habe, daß die Muskeln zwischen Cranium und Pterygoid in dem Maße entwickelt worden seien, wie der Übertritt eines Teiles der craniomandibularen Muskulatur auf das Pterygoid erfolgte. Zu dieser Ansicht ist aus anderen Gründen auch EDGEWORTH gelangt. Die Einheitlichkeit der Innervation, wie ich sie bei Reptilien nachweisen konnte, würde ebenfalls die Cranio-ptyergoid- und Pterygo-mandibular-Muskulatur als zusammengehörig erkennen lassen.

Die Annahme einer primitiven Streptostylie erfordert nicht unbedingt gleichzeitig die Annahme einer Homologie der diesen Skeletteinrichtungen dienstbaren Muskulatur. Wenn ich somit auch glaube, daß eine Entscheidung noch von weiteren Untersuchungen abhängig zu machen sein wird, so möchte ich dabei die Möglichkeit offen gehalten wissen, daß trotz homologer Skelettverhältnisse dennoch andere Muskeln bei Sauropsiden als Beweger der Pterygo-palatin-Spange zur Entwicklung gelangt seien, als bei Fischen

Für eine Homologisierung der Amphibienmuskulatur mit derjenigen der Gnathostomen ist eine Entscheidung über den Wert dieser pterygocranialen Muskulatur zunächst auch nicht unerlässlich. Entweder ist sie derjenigen der Fische homolog — dann ist sie bei Amphibien und Mammalia überhaupt nicht da — oder sie ist bei Reptilien erst entstanden — dann steckt sie in einem Teil der Amphibienmuskulatur, der dann jedenfalls für die Vergleichung der übrigen Komponenten nicht direkt von Wert ist.

Eine gesonderte Prüfung der Beziehungen der Amphibien zu beiden Amniotenabteilungen scheint geboten.

α) Amphibien und Reptilien¹⁾.

Wer von der Kaumusculatur der Amphibien ein Bild bekommen hat, dem bietet die Kaumusculatur der Schildkröten und Krokodile und — wenn wir von den Muskeln des beweglichen Pterygopalatinum absehen — auch die der Lacertilier, Ophidier und Vögel nichts grundsätzlich Neues. Insbesondere ist die Musculatur von Cryptobranchus geeignet, den Anschluß an die Amphibien zu vermitteln. Inwiefern auch gewisse Merkmale der Lacertilier bei Anuren hervortreten, ist oben bemerkt worden, woran erinnert sei, um einer allzu einfachen Vorstellung von dem genealogischen Zusammenhang entgegenzutreten.

Lagerung der Muskeln, Beziehung zu den Nerven, Sonderung der Komponenten — alles ist im Grunde völlig übereinstimmend mit den Zuständen bei den Urodelen der Siredon-Cryptobranchus-Reihe. Hinsichtlich der Nomenklatur herrscht bei Reptilien große Verwirrung (vgl. VERSLUYS 1904), an deren Klärung ich hier nicht herangehen möchte; die Berücksichtigung von Ursprung und Ansatz und die Innervation wird leicht die Bedeutung der von den einzelnen als Pterygoideus, Pterygoideus externus, internus, Pterygomandibularis usw. gedeuteten Teile enthüllen, und die von mir vorgeschlagene und in der vorliegenden Abhandlung durchgeführte Nomenklatur wird die Übersicht erleichtern.

Was die einzelnen Komponenten anlangt, so ist bei Cheloniern eine Übereinstimmung, auch was die Massenverhältnisse der Komponenten anlangt, vorhanden. Bei Krokodilen und Eidechsen scheint der Cranio-mandibularis an Bedeutung zurückzutreten und

1) LUTHER macht Angaben über Homologien zwischen Anamniern und Amnioten mit Reserve, „da die Angaben in der Literatur, sowie seine eigenen bisherigen Untersuchungen nicht im Einzelnen für ein definitives Urteil genügen“. Ich sehe daher von einer nachträglichen Diskussion dieser Angaben ab. Den Versuch einer Vergleichung hatte ich ja bereits selbst (1913) gemacht; LUTHER geht auf ihn nicht ein. Was die Vergleiche mit den Säugetieren anlangt, so homologisiert LUTHER den mit dem Cranio-mandibularis verbundenen inneren Teil („Add. mand. internus“ LUTHER, Pteryg. anterior ich) mit dem Pterygoideus internus + Tensor veli palatini und Tensor tympani + (Pterygo-tympanicus). Aus dem Pterygoideus posterior dagegen (i. e. Add. mand. post. seiner Nomenklatur) läßt er den Detrahens mandibulae der Monotremen werden. Lage und Innervation des Detrahens mandibulae widerspricht dieser Homologisierung. S. weiter unten.

der Mandibularis externus neigt zur Verschmelzung mit dem Pterygoideus posterior. Der Pterygoideus anterior ist bei Krokodilen einfach, bei Cheloniern mehrfach geschichtet, bei beiden gegen den Cranio-mandibularis nicht scharf gesondert. Bei Lacertiliern gehören anscheinend die vom Cranium zum Augenlid und zum Pterygo-palatinum ziehenden Muskelteile in sein Nerven-gebiet hinein. Ganz besonders wichtig aber ist die Tatsache, daß der Pterygoideus posterior, der bei Cheloniern ganz übereinstimmend mit dem der Amphibien ist, bei Krokodiliern und Lacertiliern ungewöhnlich reiche Differenzierungen eingeht. Über die Verhältnisse beim Krokodil habe ich bereits kurz berichtet, daß er nämlich dort vermittelt einer besonders innervierten Portion weit oralwärts am MECKELschen Knorpel inseriert (*Ao VETTER*). Auch bei Vögeln scheinen die Hauptkomplikationen von dem Pterygoideus posterior auszugehen. Dies ist ja begreiflich, denn es ist der Muskel des Articulare und des MECKELschen Knorpels. Er inseriert vor dem Gelenk und scheint auf die mannigfache Beanspruchung des Gelenkes bei der Nahrungsaufnahme der Sauropsiden besonders fein zu reagieren. Er tritt sogar an die Stelle anderer Komponenten, so daß die Rückbildung der oberflächlichen Cranio-mandibularis- („Temporalis-“) und Mandibularis-externus- („Masseter-“) Schichten von da aus verständlich wird. Möglicherweise wird die Verschmelzung zwischen Pterygoideus posterior und Mandibularis externus von eben daher verständlich.

Man kann sagen, daß, unbeschadet nahezu völliger Homologie der Muskulaturen, die der Sauropsiden eine steigende einseitige Ausbildung und Differenzierung des Pterygoideus posterior darbietet, der mit den Portionen, in die er sich gliedert, das Bild oft durchaus beherrscht.

β) Amphibien und Säugetiere.

Ich möchte daher die gegenwärtig durchweg geübte Vergleichung zwischen der Kaumuskulatur der Säugetiere und Reptilien auch nicht ohne weiteres gutheißen. Wenn wir nur die Frage erheben, auf welche Bestandteile der Emammalia-Muskulatur wir die Kaumuskeln der Säugetiere zurückführen können, so ist es für die rein spekulative Festsetzung der Homologien gleichgültig, ob wir die Amphibien oder Reptilien als Vergleichsmaterial heranziehen, denn grundsätzlich enthalten beide die gleichen Bestandteile. Handelt es sich aber um die praktische Frage, welchen Ausgang wir für die Umbildung des Kauapparates annehmen wollen,

so erschweren wir meines Erachtens den Vergleich, wenn wir gerade die Reptilienmuskulatur als Ausgang betrachten. FUCHS (1906, p. 88) hat dies Bedenken benutzt, um die Umbildung der starken Muskelmassen, die sich am Articulare befestigen, im Sinne der REICHERTSchen Theorie für unmöglich zu erklären.

Zurzeit erscheint es mir sogar bedenklich, an urodelenartige Ausgänge mit der Neubildung des Säugetiergelenks anzuknüpfen. Es spielen hier andere Fragen hinein, die ich noch nicht für spruchreif halte, in deren Erörterung ich mich also vorab durchaus bescheide. Nur so viel möchte ich aussprechen, daß, da es gerade der Pterygoideus posterior zu sein scheint, der den Säugern als Kaumuskel fehlt, ein Ursprung des Säugetierzustandes von den Formen, wo wir den fraglichen Muskel gerade in reichster Differenzierung antreffen, nicht sehr wahrscheinlich ist.

Die grundsätzliche Betrachtung, die also von speziellen Anschlüssen zunächst absieht, hat vor allem einer Ansicht über die Kaumuskeln der Säugetiere ganz entschieden entgegenzutreten. Sie unterscheiden sich von denen der Emammalia nicht nur im Grade der Ausbildung einzelner Teile oder in der Kombination ihrer Komponenten, wie man vielleicht nach der Lektüre von JAEKEL (1906) annehmen möchte. Sie sind vielmehr ihrem Wesen nach durchaus von jenen verschieden. Es fehlen ihnen zwei Muskeln (Pterygoideus posterior und Mandibularis externus), während einer neu hinzugekommen ist, der allerdings schon bei den Emammalia präformiert in bestimmten Teilen der Kaumuskeln enthalten ist. Die Versuche einer Homologisierung reichen schon weit zurück. Ganz ohne Rücksicht auf die Kiefergelenkfrage hatte KILLIAN (1890) bereits festgestellt, daß der Tensor veli palatini und Tensor tympani „als solcher“ den Embryonen der Vögel, Reptilien, Amphibien und Fische wie den erwachsenen Tieren fehlt. Er hat bereits damals die gemeinsame Innervation des Tensor tympani, Tensor veli und Pterygoideus internus festgestellt, desgleichen daß (bei Didelphys-Embryonen) Tensor veli und Tensor tympani dicke Faserbündel austauschen oder (Mensch, Hund) einzelne Fasern. Schon damals leitete KILLIAN alle drei Teile von einem gemeinsamen Muskel ab und sah diesen im „M. pterygoideus“ der Amphibien, und zwar der Anuren, Siren und Menopoma. Diesen betrachtete er als die vereinigten M. pterygoidei externus und internus der Reptilien, während bei den meisten Urodelen nach KILLIAN die Pterygoidei

noch im innersten Abschnitt des Temporalis steckten. So leitete KILLIAN bereits den Tensor tympani von einem Kaumuskel ab.

Spätere Untersuchungen hat REUTER über die Entwicklung der Kaumuskeln bei Säugetieren (1897) angestellt, ohne wesentliche Förderung der — von ihm auch gar nicht in Betracht gezogenen — Homologiefrage. Wichtig ist nur, daß er die Fasern der Anlage des Pterygoideus externus lateral, die des Pterygoideus internus medial vom MECKELschen Knorpel verlaufen läßt, was als gesetzmäßig für die Säugetiere erkannt worden ist (GAUPP 1913, p. 142 und Fig. 120) und zugleich insofern von Wichtigkeit, als daraus folgt, daß der Mutterboden dieses Muskels schwerlich ein medial vom MECKELschen Knorpel liegender Muskel sein kann. REUTER schildert beim Schwein die Anlage der Kaumuskulatur als ein umgekehrtes Y, dessen Stiel den Temporalis, dessen außen vom MECKELschen Knorpel liegender Teil den Masseter, dessen innen gelegener Teil die beiden Pterygoidei hervorgehen lasse. Vergleicht man seine Figuren, so stimmt diese Angabe wohl mit seiner Fig. 9, nicht aber mit dem ersten Stadium der Fig. 8 (16 mm Nackensteißlänge) überein. Hier sieht man vielmehr deutlich eine Δ -förmige Bildung, deren Basis vom Querschnitt des MECKELschen Knorpels und dem dicht medial davon liegenden Blastem des Pterygoideus internus gebildet wird. Die Spitze wird dagegen von der Anlage der drei anderen Kaumuskeln gebildet und zwischen beiderlei Muskelanlagen liegt der dicke Querschnitt des N. mandibularis. Erst später bildet sich die Δ -förmige Anlage in eine Λ -förmige um. Mit dieser Ergänzung stimmt REUTERS Darstellung sehr schön überein mit derjenigen von EDGEWORTH (1911, p. 194), wonach bei Kaninchenembryonen von 13 mm Länge die Anlage der Kaumuskulatur eine \wedge -förmige Gestalt zeigt. Der äußere Teil dieses \wedge schief stehenden Komplexes liefert den Masseter, Temporalis und Pterygoideus externus, der innere Teil den Pterygoideus internus und Tensor tympani.

Trotz dieser Befunde und obgleich SCHULMAN (1906) gezeigt hatte, daß der M. pterygoideus externus ein dorsaler Muskel sei, ist eine sicher begründete Homologie der vier Komponenten der Säugermuskulatur mit Komponenten bei Emammalia noch nicht gegeben worden. Dies rührt vor allem daher, daß die Innervation und Gliederung der Amphibien- (und Reptilien-) Kaumuskulatur nicht bekannt war, also an dem ungenügenden Vergleichsmaterial. Es rührte teilweise aber auch von dem bedenk-

lichen Irrtum her, daß man vom „Pterygoid“ entspringende Muskeln als Vorläufer der beiden Mm. pterygoidei der Säugetiere finden wollte. GAUPP (1913) hat hierauf schon hingewiesen und hat ausgeführt, daß ja der Pterygoideus externus an der Ala temporalis entspringe und höchstens der Pterygoideus internus am „Pterygoid“. Dieser Knochen ist aber, wie wir gleichfalls durch GAUPP (1910) wissen, gar nicht das „Pterygoid“ der Amphibien und Sauropsiden, sondern ein Rest des „Os parabasale“ dieser Tiere. — Es ist also in keinem Falle nötig, für einen der beiden Muskeln einen Vorläufer mit einem Ursprung am „Os pterygoideus“ aufzusuchen — ja es würde jetzt geradezu ein Ursprung von diesem Knochen als Bedenken gegen eine Homologie geltend gemacht werden können.

Der gegenwärtige Stand der Frage findet sich bei GAUPP (1913, p. 134—146) in der kritisch-umsichtigen Weise dieses Forschers dargestellt. Ich selbst habe (1913) den Versuch gemacht, die Homologien, begründet auf die Innervation durchzuführen. Der Kernpunkt des Vergleichs ist der, daß bei den Säugern nur ein ventral innervierter Kaumuskel (Pterygoideus internus) vorhanden ist, bei den Amphibien und Reptilien deren zwei. Ferner liegt der 3. Ast des Trigemini bei den Säugetieren zwischen beiden Mm. pterygoidei, bei den Amphibien und Reptilien dagegen zwischen der Gruppe der Mm. pterygoidei einerseits¹⁾ und dem Cranio-mandibularis nebst Mandibularis externus²⁾ andererseits. Bereits im vorigen Jahre habe ich diese Verhältnisse so erklärt, daß die laterale und occipitale Schicht des Pterygoideuskomplexes, d. h. also der M. pterygoideus posterior³⁾, sich als Kaumuskel nicht auf die Säugetiere vererbt haben könne. Der vordere, orale Teil, der Pterygoideus anterior⁴⁾, würde dadurch seine Lage zum Nerven beibehalten haben, während das, was wir „Pterygoideus externus“ nennen, unmittelbar nach lateral davon als eine Neugliederung entstanden sein müsse. Als Mutterboden für diese Neugliederung kann aber nach der ganzen Sachlage nur eine tiefere Schicht des M. cranio-mandibularis⁵⁾ in Betracht kommen.

1) Ad. mand. internus und posterior LUTHER.

2) Pseudotemporalis und Add. mandib. externus LUTHER.

3) Add. mand. posterior LUTHER.

4) Add. mand. internus LUTHER.

5) Pseudotemporalis LUTHER.

Diese Annahme läßt sich durch eine Anzahl schwerwiegender Gründe — abgesehen von den soeben schon genannten — stützen. Es sind dies

erstens solche, die in embryologischen Beobachtungen ihre Stütze haben. Nach REUTER und EDGEWORTH steht beim Schwein und Kaninchen das Blastem des Pterygoideus externus ursprünglich in innigstem Zusammenhang mit demjenigen des Temporalis. Es wäre also, falls der Temporalis der Säuger im Craniomandibularis¹⁾ der Amphibien und Reptilien steckte, und das ist wahrscheinlich der Fall, an sich schon die embryonale Untersuchung ein Beweis für die vorgetragene Ansicht;

Zweitens Gründe in der Beschaffenheit der cranio-mandibularen Muskulatur bei Amphibien. Wir haben diese als ein Gebilde von steigendem Schichtenreichtum kennen gelernt und können ihr die Disposition, eine neue innere Schicht, etwa vom Craniomandibularis medius aus, selbständig abzugliedern, nicht absprechen. Unter welchen Umständen dies erfolgte, ist eine Frage für sich. Es eröffnet sich jedenfalls dem Verständnis der Kieferfrage ein neuer Weg, wenn wir annehmen, daß eine Komponente dieses Muskels, von besonderem Wert für spezifische, neue (etwa Sauge-) Bewegungen, es war, die für die Zerlegung des Unterkiefers von Wert wurde und daher in besonderer Weise zur Selbständigkeit gelangte. Hierdurch soll ebensowenig eine feste Ansicht über den gänzlich dunklen Hergang geäußert werden, wie über die für eine solche Wirkungsweise vorauszusetzende Insertion. Beides behalte ich mir für den Fortgang meiner Arbeiten vor.

Drittens Gründe gegeben in der Innervation des Pterygoideus externus bei den Säugetieren. Hierbei berichte ich zugleich über eigene noch unveröffentlichte Teile meiner Arbeiten. Durch SCHULMAN ist bekannt geworden, daß der Pterygoideus externus aus derselben Quelle wie der Temporalis und Masseter innerviert wird. Insbesondere besteht eine tiefe Portion des Temporalis, der er nahesteht, bei Ornithorhynchus. Es existiert hier ein N. temp. prof. anterior, der mit dem N. pteryg. externus zusammen dem N. buccinatorius angeschlossen verläuft. Ähnlich ist es auch bei Echidna. Diese tiefe Temporalisportion (Pars sphenoidalis des Caput anterius) der

1) Pseudotemporalis LUTHER.

Pars temporalis des *M. masseterico-temporalis* von *Echidna* und *Ornithorrhynchus* ist also dem *Pterygoideus externus* innig verwandt. Auch ihre Ursprünge liegen nahe beieinander (s. bei SCHULMAN). Ich habe nun dies Verhältnis bei Säugetieren in großem Umfange geprüft und finde, daß es durchaus gesetzmäßig ist. Die Doppelnervation des Temporalis durch *Nn. temporales profundi anteriores* und *posteriores* (Mensch) ist bekannt. Die vorderen dieser Nerven gehen vom *N. buccinatorius* ab. Bei einer großen Reihe von Säugetierköpfen, die ich daraufhin untersucht habe, ist die Doppelnervation durchgehends anzutreffen; dabei wechselt aber der Anteil der beiden Nervenbezirke sehr stark. Am geringsten ist ihr Anteil am Aufbau des Temporalis nach meinen Präparaten bei Huftieren und Paarhufern; am größten bei Insectivoren (besonders *Centetes*) und Marsupialiern, d. h. dieser, dem *Pterygoideus externus* eng verwandte tiefste Kopf des Temporalis bildet in diesen Fällen fast den ganzen Temporalis; der durch *Nn. temporales prof. posteriores* versorgte Anteil ist hier nur gering.

Die Gesamtheit all dieser Gründe fällt schwer ins Gewicht für die Annahme, daß der *Cranio-mandibularis* der Amphibien (oder Reptilien?) in seinen tieferen Schichten Sonderungen erfahren habe, die zur Bildung einer völlig selbständigen (*Pterygoideus externus*) und einer an den Temporalis angeschlossenen bleibenden Portion (*Caput anterius*) geführt haben mögen. Dabei muß aber ein bisher unbekanntes Moment funktioneller Art, eine für die ganze zur Säugetierorganisation führende Entwicklungsrichtung, eine entscheidende Rolle gespielt haben. Die Analyse dieses Momentes und die Feststellung der für seine Wirksamkeit voraussetzende Organisation halte ich für die Hauptaufgabe der weiteren Forschung.

Noch eine weitere Homologie, die bereits in der Literatur erörtert worden ist, läßt sich nach meinen Untersuchungen nunmehr sicherer begründen. Es ist die zwischen dem „*Detrahens mandibulae*“ der *Monotremen* und dem „*Masseter*“ der Nichtsäuger¹⁾. Hierüber sagt TOLDT (1908) Folgendes: „Vor allem ist die Sonderstellung des *M. detrahens mandibulae* der *Monotremen*

1) LUTHER scheint diesen Muskel der *Monotremen* vom *Pterygoideus posterior* (*Add. mand. posterior* seiner Nomenklatur) abzuleiten.

in seiner Innervation durch einen Zweig des Trigemini begründet. Diese hat bis jetzt eine befriedigende Erklärung nicht gefunden.“ TOLDT ist aber der Meinung, daß Anhaltspunkte zu einer morphologischen Deutung bestehen. Als solche Deutung gibt er an, „daß sich dieser Muskel bei der Neubildung des Kiefergelenks . . . von dem Masseter abgespalten habe; . . . diese Annahme befindet sich auch in Einklang mit den Ermittlungen SCHULMANS über den Nerven des *M. detrahens*, nach welchem sich dieser vom gemeinsamen Nervenstamm für die *Mm. temporalis* und *masseter*, und zwar erst nach dessen Austritt aus der Schädelhöhle, abzweigt“. GAUPP hatte bereits vor SCHULMAN auf die Bedeutung dieses Muskels hingewiesen und betont, daß, da er ein Trigemini-muskel sei, er gerade Zeugnis für die Theorie ablege, daß das Kiefergelenk der Säuger zwischen den Trigemini-muskeln entstanden sei, so daß dann einer dieser Muskeln eben occipital vom Gelenk zu liegen komme.

Abgesehen von der oben zitierten Ansicht TOLDTS ist eine genauere Fixierung eines bestimmten Muskels als Homologon des *Detrahens mandibulae* nicht erfolgt. Jene Ansicht TOLDTS erläutert GAUPP folgendermaßen (1913): Unter „Abspaltung vom Masseter“ sei wohl nicht zu verstehen, daß er sich „von einem schon gut differenzierten Säugermasseter nachträglich abgespalten habe und kaudalwärts gewandert sei, sondern . . . daß er sich zugleich mit dem Masseter selbst aus einer gemeinsamen Muskelmasse der Reptilien (dem sogenannten *capiti-mandibularis*) bei der Neubildung des Kiefergelenks herausdifferenziert hat; GAUPP meint dann, daß als Ausgang in erster Linie in Betracht kämen die Portionen des großen *M. capiti-mandibularis*, die unmittelbar vor dem Quadrato-Articulargelenk gelegen sind. — Nach der ganzen Sachlage kann nun nur ein dorsal innervierter Muskel dabei in Frage kommen. Diese Muskelteile besitzen aber gerade bei Reptilien nach meinen Erfahrungen eine so geringe Selbständigkeit, daß man schwerlich gerade bei ihnen den Ausgang der Neubildung suchen möchte. Sehr viel klarer liegen die Dinge bei den Urodelen, wo in der Tat der *M. mandibularis externus*¹⁾ als wohl charakterisierter und sehr selbständiger Muskel in Betracht kommt. Er mit seinem oft weit nach hinten reichenden Ursprung (z. B. *Menobranchus*) leistet auch hinsichtlich seiner Topographie allen

1) *Add. mand. externus* LUTHER.

Forderungen genüge, die an das Homologon des Detrahens mandibulae zu stellen sind. Bei der Abgliederung des Unterkiefers empfängt er ohne weiteres die Lage, die der Detrahens bei Monotremen innehat. Insbesondere ist seine Innervation durch die beiden von mir nachgewiesenen Äste so, daß sie fast unmittelbar gültig sein kann für die von SCHULMAN für seinen Detrahens gemachten Angaben. Ob freilich der Muskel ganz oder partiell zum Detrahens geworden sei, muß vorab unbeantwortet bleiben. Somit glaube ich in dem M. mandibularis externus den Mutterboden für den Detrahens mandibulae der Monotremen sehen zu können.

Es bleibt also noch die gesamte Masse der oberflächlichen Schichten des M. cranio-mandibularis übrig¹⁾, deren Vererbbarkeit auf die Säugetiere nach der ganzen Sachlage nicht bezweifelt werden kann. Aus diesen Schichten müssen die als Pars masseterica, Pars zygomatico-mandibularis und Caput medium + posterius des M. temporalis bezeichneten Kaumuskeln hervorgegangen sein. Die Innervation, die sie alle als abhängig von einem einzigen dorsalen Nervenstamm nachweist, widerspricht dem nicht; im Gegenteil wird diese Annahme dadurch unterstützt, daß alle diese Portionen — wenigstens bei Monotremen nach SCHULMAN — unselbständig sind, weil sie ihre Nerven mit Nachbarportionen gemeinsam beziehen. Nur das Caput anterius des Temporalis macht mit einem selbständigen Nerven eine Ausnahme. Ganz ähnlich aber zeigen sich bei Urodelen die oberen Schichten des Cranio-mandibularis im Gegensatz zu der tiefsten Schicht.

Es ist nach all dem möglich, ein Grundschema für die Homologien zwischen Emammalia und Mammalia aufzustellen. Es liefert

- | | |
|---------------------------------|--|
| 1. der M. mandibularis externus | den M. detrahens mandibulae der Monotremen. Bei höheren Säugetieren sind Reste des Muskels bis jetzt nicht nachgewiesen; |
| 2. der M. cranio-mandibularis | |
| a) mit seinen oberen Schichten | den Masseter und obere Portionen des Temporalis; |

1) Pseudotemporalis LUTHER.

- | | |
|--|---|
| b) mit tiefen Schichten | das Caput anterius des Temporalis und den M. pterygoideus externus; |
| 3. der M. pterygoideus anterior | den M. pterygoideus internus (fehlt bei den Monotremen); |
| 4. der M. pterygoideus posterior
s. levator partis articularis
cartilag. Meckeli | keine, als Kaumuskeln wirk-
samen Elemente, wahrschein-
lich den M. tensor tympani
und M. pterygospinosus. |

Die Tatsache, daß der Pterygoideus internus den Monotremen fehlt, ist für die tiefe und höchst einseitig verschobene Stellung dieser Tiere bedeutsam, spricht indes von einer anderen Seite für die Richtigkeit der Homologien. Denn wenn nach unseren obigen Darlegungen dieser Muskel mit den tiefsten Teilen des Cranio-mandibularis bei Urodelen fast stets noch zusammenhängt (s. S. 167) und wenn diese Tatsache so gedeutet worden ist, daß an dieser Stelle die Entfaltung einer dorsalen Schicht von dem ursprünglichen, ventral innervierten Adductor mandibulae begonnen habe, so würde man als Ausgang für die Monotremen Formen anzunehmen haben, bei denen der Adductor mandibulae in die Bildung eines Pterygoideus posterior nahezu ganz aufgegangen war, während ein kleiner Bezirk an der Verwachsungsstelle mit den oberflächlichen Schichten bestehen blieb, der, bei Rückbildung des Pterygoideus posterior, sich als nicht scharf in seiner Zugehörigkeit definierter Bestandteil den tiefen Teilen des Cranio-mandibularis anschloß.

Das hier entworfene Bild wurde gewonnen durch Feststellung der Innervation der Kaumuskeln bei Amphibien und durch Vergleich der Ergebnisse dieser Feststellung mit dem, was über die Innervation der Säugermuskeln bekannt war. Im einzelnen ergeben sich nun noch interessante Parallelen. Zunächst ist es bedeutsam, daß Säuger und Reptilien, was die Verwendung der einzelnen Komponenten anlangt, in deutlichem Gegensatze stehen. Die Reptilien entwickeln die ältesten Bestandteile der Muskulatur, die direkten Abkömmlinge des Adductor mandibulae zu ungemeiner Höhe der Ausbildung. Sie kauen vorzugsweise mit dem Pterygoideus posterior (und verwenden den Pterygoideus anterior teilweise zur Bewegung des beweglichen Pterygopalatingerüstes?). Die dorsalen Schichten der Muskulatur

sind, namentlich was den Cranio-mandibularis anlangt, stark reduziert, zum Teil (Mandibularis externus) mit dem Pterygoideus posterior verschmolzen oder in Verschmelzung begriffen. Die Säugetiere haben die uralten Bestandteile des Adductor mandibulae bis auf den zum Pterygoideus internus umgebildeten Teil als Kaumuskeln verloren. Die Hauptmasse ihrer Kaumuskeln entstammt der sekundären, dorsalen Kaumuskulatur, die bei ihnen eine enorme Entwicklung genommen hat. Ganz im Gegensatz zu den Reptilien ist es gerade der Cranio-mandibularis, der die wichtigen und charakteristischen Kaumuskeln der Säugetiere liefert. In der sehr geringen Entfaltung der dorsalen Trigemini-muskulatur bei Reptilien und ihrer starken Ausbildung bei Säugetieren erblicke ich ein Moment, das einer direkten Ableitung der Kaumuskeln der Säugetiere von denen der Reptilien hinderlich in den Weg tritt. Höchstens die Chelonier kämen hierbei in Betracht. Eine Kaumuskulatur, wie sie die Urodelen, und unter ihnen Formen wie Cryptobranchus, besessen haben, ist als Ausgang eher brauchbar; auch an Siren muß gedacht werden. Es wird Aufgabe der weiteren Untersuchung, auch an fossilem Material, sein, diesen Ausgängen nachzuforschen.

Einige Worte über den Tensor veli palatini seien anmerkungsweise hinzugefügt.

Man leitet ihn entweder (KOSTANECKI) vom Pterygo-mandibularis oder vom Pterygo-sphenoidalis (FÜRBRINGER, CORDS) ab. GAUPP, der diese ganze Frage eingehend erörtert (1913, p. 137138), scheint der ersteren Annahme näher zu stehen. Die von mir geschilderten Tatsachen (vgl. z. B. Textfig. 15 2, 3) würden am ehesten mit dieser Annahme vereinbar sein. Pterygoideus internus, Tensor veli palatini und Tensor tympani würden dann Teile des Pterygoideus anterior + posterior sein, derart, daß der Tensor veli palatini dem Übergangsbereich zwischen beiden (s. auch Textfig. 2) entspricht, aber nähere Beziehungen (Textfig. 15) zum Pterygoideus anterior behielt. Interessant ist nun, daß beide erwähnten Ansichten eine Vereinigung unter der Voraussetzung zulassen, daß der Pterygo-sphenoidalis der Reptilien aus dem Pterygoideus anterior herzuleiten sei, wie mir das durch seine Innervation wahrscheinlich gemacht wird. Dann könnte auch in ihnen, nicht aber im Levator suspensorii der Selachier der Mutterboden für den Muskel liegen.

Was die Ursprünge und Insertionen anlangt, so ist die oben gegebene Übersicht über die Homologien auch mit ihnen keineswegs im Widerspruch. Im Gegenteil: das Gebiet, das der Ursprung des Cranio-mandibularis am Schädel der Urodelen ein-

nimmt: Frontale, Parietale, Orbitosphenoid und Parabasale, läßt sich ohne Annahme größerer „Wanderungen“ auch als Ursprungsgebiet des Masseter, Temporalis und Pterygoideus externus bei Säugetieren betrachten. Die Insertionen all dieser Muskeln liegen am Dentale, wie die des Cranio-mandibularis. Auch für Ursprung und Ansatz des Pterygoideus internus bestehen keine Schwierigkeiten, während in der Insertion des Pterygoideus externus allerdings noch ein ungelöstes und für die ganze Kieferfrage entscheidendes Problem steckt, auf das ich im II. Teil dieser Untersuchungen eingehen zu können hoffe.

Würzburg, 4. Mai 1914.

Nachtrag. Als der vorletzte Korrekturbogen dieser Abhandlung an mich gelangt war, kam mir die Arbeit von LUTHER zu Händen: „Über die vom N. trigeminus versorgte Muskulatur der Amphibien mit einem vergleichenden Ausblick über den Adductor mandibulae der Gnathostomen und einem Beitrag zum Verständnis der Organisation der Anurenlarven“, Acta soc. scient. fennicae, Bd. XLIV, Nr. 7, Helsingfors 1914. Die Abhandlung bildet eine Fortsetzung früherer Abhandlungen desselben Verfassers (vgl. das Literaturverzeichnis 1909, 1913). Die Schrift LUTHERS behandelt zum Teil andere, für die Gesamtfrage nach dem Wert der einzelnen Bestandteile der Trigeminiuskulatur höchst wichtige Gebiete (Kaumuskeln der Gymnophionen, ventrale Constrictorengruppe) in mustergültiger, umfassender Weise. In dem von uns gemeinsam behandelten Gebiete ist LUTHERS Darstellung von der Kaumuskulatur der Anurenlarven und deren Metamorphose auf viel reicheres Material gestützt und zum Teil auch eingehender gehalten, als bei mir. Trotzdem stimmen unsere Ergebnisse nahezu völlig überein. In dem speziellen Gegenstande meiner Untersuchungen aber, den Componenten der Adductor mandibulae, scheinen mir die Ergebnisse LUTHERS noch nicht als Abschluß unserer Kenntnis gelten zu können.

In der Beschreibung stimmen unsere Darstellung in dem, was wir beide gesehen haben auch hier völlig überein. Nicht an allen, wenn auch an einigen Punkten hebt LUTHER diese Übereinstimmung mit meinen Angaben, soweit sie (1913) publiziert waren, hervor. Die Konstatierung dieser Übereinstimmung vermissen ich z. B. an der wichtigsten Stelle auf p. 65, wo LUTHER den Verlauf des Nerven zum Pterygoideus posterior beschreibt. Was die Vergleichung bei LUTHER anbelangt, so scheint sie mir in ihrer Würdigung der Beziehungen zwischen Amphibien und Fischen reich an fruchtbaren Anregungen, die jedoch wegen unzureichender Kenntnisse der Fischverhältnisse (namentlich des durch meine Untersuchungen am Krokodil 1914 besonders wichtig gewordenen M. mandibularis internus [AOW VETTERS]) noch weiterer Prüfung bedürfen werden. Die Vergleichung

mit Amnioten, die LUTHER selbst nur (p. 121) als provisorisch betrachtet wissen möchte, weicht von der in meiner Darstellung gegebenen, wie sie auch in ihren Grundzügen schon in meinem Vortrage (1913) mitgeteilt war, in jeder Hinsicht ab. Insbesondere scheint mir, daß LUTHER dem Übergewicht der ventralen Muskulatur bei Sauropsiden und ihrer starken Reduktion zugunsten der dorsalen bei Säugetieren nicht hinreichende Würdigung hat zuteil werden lassen. LUTHERS Terminologie habe ich noch in die Synonymentabelle aufnehmen können. Im Übrigen habe ich Abweichungen in Fußnoten erwähnt.

Würzburg, 26. Juli 1914.

Erklärung zu den Tafeln 1—5.

In allen Abbildungen, mit Ausnahme der Figg. 1, 3, 5, 8, 12, sind die homologen Muskelteile mit den gleichen Farben wiedergegeben und zwar:

Rosa, der *M. mandibularis externus*,
 Hellbraun, der *M. cranio-mandibularis sublimis*,
 Dunkelbraun, der *M. cranio-mandibularis medius*,
 Rot, der *M. cranio-mandibularis profundus* und die *Mm. pterygoidei*.

In der Darstellung der Nerven sind:

Gelb, die sensiblen } Äste gekennzeichnet.
 Weiß, die motorischen }

Tafel 1.

Fig. 1. Schädel von *Siredon* nach einem in der Würzburger anatomischen Sammlung vorhandenen, stark getrockneten Exemplar. Die Ursprungsflächen der Muskeln eingetragen, desgl. teilweise die Insertionen. *Cranio-mandibularis profundus* dunkelrot.

Fig. 2. Kaumuskeln von *Siredon*. *Mandibularis externus* am Ursprung abgelöst und zurückgeschlagen. *Cranio-mandibularis sublimis* und vorderster Teil des *Profundus* am Ursprung abgelöst und nach unten geschlagen. *R. II*. *Trigeminus* abgeschnitten und nach außen geschlagen. *R. ophthalmicus profundus* ein wenig sichtbar, ehe er unter den Muskel tritt.

Fig. 3. Schädel von *Amphiuma* mit Muskelursprüngen und Insertionen wie in Fig. 1. Schädel nach einem Exemplar des Senckenbergischen Museums in Frankfurt.

Fig. 4. Kaumuskeln von *Amphiuma*. *Mandibularis externus* abgetragen. Oberflächliche und mittlere Schichten des *Cranio-mandi-*

bularis gleichfalls abgetragen. Vom Cranio-mandibularis profundus ist aus dem occipitalen Teil ein Stück herausgenommen, um den Nerven „10“ deutlich zu machen. Die lateral vom R. ophthalmicus profundus gelegene Schicht des Muskels ist am Ursprung abgelöst und zur Seite geschlagen. R. II. Trigemini abgeschnitten, der Stumpf emporgeschlagen. R. ophthalmicus profundus in situ, doch ist in der Mitte ein Stück entfernt, um die Nerven „7, 8, 9“ deutlich zu machen.

Fig. 5. Schädel von *Siren lacertina*. Original im Zoologischen Institut zu Würzburg. Ursprünge der Muskulatur (s. Fig. 1).

Fig. 6. Oberflächliche Lage der Kaumuskeln von *Siren*. Die oberflächliche Portion des Mandibularis externus am Ursprung abgelöst und gegen den Unterkiefer zurückgeschlagen. Tiefe Portionen des Muskels in situ „Verbindungsportion“ in situ. Oberflächliche Schicht des Cranio-mandibularis am Ursprung abgeschnitten und zurückgeschlagen. Mittlere Schicht des Cranio-mandibularis in situ. Pterygoideus anterior und posterior teilweise sichtbar; ersterer an seiner Insertion am Außenrande des Dentale, letzterer an seiner Insertion vor dem Gelenk. R. ophthalmicus profundus zwischen Cranio-mandibularis medius und anterior heraustretend.

Tafel 2.

Fig. 7. Die in Fig. 6 in situ befindlichen Muskelschichten abgelöst und heruntergeschlagen. Processus postorbitalis mit dem an ihm entspringenden Muskel in Zusammenhang gelassen. Übersicht über den Situs der Mm. pterygoideus anterior und posterior. Die Nerven „10“ und „11“ der Fig. 6 abgelöst. An der Außenseite der Pterygoidmuskulatur. Der Nerv 12a, sich gabelnd und in den Muskel eintretend. Der Nerv 12b schlingt sich um den occipitalen Rand des Muskels und erscheint vorn zwischen beiden Muskeln wieder.

Fig. 8. Schädel von *Menobranchus*. Original in eigenem Besitz. Muskelursprünge und -ansätze wie Fig. 1.

Fig. 9. Situs der Kaumuskeln von *Menobranchus*-Mandibularis externus, Cranio-mandibularis sublimis und medius.

Fig. 10. Die in Fig. 9 dargestellten Muskeln abgelöst und heruntergeschlagen. Äußere Lage des Cranio-mandibularis profundus. R. II. Trigemini abgeschnitten, Stumpf zurückgeschlagen. R. ophthalmicus profundus verdeckt.

Fig. 11. Darstellung der tiefsten Schichten des Cranio-mandibularis von *Menobranchus* mit ihren Nerven. Die äußerste Feinheit des Nerven „6“ ist in der Wiedergabe der Originalfigur nicht zum Ausdruck gelangt.

Tafel 3.

Fig. 12. Schädel von *Cryptobranchus* mit Muskelursprüngen und -ansätzen (s. Fig. 1). Original im Zoologischen Institut zu Würzburg.

Fig. 13. *Cryptobranchus*. Ursprung des Mandibularis externus erhalten. Die beiden oberen Schichten des Craniomandibularis am Ursprung abgelöst und zurückgeschlagen, mit ihren Nerven noch teil-

weise in Zusammenhang. Äußere Schicht des Craniomandibularis profundus in situ. Gelenkwärts die tiefere Lage, nasenwärts darunter der Tensor membranae pterygo-maxillaris sichtbar. *R. II.* Trigemini abgeschnitten. *R. ophthalmicus profundus* unter dem Craniomandibularis profundus tretend.

Fig. 14. Cryptobranchus. Äußere Schicht des Craniomandibularis profundus zurückgelegt. Tiefste Schicht freigelegt. Die vom Pterygoid kommenden Fasern an deren linkem Rande sichtbar. Nasenwärts die *Mm. tensor membranae pterygo-maxillaris* und *pterygo-maxillaris*. *M. ophthalmicus profundus* abgetragen. Die außerordentliche Feinheit des motorischen Nerven „8“ ist in der Reproduktion nicht zum Ausdruck gelangt.

Tafel 4.

Fig. 15. Kaumuskeln und Nerven von *Rana mugiens*; etwa dreifach vergrößert.

Fig. 16. Unterkiefer von *Rana mugiens* von oben. *a* Skelett, *b* mit Insertionen.

Fig. 17. Situs der Kaumuskeln von *Bufo granulosus* Spix; etwa vierfach vergrößert.

Fig. 18. Schädel des Tieres, wie er nach der Präparation der Muskeln sich darstellte; etwa dreifach vergrößert.

Fig. 19. Situs der Kaumuskeln in ihrer oberflächlichen Lage. Nerven „2“, „3“, „5“ der Fig. 17 sichtbar.

Erklärung dieser Figuren im Text.

Tafel 5.

Eig. 20. Schädel einer etwa 6 cm langen *Peloboteslarve* vor der Metamorphose von oben. Situs der Kaumuskeln. Das Bild bringt rechts und links verschiedene Zustände der Muskulatur zum Ausdruck.

Fig. 21. Halbschematische Abbildung eines Schädels einer 2 cm langen *Peloboteslarve*, während der Metamorphose der Kaumuskeln.

Erklärung dieser Figuren im Text.

Soeben erschien:

Experimentelle Untersuchungen über die innere Sekretion der Keimdrüsen und deren Beziehung zum Gesamtorganismus

Von

Dr. W. Harms

Privatdozent in Marburg a. L.

Mit 126 Abbildungen im Text und 2 Tafeln.

1914. (IV, 368 Seiten.) Preis: 12 Mark.

Inhalt.

- I. Die gesetzmäßigen Beziehungen zwischen der Organisationshöhe der Tiere und der Differenzierung der Soma- und Generationszellen. a) Allgemeines. b) Keimbau. c) Die ontogenetische Differenzierung der Keimzellen bis zur Bildung der Keimdrüse.
 - II. Das Interstitium.
 - III. Sekundäre Merkmale, Mendelsche Regeln und Heterochromosom.
 - IV. Der Einfluß der Keimzellen und -drüsen auf den Entwicklungsgang des Organismus und ihre Beziehungen zu anderen Organen, die fördernd oder hemmend auf die Differenzierung einwirken.
 - V. Was sind Geschlechtsmerkmale (sekundäre Merkmale)?
 - VI. Was ist innere Sekretion und wie ist sie entstanden?
 - VII. Die innere Sekretion der Keimdrüsen. a) Wird das Keimdrüsenhormon vom Interstitium oder von den Keimzellen produziert? Das Interstitium des Ovariums. b) Gibt es Sexusmerkmale, die von ihren entsprechenden männlichen oder weiblichen Keimdrüsen unabhängig sind? c) Versuche, um die Abhängigkeit der männlichen und weiblichen Ausführorgane und der sekundären Geschlechtscharaktere von den Keimdrüsen im allgemeinen zu erweisen. d) Die Keimdrüse in ihrem Verhältnis zu den übrigen Drüsen mit innerer Sekretion. e) Keimdrüsen und die Organe der Brutpflege. f) Der Einfluß der Kastration auf die Milchdrüsen. g) Die Bekämpfung der Ausfallserscheinungen nach Kastration. h) Ist eine geschlechtliche Umstimmung möglich?
 - VIII. Die Frage nach dem Ablauf der inneren Sekretion. a) Experimenteller Beweis der vollständigen Ausschaltung des Nerveneinflusses bei der inneren Sekretion der Keimdrüsen. b) Eigene Transplantationsversuche der Daumenschwiele.
 - IX. Keimdrüsen und Senescenz.
 - X. Charakterisierung des Keimdrüsensekrets und Folgerung für die Substitutions-therapie.
- Protokolle.
Literaturverzeichnis.

Das Buch behandelt die aktuelle Frage der Beziehungen zwischen Geschlechts- und Körperzellen auf Grund eingehender Literaturstudien und eigenen experimentellen Untersuchungen. Das neuerdings eine so wichtige Bedeutung erlangende Problem der inneren Sekretion steht daher im Mittelpunkt der Darstellung. Bestimmt ist das Buch für die weitesten Kreise der Ärzte, Lehrer und Studierenden.



REPRODUKTIONEN FÜR WISSENSCHAFT U. KUNST

Nur erstklassige Ausführung in allen Verfahren

Spezialität für Beilagen und Werke in

Lichtdruck.

Duplexdruck.

Heliogravüre.

Echt Kupferdruck.

J. B. OBERNETTER IN MÜNCHEN
SCHILLER-STRASSE 20.

Verlag von Gustav Fischer in Jena.

Soeben erschienen:

Die Raumorientierung der Ameisen und das Orientierungsproblem im allgemeinen

Eine kritisch-experimentelle Studie; zugleich ein Beitrag zur Theorie der Mneme

Von

Dr. med. **Rudolf Brun**

Mit 51 Abbildungen im Text. 1914. (VIII, 234 S. gr. 8°.)

Preis: 6 Mark.

Inhalt: Einleitung: Kurze Übersicht über die Literatur und die verschiedenen Theorien der Raumorientierung bei den Ameisen. Über Raumorientierung bei anderen Tieren (Insekten, Vögel, Säuger, Mensch).

I. Allgemeiner Teil: Die psychophysiologischen Grundlagen der Orientierung im Raume. 1. Vorbemerkungen zur Terminologie. A. Mnemische (psychologische) Terminologie. B. Physiologisch-biologische Terminologie. — 2. Über Raumorientierung im allgemeinen. A. Die statistische (propriozeptive) Orientierung. B. Die dynamische (exterozeptive) Orientierung. — 3. Die psychophysiologischen Grundlagen der Raumorientierung bei den Ameisen. A. Die sinnesphysiologischen Grundlagen. B. Die mnemischen Grundlagen.

II. Spezieller Teil: Beobachtungen und Experimente. A. Die Orientierung auf Geruchsfährten. 1. Kritische Bemerkungen über das sog. „Polarisationsphänomen“. 2. Experimentelles. Zusammenfassung der Ergebnisse über die Orientierung auf Geruchsfährten. — B. Die Orientierung auf Ameisenstraßen. — C. Die Orientierung auf Durchgangsstrecken. — D. Die Orientierung auf Einzelwanderung. 1. Kritische Vorbemerkungen. 2. Experimentelles. — E. Zusammenfassung sämtlicher Ergebnisse. — Sachregister.

In der vorliegenden Monographie ist der Versuch gemacht, das verwickelte Problem der Raumorientierung bei den Ameisen auf eine festere theoretische Basis zu stellen und auf Grund einer großen Zahl eigener Beobachtungen und unter kritischer Lichtung der umfangreichen Literatur zusammenhängend darzustellen. Wenn somit die sorgfältige Bearbeitung eines Tatsachenmaterials von 150 Einzelversuchen nach teilweise ganz neuen physiologischen Methoden im speziellen Teile des Werkes hauptsächlich den Physiologen angeht, so ist die allgemeine Erörterung der mnemischen Grundlagen der Orientierung im Raum in gleicher Weise auch für den Biologen und Zoologen bestimmt.

JENAISCHE ZEITSCHRIFT FÜR NATURWISSENSCHAFT

HERAUSGEGEBEN VON DER
MEDIZINISCH-NATURWISSENSCHAFTLICHEN GESELLSCHAFT
ZU JENA

DREIUNDFÜNFZIGSTER BAND
NEUE FOLGE, SECHSUNDVIERZIGSTER BAND
ZWEITES HEFT

MIT 68 FIGUREN IM TEXT

Inhalt:

- SAUERBREL, FRIEDRICH, Leitbündelverbindungen im krautigen Dicotylenstengel.
Mit 9 Figuren im Text. (S. 189.)
- HEINER, HEINRICH, Zur Biologie und Anatomie von *Cloëon dipterum* L.,
Baetis binoculatus L. und *Habrophlebia fusca* Curt. Mit 43 Figuren
im Text. (S. 289.)
- BISPINGHOFF, WILHELM, Über die Anatomie von *Modiolarca trapezina*
Lamarck nebst Bemerkungen zu ihrer Entwicklungsgeschichte. Mit
16 Figuren im Text. (S. 341.)

PREIS: 7.80 MARK



JENA,
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1914

Zusendungen an die Redaktion erbittet man durch die Verlagsbuchhandlung.
Ausgegeben am 12. Dezember 1914.

Neue Veröffentlichungen.

Die experimentelle Vererbungslehre in der Zoologie seit 1900.

Ein Sammelwerk und Hilfsbuch bei Untersuchungen. Von Prof. Dr. **Arnold Lang**, Zürich. Mit einem Abschnitt: **Anfangsgründe der Biometrik der Variation und Korrelation.** Erste Hälfte. Mit 112 Abbildungen im Text und 4 Tafeln. (VIII, 892 S. 4^o) 1914. Preis: 28 Mark 50 Pf., geb. 30 Mark.

Dieses neue Werk des rühmlichst bekannten Verfassers orientiert eingehend über die moderne Vererbungslehre speziell auf zoologischem Gebiete. Es ist zugleich ein ausführliches und zuverlässiges Nachschlagebuch über die einschlägige Weltliteratur seit der Wiederentdeckung der Mendelschen Gesetze, das eine direkte Konsultation der zahllosen verschiedensprachigen, zoologischen Originalabhandlungen zum großen Teil unnötig macht. Das Werk enthält eine ausführliche, aber elementar lehrhafte Anleitung zum Verständnis und zur selbständigen Anwendung mathematischer Methoden für Nicht-mathematiker und bietet auch sonst alle Hilfsmittel für selbständige Forschung. Die vorliegende erste Hälfte enthält außer einer allgemeinen Übersicht den mathematischen Abschnitt und die Weltliteratur über Säugetiere.

Ein zusammenfassendes Buch für Naturforscher, Mediziner und namentlich auch praktische Züchter, das überall gute Aufnahme finden wird.

Die vorzeitlichen Säugetiere. Von **O. Abel**. Mit 250 Abbildungen und 2 Tabellen im Text. (VII, 309 S. gr. 8^o) 1914. Preis: 8 Mark 50 Pf., geb. 9 Mark 50 Pf.

Inhalt: Einleitung. — Die erhaltenen Überreste der fossilen Säugetiere. — Der Erhaltungszustand der vorzeitlichen Säugetierreste. — Die wichtigsten Fundorte größerer vorzeitlicher Säugetierfaunen. — Die ältesten Säugetierreste. — Die Einreihung der vorzeitlichen Säugetiere in das System der lebenden Säugetiere. — Übersicht der vorzeitlichen Säugetiere. — Aufstieg, Blüte und Niedergang der Säugetierstämme. — Sachregister.

Unter den verschiedenen Forschungszweigen der Biologie hat in den letzten 50 Jahren vielleicht kein anderer so außerordentliche Fortschritte gemacht wie die Paläozoologie. Ein ungeheures Heer vorzeitlicher Formen ist in diesem Zeitraume entdeckt worden, und in dem Maße, als sich die Museen mit den Überresten von Tieren aus vergangenen Zeiten der Erdgeschichte füllten, hat sich auch die Arbeitsmethode der Paläontologen wesentlich geändert. Während früher das Ziel der paläontologischen Forschung in dem bloßen Katalogisieren der verschiedenen Formen, ihrer Einreihung in das „System“ und in der Feststellung ihres geologischen Alters erblickt wurde, ist in den letzten 30 Jahren das Bestreben immer mehr in den Vordergrund getreten, die stammesgeschichtlichen Zusammenhänge der einzelnen Arten, Gattungen, Familien und Ordnungen zu ermitteln und die Wege zu verfolgen, auf denen sich die Entwicklung von niederen Formen zu höheren vollzogen hat und noch immer vollzieht.

Nur historische Dokumente können uns über die Geschichte eines Volkes überzeugende Beweisstücke liefern, und das gleiche gilt für die Geschichte der Tierwelt.

Seit längerer Zeit ist der Versuch nicht unternommen worden, die Ergebnisse der Forschung auf dem Gebiete der vorzeitlichen Säugetiere in abgerundetem Bilde einem größeren Kreise zu erschließen. Wohl sind in einzelnen Handbüchern aus neuerer Zeit dem Fachmanne die Errungenschaften der Forschung über die Säugetiere der Vorzeit zugänglich gemacht worden, aber eine übersichtliche und allgemeinverständliche Darstellung dieser Fragen hat bis heute gefehlt. Diese Lücke will das vorliegende, von einem der berufensten Kenner geschriebene Buch ausfüllen.

Auf eine sorgfältig ausgewählte, gute bildliche Darstellung, das wichtigste Mittel zur Einführung in all diese Fragen, ist besonders Wert gelegt worden. So wird dieses Buch allen jenen, die einen Einblick in die Vorgeschichte des Säugetierstammes gewinnen wollen, zeigen, daß auf diesem Gebiete in den letzten Jahrzehnten eine Reihe wichtiger Erfolge erzielt worden ist, auch in solchen Fragen, die noch vor kurzer Zeit hartnäckig einer Lösung getrotzt haben.

Leitbündelverbindungen im krautigen Dicotylenstengel.

Von

Friedrich Sauerbrei aus Gotha.

Mit 9 Figuren im Text.



Vorbemerkung.

Wenn man die Schemata für den Gefäßbündelverlauf der Dicotylen etwa in NÄGELI¹⁾ klassischen Untersuchungen studiert, so fällt auf, daß bei gewissen Typen die Bündel im Stengel untereinander seitlich zusammenhängen, während bei anderen getrennte Bündelstämme auftreten, zwischen denen ein solcher Zusammenhang fehlt.

Man vergleiche z. B. bei NÄGELI das Schema für *Juniperus communis*, Taf. II, Fig. 5, mit dem für *Iberis amara*, Taf. III, 5; oder im Bonner Lehrbuch (12. Aufl.) den Bündelverlauf von *Clematis* (Fig. 96 = NÄGELI, Taf. XIV, 1) mit dem von *Taxus* (Fig. 95).

Die Fragestellung in vorliegenden Untersuchungen war zunächst die, ob sich unter den Dicotylen gewisse Gruppen ökologischer oder systematischer Art eruieren lassen, die durch Vorhandensein oder Fehlen von Bündelverbindungen im Stengel charakterisiert sind.

Im Laufe der Untersuchung, die auf die krautigen Vertreter beschränkt wurde, trat sehr bald die Tatsache in den Vordergrund, daß die Schemata nur für junge Zustände Geltung haben und daß mannigfache sekundäre Veränderungen auftreten, die den Bündelverlauf modifizieren. Durch diese Veränderungen wird vielfach eine seitliche leitende Verbindung der Gefäßbündel hervor gebracht, und es ergab sich mehr und mehr, daß in dieser seitlichen leitenden Verbindung sämtlicher Stengelbündel eine äußerst weit verbreitete Eigenschaft der späteren Zustände der krautigen Dicotylen vorliegt. Sie wurde bei den weitaus meisten unter-

1) NÄGELI, Das Wachstum des Stammes und der Wurzel bei den Gefäßpflanzen und die Anordnung der Gefäßstränge im Stengel. Beitr. z. wiss. Bot. 1858, Heft 1.

suchten Arten in mittleren und unteren Stengelteilen innerhalb weniger aufeinanderfolgender Stengelinternodien oder -knoten verwirklicht gefunden. Der näheren Begründung dieses Satzes dienen im wesentlichen die folgenden Ausführungen.

Meine praktischen Untersuchungen führte ich in den drei Sommersemestern 1911, 1912 und 1913 der Hauptsache nach im Botanischen Institut der Universität Jena unter Leitung von Herrn Prof. Dr. STAHL aus. Meinem hochverehrten Lehrer spreche ich auch an dieser Stelle für all sein förderndes Interesse meinen herzlichsten Dank aus. Auch Herrn Garteninspektor RETTIG danke ich für seine stets freundlichst erteilte Auskunft.

I. Einleitung.

Fragestellung.

Im Sproß der Dicotylen unterscheidet man dreierlei Arten von Gefäßbündeln: erstens bloß dem Blatt angehörende, zweitens bloß der Achse angehörende und drittens solche, die aus dem Blatt in den Stengel eintreten und dort abwärts laufen, also beiden Sproßteilen gemeinsam sind. NÄGELI¹⁾ bezeichnet sie als blatt-eigene, stammeigene und gemeinsame Fibrovasalstränge.

Die im Dicotylenstengel zuerst gebildeten Stränge sind (mit ganz verschwindenden Ausnahmen) die unteren Teile gemeinsamer Leitbündel, die im Stengel sich sympodiumartig aneinandersetzen und nach HANSTEIN²⁾ als Blattspurstränge bezeichnet werden.

Die Gesamtheit der zu einem Blatte gehörenden Spurstränge bezeichnet man meist kurz als die Blattspur des betreffenden Blattes. Eigentlich stellen sie nur die innere Blattspur dar, während die äußere durch Rillen am Stengel, herablaufende Flügel usw. verkörpert sein kann. Diese äußere Spur hatte vor HANSTEIN schon KÜTZING (Philos. Botan. II, 1852, p. 130) als Blattspur bezeichnet; es wird jedoch seit HANSTEIN der Ausdruck fast allgemein für die Spurstränge verwendet.

Diese aus dem Blatt in den Stengel eintretenden Stränge steigen durch eine bestimmte Anzahl von Internodien im Stengel

1) NÄGELI, l. c. p. 35.

2) HANSTEIN, J., Über den Zusammenhang der Blattstellung mit dem Bau des dicotylen Holzringes. Pringsh. Jahrb. I, 1858, p. 242.

abwärts und setzen sich dann in der Nachbarschaft eines Knotens an einen anderen Strang an. Die aus den Seitensprossen kommenden Gefäßbündel setzen sich nach ihrem Eintritt in die Hauptachse ebenfalls an bestimmte axiale Bündel an. Nach der Basis des Stengels zu verschmelzen die Bündel mehr und mehr miteinander (in vielen Fällen zu zwei Strängen) und gehen in den axilen Radialstrang der Hauptwurzel über. So stellt das primäre Gefäßbündelgewebe der dicotylen Pflanze ein ununterbrochenes Leitungssystem dar, das von dem Axilstrang der Wurzel ausgehend sich nach den Vegetationspunkten des Sprosses zu mehr und mehr verzweigt, um schließlich mit seinen Ausläufern in den Blättern zu endigen.

Auf dieser Ausbildungsstufe bleibt das Leitbündelsystem des krautigen Dicotylenstengels in einzelnen Fällen stehen, häufig aber folgt nun noch die Bildung stammeigener Bündel nach. Die letzteren verlaufen im Stengel in den primären Markstrahlen¹⁾ zwischen den Spursträngen und werden von DE BARY²⁾ kurz Zwischenstränge genannt.

Sie können bei krautigen Dicotylen in dreierlei Form vorkommen:

1. Sie treten zwischen den primären Bündeln als kleine gesonderte Gefäßbündel auf, die diesen parallel durch das ganze Internodium laufen und sich nur in den Knoten an die primären Bündel mit ihren Enden ansetzen.

2. Es erscheinen im Knoten selbst Bündelverbindungen zwischen den primären Strängen; entweder verbinden sie nur bestimmte Nachbarstränge oder bewirken, im weitesten Ausbildungsgrade, einen vollständigen Anastomosengürtel³⁾ zwischen den axialen Bündeln.

So ist es z. B. eine häufige Erscheinung, daß ein Spurstrang, der ursprünglich nach einer Seite ausbiegend an einen anderen Strang sich ansetzt, später nach der anderen Seite noch einen zweiten Schenkel bildet, welcher mit dem Nachbarstrang verschmilzt und so eine Anastomose zwischen dem Spurstrang und diesem Nachbarstrang darstellt.

3. Es bilden sich im Internodium schräg von einem Spurstrang zum anderen verlaufende, bald steilere, bald weniger steile

1) Von den Fällen, wo im Mark oder in der Rinde stammeigene Stränge auftreten, sehen wir hier ab.

2) DE BARY, Vergleichende Anatomie der Vegetationsorgane der Phanerogamen und Farne, 1877, p. 470 ff.

3) Vgl. unten p. 197.

Stränge in größerer oder geringerer Zahl; in extremen Fällen stellen sie eine netzartige Verbindung zwischen diesen her¹⁾).

Gewöhnlich treten diese drei besprochenen Fälle nicht rein auf, sondern es kommen Komplikationen vor.

So können die unter 1. genannten parallelen Zwischenstränge mit dem Knotengürtel zusammen erscheinen. Sie setzen sich dann im Knoten an diesen an. Oder sie treten mit den unter 3. genannten schrägen Verbindungen zusammen auf. Diese verlaufen dann teilweise von Spursträngen zu Zwischensträngen, teils verbinden sie, wenn deren mehrere in einem großen Markstrahl erscheinen, die Zwischenstränge unter sich.

Wenn die Zahl der Zwischenbildungen sehr groß wird, so stellen diese gewöhnlich schmale, unduliert-zickzackartig verlaufende Gefäßbündelchen dar, die sich auf kurze Strecken seitlich sowohl untereinander als mit den Spursträngen vereinigen und wieder voneinander trennen, so daß ein engmaschiges Netz entsteht, welches den ganzen primären Markstrahl erfüllt und die Verbindung zwischen den Spursträngen herstellt²⁾).

Wo eine derartige reichliche Zwischenstrangbildung sich findet, fällt sie zeitlich vielfach ungefähr mit dem Auftreten eines geschlossenen Cambiumringes zusammen. Sie nimmt ihren Ausgang von den Rändern der Gefäßbündel und setzt sich durch den ganzen Markstrahl fort. Dieser erscheint dann erfüllt von Gefäßbündelgewebe, welches gewöhnlich von schmalen und nicht sehr hohen Markstrahlen durchsetzt wird und sich histologisch wie der später gebildete Teil der Blattspurstränge verhält.

Wo der Cambiumring kontinuierlich wird, ohne daß durch derartige reichliche Zwischenstränge das Bündelrohr solid³⁾ wird, kann der sekundäre Zuwachs in zwei Formen vor sich gehen, die in ihrem Effekt sich unterscheiden.

Entweder vermehrt das Cambium die Elemente des primären Zentralzylinders durch gleichnamige Elemente, scheidet also im fascicularen Teil Holz- resp. Bastelemente ab, im interfascicularen dagegen nur Markstrahlzellen, führt also zu keiner seitlichen Verbindung der Leitbündel. Oder aber es erzeugt auch im Raume des primären Markstrahles, eventuell anschließend an vorhergebildete einzelne Zwischenstränge, Gefäßbündelelemente,

1) NÄGELI, l. c. p. 36.

2) Vgl. DE BARY, l. c. p. 470 ff.

3) Vgl. unten p. 195 f.

die seitlichen Anschluß an die primären Stränge erfahren und diese untereinander verbinden. In noch anderen Fällen verstärken sich die in den großen Markstrahlen gebildeten, durch das Internodium längsverlaufenden Zwischenstränge durch das Cambiumwachstum in radialer Richtung, ohne seitlichen Anschluß an die Spurstränge zu gewinnen.

Die oben unter 2. aufgeführten Knotenanastomosen gelten nach einer Bemerkung von DE BARY¹⁾ als häufige und weitverbreitete Erscheinung. NÄGELI²⁾ sagt, die nach der Ausbildung der Spurstränge nachfolgenden stammeigenen Stränge seien „anfänglich immer solche, welche zwischen den ursprünglichen (gemeinsamen) Strängen schief verlaufen und dieselben vorzugsweise in tangentialer Richtung zu einem Netz mit langgezogenen Maschen vereinigen“. Doch macht er keine weiteren allgemeinen Ausführungen darüber. Überhaupt scheinen ausführliche Angaben sowohl über die Knoten- wie die Internodialverbindungen der axialen Bündel in der Literatur zu fehlen³⁾. Es wurde deshalb unternommen, eine Anzahl von krautigen Dicotylen auf diese Frage hin neu zu untersuchen.

Es wurde dabei folgende Fragestellung zugrunde gelegt:

1. Wo finden sich im krautigen Dicotylenstengel Leitbündelanastomosen und andere Leitbündelverbindungen?

Als Nebenfragen kamen hinzu:

2. Läßt sich in ihrem Vorkommen eine Beziehung zu systematischen Abteilungen erkennen oder ergeben sich Beziehungen zu ökologischen Gruppen?

3. Ist den Leitbündelverbindungen vorwiegend eine Bedeutung für die Festigung oder für die Leitungsvorgänge in der Pflanze zuzuerkennen?

Um für die Diskussion der letzteren Frage eine Basis zu gewinnen, mußten die mechanischen Verhältnisse der untersuchten Formen berücksichtigt werden.

Vom Studium der gesamten rein systematischen und systematisch-anatomischen Literatur glaubte ich absehen zu dürfen, da meine Fragestellung im wesentlichen eine abweichende ist.

1) L. c. p. 470.

2) L. c. p. 36.

3) Einzelne spezielle Angaben werden an geeigneter Stelle angeführt.

Wo es mir nötig schien, habe ich die letztere herangezogen, im wesentlichen mich auf die zusammenfassenden Werke von ENGLER-PRANTL (Die natürlichen Pflanzenfamilien) und SOLEREDER (Systematische Anatomie der Dicotyledonen 1899 und Nachtrag 1908) gestützt.

Material und Methode.

Für die Entscheidung der angeführten Fragen konnte aus der Fülle der krautigen Dicotylen, selbst der einheimischen, nur ein kleiner Teil der Untersuchung unterworfen werden; vielleicht ist die Zahl der untersuchten Arten viel zu gering, um daraus Schlüsse ziehen zu dürfen. Wenn dies doch geschehen ist, so möge man bedenken, daß jeder empirisch gewonnenen wissenschaftlichen Erkenntnis zunächst nur eine vorläufige Gültigkeit zukommt, bis sie durch eine ausgedehntere Induktion entweder eine Bestätigung oder eine Berichtigung erfährt.

Das verwendete Material entstammt zum größten Teil dem Jenaer botanischen Garten oder der Umgebung von Jena, zum kleineren auch der Umgebung von Gotha.

Die Methode war im allgemeinen folgende. Die Pflanzen wurden solange in Eosinlösung gestellt, bis die Blätter respektive die Blattbündel sich röteten, dann wurde durch Abpräparieren der Rinde das Bündelrohr freigelegt. In manchen Fällen, besonders bei hohlen Stengeln, wurde der Stengel längs aufgeschnitten und von innen her das Bündelrohr untersucht, eventuell das Mark vorher entfernt. Die Präparation erfolgte meist mit Hilfe einer ZEISSschen binokulären Lupe (dreifach), die Untersuchung teils damit, teils mit einer STEINHEILSchen Lupe von LEITZ (12fach). Wo diese Methode nicht ausreichte, wurden Serien von sukzessiven Querschnitten mikroskopisch untersucht. In allen Fällen wurden die Querschnitte, wo es nötig erschien, außerdem tangential und radiale Längsschnitte mikroskopisch kontrolliert.

Terminologisches.

Zum Schlusse dieser einleitenden Ausführungen sollen noch einige Termini besprochen werden, die zum Teil von mir neu verwendet werden.

Unter den Spursträngen unterscheidet man seit NÄGELI¹⁾ solche, die in ihrem ganzen Verlaufe eigenläufig bleiben und

1) L. c. p. 48.

solche, die sich nach einer gewissen Strecke an andere ansetzen, mit ihnen vereintläufig werden. Die Stränge einer mehrsträngigen Spur wie die sukzessiver Spuren können nebeneinander im Stengel hinabsteigen oder sie können zwischen die Stränge anderer Spuren eintreten, sich mit diesen verschränken; sie heißen danach nebenläufige oder mit anderen verschränktläufige Spuren (NÄGELI).

Der Querschnitt der Achse zeigt gewöhnlich einen Bündelring, welcher den Durchschnitt des in der Achse vorhandenen Bündelrohres¹⁾ darstellt. Verfolgt man einen gemeinsamen Strang von unten nach oben im Stengel bis zu seinem Austritt ins Blatt, so sieht man, daß über der Austrittsstelle im axialen Bündelrohr eine Lücke entsteht, die ich als Bündellücke bezeichnen will; tritt eine mehrsträngige nebenläufige Spur aus, so ist die Lücke größer, ich nenne sie Blattlücke.

Bei den Filicinen wird bekanntlich (vgl. DE BARY, p. 294) als „Blattlücke“ die Öffnung in dem dort aus Bündelmaschen bestehenden Rohr bezeichnet, welche sich unter jeder Blattansatzstelle befindet. Man kann dort wie hier an dem Vorhandensein der Blattlücken im „Bündelrohr“ die Ansatzstellen der Blätter erkennen.

Auch an der Ansatzstelle des Achselsprosses ist häufig eine Lücke im Gefäßbündelrohr der Achse vorhanden, man kann sie als Achsel sproßlücke von der darunterliegenden Blattlücke trennen.

Die ersten seitlich von einer Bündellücke respektive Blattlücke nicht mehr ins Blatt austretenden, sondern im Stengel bleibenden Stränge nenne ich Begrenzungsstränge der Bündel- respektive der Blattlücke. Ebenso nennen wir die im Stengel bleibenden äußeren Nachbarstränge einer mehrsträngigen Spur Begrenzungsstränge der Blattspur. Es sind demnach bei nebenläufigen mehrsträngigen Spuren die Begrenzungsstränge der Spur gleichzeitig Grenzstränge der Blattlücke, während bei mehrsträngigen verschränktläufigen Spuren die Blattspur durch je einen äußeren Grenzstrang der beiden äußeren Bündellücken begrenzt wird.

Wenn die Bündel des Bündelrohres, sei es durch seitliche Verbreiterung, sei es durch Zwischenstrangbildung oder durch die Tätigkeit des Cambiums seitlich miteinander verschmelzen, so spreche ich von einem soliden Bündelrohr. Dieses stellt also

1) Vgl. DE BARY, l. c. p. 294 (für Filicinen) und GERRESHEIM, E., Über den anatomischen Bau und die damit zusammenhängende Wirkungsweise der Wasserbahnen in Fiederblättern der Dicotyledonen. Diss. Marburg 1912, p. 4 (für Blattstiele).

einen soliden Hohlzylinder von Gefäßbündelbau dar, der höchstens von schmalen Markstrahlen durchbrochen wird. Im Extrem fehlen selbst diese.

Unter den Markstrahlen stehen nach der jetzt gewöhnlich angewandten Terminologie im Gegensatz zu den „kleinen“ oder „sekundären“ die „großen“ Markstrahlen. Letztere können mit den primären, zwischen den Spursträngen befindlichen identisch sein oder durch Zwischenstränge abgetrennte Teile von diesen darstellen. Der Deutlichkeit halber bezeichne ich sie als durchgehende Markstrahlen.

Häufig ist der Raum der großen oder durchgehenden Markstrahlen, wenigstens in seinem interxylären Teil, von Libriform oder sklerenchymatischem Parenchym eingenommen. In extremen Fällen wird man dann statt von Markstrahlen besser von den interfaszikularen Teilen des Bündelrohres sprechen. Allerdings ist nicht zu vergessen, daß zwischen unverdicktem, unverholztem Markstrahlparenchym einerseits und stark verdicktem und verholztem Sklerenchymgewebe andererseits alle Übergangsstufen vorkommen.

Bei der Besprechung des mechanischen Systems sind unter SCHWENDENERS Bezeichnung Stereom sämtliche spezifisch mechanischen Gewebekomplexe verstanden, also Kollenchym und Sklerenchym; mit letzterem Ausdruck fasse ich die Gewebe zusammen, die sich aus Sklerenchymfasern [Bastfasern¹⁾ und Libriformfasern¹⁾] und Sklerenchymzellen [im Sinne HABERLANDTS²⁾] aufbauen.

Um einigermaßen eine Vorstellung von der relativen Zahl der Bündel in der Achse zu vermitteln, ist in manchen Fällen ihre Entfernung voneinander angegeben. Diese wurde ausgedrückt durch die mittlere Bündelbreite, d. h. das arithmetische Mittel aus der Breite sämtlicher Bündel eines Querschnittes durch die Mitte des Internodiums.

Unter Bündelbreite ist die tangentielle Entfernung der äußersten Xylemelemente an der Grenze des Xylems nach dem Bündelcambium hin verstanden. Dabei ist eine eventuell vorhandene Hartbastscheide nicht mitgerechnet.

GERRESHEIM unterscheidet³⁾ passend lockere Bündelrohre, bei denen die Entfernung der Bündel über Bündelbreite beträgt,

1) Bastfasern außerhalb, Libriformfasern innerhalb des Verdickungsringes.

2) HABERLANDT, G., Physiolog. Pflanzenanatomie, 4. Aufl., p. 147.

3) L. c. p. 4.

und dichte Bündelrohre, bei denen der Zwischenraum die Bündelbreite nicht erreicht.

Vielfach wird eine Bündellücke oder Blattlücke akropetal durch eine Anastomose zwischen den Grenzsträngen abgeschlossen; bei mehrsträngigen Spuren, deren Stränge sich beim Eintritt in die Achse mit Stengelsträngen verschränken, anastomosieren im Knoten häufig auch die zwischen den Spurstämmen hindurchlaufenden Stengelstränge miteinander, so daß eine indirekte Verbindung der Spurgrenzstränge entsteht. Öfter sind jederseits von diesen Grenzsträngen noch ein oder zwei benachbarte Stengelstränge durch Anastomosen angeschlossen. Eine derartige Bildung im Knoten werde ich als partiellen Anastomosengürtel (Knotengürtel) bezeichnen.

In manchen Fällen, besonders wenn die Blattspur vielsträngig ist, reicht der Anastomosengürtel um den ganzen Umfang des Stengels; wir wollen dann von einem vollkommenen oder vollständigen Anastomosengürtel des Knotens sprechen.

An den partiellen oder vollkommenen Gürtel können die in dem betreffenden Knoten in die Achse eintretenden Spurstämme ihrerseits durch Anastomosen angeschlossen sein, doch ist dies gewöhnlich nicht der Fall.

Von den besprochenen Gürtelbildungen, die zwischen den Strängen des axialen Bündelrohres zustande kommen, sind streng die von HANSTEIN¹⁾ zuerst beschriebenen „gürtelförmigen Gefäßstrangverbindungen“ zu unterscheiden. Diese laufen außerhalb des Bündelrohres im Rindenparenchym und stellen Verbindungen der in die Achse eintretenden gemeinsamen Gefäßbündel dar. Sie finden sich besonders bei Pflanzen mit opponierter oder wirteliger Blattstellung.

Im folgenden ist die Darstellung so eingerichtet, daß zunächst im speziellen Teil die untersuchten Arten familienweise besprochen werden, später werden im allgemeinen Teil die daraus resultierenden Ergebnisse diskutiert.

Um bei der Besprechung der Familien überhaupt ein Einteilungsprinzip zu haben, habe ich sie, da sich eine gewisse, wenn auch geringe Beziehung der Bündelverbindungen zu der Blattstellung ergeben hatte, nach dieser in drei Gruppen angeordnet:

1) HANSTEIN, J., Über gürtelförmige Gefäßstrangverbindungen im Stengelknoten dikotyler Gewächse. Abh. Berl. Akad. d. Wiss. 1857.

- A. Familien, deren Vertreter wechselständige Blätter besitzen;
- B. Familien, deren Vertreter opponierte oder wirtelige Blätter aufweisen;
- C. Familien, die Vertreter mit wechselständigen und solche mit opponierten resp. wirteligen Blättern zeigen, oder bei deren einzelnen Vertretern die Blattstellung von der wechselständigen zur opponierten resp. wirteligen wechselt.

II. Spezieller Teil.

Die Angaben über die Blattstellung der Familien sind, wo nichts anderes bemerkt ist, dem ENGLER-PRANTLSchen Werke entnommen.

A. Familien, deren (untersuchte) Vertreter wechselständige Blätter besitzen.

Papaveraceen.

Die Papaveraceen sind meist Kräuter und Stauden mit abwechselnden, selten gegenständigen Blättern. Die Fumarioideen sowohl wie die Papaveroideen sind für vorliegende Untersuchungen deshalb besonders interessant, weil ihre Gefäßbündelstränge in der krautigen Achse eines sekundären Zuwachses vollkommen entbehren¹⁾. Erstere sind milchsaftlos, während die Papaveroideen im allgemeinen Milchsaft führen. Von den

a) Fumarioideen

wurden neun Arten untersucht: *Corydalis nobilis* Pers., *Cor. cava* Wahl., *Cor. lutea* DC., *Cor. ochroleuca* Koch, *Cor. glauca* Pursh., *Bicuculla fungosa* Ktze. (= *Adlumia cirrhosa* DC.), *Fumaria officinalis* L., *F. Vaillantii* Loisl. und *Diclytra spectabilis* Borkh.

Die Achse dieser Arten ist unverzweigt (*C. nobilis* u. *cava*) oder verzweigt; bei einigen auch im Knoten gleichmäßig hohl (*Cor. nob.*, *cava*, *glauca*, *Diclytra*), bei den anderen solid (bei *Fum. officinalis* auch öfter hohl). Die Basis der Achselsprosse kann angeschwollen sein (*Cor. lutea*, *ochrol.*, *glauca*), der Stengelknoten zeigt keine Anschwellung.

Die Blattspur ist bei sämtlichen Formen dreisträngig nebenläufig, ihre Stränge sind in der Blattbasis verbunden (*C. glauca*, *lutea*, *ochrol.*, *Fumaria*) oder eine Verbindung liegt weiter distal-

1) Vgl. ENGLER-PRANTL, III, 2, p. 131.

wärts im Blattstiel (*Bicuculla*). Bei *Cor. nobilis* und auch *cava* pflegen sie in der Blattstielbasis unverbunden zu sein, aber kurz unter der Eintrittsstelle in das axiale Bündelrohr finden sich häufig verbindende Anastomosen. Bei *Diclytra* liegen Verbindungen an der Eintrittsstelle ins axiale Rohr oder weiter distalwärts im Blattstiel.

Die mittlere Bündelentfernung beträgt nur bei *Bicuculla* etwas unter Bündelbreite, bei allen übrigen Formen ist das Rohr locker (im Durchschnitt beträgt die Bündelentfernung bei *Cor. nobilis* 3—5 Bündelbreiten, *Cor. lutea* und *ochroleuca* 3—4 Bündelbreiten, *Cor. cava* ca. 3 Bündelbreiten, *Diclytra* und *Fumaria* 2 Bündelbreiten, *Cor. glauca* unter 2 Bündelbreiten)¹⁾.

In bezug auf die Bündelverbindungen scheiden sich die untersuchten *Fumarioideen* in 2 Gruppen.

Die I. Gruppe bilden Formen, welche im Internodium Zwischenstränge und reichlich Leitbündelanastomosen enthalten.

Diese offenbar sekundären Strangbildungen wären eines genaueren entwicklungsgeschichtlichen Studiums wert.

Es gehören hierher die beiden unverzweigten *Corydalis*-Arten, ferner die monopodial gebaute, mit ziemlich kräftigen Seitensprossen versehene *Diclytra* und die ebenfalls monopodiale, stark verzweigte *Cor. glauca*, bei der die Seitensprosse den Hauptsproß übergipfeln können.

Bei *Corydalis nobilis* zeigt der Stengelquerschnitt stärkere und dazwischen sehr feine Stränge, von letzteren gewöhnlich je einen zwischen zwei benachbarten stärkeren Bündeln. Diese feinen Stränge stellen stammeigene Zwischenstränge dar. Sie verlaufen zum Teil zwischen den starken Blattspurbündeln diesen parallel nach unten und entsenden von Zeit zu Zeit eine Anastomose schräg nach der einen oder anderen Seite zum Nachbarbündel hinüber; zum anderen Teil laufen sie direkt, aber stets in mehr oder weniger schräger Richtung von einem der starken Stränge zum anderen hinüber. Ihre Stärke ist etwas verschieden, meist sind sie auch in unteren Internodien ziemlich fein. Sie verbinden sowohl die Stränge der nebenläufigen Blattspur untereinander als auch deren Lateralstränge mit den Nachbarbündeln (vgl. Textfig. 1).

Bei unteren Blättern sind an ihrer Eintrittsstelle ins axiale Bündelrohr die drei Spürstränge ziemlich regelmäßig durch Anasto-

1) Über das mechanische System der *Fumarioideen* und *Papaveroideen* vgl. den allg. Teil.

mosen verbunden, die sich von denen des Internodiums öfter durch etwas größere Stärke unterscheiden.

Die Zahl der Anastomosen ist ziemlich groß. An einem kräftigen Exemplar enthielt das unterste sich über die Erdoberfläche erhebende Internodium (20 cm lang, 7 mm Durchmesser über dem Erdboden) 11 starke Bündel auf dem Querschnitt. Je zwei benachbarte dieser starken Stränge waren zum mindesten zweimal, im Maximum fünfmal miteinander in diesem Internodium durch die Anastomosen verknüpft. Aufeinanderfolgende Anastomosen zwischen den nämlichen Bündeln steigen entweder gleichsinnig oder in entgegengesetztem Sinne zum Nachbarstrang auf (vgl. Textfig. 1). Von unten nach oben nimmt die Zahl der Anastomosen allmählich ab; Knoten und Internodium unterscheiden sich durchaus nicht in bezug auf die Häufigkeit der Anastomosen. Die Internodien verkürzen sich akropetal nicht gleichmäßig.



Textfig. 1. *Corydalis nobilis*. Teil des Bündelrohres mit austretender Blattspur. Darstellung auf der eben gelegten Zylinderfläche. Das mit 2 Kreuzen bezeichnete Bündel ist doppelt gezeichnet. Die starken Stränge stellen Spurbündel, die feinen Zwischenstrangbildungen (vielfach -anastomosen) dar.

Bei einer Pflanze z. B., die fünf Internodien bis zum untersten Blütendeckblatt besaß, betragen die Längen: 19—3,5—5—6—5 cm.

In mittleren und unteren Stengelteilen pflegen die starken Stengelbündel im Raume eines Internodiums sämtlich mindestens einmal miteinander in Verbindung zu stehen, im obersten oder in den beiden obersten Internodien ist meist nur noch ein Teil von ihnen verbunden. In dem erwähnten Beispiel waren im zweitobersten Internodium noch sämtliche, im obersten nicht mehr sämtliche Bündel in Verbindung.

Corydalis cava verhält sich sehr ähnlich wie *nobilis*. Sie besitzt ein sehr kurzes Internodium zwischen zwei langen (z. B. von unten nach oben 11 cm — 2 cm — 12 cm). In den beiden langen Internodien sind die starken Bündel in der Regel sämtlich, zum Teil mehrfach in Verbindung. Im angeführten

Fall z. B. im unteren bis dreifach, im oberen bis fünffach. In dem mittleren kurzen Internodium kann die eine oder andere Verbindung fehlen.

Corydalis glauca weist ebenfalls Internodialanastomosen auf, die zum Teil von schwachen Zwischensträngen zu Spursträngen hinübergehen, zum Teil benachbarte Spurstränge direkt verbinden. Ihre Zahl ist geringer als bei *nobilis*; sie finden sich etwas dichter in der Nähe der Blattansatzstellen. In unteren und mittleren Stengelteilen sind in ein bis drei Internodien sämtliche Stengelbündel in seitlicher Kommunikation.

Akropetal nehmen die Verbindungen an Zahl ab, in oberen Internodien finden sie sich meist in der Nachbarschaft der Blattansatzstellen.

So enthielt ein beliebig herausgegriffenes viertunteres Internodium (5 cm lang, 6 mm Durchmesser) 17 Blattspurstränge, von denen die benachbarten 11mal, zum Teil mehrfach verbunden waren, während 6mal die Verbindungen fehlten.

Sehr zahlreich sind die Zwischenstrangbildungen bei *Diclytra*. Sie treten hier auch zwischen den eintretenden Blattspursträngen auf und gehören dann zum Teil Blattstiel und Achse gemeinsam an. Im Stengel stellen sie häufig sehr steile, eine Strecke mit den Spurbündeln fast parallel verlaufende Anastomosen dar; in anderen Fällen setzen sie sich gabelig an die Spurstränge an und durchziehen dann mit diesen parallel vielfach mehrere Internodien des Stengels, wobei sie ab und zu eine Anastomose nach den beiden benachbarten Strängen entsenden. In unteren Achsen teilen sind dadurch alle Stränge des Stengels innerhalb eines Internodiums, in mittleren innerhalb von ein bis zwei Internodien verbunden. Nach oben zu nehmen die Verbindungen an Zahl allmählich ab, ohne daß sich aber eine Bevorzugung der Knotennähe bemerkbar macht.

An einem 65 cm hohen Exemplar waren im zweituntersten Internodium (19 cm lang, 8,5 mm Durchmesser) mit Zwischensträngen 25 Bündel vorhanden, sie waren im Laufe des Internodiums sämtlich verbunden, meist 3—5mal, im Minimum 2mal, im Maximum 7mal; im nächstoberen Internodium (15 cm, 5,7 mm) waren sämtliche Bündel durchschnittlich 2—3mal, im Minimum 1mal, im Maximum 5mal verbunden.

In die II. Gruppe gehören Formen ohne Anastomosen im Internodium¹⁾: vier Arten mit kräftigen Seitensprossen, die den

1) Zwischenstränge wurden in unteren Teilen von *Cor. lutea* beobachtet.

Hauptsproß vielfach übergipfeln (*Cor. lutea*, unterwärts; *Cor. ochroleuca* und *Fumaria* oberwärts) und mehr oder weniger aus der Richtung drängen können, so daß teilweise eine sympodiale Hauptachse resultiert; ferner eine monopodiale, windende Art mit relativ schwachen Achselsprossen: *Bicuculla*.

Bei *Fumaria officinalis* anastomosieren die drei Stränge der nebenläufigen Blattspur an ihrer Eintrittsstelle in die Achse (oft mehrfach). Die Spurgrenzstränge sind miteinander oberhalb der Blattlücke resp. des Achselsprosses durch eine schräge Anastomose verbunden. Ist ein Achselsproß vorhanden, so ist die Blattlücke nach oben in der Basis des Achselsprosses dadurch abgeschlossen, daß eines seiner Bündel gabelig an die Spurgrenzstränge sich ansetzt. Die übrigen Bündel des Achselsprosses vereinigen sich jederseits mit dem entsprechenden dieser Gabeläste. Eine ringförmige Anastomosenbildung um seine Basis kommt also nicht zustande. Der anodische²⁾ Lateralstrang der Spur wird im zweitunteren Knoten mit seinem (anodischen) Grenzstrang vereintläufig; der vereintläufige Strang bildet den kathodischen Grenzstrang der dort eintretenden Spur; im Internodium unterhalb desselben Knotens, spätestens im nächstunteren Knoten, nimmt der entstehende Strang den Medianstrang desselben Blattes auf. Der kathodische Lateralstrang verschmilzt im Laufe des zweitunteren Internodiums, spätestens im zweitunteren Knoten mit seinem (kathodischen) Grenzstrang; er kann (in unteren Stengelteilen) schon im nächstunteren Knoten mit ihm anastomosieren. Dieser Nachbarstrang stellt den anodischen Grenzstrang der nächstunteren Spur dar. Auf diese Weise sind alle in einem Knoten vorhandenen Bündel (einschließlich der eintretenden Spur) innerhalb dreier aufeinanderfolgender Knoten miteinander in seitlicher Verbindung. *Fumaria Vaillantii* verhält sich analog, nur pflegt auch auf der dem Hauptsproß zugekehrten Seite des Achselsprosses ein diesem angehörender Strang gabelig an die Grenzstränge der Lücke anzusetzen, so daß um die Basis ein Bündelring gebildet wird.

Ähnlich verhalten sich auch die beiden *Corydalis*-Formen. Die lateralen Spurstränge werden abwärts mit ihren Grenzsträngen vereintläufig und der eine der so entstehenden starken Stränge nimmt den Medianstrang auf, der schon in einem höheren Knoten mit seinem Nachbarstrang anastomosieren kann. Über der Blatt-

1) „Anodisch“, „kathodisch“ im Sinne der Blattspirale.

lücke wie oberhalb des Achselsprosses anastomosieren die beiden Spurgrenzstränge, so daß auch hier innerhalb von drei aufeinanderfolgenden Knoten sämtliche Bündel eines Knotens miteinander in seitlicher Verbindung stehen.

Bei *Bicuculla* durchlaufen die Lateralstränge mehrere Internodien, der anodische mindestens zwei, der kathodische zwei bis drei, bis sie mit den Spurgrenzsträngen vereintläufig werden. Mit diesen sind sie manchmal etwa in Knotenhöhe durch kleine schräge Anastomosen verbunden. Der Medianstrang legt sich nach zwei Internodien oder tiefer an den anodisch benachbarten Strang an; ist letzteres der Fall, so kann er im zweitunteren Knoten mit dem anodischen Nachbarstrang anastomosieren. Die Blattlücke ist nach oben durch eine kräftige schräge Verbindung der Grenzstränge abgeschlossen. Durch das Vereintläufigwerden der verschiedenen Spurstränge und die schrägen Verbindungen über der Blattlücke kommt ein maschenartiges Netzwerk starker Stengelstränge zustande, dessen Maschenlänge drei Internodien beträgt; in jeder Masche laufen die drei Spurstränge eine Strecke frei nach unten, bis sie sich dann in der geschilderten Weise seitlich an die starken Stränge anlegen¹⁾. Sämtliche Stengelbündel eines Knotens (mit eintretender Spur) sind so innerhalb von vier aufeinanderfolgenden Knoten miteinander in seitlichem Konnex.

Von den

b) **Papaveroideen**

wurden sechs Arten untersucht: *Chelidonium maius* L., *Eschscholtzia californica* Cham., *Bocconia microcarpa* hort. Jen., *Glaucium luteum* Scop., *Papaver somniferum* L., *Argemone mexicana* L.

Von diesen besitzt *Eschscholtzia* in oberirdischen²⁾ Teilen keinen Milchsaft, die übrigen führen ihn auch in diesen Organen³⁾.

Sämtliche Formen außer *Argemone* sind verzweigt, bei *Chelidonium* stellt sich der kräftigere Achselsproß eventuell in die Richtung der Hauptachse und setzt sie sympodial scheinbar fort; bei ihm sind die Achselsprosse an ihrer Basis angeschwollen. Die Achse selbst ist hohl bei *Eschscholtzia*, *Bocconia* und *Papaver*;

1) In dieser Weise stellt sich der Bündelverlauf am entwickelten Sproß dar, eine genauere Untersuchung ist geplant.

2) In unterirdischen wohl.

3) ENGLER-PRANTL, III, 2, p. 130 ff.

hohl mit solidem Knoten bei *Chelidonium*; vollkommen solid bei *Argemone* und *Glaucium*. Das mechanische System ist, wenigstens in unteren Teilen, deutlich kräftiger entwickelt als bei den *Fumarioideen*¹⁾.

Die Blattspur besitzt einen oder mehrere Stränge; in letzterem Fall sind diese in der Blattbasis für gewöhnlich durch Anastomosen verbunden.

Eschscholtzia zeigt einsträngige Spur. Oberhalb der Blatt- resp. der Achselsproßblücke kommt durch gabeligen Ansatz eines Stengelbündels eine Verbindung der Grenzstränge zustande. Im Internodium finden sich sehr steil schräg verlaufende Anastomosen zwischen den Bündeln, in oberen Internodien vereinzelt, in basipetaler Richtung zahlreicher werdend. In unteren Knoten ist häufig der Blattspurstrang direkt unterhalb seiner Eintrittsstelle in das axiale Bündelrohr durch schräge Bündelkommissuren an seine Nachbarstränge angeschlossen (vgl. Textfig. 2). Im ganzen sind die Bündelverbindungen in mittleren und unteren Stengelteilen so zahlreich, daß etwa in zwei bis drei aufeinanderfolgenden Internodien und dazwischenliegenden Knoten alle Stengelbündel miteinander in seitlicher Verbindung stehen.



Textfig. 2. *Eschscholtzia californica*, unterer Knoten. Anschluß des austretenden Blattspurstranges (b) an die Spurgrenzstränge.

Chelidonium maius besitzt eine drei-strängig nebenläufige Blattspur, deren Stränge indirekt durch Vermittlung des Achselsprosses miteinander verbunden werden. In dessen Basis sind nämlich seine sämtlichen Bündel durch Anastomosen miteinander und mit den Begrenzungssträngen der Achselsproßblücke ring-

artig verbunden. Mit dem so gebildeten Ring stehen die Blattspurstränge ihrerseits durch Anastomosen in Verbindung. In unteren Stengelteilen tritt zwischen den Spursträngen jederseits ein Zwischenstrang auf, der Haupt- und Achselsproß gemeinsam anzugehören scheint. Mit diesen Zwischensträngen anastomosieren dann die Blattspurstränge an ihrer Eintrittsstelle. Untereinander sind die Spurstränge durch direkte Kommissuren nur in der Blattbasis

1) Vgl. den allgem. Teil.

unterer Blätter verbunden. Durch den genannten Anastomosering in der Basis des Achselsprosses stehen dessen Grenzstränge indirekt in Verbindung, oberhalb der Achselsproßlücke sind diese ein zweites Mal durch gabelig ansetzende Stengelbündel in Verbindung. In unteren Knoten ist seitlich von der Blattansatzstelle meist eine Verbindungsanastomose zwischen dem Begrenzungsstrang des Achselsprosses und dem nächsten Stengelbündel vorhanden, manchmal anastomosiert auch dieses noch mit seinem Nachbarbündel. Es wird so häufig über die Hälfte des Bündelrohres durch die Anastomosenbildung umfaßt. In unteren und mittleren Partien sind durch die partiellen Gürtel sämtliche im Stengel vorhandenen Bündel (eingerechnet die eintretenden Spuren) innerhalb dreier aufeinanderfolgenden Hauptsproßknoten miteinander in seitlicher Kommunikation.

Im Internodium kommen hin und wieder schön ausgebildete schräge Bündelanastomosen vor (vgl. Textfig. 9), doch bleiben sie vereinzelt und es gelingt nicht bei jedem Exemplar, überhaupt solche nachzuweisen.

Bei *Papaver somniferum*, das sich durch ziemlich variable Verhältnisse auszeichnet, ist die Spur gewöhnlich dreisträngig und derart verschränktläufig, daß je ein Stengelstrang zwischen zwei Spurstränge gefaßt wird; manchmal bleiben zwei der Stränge nebenläufig, auch kann sich die Strangzahl dadurch erhöhen, daß anstatt eines Spurbündels zwei (oder mehr) nebenläufige auftreten. Beim Medianstrang wurde beobachtet, daß der in der Blattbasis einheitliche Strang sich in zwei Blattspurstränge auflöst, die entweder getrennt hinabsteigen oder bald wieder verschmelzen. In der Blattbasis sind die Spurstränge gewöhnlich nicht, seltener zum Teil oder alle durch feine Anastomosen verbunden; über den Bündellücken anastomosieren deren Grenzstränge. Es entsteht auf diese Weise ein partieller Knotengürtel mindestens zwischen den Spurgrenzsträngen; er kann (in unteren Knoten) durch Anastomosen jederseits bis zum nächsten oder übernächsten Stengelbündel ausgedehnt werden. Von der eintretenden Blattspur sind in der Regel die Lateralstränge, seltener der Medianstrang ihrerseits durch Bündelanastomosen an den eigenen Knotengürtel angeschlossen. Die Blattstellung folgt der Zweifünftel-Spirale. Dadurch sind stets innerhalb von fünf aufeinanderfolgenden Knoten sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel (ein-

schließlich eintretender Lateralstränge)¹⁾ seitlich miteinander in Verbindung. Vielfach allerdings ist dies schon in drei aufeinanderfolgenden Knoten der Fall, wenn nämlich der partielle Gürtel sich seitlich in der besprochenen Weise erweitert. Im Internodium finden sich Bündelanastomosen ebenfalls, aber unregelmäßig und ziemlich vereinzelt, mit einiger Sicherheit etwas unterhalb der Blattansatzstelle.

Die drei noch zu besprechenden Formen weisen sämtlich Internodialanastomosen auf, doch sind diese nicht besonders zahlreich. *Argemone* besitzt eine dreisträngig nebenläufige Blattspur, deren Stränge durch steile, ins nächste Internodium hinabreichende Anastomosen verbunden sind. Über der Blatt- resp. Achselsproßlücke anastomosieren deren Grenzstränge. Internodialanastomosen kommen in oberen Teilen vereinzelt vor oder fehlen, in unteren finden sie sich häufiger.

Glaucium luteum und *Bocconia microcarpa* besitzen mehrsträngige (Gl. 3-, B. 7- und mehrsträngige) Spuren, die sich beim Eintritt mit Stengelsträngen so verschränken, daß von diesen je mehrere zwischen zwei benachbarte Spurstränge gefaßt werden. Die Spurstränge selbst sind in der Blattbasis durch schräge oder quere Anastomosen resp. gabelig ansetzende blatteigene Bündel meist sämtlich in Verbindung. Über den Bündellücken pflegen die Grenzstränge miteinander zu anastomosieren, manchmal werden auch zwei dazwischenlaufende Stengelstränge durch eine Anastomose verknüpft, aber ein partieller Gürtel pflegt im allgemeinen nicht zustande zu kommen. Im Internodium finden sich Anastomosen bei *Glaucium* unterhalb der Blattansatzstelle zwischen Stengelsträngen am gewöhnlichsten, auch sonst hin und wieder; bei *Bocconia* bevorzugen sie in höheren Stengelteilen ebenfalls die Nähe der Blattansatzstellen, finden sich sowohl seitlich als unterhalb von diesen, wo sie Stengelstränge unter sich oder solche mit Spursträngen verbinden. In unteren Internodien von *Bocconia* sind sie (fruktifizierende Exemplare) ziemlich häufig; sie verlaufen dort vielfach sehr steil von einem Bündel zum anderen hinüber, durch sie werden dort in etwa drei bis vier aufeinanderfolgenden Stengelinternodien sämtliche Bündel verbunden.

1) Der eintretende Medianstrang ebenfalls, wenn er an seinen Knotengürtel angeschlossen ist. Ist dies nicht der Fall, so wird die Verbindung sämtlicher Bündel erst in 6 Knoten erreicht.

Cruciferen.

Die Cruciferen sind meist Kräuter oder Stauden mit wechselständigen, nur ausnahmsweise opponierten Blättern. Im entwickelten Stengel sind die Xylemteile ihrer Gefäßbündel in den meisten Fällen durch interfaszikulares prosenchymatisches Gewebe in stärkerer oder schwächerer Ausbildung und Verdickung zu einem mechanischen Rohr verbunden¹⁾. Da hierdurch der osmotische Austausch zwischen den leitenden Bahnen stark beeinträchtigt werden muß, war es besonders interessant zu erfahren, ob bei den Cruciferen Bündelverbindungen vorhanden sind oder nicht. Untersucht wurden folgende 12 Arten:

Nasturtium officinale R. Br., *amphibium* R. Br., *Cardamine amara* L., *Conringia orientalis* Andr., *Alliaria officinalis* Andr., *Brassica nigra* Koch, *Napus* L., *Sinapis arvensis* L., *Sisymbrium officinale* Scop., *Lunaria rediviva* L., *Thlaspi arvense* L., *Alyssum saxatile* L. Vergleichsweise wurden noch weitere 5 Arten herangezogen (vgl. unten pag. 211).

Die Achse dieser untersuchten Formen ist monopodial gebaut, verzweigt oder unverzweigt, bei einigen hohl (*Nasturtium*, *Alliaria*, *Brassica nigra*, oft ältere Stengel), bei anderen solid (*Thlaspi*, *Alyssum*, *Sisymbrium*, *Cardamine*, *Sinapis*, *Lunaria*). Weder die Stengelknoten noch die Achselsproßbasis zeigen Anschwellungen.

Die Blattspur kann einsträngig (*Thlaspi*, *Cardamine*, *Alyssum*) oder mehrsträngig sein; in letzterem Fall anastomosieren die (meist 3) Stränge in der Blattstielbasis (*Nasturtium*²⁾, *Brassica*, *Sinapis*, *Lunaria*, *Alliaria*) oder etwas weiter distalwärts in Blattstiel (*Sisymbrium*) oder unterem Teil der Blattspreite (*Conringia*). Das Bündelrohr ist entweder locker (*Nasturtium*, *Alliaria*, *Cardamine*) oder dicht (*Brassica*, *Lunaria*, *Thlaspi*, *Sisymbrium*). Das mechanische System ist im allgemeinen gut entwickelt³⁾.

Über die Bündelverbindungen der Achse ist folgendes zu bemerken:

Nasturtium officinale: Die drei Stränge der Blattspur werden im Laufe des ersten Internodiums vereintläufig. Die

1) SOLEREDER, Syst. Anat. d. Dicotylen, p. 74.

2) Bei *Nasturtium offic.* liegen die Anastomosen schon fast im Bündelrohr der Achse.

3) Vgl. im allgem. Teil.

Spur wird seitlich von zwei kräftigen Strängen begrenzt, welche über der Blattlücke (resp. wenn ein Achselsproß vorhanden ist, über der Achselsproßlücke) miteinander anastomosieren. Die Blattstellung folgt der $\frac{2}{5}$ -spirale. Der kathodische Grenzstrang eines Blattes, welches mit x bezeichnet sei, ist wieder anodischer Grenzstrang des drittunteren Blattes ($x-3$), der anodische wird mit dem verschmolzenen Spurstrang des drittoberen Blattes ($x+3$) im Laufe des nächstunteren Internodiums vereintläufig und der resultierende Strang stellt den kathodischen Grenzstrang des zweitunteren Blattes ($x-2$) dar. Die drei Blattspurstränge sind an der Eintrittsstelle in das Bündelrohr der Achse durch schräge Anastomosen verbunden; die lateralen Stränge anastomosieren außerdem mit den Begrenzungssträngen. Da diese oberhalb des Achselsprosses ebenfalls verbunden sind, entsteht um Blatt- und Achselsproßlücke herum eine ringartige Bündelverbindung, von der aus die beiden Grenzstränge abwärts ziehen. Auf diese Weise sind innerhalb von fünf Knoten sämtliche Bündel der Achse seitlich miteinander im Konnex. In stärkeren Stengeln treten ganz allgemein Zwischenstränge auf, die jedoch keine schrägen Anastomosen zwischen den Stengelbündeln¹⁾ darstellen. Sie gehen von der Querverbindung des Knotens zwischen lateralem Spurstrang und Grenzstrang der Spur aus, steigen durch zwei bis drei Internodien hinab und verschmelzen dann etwa in Knotenhöhe mit dem einen ihrer Nachbarstränge. Außerdem findet sich manchmal in Knotenhöhe auf der einen oder anderen Seite eine kleine schräge Anastomose zwischen Blattlückengrenzstrang und einem dort vorbeilaufenden Zwischenstrang.

Mit dem Auftreten des Cambiumringes, der nur in älteren Stengelteilen (besonders der kriechenden Achse) vollständig sich schließt, entstehen weitere Zwischenstrangbildungen; zunächst treten sie als seitliche Verbreiterung der ursprünglichen Bündel auf, später auch in der Mitte der Zwischenräume. Sie stellen im extremsten Ausbildungsgrade, der übrigens keineswegs immer erreicht wird, ein durch den ganzen ursprünglichen Markstrahl reichendes engmaschiges Netz dar und bewerkstelligen so den Schluß zum soliden Bündelrohr. Sie bestehen aus einem Siebteil mit gewöhnlich viel kleinerem Gefäßteil; letzterer wird öfter nur

1) Einzig bei dieser Crucifere fehlen schräge Bündelanastomosen zwischen den Spursträngen im Internodium.

aus einem trachealen Element gebildet und fehlt in manchen Fällen ganz.

Bei *Cardamine amara* liegen die Verhältnisse ähnlich. Die Blätter haben $\frac{2}{5}$ -Stellung. Die einsträngige Blattspur steigt fünf Internodien hinab, biegt über der dort eintretenden seitlich aus und verschmilzt mit einem ihrer Grenzstränge. Oberhalb der Blattlücke sind deren Grenzstränge durch eine gerade oder schräg herüberlaufende Anastomose verbunden. Manchmal sind auch zwei Verbindungen übereinander vorhanden. Die Blattspur selbst steht mit ihren Grenzsträngen an der Eintrittsstelle ins axiale Bündelrohr nicht in Konnex. Der anodische Grenzstrang steht im zweitunteren, der kathodische im drittunteren Knoten mit dem entsprechenden Nachbarstrang oberhalb der dortigen Blattlücke wieder in Anastomosenverbindung. Auf diese Weise sind auch hier innerhalb von fünf aufeinanderfolgenden Knoten sämtliche Stengelbündel eines Knotens außer dem in diesem eintretenden Spurstrang seitlich verbunden. Letzterer findet erst in einem weiteren Knoten (also von seiner Eintrittsstelle im fünftunteren) Anschluß.

In basalen Internodien kommen Anastomosen zwischen den Stengelbündeln hinzu. Sie verlaufen stets schräg, in mehr oder weniger steiler Richtung von einem Bündel zum anderen hinüber. Bei meinen ca. 40 cm langen blühenden Sprossen fand ich sie in den unteren 5—6 cm des Stengels.

Derartige Internodialanastomosen sind für sämtliche übrigen untersuchten Cruciferen charakteristisch.

In ähnlicher Weise wie bei den beiden besprochenen Arten ist bei *Conringia orientalis* der anodische Grenzstrang einer eintretenden Blattspur wieder kathodischer Grenzstrang der zweitunteren, der kathodische ist anodischer Grenzstrang der drittunteren Spur. Diese selbst ist mehrsträngig (bis 9 beobachtet) und nebenläufig, ihre Stränge sind in der Blattbasis unverbunden, etwas weiter distalwärts in der Blattspreite aber gewöhnlich durch schräge Verbindungen im Konnex¹⁾. Sämtliche Stränge eines Knotens (ausschließlich eintretender Spuren) sind so innerhalb von fünf aufeinanderfolgenden Knoten seitlich in Verbindung. Zu diesen Knotenverbindungen kommen noch zahlreiche Internodialanastomosen hinzu, die steiler oder weniger steil die Bündel verbinden, sich öfter über $1\frac{1}{2}$ bis 2 Internodien erstreckend.

1) Die Grenzstränge der Spur anastomosieren über der Blattlücke

Sie sind in mittleren und unteren Stengelteilen recht häufig; durch sie werden die nebenläufigen Spurstränge abwärts von ihrer Eintrittsstelle ins axiale Rohr häufig untereinander oder die lateralen mit ihren Nachbarsträngen verbunden. In zwei willkürlich herausgegriffenen, aufeinanderfolgenden mittleren Internodien von je 3,5 cm Länge fehlten zwischen den 28 stärkeren Bündeln nur dreimal die Verbindungen, 25 mal waren sie (teilweise mehrfach) vorhanden. Durch Knoten- und Internodialanastomosen sind in mittleren und unteren Stengelteilen sämtliche Bündel eines Knotens (einschließlich eintretender Spurstränge) im Raume von zwei bis drei Internodien verbunden.

Thlaspi arvense und *Alyssum saxatile* besitzen einsträngige Blattspuren. Die Blattstellung wurde bei ersterem der $\frac{2}{5}$ -, $\frac{3}{8}$ - oder $\frac{5}{13}$ -Spirale, bei letzterem der $\frac{3}{8}$ -Spirale folgend gefunden. Über den Blattlücken verbindet ziemlich regelmäßig eine schräge Anastomose die Grenzstränge. Im Internodium sind bei *Thlaspi* häufig Bündelanastomosen vorhanden (in blühenden Exemplaren waren durchschnittlich in vier aufeinanderfolgenden der ca. 1,5 cm langen Internodien sämtliche Stengelbündel verbunden); bei *Alyssum* kommen sie in blühenden Sprossen auch vor, können auch in Form von schräg herüber- und hinüberlaufenden Bündelchen auftreten, sind aber zunächst ziemlich vereinzelt und werden erst mit Auftreten des Cambiumzuwachses häufiger (s. unten).

Sinapis arvensis hat $\frac{2}{5}$ -Blattstellung. Die Blattspur ist dreisträngig, je zwischen zwei Stränge wird ein Stengelstrang gefaßt, die drei Stränge anastomosieren in der Blattbasis, öfter ist der eine oder andere von ihnen (gern der mediane) durch mehrere nebenläufige ersetzt, die dann an der Eintrittsstelle in die Achse oder weiter abwärts durch kleine Kommissuren verbunden sind. Achselsprosse sind überall vorhanden. Über den Bündellücken sind in der Regel Anastomosen zwischen den Grenzsträngen vorhanden, ebenso erzeugen sich sympodial aneinandersetzende Stränge über dem Achselsproß eine Verbindung der im Hauptsproß bleibenden Stränge, so daß gewöhnlich ein partieller Gürtel zwischen den Spurgrenzsträngen im Knoten vorhanden ist, ehe das Cambium kontinuierlich wird. Die eintretenden Spurbündel sind an den Gürtel nicht angeschlossen. An der dem Blatt zugewandten Seite des Achselsprosses pflegt um dessen Basis durch zahlreiche Zwischenstränge, die öfter netzartig-wellig ausgebildet sind, die Verbindung geschlossen zu sein.

Der anodische Lateralstrang ist am zweitunteren, der kathodische am drittunteren Gürtel beteiligt, der Medianstrang ist häufig als anodischer Grenzstrang an den drittunteren Gürtel angeschlossen, sodaß allein durch die Knotengürtel, die je etwa ein Drittel des Stengels umfassen, sämtliche Stränge eines Knotens (einschließlich der eintretenden Spurbündel) in vier aufeinanderfolgenden Knoten seitlich in Verbindung stehen. Hierzu kommen zahlreiche Internodialanastomosen, die mit fortschreitendem sekundärem Cambiumwachstum zahlreicher werden (s. unten). Durch die Verbindungen in Knoten und Internodium stehen sämtliche Bündel der Achse in mittleren Stengelteilen eben blühender Pflanzen im Raume von etwa zwei, oft sogar einem Internodium in seitlichem Konnex.

Ähnlich wie *Sinapis* verhalten sich eine Reihe Cruciferen mit $\frac{2}{5}$ -Blattstellung und dreisträngiger verschränkter Spur: *Brassica nigra* und *Napus*, *Lunaria rediviva*, *Nasturtium amphibium*, *Alliaria*, *Sisymbrium officinale*. Von den Spursträngen ist der mediane öfter (z. B. *Brassica*, *Alliaria*) durch mehrere nebenläufige, miteinander an der Eintrittsstelle oder tiefer anastomosierende ersetzt. Über den Blattlücken sind die Grenzstränge durch schräge Kommissuren gewöhnlich verbunden, ebenso können die Grenzstränge des Achselsprosses in Verbindung sein. Es entsteht so auch hier häufig ein partieller Knotengürtel zwischen den Spurgrenzsträngen; außerdem kommen im Internodium mehr oder weniger steile, oft über ein Internodium durchmessende Bündelanastomosen vor, die nach der Basis des Stengels zu an Zahl zunehmen.

Es sind bei diesen Formen, ähnlich wie bei *Sinapis*, durch Knoten- und Internodialverbindungen in mittleren Stengelteilen blühender Exemplare sämtliche Bündel eines Knotens (eintretende Spurstränge eingerechnet) im Raum von höchstens vier Internodien seitlich miteinander im Konnex.

Um die Verbreitung der Internodialanastomosen bei den Cruciferen festzustellen, wurden noch einige Formen vergleichsweise untersucht, sie wiesen sämtlich die Anastomosen auf: *Moricandia arvensis* DC., *Ochtodium aegyptiacum* DC., *Bunias orientalis* L., *Nasturtium palustre* DC., *Erysimum virgatum* Rth.; Nägeli¹⁾ erwähnt die Anastomosen für *Iberis amara* L. und *Lepidium sativum* L.

1) l. c. p. 64 und 65.

In der obigen Darstellung wurde keine scharfe Trennung zwischen den Internodialanastomosen gemacht, die vor, und denen, die nach Schluß des Cambiums zum kontinuierlichen Ring gebildet werden. Es gehen diese beiden Bildungen in der Tat ineinander über. Bei den Arten, deren Cambium gewöhnlich nicht kontinuierlich wird (z. B. *Bunias orientalis*¹⁾ sind im wesentlichen nur die ersteren vorhanden. Bei den meisten Formen entstehen die ersten vor Schluß des Cambiums und wachsen, nachdem dieser eingetreten ist, wie die Spurbündel in die Dicke. Durch die Tätigkeit des Cambiums wird im interfaszikularen Raume zunächst sekundäres Prosenchym²⁾ abgeschieden, bald aber entstehen hier neue Zwischenbündel, die ebenfalls mehr oder weniger steile Anastomosen zwischen den benachbarten Bündeln darstellen. Dieser Zustand kann der endgültige bleiben (*Alliaria*); bei manchen Arten aber wird die Bildung von Gefäßelementen im Xylemteil so häufig, daß in unteren Teilen schließlich ein solides Xylemrohr zustande kommt (*Sisymbrium*, *Lunaria*, *Sinapis*, *Thlaspi* usw.). Sehr schön ist die Einschiebung von gefäßführenden Zwischenbildungen im sekundären Xylem bei *Alyssum saxatile* zu beobachten. Das wasserleitende System besteht in den starken, überwinterten Stengelteilen schließlich aus einem Maschenwerk von Gefäßgruppen, dessen Maschen etwas längs gestreckt sind und dessen Stränge im Laufe eines oder zweier Internodien sämtlich miteinander seitlich in Verbindung stehen.

Wie wir gesehen haben, besteht auch bei den Cruciferen in mittleren und unteren Stengelteilen innerhalb weniger aufeinanderfolgender Knoten oder Internodien eine seitliche Kommunikation sämtlicher Bündel der Achse.

Resedaceen.

Die Blätter der Resedaceen sind durchweg wechselständig angeordnet. Untersucht wurden zwei Arten: *Reseda odorata* L. und *lutea* L.

Die Achse bleibt solid (*odorata*) oder wird hohl (*lutea*), ist verzweigt, Knotenanschwellungen fehlen. Die Blattspuren sind breit einsträngig; auf dem Querschnitt junger Internodien zeigen sie sich schon primär von wenigreihigen durchgehenden Mark-

1) Vgl. DENNERT, Beitr. zur vergl. Anat. d. Laubstengels der Cruciferen. Diss. Marburg 1884, p. 17.

2) Nach DENNERTS Ausdrucksweise.

strahlen durchsetzt. In tangentialer Richtung laufen im Bündel die trachealen Elemente respektive Elementgruppen von Zeit zu Zeit seitlich zusammen, wodurch — was wenigstens den Xylemteil anbelangt — eine Art langmaschiges Netzwerk gebildet wird, durch das die Markstrahlen in ihrer Höhe begrenzt werden. Mit Älterwerden des Stengels werden die Spurstränge durch interfaszikulare Zwischenstränge nach der Seite zu allmählich verbreitert, indem hier im Raume der primären Markstrahlen an den Bündelrändern neue tracheale Elemente entstehen, die ebenso angeordnet sind wie die im Spurstrang ursprünglichen. Sehr frühzeitig schließt sich das Cambium zum kontinuierlichen Ring und beginnt alsbald sekundären Zuwachs abzuschneiden. In seitlichen Laubsprossen von *R. odorata* fand ich den Cambiumring z. B. schon im dritten bis vierten gefäßführenden Internodium geschlossen. Die seitliche Verbreiterung der Bündel scheint zum Teil dem Schluß des Cambiumringes unmittelbar voranzugehen und setzt sich auch nachher weiter fort. Infolge des Cambiumwachstums entstehen interfaszikular weitere Zwischenbildungen, dieses Gewebe erhält schließlich einen etwa gleichartigen Bau wie der Zuwachs der Bündel, es besteht aus Bündelgewebe, das durch wenigreihige Markstrahlen durchbrochen wird, mit anderen Worten: das Bündelrohr wird solid. Dieser Zustand ist an blühenden Exemplaren von *odorata* etwa unterhalb des oberen Stengeldrittels ¹⁾, bei *lutea* noch etwas früher erreicht.

Das mechanische System der beiden Reseden besteht im wesentlichen aus dem Xylemrohr ²⁾. Dazu kommen extraphloemale Hartbastgruppen, Kollenchymleisten in den Stengelkanten; Epidermisaußen- und -innenwand sind verdickt und der periphere Teil des Markes etwas sklerotisch.

Reseda Phyteuma, die zur Zeit der Untersuchung schon fruktifizierte, scheint sich in allen Stücken ähnlich zu verhalten.

Die untersuchten Resedaarten zeigen also in mittleren und unteren Stengelteilen ein solides Bündelrohr, das auf seiner ganzen Peripherie von schmalen und ziemlich niedrigen Markstrahlen durchsetzt wird.

1) Im Herbst untersuchte blühende Exemplare zeigten 7—8 cm unter dem Gipfel geschlossenes Rohr.

2) In blühenden Sprossen sind, wo das Xylemrohr nicht solid geworden ist, die interxylären Partien von Sklerenchym erfüllt.

Violaceen.

Die Violaceen besitzen gewöhnlich wechselständige, nur in seltenen Fällen gegenständige Blätter. Untersucht wurden vier Arten der Gattung *Viola*: *V. dactyloides* R. u. S., *gracilis* Sibth. u. Sm., *cornuta* L. und *cornuta* L. var. „*Papilio*“. Diese besitzen hohle Achsen mit soliden Knoten; die Hauptachse trägt relativ schwache Seitensprosse.

Die Bündel des Bündelrohres sind breit und von Anfang an von ein- bis dreireihigen Markstrahlen durchsetzt. Das mechanische System besteht aus der kollenchymatischen Epidermis, mehr oder weniger stark entwickelten extraphloemalen Hartbastschienen, welche die Bündel begleiten, (bei *dactyloides* bilden sie ein 1—3 Zellschichten starkes, hin und wieder unterbrochenes Rohr) und dem durch Xyleme und sklerenchymatisches interxyläres Gewebe gebildeten mechanischen Rohr.

Die drei Blattspurstränge sind im Blattgrund miteinander durch Anastomosen verbunden und treten mit Stengelsträngen verschränkt in die Achse ein. Oberhalb der Bündellücken anastomosieren deren Grenzstränge; zwischen den Spursträngen verschmelzen die von oben herabkommenden Stengelbündel zu je einem einheitlichen Strang, so daß ein partieller Knotengürtel zwischen den äußeren Grenzsträngen der Spur zustande kommt. An diesen können die eintretenden Spurstränge ihrerseits durch kleine Anastomosen angeschlossen sein. So ist es bei *Viola cornuta* die Regel für alle drei Blattspurstränge, bei *gracilis* und *dactyloides* sind öfter einer oder beide Lateralstränge angeschlossen. Am Knotengürtel unbeteiligt sind höchstens drei der herabkommenden Stengelstränge (*cornuta* var. *Papilio*). Es sind dies der mediane und der anodisch-laterale Spurstrang des nächstoberen Blattes, die beide am nächstunteren Knotengürtel wieder beteiligt sind, und das beide trennende Bündel, welches sowohl im nächstoberen wie nächstunteren Knoten am Gürtel teilnimmt. In anderen Fällen ist auch der anodische Lateralstrang (wie in allen der kathodische) schon im nächstunteren Knoten am Gürtel beteiligt, es laufen dann an diesem nächstunteren Gürtel nur zwei Bündel frei vorbei (*V. cornuta* typ. und *gracilis*). Stets sind so sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel (inklusive eintretender Spurstränge) innerhalb höchstens dreier Knoten in seitlicher Verbindung; bei *cornuta*, bei der die eintretenden Spurstränge am Gürtel teilnehmen, ist dies schon innerhalb zweier

Knoten der Fall. Im Internodium fehlen Bündelanastomosen. Bei *dactyloides* verbreitern sich die Bündel bald nach ihrer Entstehung seitlich und verschmelzen teilweise miteinander. Auf dem Querschnitt findet man in blühenden Exemplaren daher einen Ring von Bündelbau, der an wenigen Stellen unterbrochen ist. Ein vollkommen solides Bündelrohr scheint nicht zustande zu kommen. Bei *cornuta* und *gracilis* verbreitern sich die Bündel kaum und verschmelzen seitlich nicht miteinander. Sekundäres Cambiumwachstum tritt später besonders in unteren Stengelteilen auf, doch scheidet es im Markstrahl gleichnamiges Gewebe ab, so daß dadurch keine seitliche Verbindung der Gefäßbündel hervorgerufen wird.

Papilionaceen.

Bei den Papilionaceen stehen die Blätter, wie bei den Leguminosen überhaupt, wechselständig (selten opponiert oder wirtelig). Untersucht wurden: *Melilotus coerulea* Lm., *Trifolium rubens* L., *Astragalus glycyphyllos* L., *Hedysarum coronarium* L.

Alle untersuchten Arten besitzen (wenigstens oberwärts) Achselsprosse oder blattachselständige Infloreszenzen. Der Stengel ist bei *Melilotus* und *Astragalus* hohl, im Knoten durch Querplatten geschlossen, bei den anderen solid. Die Achsen sind fest gebaut, das mechanische System besteht aus dem von den Xylemteilen der Bündel und frühzeitig sich stark verdickendem und verholzendem interxylärem Gewebe gebildeten mechanischen Rohr, extraphloemalen (bei *Trifolium* und *Hedysarum* sehr kräftigen) Sklerenchymchien, und Kollenchymleisten in den Stengelkanten (bei *Trifolium* fehlend).

Die dreisträngige (bei *Hedysarum* in oberen Blättern 3-, in unteren bis 7-strängige) Blattspur tritt mit Stengelbündeln verschränkt in die Achse ein; jederseits umfaßt der Lateralstrang mehrere (meist 3—4) der Stengelstränge. Die Blattspurbündel sind vor ihrem Eintritt in die Achse durch Anastomosen verbunden (bei *Trifolium* liegen diese am distalen Ende des gestreckten Blattgrundes). Im Internodium fehlen wie bei den Violaceen zunächst Bündelverbindungen ganz. Im Knoten findet sich ein partieller Anastomosengürtel zwischen den äußeren Grenzsträngen der Spur. Bei *Trifolium* verlängert sich dieser seitlich durch Anastomosenanschluß der ein bis zwei nächsten Nachbar-

stränge. Durch den partiellen Gürtel sind bei *Hedysarum* nicht ganz die Hälfte der oberhalb des Knotens vorhandenen Stengelstränge verbunden (z. B. 7 von 17), bei *Melilotus* etwas über die Hälfte (z. B. 12 von 21), bei *Astragalus* etwa zwei Drittel (z. B. 10 von 15) und bei *Trifolium* fast sämtliche (z. B. 16 von 17). Doch kommt auch bei dieser Pflanze nie ein vollkommener Gürtel zustande, mindestens ein Stengelbündel (= der mediane Spurstrang des nächstoberen Blattes, zweizeilige Blattstellung) läuft stets am Knoten frei vorbei. Die eintretenden Spurstränge sind bei keiner Art im eigenen Knoten am Gürtel beteiligt; oberhalb des Achselsprosses sind die Grenzstränge der Lücke verbunden. Bei *Trifolium* nimmt der vorbeilaufende Medianstrang des nächsthöheren Blattes am nächstunteren Knoten teil, so daß sämtliche Bündel eines Knotens (die eintretenden Spurstränge mitgerechnet) innerhalb dreier Knoten in seitlicher Verbindung stehen. In ähnlicher Weise sind bei *Astragalus* und *Hedysarum* sämtliche Bündel innerhalb dreier Knoten in seitlichem Konnex. Bei *Melilotus* ist nur ein Teil der an einem Knoten frei vorbeilaufenden Bündel im nächstunteren, der Rest erst im übernächsten Knoten am Gürtel beteiligt, so daß hier innerhalb von 4 Knoten alle Bündel verbunden sind.

Auf älterem Stadium schließt sich das Cambium zu einem soliden Rohr und scheidet neue Elemente ab. Das sekundäre Dickenwachstum ist in unteren Stengelteilen relativ erheblich, beschränkt sich aber im wesentlichen auf das Xylem; Phloemelemente scheinen kaum neu gebildet zu werden. Bei *Trifolium* bleiben die Bündel dabei vollkommen getrennt, interfaszikular wird nur Libriform abgeschieden. Bei den drei übrigen Arten entstehen im Cambium zwischen den ursprünglichen Bündeln neue Gefäßelemente, so daß schließlich im Xylemteil teilweise eine seitliche Verbindung der Bündel zustande kommt. Bei *Astragalus* treten gewöhnlich nur einige der Xyleme in Verbindung, bei *Hedysarum* schon mehrere, und bei *Melilotus* kann in unteren Stengelpartien auf diese Weise ein vollkommen solides Xylemrohr entstehen.

Malvaceen.

Von den Malvaceen wurden fünf Arten mit wechselständigen Blättern untersucht: *Althaea officinalis* L., *Malope grandiflora* F. G. Dietr., *Malva Alcea* L., *Sida Napaea* Cav.

und *Anoda triloba* Cav. Diese Arten besitzen unbedeutende Achselsprosse, nur *Malva* ist kräftiger verzweigt. Der Stengel ist bei dieser und bei *Anoda* solid, bei den übrigen hohl mit solidem Knoten. Das Bündelrohr ist überall als dicht zu bezeichnen.

Das mechanische System der Rinde besteht aus einem unter dem Assimilationsgewebe liegenden mehrschichtigen Kollenchymmantel — auch die Epidermiswände sind öfter verdickt — und extraphloemalen Hartbastschienen. Im sekundären Phloem treten ebenfalls Hartbaststränge auf. Im übrigen ist das Rindenparenchym wie das interphloemale Markstrahlgewebe unverdickt, während der interxyläre Teil des letzteren mehr oder weniger sklerenchymatischen Charakter trägt.

Die drei Stränge der Blattspuren anastomosieren in der Blattbasis; die lateralen fassen zwei bis drei Stengelbündel zwischen sich und den Medianstrang. Bündelanastomosen sind im Knoten selten, über den Bündellücken wurden bei *Malope* und *Anoda* in manchen Fällen Verbindungen aufgefunden, während sie in anderen vermißt wurden; bei den übrigen Formen fehlen sie stets. Die Achselsproßlücke wird bei den genannten beiden Arten nach oben durch eine schwache Anastomose abgeschlossen, bei *Anoda* fehlt diese Verbindung öfter, bei den übrigen immer. Die Spurstränge zeigen sich mit ihren Nachbarsträngen unverbunden. In jüngeren Internodien fehlen seitliche Bündelverbindungen vollkommen.

Schon die primären Bündel sind von schmalen Markstrahlen durchbrochen. Ziemlich frühzeitig schließt sich das Cambium interfazikular zu einem vollständigen Ring und scheidet nach innen und außen im Bündel sekundäres Xylem und Phloem, im Markstrahl zunächst gleichnamiges Gewebe ab. Bald aber entstehen hier innerhalb des sich bildenden sekundären Zuwachses neue Gefäß- und Siebelemente, die schräg aufwärts von einem Nachbarbündel zum anderen laufen. Durch diese Zwischenbildungen treten die benachbarten Bündel seitlich miteinander in Verbindung. Bei *Malope* bleibt die Erscheinung (an fruktifizierenden, 90 cm hohen Exemplaren) auf einzelne Nachbarbündel beschränkt, bei *Anoda* wird in unteren Stengelteilen das Bündelrohr solid, bei *Malva* nimmt im fruchtenden Sproß das solide Rohr etwa die drei unteren Viertel des Stengels ein und bei *Sida* und *Althaea* wurde es an blühenden 1,50 m hohen Exemplaren schon ca. 25 cm unterhalb des Gipfels geschlossen gefunden.

Campanulaceen.

Die Campanulaceen besitzen wechselständige (selten quirlige) Blätter und sind durch den Besitz von gegliederten Milchsaftröhren interessant¹⁾.

Nach den Untersuchungen von HANS SCHMIDT²⁾, die sich allerdings nur auf das Blatt beziehen, kommen gegliederte Milchröhren bei sämtlichen von mir untersuchten Arten vor; nur *Wahlenbergia Roylei* ist von SCHMIDT nicht beschrieben. Bei dieser Pflanze zeigt der reichlich aus Schnittwunden hervortretende Milchsaft den Besitz von Milchröhren an.

Untersucht wurden fünf Arten mit abwechselnden Blättern: *Campanula lactiflora* Bbrst., *C. glomerata* L., *C. rapunculoides* L., *Phyteuma canescens* W. K., *Wahlenbergia Roylei* DC. Diese sind unverzweigt oder schwach verzweigt, nur *Wahlenbergia* zeigt kräftige Seitensprosse. Die Achse ist solid, bei *C. rapunculoides* und *Phyteuma* in älteren Sprossen gewöhnlich hohl. Die Blattspur ist einsträngig. Das mechanische System der Rinde ist schwach: Epidermis und ein bis zwei subepidermale Schichten oder nur letztere sind kollenchymatisch, oder es laufen in den Stengelkanten mehrschichtige Kollenchymrippen (*Phyteuma*). Die Festigung des Stengels übernimmt der Xylemteil des frühzeitig entstehenden soliden Bündelrohres. Die Spurstänge sind schon bei ihrer Anlage sehr breit, verbreitern sich alsbald noch und schließen sich seitlich zusammen. So kommt schon in sehr jungen Stengelteilen ein solides Bündelrohr zustande, bei *C. lactiflora* z. B. in Laubsprossen schon einen bis wenige Zentimeter unter dem Gipfel. Schon die primären Spurstänge sind von wenigreihigen durchgehenden Markstrahlen durchsetzt; dieser Zustand ist auch später noch zu erkennen: das solide Rohr ist durchbrochen von ein- bis achtreihigen, nicht sehr hohen Markstrahlen, die im Xylemteil durch Sklerenchym ausgefüllt werden.

Bei *Campanula rapunculoides* bleiben die Bündel im Gipfelteil der Blütenstandsachse getrennt, d. h. das Bündelrohr wird dort nicht solid. Seine interxylären Partien sind dort durch Sklerenchym erfüllt. Auf diesem Zustand standen an 60 cm hohen Sprossen etwa die obersten 8 cm.

1) SOLEREDER 1899, p. 533f., 1908, p. 191f.; ENGLER-PRANTL IV, 5, p. 41.

2) System. anat. Unters. d. Blattes der Campanuloideen. Diss. Erlangen 1904.

Das Bündelrohr wird nachträglich noch durch sekundäres Cambiumwachstum mehr oder weniger verstärkt.

Auch die zum Vergleich noch herangezogenen Arten: *Jasione montana* L. und *Specularia Speculum* L. verhalten sich in bezug auf das Bündelrohr wie die übrigen untersuchten Formen.

Die Polemoniaceen

sind milchsaftlos, ihre Blätter opponiert oder wechselständig. Die einzige untersuchte Art: *Collomia grandiflora* Dougl., die wie die Campanulaceen wechselständige Blätter besitzt, verhält sich in bezug auf das Bündelrohr ähnlich wie diese. Die Blätter tragen Achselsprosse, die Achse ist solid, Epidermis und eventuell eine subepidermale Schicht sind kollenchymatisch. Außerhalb des Phloemteiles findet sich ein Rohr schwach verdickten Sklerenchyms. Die Blattspur ist einsträngig; in jugendlichen Sprossen findet man ein dichtes Bündelrohr, dessen Bündel breit sind und von ein- bis dreireihigen Markstrahlen durchsetzt werden. Solange die Stränge getrennt sind, lassen sich Anastomosen zwischen ihnen in Knoten und Internodium im allgemeinen nicht nachweisen, nur die Grenzstränge der Blattlücke sind über dieser manchmal durch eine schräge Kommissur verbunden. Auch bei *Collomia* tritt, wenn auch später als bei den Campanulaceen, ein seitliches Zusammenschließen der Bündel zum soliden Rohr ein, welches dann weiter durch das sekundäre Cambiumwachstum, besonders im Xylemteil, kräftig verstärkt wird.

Asperifoliaceen.

Die Asperifoliaceen besitzen fast stets (die untersuchten Arten sämtlich) wechselständige Blätter. Untersucht: *Symphytum asperrimum* Bbrst., *Borrago officinalis* L., *Echium violaceum* L., *Anchusa capensis atrocoerulea* hort. Jen., *Cerinthe maior* L. Alle diese Arten sind verzweigt und zeigen gewöhnlich solide Achsen, nur *Symphytum* und *Borrago* haben hohle Stengel. Das Bündelrohr ist in jugendlichen Stengelteilen bei *Symphytum* locker, bei den übrigen dicht. Das mechanische System besteht im wesentlichen aus den durch sklerenchymatisches Gewebe verbundenen primären Xylemteilen. Die Rinde enthält nur einen meist ziemlich schwachen Kollenchymmantel unter dem Assimilationsgewebe oder schwache Kollenchym-

leisten in den Stengelkanten, außerdem eventuell etwas Kollenchym vor den Phloemen.

Die Blattspur ist meist einsträngig, bei *Symphytum* und *Borrago* dreisträngig-nebenläufig (Spurstränge dann in der Blattbasis miteinander anastomosierend). In jungen Stengelteilen sind die Bündel wohlgetrennt. Auf diesem Stadium fehlen im Knoten und Internodium Bündelverbindungen, nur über der Blatt- respektive der Achselsproßlücke sind die Grenzstränge durch eine schräge Anastomose verknüpft. Die Spurstränge treten an ihrer Eintrittsstelle mit ihren Nachbarsträngen nicht in Verbindung.

Die Anastomose über Blatt- resp. Achselsproßlücke wurde auch bei *Pulmonaria saccharata* Mill., *Anchusa arvensis* Bbrst., *italica* Retz und *sempervirens* L., die auf jungem Stadium verglichen wurden, beobachtet; ebenso fehlten auch dort anderweitige Bündelverbindungen.

Auf späterem Stadium tritt, besonders in unteren Stengelpartien, ein Cambiumwachstum auf und unmittelbar vorher oder mit diesem zusammen eine Zwischenstrangbildung, welche häufig von den Rändern der primären Stränge ihren Ausgang nimmt. Unter Mitwirkung beider Faktoren verschmelzen vielfach die benachbarten Bündel miteinander. Bei *Symphytum* scheint das Cambium nicht kontinuierlich zu werden, das Bündelrohr wird nicht solid. Bei *Borrago* ist es ähnlich, ein solides Bündelrohr findet sich höchstens in den ältesten Stengelteilen. Viel frühzeitiger schließt es sich bei *Cerithe*, bei der an blühenden 1 m hohen Exemplaren das Rohr etwa 50 cm unter dem Gipfel solid war, und noch zeitiger wird dieser Zustand bei *Echium* und *Anchusa capensis* erreicht, bei letzterer z. B. an 0,75 m hohen blühenden Exemplaren ca. 20 cm unter dem Gipfel. Nachdem das Bündelrohr solid geworden ist, wird es meist durch das Cambiumwachstum noch kräftig verstärkt.

Polygonaceen.

Die Polygonaceen sind fast durchweg krautige Gewächse mit spiralig gestellten, seltener opponierten oder wirteligen Blättern. Untersucht wurden sieben Kräuter mit wechselständigen, ochreaten Blättern: *Polygonum Bistorta* L., *P. divaricatum* L., *Fagopyrum esculentum* Moench., *Oxyria elatior* R. Br., *Rumex salicifolius* Weinm., *R. scutatus* L., *R. Patientia* L. Bei *Polygonum Bistorta* ist die Achse unverzweigt, trägt höchstens

unterwärts einen Achselsproß, bei *Rumex Patientia* sind bloß oberwärts blattachselständige Infloreszenzen vorhanden, die übrigen Arten haben regelmäßig (zum Teil recht stark) verzweigte Achsen. Der Stengel ist nur bei *R. salicifolius* lange solid und wird erst in späterem Stadium etwas hohl, bei den anderen Formen ist er schon frühzeitig hohl, im Knoten durch Querplatten geschlossen. Nur bei *Polygonum Bistorta* und *divaricatum* zeigt er oberhalb der Blattansatzstelle eine Anschwellung.

Rumex Patientia besitzt markständige Gefäßbündel, die übrigen Formen zeigen ein einfaches Bündelrohr. Dieses ist bei *Oxyria* und *Fagopyrum* locker (*Oxyria*: Bündelentf. 2—3, Fag. etwa 2 Bündelbreiten), bei den anderen dicht; bei *R. Patientia* stellen die normalen Bündel ebenfalls ein dichtes Rohr dar. Die Achse ist im allgemeinen ziemlich fest gebaut. Das mechanische System besteht aus verschieden verteiltem subepidermalem Kollenchym (Leisten oder Rohr), extraphloemalem Sklerenchym (ebenfalls Schienen oder geschlossener Mantel), inneren Stereombelegen der Bündel (alle Formen außer *Fagopyrum*) und dem Sklerenchym, welches die interfazikulären Partien ganz oder nur zwischen den Xylemen erfüllt.

Die Blattspuren sind mehrsträngig bis vielsträngig, meist von ungerader Strangzahl (niedrigste Zahl bei *Oxyria* (5), höchste bei *Patientia* (23) festgestellt); ihre Stränge anastomosieren im proximalen Teil des Blattgrundes (*P. divaricatum*, *Fagopyrum*, *R. Patientia*) oder erst weiter distalwärts im Blattgrund oder im Blattstiel (*R. salicifolius*, *scutatus*, *P. Bistorta*, *Oxyria*). Bei ihrem Eintritt in die Achse verschränken sich die Spurstränge mit axialen Bündeln so, daß von diesen gewöhnlich mehrere zwischen je zwei Spursträngen bleiben (meist 2—5, bei *P. Bistorta* 1—2). Durch die Internodien laufen die Bündel des Stengels wohlgetrennt, Bündelverbindungen fehlen vollkommen, im Knoten dagegen anastomosieren bei allen Formen außer *R. Patientia* sämtliche benachbarten Bündel miteinander und über den Bündellücken die Grenzstränge, so daß dort ein vollkommener Anastomosengürtel um den Sproß respektive je um Haupt- und Achselsproß zustande kommt. An diesen Gürtel sind die eintretenden Spuren nicht angeschlossen, doch nehmen diese am nächstunteren Knotengürtel teil, so daß alle in einem Knoten vorhandenen Bündel (samt eintretenden Spursträngen) innerhalb zweier aufeinanderfolgender Knoten miteinander in seitlicher Verbindung stehen.

Bei *Rumex Patientia* sind innerhalb des äußeren, normalen, nur etwas unregelmäßigen Bündelrohres noch markständige Bündel vorhanden. Von ihnen läuft meist je eines hinter einem der stärkeren Bündel des äußeren Rohres, in manchen Fällen befindet sich hinter diesem noch ein drittes. Die anomalen Stränge sind mit dem zugehörigen Bündel des normalen Rohres gewöhnlich in eine Sklerenchymplatte eingeschlossen, die ins Mark hinein vorspringt. Durchs Internodium laufen die genannten Bündel parallel, im Knoten anastomosieren die markständigen untereinander und mit ihren zugehörigen normalen Bündeln. Die Stränge der stengelumfassenden Spur verschränken sich mit Stengelbündeln, etwa drei von diesen laufen je zwischen zwei benachbarten Spursträngen; über jeder Bündellücke anastomosieren die Grenz Bündel. Die Spurstränge eines Blattes treffen bei ihrem Abwärtslauf im nächstunteren Knoten auf die Mitte des Zwischenraumes zwischen zwei eintretenden Spursträngen. Es sind auf der Seite der Blattmediane die herabkommenden Spurstränge des nächstoberen Blattes durch Anastomosen an ihre Nachbarbündel angeschlossen, während sie in dem der Blattmediane abgewandten Stengeldrittel frei vorbeilaufen. Wir haben also im Knoten einen partiellen Gürtel von etwa zwei Drittel Stengelumfang auf der Seite der Blattmediane, in dem übrigen Drittel sind nur die Grenzstränge der eintretenden Spurbündel über der Bündellücke verbunden. Da die eintretenden Spurstränge an den Gürtel nicht angeschlossen sind und da die an einem Knoten vorbeilaufenden Stränge am nächstunteren Gürtel teilnehmen, sind bei *R. Patientia* sämtliche in einem Knoten vorhandenen Stränge (einschließlich der eintretenden) innerhalb dreier aufeinanderfolgender Knoten verbunden.

Die im Internodium vorhandene Isolierung der Bündel bleibt bei den untersuchten Polygonaceen im allgemeinen dauernd erhalten; entweder fehlt sekundäres Cambiumwachstum ganz (*Polygon. Bistorta* und *divaricatum*) oder es führt zu keiner seitlichen Verschmelzung der Bündel (*Rumex salicifolius*, *scutatus*; *Patientia*: äußeres Rohr; *Oxyria*). Nur in unteren Internodien kräftiger *Fagopyrum*-Exemplare wird bisweilen das Xylemrohr solid.

Umbelliferen.

Die Umbelliferen besitzen durchweg wechselständige, am Grunde scheidig umfassende Blätter. Untersucht wurden: *Phelandrium aquaticum* L., *Eryngium campestre* L., *Bupleurum falcatum* L., *Berula angustifolia* Koch, *Levisticum*

officinale Koch, *Foeniculum vulgare* Mill., *Siler trilobum* Scop., *Imperatoria Ostruthium* L.

Diese Formen sind sämtlich verzweigt. Entweder tragen alle Blätter Achselsprosse oder diese fehlen den ein bis zwei (bei *Eryngium* bis 6) untersten Blättern. Der Stengel ist bei *Foeniculum* und *Eryngium* solid, bei den übrigen Formen hohl mit solidem Knoten. Das Bündelrohr ist dicht oder locker (bei *Phellandrium* und *Berula* beträgt die Bündelentfernung das Vier- bis Fünffache der Bündelbreite). Das mechanische System ist verschieden kräftig, schwach bei den hygrophytischen Arten, stärker bei den übrigen. Es besteht im wesentlichen aus mehrschichtigen subepidermalen Kollenchymrippen (bei *Bupleurum* bis an die Phloeme heranreichend), extraphloemalen Stereomschienen (kräftig bei *Siler* und *Eryngium*, bei den anderen schwach bis angedeutet), inneren Stereombelegen und den gewöhnlich in ihrem äußeren Teil durch Sklerenchymbrücken seitlich verbundenen Xylemen (bei *Phellandrium* die Brücken sehr schwach oder fehlend, bei *Siler* interfazikuläre Partien auch zwischen den Phloemen und den extraphloemalen Stereombelegen sklerenchymatisch, bei *Berula* sind die Brücken in den untersten Internodien unterbrochen).

Der Blattgrund und die Blattspur umfassen den Stengel unten gewöhnlich ganz (*Bupleurum*: nur zu zwei Dritteln), oben meist nicht mehr vollkommen. Die Spur ist vielsträngig, an unteren Blättern mehrsträngig als an oberen, die Strangzahl ist gewöhnlich eine ungerade (gezählt habe ich bei *Berula* und *Bupleurum* bis 9, *Foeniculum* und *Phellandrium* bis 11, *Eryngium* bis 17, *Levisticum* bis 31, *Imperatoria* bis 35 Spürstränge). Die Stränge treten verschränkt in die Achse ein, wobei gewöhnlich ein, aber auch bis drei Stengelbündel zwischen zwei Spürsträngen bleiben. Später können sich auch Zwischenstränge bilden (z. B. *Foeniculum*, *Berula*). Die Spurbündel sind in der Blattbasis unverbunden; durch den Ansatz der Bündel des Achselsprosses kommt eine indirekte Verbindung zustande, die bei allen untersuchten Formen in recht ähnlicher Weise vor sich geht¹⁾. Die Basis des Achselsprosses umfaßt den Stengel etwa soweit wie die Blattbasis. Seine zahlreichen Stränge verbreitern sich nach außen hin und legen sich jederseits zu einem breiten Bündelstrang zusammen, der in der Rinde nach außen läuft und von dem aus

1) Vgl. DE BARY, l. c. p. 321. Dort ist dieser Achselsproßansatz nach C. F. SCHIMPER als „Astkorb“ bezeichnet.

an die äußeren Spurbündel je zwei Ästchen abgegeben werden. Es wird dabei jeder Spurstrang von beiden Seiten her von den Ästchen umfaßt, die abwärts mit ihm verschmelzen. Nach der Blattmediane zu bleiben gewöhnlich eines oder einige Bündel des Achselsprosses außer Konnex mit den beiden Sammelsträngen. Sie teilen sich gabelig, je ein Strang umfaßt den Medianstrang des Tragblattes respektive dessen Nachbarstränge mit seinen Gabelästchen, die abwärts mit ihm verschmelzen. Auf diese Weise werden häufig jederseits die lateralen Stränge der Spur miteinander verbunden (z. B. von 11 Spursträngen jederseits 5), während der mediane, eventuell auch seine Nachbarstränge gewöhnlich nicht angeschlossen sind.

Durch das Internodium verlaufen die Bündel ohne jede Verbindung. Im unteren Knoten kommt im allgemeinen ein vollkommener (bei *Bupleurum* partieller), in oberen ein partieller Anastomosengürtel zustande, an den die eintretenden Spurstränge angeschlossen sind. Sehr übersichtlich sind die Verhältnisse bei *Phellandrium*. Es bleiben hier 1—3 Stengelstränge zwischen den eintretenden Spursträngen. Diese Stengelstränge anastomosieren, wenn sie in Mehrzahl vorhanden sind, zwischen den Spursträngen miteinander. Jederseits läuft schräg nach unten vom Nachbarstrang eine Anastomose zum eintretenden Spurstrang hinüber. Über dessen Bündellücke können die Nachbarstränge nochmals verbunden sein. Sehr ähnlich verhält sich *Berula*. Bei beiden Pflanzen ist der Gürtel auch in den oberen Knoten vollständig, wo die Blattbasis den Stengel nicht mehr ganz umfaßt. Ähnlich liegen die Verhältnisse auch bei den übrigen Arten. Dort kann — ebenfalls unter Teilnahme der eintretenden Spurstränge — in unteren Knoten ein vollkommener, in oberen ein partieller Gürtel zustande kommen. Es wurde aber hier auch öfter beobachtet, daß die eine oder andere Verbindung fehlt und der Gürtel daher unterbrochen erscheint. Doch stehen innerhalb zweier aufeinanderfolgender Gürtel alle in einem Knoten vorhandenen Bündel (einschließlich der eintretenden Spur) seitlich miteinander in Verbindung. Es sind also:

1. bei *Phellandrium* und *Berula* in jedem Knoten sämtliche Bündel in seitlicher Verbindung;

2. bei *Eryngium*, *Levisticum*, *Foeniculum*, *Siler*, *Imperatoria*: in den unteren Teilen eventuell sämtliche Bündel in 1 Knoten, häufiger in den unteren Teilen und stets in oberen innerhalb zweier aufeinanderfolgender Knoten in Verbindung;

3. bei *Bupleurum*: in unteren und oberen Stengelteilen sämtliche Bündel innerhalb zweier aufeinanderfolgender Knoten in Verbindung.

Über einige Umbelliferen liegen ältere Angaben vor. REICHARDT¹⁾ hat einige Formen, teils mit einfachem Bündelrohr (*Heracleum*, *Seseli*, *Pimpinella spec.*), teils mit markständigem Gefäßbündelsystem (*Silau pratensis* Bess. und *Peucedanum Oreoselinum* Mch.) näher untersucht. Er stellte fest, daß die Gefäßbündel des Stengels parallel durch das Internodium laufen, ohne zu anastomosieren, daß sie aber im Knoten miteinander in Anastomosenverbindung treten; bei den Formen mit markständigen Bündeln geben „die peripherischen Gefäßbündel Zweige nach innen ab, welche sowohl mit den zentralen als auch untereinander anastomosierend das Knotengeflechte bilden.“

In bezug auf *Silau pratensis* war schon früher JOCHMANN²⁾ zu einem ähnlichen Resultat wie REICHARDT gekommen.

TSCHERMAK³⁾ konstatierte an *Anthriscus silvestris* nach Aufsteigenlassen von Farblösungen durch Bloßlegen der Gefäßbündel im Knoten „die gürtelförmige Verbindung der meisten, in manchen Fällen auch aller Gefäßbündel untereinander“, d. i. einen partiellen oder vollkommenen Knotengürtel.

Ein späterer seitlicher Zusammenschluß der Bündel im Internodium fehlt vollkommen. Teils wird sekundäres Cambiumwachstum überhaupt nicht beobachtet (*Phellandrium*, *Berula*, teils bleibt es auf die Bündel beschränkt, die Markstrahlzellen folgen durch radiale Streckung (*Siler*, *Imperatoria*); wo das Cambium sich zum kontinuierlichen Rohr schließt und der sekundäre Zuwachs beträchtlicher ist (*Eryngium*, *Bupleurum*, *Levisticum*, *Foeniculum*), bleiben die Bündel seitlich wohlgetrennt, im interfascicularen Teil werden Markstrahlzellen abgeschieden, die in den interxylären Partien gewöhnlich sklerotisieren.

1) H. W. REICHARDT, Über das zentrale Gefäßbündelsystem einiger Umbelliferen. Sitzungsber. d. Wiener Akad. d. Wissensch., Mathem.-Naturw. Klasse, 1856, Bd. XXI, p. 140 u. 149.

2) JOCHMANN, De Umbelliferarum evolutione et structura nonnulla. Diss. Vratislav 1854, p. 10—12.

3) E. TSCHERMAK, Über die Bahnen von Farbstoff- und Salzlösungen in dicotylen Kraut- und Holzgewächsen. Sitzungsber. d. Wiener Akad. d. Wissensch., Mathem.-Naturw. Klasse, 1896, p. 62.

Zusammenfassung der Gruppe A.

Überblicken wir die bis jetzt besprochenen Familien mit wechselständigen Blättern noch einmal kurz, so ergeben sich folgende allgemeine Tatsachen:

1. Es kommen bei ihnen einsträngige, mehrsträngig-nebenläufige und mehrsträngig-verschränkläufige Blattspuren vor. Die Stränge der mehrsträngigen Spuren pflegen in der Blattbasis, d. h. vor ihrem Eintritt ins axiale Bündelrohr miteinander zu anastomosieren. In einigen Fällen sind sie dort unverbunden, dann aber finden sich Verbindungen etwas weiter abwärts im Internodium (*Corydalis nobilis*, cava), weiter distalwärts im Blattgrund, Blattstiel oder dem unteren Teil der Spreite (*Bicuculla*, *Diclytra*, *Conringia*, *Papaver*, *Trifolium*, *Rumex salicifolius* und *scutatus*, *Polygonum Bistorta*, *Oxyria*); oder aber die in der Blattbasis unverbundenen Spurstränge erfahren eine Verbindung durch den Ansatz der Achselsproßbündel (Umbelliferen).

Im eigenen Knoten sind die Spurstränge für gewöhnlich nicht an ihre Nachbarstränge resp. einen dort vorhandenen Anastomosengürtel angeschlossen, doch kommt ein derartiger Anschluß vor: *Eschscholtzia* (untere Spuren), *Papaver* (gew. die Lateralstränge), *Chelidonium*; *Conringia* (seitliche Stränge), *Nasturtium officinale*; hin und wieder sind einzelne Stränge auch bei den anderen Papaveraceen und Cruciferen angeschlossen, öfter auch die Lateralstränge der Fumariaceen der 1. Gruppe; bei *Viola cornuta* sind gewöhnlich alle Stränge, bei den anderen *Viola*-Arten hin und wieder die lateralen, bei den Umbelliferen meist alle Spurstränge angeschlossen.

2. Die Bündel der Achse sind in mittleren und unteren Stengelpartien (blühender Pflanzen) fast überall innerhalb eines gewissen Stengelbruchteiles sämtlich miteinander in seitlicher Verbindung. Bei der Feststellung dieses Bruchteiles gehen wir von einem beliebigen Knoten aus und untersuchen die Größe des Achsenstückes, innerhalb dessen alle in diesem Knoten vorhandenen Bündel miteinander in seitlicher Kommunikation stehen. Die im Ausgangsknoten eintretenden Spurstränge rechnen wir dabei ein.

Es sind so alle Bündel verbunden bei den

- Fumariaceen: in 1—2 Internodien: *Corydalis cava*, *nobilis*, *Diclytra*;
 1—3 Internodien: *Corydalis glauca*; 3 Knoten: *Fumaria*, *Corydalis ochroleuca* und *lutea*; 4 Knoten: *Bicuculla*.
 Papaveraceen: 2—3 Internodien: *Eschscholtzia*; 3 Knoten: *Chelidonium*, *Papaver* (untere Teile); 3—4 Internodien: *Bocconia*;
 5 Knoten: *Papaver* (mittlere und obere Teile).

- Cruciferen: 6 Knoten: *Cardamine* (obere Teile); 5 Knoten: *Nasturtium officinale*; 4 Knoten und dazwischenliegende Internodien: *Sinapis* (obere Teile), mittlere Teile von *Brassica*, *Lunaria*, *Nast. amphibium*, *Alliaria*, *Sisymbrium*, *Alyssum*; 4 Internodien: *Thlaspi* (mittlere Teile); 2—3 Knoten und zwischenliegende Internodien: *Cardamine* (untere Teile); 1—2 Internodien: *Sinapis* (mittlere Teile); 1 Internodium (wenigstens im Xylem): untere Teile der Arten, bei denen das Xylemrohr später solid wird: *Sisymbrium*, *Lunaria*, *Sinapis*, *Brassica*, *Thlaspi*, *Alyssum* u. a.
- Resedaceen: 1 Internodium (mittlere und untere Teile), wenigstens innerhalb des Xylems.
- Violaceen: 2 Knoten: *Viola cornuta*; 3 Knoten: *V. cornuta* var. *Papilio*, *V. dactyloides* und *gracilis*.
- Papilionaceen: 3 Knoten: *Trifolium*, *Astragalus*, *Hedysarum*; 4 Knoten: *Melilotus*; eventuell 1 Internodium: untere Teile von *Melilotus*.
- Malvaceen: 1 Internodium: untere Teile von *Anoda*, mittlere und untere von *Malva*, *Sida*, *Althaea*.
- Campanulaceen: 1 Internodium (schon in jungen Teilen).
- Collomia: 1 Internodium (in mittleren und unteren Teilen).
- Asperifoliaceen: 1 Internodium: älteste Teile von *Borrago*, mittlere und ältere von *Cerithe*, *Echium*, *Anchusa*.
- Polygonaceen: 3 Knoten: *Rumex Patientia*; 2 Knoten: übrige Formen.
- Umbelliferen: 1 Knoten: *Berula*, *Phellandrium*; 1—2 Knoten: *Eryngium*, *Levisticum*, *Foeniculum*, *Siler*, *Imperatoria*; 2 Knoten: *Bupleurum*.

Den zahlreichen eben angeführten Arten, bei denen die Bündelverbindung in mittleren und unteren Stengelteilen innerhalb weniger aufeinanderfolgender Stengelglieder verwirklicht erscheint, stehen nur sehr wenige gegenüber, bei denen dies nicht der Fall ist, es sind dies folgende: unter den Papaveraceen sind bei *Argemone* und *Glaucium* nur wenig zahlreiche Internodialanastomosen vorhanden; unter den Malvaceen finden sich bei *Malope* und übrigens auch in mittleren Teilen von *Anoda* nur hin und wieder über den Bündellücken Verbindungen der Grenzstränge; ebenso weisen von den Asperifoliaceen *Symphytum* und *Borrago* (mittlere Teile) nur über Bündel- resp. Achselsproßlücken eine Anastomose auf.

3. Die Modi der seitlichen Bündelverbindung sind verschieden. In interessantem Gegensatz stehen die Arten, bei denen die Bündelverbindungen in Form von Anastomosen regellos im Laufe des Internodiums auftreten, zu denen, bei welchen diese auf den Knoten konzentriert werden. Bei gewissen Papaveraceen und Cruciferen sind beide Modi kombiniert. Bei allen Violaceen, Papilionaceen, Polygonaceen und Umbelliferen fehlen Internodial-

anastomosieren vollkommen, während in den Knoten charakteristische partielle oder vollständige Anastomosengürtel sich vorfinden. Bei ihnen ist die Lokalisation der Verbindungen auf den Knoten scharf durchgeführt.

Eine derartige Lokalisation im Knoten ist, wie sich im weiteren ergeben wird, weitverbreitet; recht deutlich tritt sie vielfach bei den Pflanzen hervor, deren Achsenknoten mehrere Blätter trägt.

B. Familien, deren (untersuchte) Vertreter opponierte oder wirtelige Blattstellung aufweisen.

Labiaten.

Die Labiaten weisen stets dekussierte oder (seltener) wirtelige Blattstellung auf. Untersucht wurden 8 Arten mit dekussierten Blättern: *Stachys annua* L. und *recta* L., *Teucrium Scorodonia* L., *Scutellaria albida* L., *Lamium album* L. und *purpureum* L., *Salvia Sclarea* L. und *coccinea* L.

Die Sproßachse ist meist verzweigt, hohl mit solidem Knoten (*St. recta*, *Lamium*) oder ganz solid (übrige), vierkantig; die Blätter sind seitenständig; Knotenanschwellungen des Stengels fehlen. Die äußeren Teile der Xyleme sind durch sklerenchymatisches Gewebe miteinander zu einem mechanischen Rohr vereinigt; in den Stengelkanten verlaufen mehr oder weniger kräftige Kollenchymrippen, bei einigen Formen finden sich auch (meist schwache) extraphloemale Stereombelege der Bündel (*Lamium album*, *Salvia*, *Stachys*, *Teucrium*); hin und wieder kommt noch etwas subepidermales Kollenchym vor.

Die Blattspuren sind zweisträngig und nicht verschränkt. Die beiden Stränge vereinigen sich im Blattstiel gewöhnlich zu einem (*Salvia*, *Stachys*, *Teucrium*, *Scutellaria*; nicht bei *Lamium*); im Stengel steigen sie in den Kanten durch zwei (oder mehr) Internodien hinab, bis sie sich an andere Spurstämme ansetzen¹⁾. In jungen Stengelteilen sind daher in jeder Kante zwei oder mehr genäherte Stränge vorhanden. Diese verschmelzen frühzeitig in jeder Kante zu einem breiten Strang, so daß im größten Teil der erwachsenen Pflanze vier starke Kantenbündel vorhanden sind, zwischen denen sich zarte Zwischenstränge in Ein- oder Mehrzahl einstellen. Diese laufen durch das Internodium den

1) Näheres s. bei NÄGELI, l. c. p. 108 (*Stachys angustifolia* und *Satureja variegata*).

Kantensträngen parallel, ohne mit ihnen zu anastomosieren. Im Knoten setzen sie sich gewöhnlich gabelig an die Kantenbündel an. So werden diese überall oberhalb von Blatt respektive Achsel sproß verbunden. Auf den nicht blattragenden Stengelseiten sind ebenfalls die Kantenbündel teils durch Vermittelung dieser Zwischenstränge, teils, wo solche fehlen, durch direkte Anastomosen verknüpft (letzteres öfter bei *Lamium album*). Bei *Teucrium* und *Stachys recta* kann diese Verbindung in oberen Stengelteilen fehlen. Es sind also sämtliche Bündel (abgesehen von den allerjüngsten Stengelteilen) in einem, bei *Teucrium* und *Stachys recta* (obere Stengelteile) in höchstens zwei Knoten in seitlichem Konnex. An den blattragenden Seiten ist die Verbindung durch das Zusammenlaufen der beiden Spurstränge im Blattstiel sogar doppelt. (Bei *Lamium* werden die beiden Spurstränge durch ein gabelig ansetzendes Zwischenbündel des Stengels ebenfalls verbunden.)

Bei sämtlichen untersuchten Formen wird auf späterem Stadium das Cambium kontinuierlich. Der sekundäre Zuwachs ist bei *Lamium* gering, bei den anderen Formen zum Teil recht beträchtlich. Das Cambium scheidet zwischen den Bündeln zunächst Libriformgewebe ab. Bald aber entstehen vielfach außer den vor Schluß des Cambiumringes entstandenen Zwischensträngen interfascicular durch die Cambiumtätigkeit neue Zwischenbildungen, welche im Gefäßteil seitlich miteinander in Beziehung treten können. Es wird so in manchen Fällen (*Scutellaria*, starke Exemplare von *Teucrium*, *Stachys*) das Xylemrohr in den untersten Stengelpartien solid, während in anderen trotz des starken Zuwachses eine seitliche Verbindung der Bündel nur auf den Stengelseiten eintritt, an denen im nächstoberen Knoten Blätter inseriert sind (*Salvia Sclarea*, schwächere Exemplare von *Teucrium* und *Stachys*).

Caryophyllaceen.

Die Caryophyllaceen sind Kräuter (oder Halbsträucher) mit gegenständigen (selten abwechselnden) Blättern. Untersucht wurden von den

a) Sileneen

acht Arten mit dekussierter Blattstellung: *Silene catholica* Ait., *S. viridiflora* L., *Lychnis coronaria* Lk., *Cucubalus baccifer* L., *Gypsophila paniculata* L., *Tunica prolifera* Scop., *Saponaria cerastioides* Fisch., *S. offi-*

cinalis L. Sämtliche Arten sind verzweigt, besitzen zum Teil hohlen Stengel mit solidem Knoten (*Cucubalus*, *S. catholica*, *Tunica*) oder ganz soliden Stengel und zeigen alle über der Blattansatzstelle mehr oder minder kräftige Anschwellung der Achse.

Das mechanische System besteht im wesentlichen aus einem unter dem Assimilationsgewebe liegenden kräftig entwickelten extraphloemalen Sklerenchymrohr; die subepidermale Schicht kann kollenchymatisch sein (*Saponaria officinalis*), vor den Phloemen findet sich öfter ein schwacher Kollenchymbeleg (*Silene*, *Cucubalus*, *Lychnis*, *Saponaria*), seltener ist der äußere Teil des Markes später sklerotisch (*Tunica*, *Silene viridiflora*).

Die Blattspuren sind einsträngig, sie laufen, solange sie seitlich getrennt sind, ohne zu anastomosieren durch das Internodium. Doch zeichnen sie sich alle mehr oder weniger durch die Eigenschaft aus, in die Breite zu wachsen und miteinander seitlich zu verschmelzen. Zuerst tritt die Verschmelzung im Knoten ein, und es pflegt dort frühzeitig ein gewöhnlich vollkommener Bündelgürtel zu entstehen, dessen Zustandekommen eventuell durch kleine Anastomosen unterstützt wird (*Sap. cerastioides*). Die eintretende Blattspur nimmt gewöhnlich an diesem Gürtel teil. In jungen Stengelteilen kann der Gürtel an einer oder der anderen Stelle unterbrochen sein; in mittleren und unteren sind innerhalb höchstens zweier aufeinanderfolgender Knoten die sämtlichen Stengelbündel seitlich miteinander in Verbindung. Auf diesem Zustand bleiben einige Arten im wesentlichen stehen: im Internodium verschmelzen eventuell einzelne benachbarte Bündel, aber es kommt entweder im ganzen Stengel kein solides Rohr zustande (*L. coronaria*) oder höchstens in den untersten Internodien (*Saponaria cerastioides*, *Silene catholica*). Bei *S. viridiflora* und *Cucubalus* tritt das solide Rohr wesentlich eher auf und bei *Saponaria officinalis*, *Gypsophila*, *Tunica* und nach NÄGELI¹⁾ auch bei *Dianthus plumarius* so frühzeitig, daß, abgesehen von den jüngsten Zuständen, das Bündelrohr im ganzen Stengel solid ist. Durchbrechungen durch durchgehende Markstrahlen scheinen diesem soliden Rohr zu fehlen; häufig wird das Cambium kontinuierlich und verstärkt es noch durch sekundären Zuwachs (*Sap. cerastioides*, *Cucubalus*, *Gypsophila*), manchmal ist der Zuwachs recht bedeutend (*Silene viridiflora*, *catholica*, *Saponaria officinalis*).

1) l. c. p. 97.

Ein solides Gefäßbündelrohr findet sich nach CHRIST¹⁾ auch noch in unteren Teilen bei zahlreichen Arten der Gattungen *Silene*, *Lychnis*, *Dianthus*, *Gypsophila*, *Saponaria*, *Velesia*.

b) Alsineen.

Untersucht wurden fünf Kräuter mit dekussierten Blättern und einsträngiger Spur: *Cerastium perfoliatum* L., *C. tomentosum* DC., *Stellaria Holostea* L., *Spergula arvensis* L., *Arenaria serpyllifolia* L. Bei *Spergula* sind die Blätter wegen der in ihren Achseln stehenden gestauchten Zweige scheinbar büschelig angeordnet²⁾. Die einsträngigen Spuren des untersten oder der beiden untersten Blattpaare des Achselssprosses werden bei dieser Art entweder mit der Spur des Tragblattes vereintläufig oder steigen neben dieser im Stengel hinab, so daß die Tragblattspur mehrsträngig-nebenläufig erscheint³⁾.

Der Stengel sämtlicher Formen zeigt eine mehr oder minder starke Knotenschwellung, er ist verzweigt und gewöhnlich solid (*Cerastium perfoliatum* hohl mit solidem Knoten). Das mechanische System ist bei *Stellaria* besonders ausgebildet: Die Epidermis ist stark sklerotisch, in den vier Stengelkanten verlaufen Leisten stark verdickten Sklerenchyms, das subepidermale großzellige Rindengewebe ist ebenfalls sklerenchymatisch; nur ein schmales Rohr von Assimilationsgewebe trennt es von dem extraphloemalen Kollenchymrohr. Die übrigen Arten besitzen ein ähnliches Festigungsrohr unter dem subepidermalen Assimilationsgewebe wie die Sileneen. Bei *Cerastium* kommt noch ein schwaches extraphloemales Kollenchym hinzu.

Bei *Cerastium perfoliatum*, *Spergula* und *Arenaria* bleiben die Bündel im Internodium gut getrennt, im Knoten bildet sich durch seitliche Verbreiterung und kleine Anastomosen ein vollkommener Gürtel aus, an den die eintretenden Spuren gewöhnlich angeschlossen sind. Bei *Cerastium perfoliatum* sind die Basen der Blätter eines Paares verwachsen, im Knoten findet sich bei dieser Pflanze die HANSTEINSche Seitenverbindung⁴⁾ zwischen den

1) CHRIST, Vergleichende Anatomie des Laubstengels der Caryophyllaceen usw. Diss. Marburg 1887.

2) ENGLER-PRANTL III, 1 b, p. 85.

3) Vgl. NÄGELI, l. c. p. 98 f.

4) Vgl. oben p. 195: „Seitenverbindung“ nach HANSTEIN = Gefäßstrangverbindung der (seitlichen) Spurstränge verschiedener Blätter eines Wirtels; „Rückenverbindung“ zwischen den Spursträngen desselben Blattes.

Spursträngen beider Blätter. Bei *Cerastium tomentosum* und *Stellaria Holostea* verbreitern sich die Bündel frühzeitig und bilden auch im Internodium ein solides Rohr.

Während bei den drei übrigen Arten fruktifizierende Exemplare untersucht wurden, kamen bei *Stellaria Holostea* und *Cerastium tomentosum* nur sterile Laubspresse zur Untersuchung. Nach CHRIST (p. 57) ist das Bündelrohr im blühenden Stengel von *Stell. Holostea* nicht solid; vermutlich verhält sich dieser wie *Cerast. perfoliatum*. Ähnlich ist es wahrscheinlich bei *Cerast. tomentosum*, bei dem CHRIST (p. 52) ebenfalls in Basalinternodien blühender Laubstengel (p. 6) getrennte Bündel gefunden hat.

Ein ähnliches rasches Verschmelzen zum soliden Rohr gibt NÄGELI¹⁾ für Frühjahrstriebe von *Alsine laricifolia* Wahl. an, „die noch keine Endblüte angelegt haben“. Analog scheinen sich viele Caryophyllaceen zu verhalten, wenigstens fand CHRIST bei verschiedenen Spezies aus den Gattungen *Cerastium*, *Moenchia*, *Alsine*, *Buffonia*, *Minuartia*, *Moehringia*, *Cherleria*, *Malachium*, *Arenaria*, *Sagina*, ebenso auch bei manchen Paronychieen, *Sclerantheen* und *Portulacaceen* das Gefäßbündelrohr respektive das Xylemrohr in unteren Internodien blühender Sprosse geschlossen.

Rubiaceen.

Die Rubiaceen besitzen fast ausnahmslos dekussierte Blätter mit Nebenblättern. Die sieben untersuchten Formen gehören alle der Abteilung der Galieen an: *Rubia tinctorum* L., *Crucianella stylosa* Trin., *Galium Cruciata* Scop., *G. Molugo* L., *Asperula tinctoria* L., *A. glauca* Bess., *Sherardia arvensis* L.

Die Nebenblätter der Galieen sind beinahe ohne Ausnahme laubig entwickelt²⁾. Sie zeigen den Laubblättern ähnliche Ausbildung, so daß, je nachdem sie frei oder verwachsen sind, verschiedenzählige Blattwirtel entstehen. Nur die eigentlichen Laubblätter enthalten die oberen Teile von Blatt und Achse gemeinsamen Gefäßbündeln. Um den Knoten läuft durch die Rinde ein Anastomosengürtel, an den sich die blatteigenen Stränge der übrigen Wirtelblätter ansetzen³⁾. Die Blattspuren sind einsträngig. Die vierkantige Achse ist gewöhnlich solid, bei *Asperula tinctoria*

1) l. c. p. 97.

2) ENGLER-PRANTL IV, 4, p. 3.

3) Vgl. HANSTEIN, Abhandl. d. Berliner Akad. d. Wiss. 1857 Physikalische Abhandlungen, p. 78 ff.

hohl mit solidem Knoten (schwach hohl öfter bei einigen anderen Formen) und im Knoten etwas angeschwollen. Seitensprosse können vorhanden sein oder fehlen. In bezug auf die Bündelverbindungen verhalten sich alle Formen gleich. Bei *Galium Mollugo* bildet das Procambium vor Ausdifferenzierung des Protoxylems und Protophloems auf dem Querschnitt einen geschlossenen Ring. Bald nach Auftreten der ersten Gefäßbündelstränge (in den vier Stengelkanten) schließt sich das Rohr durch Verbreiterung der Bündel und wird wenige Millimeter unter dem Gipfel (nichtblühender Sprosse) solid. Ebenso bei sämtlichen übrigen untersuchten Formen: *G. Cruciata* z. B. 3 mm, *Rubia* ca. 3 cm unter dem Gipfel. Den frühzeitigen Schluß zum soliden Bündelrohr konstatierte NÄGELI¹⁾ noch an *Galium rubioides* L.; ich fand ihn ferner bei einigen kurz darauf untersuchten Formen: *Vaillantia hispida* L., *Asperula arvensis* L., *A. orientalis* Boiss. u. Hoh. und *A. odorata* L.

Die Funktion der Festigung der Achse übernimmt im wesentlichen das Xylemrohr. In den Stengelkanten laufen Kollenchymleisten, die Epidermis kann kollenchymatisch sein, spezifisch mechanische Elemente fehlen der Rinde fast ganz, vor dem Phloem ist manchmal ein Kollenchymmantel angedeutet (*Asperula*, *Crucianella*, *Galium*).

Durchgehende Markstrahlen scheinen dem Bündelrohr zu fehlen; es kann in unteren Teilen noch durch sekundäres Cambiumwachstum (besonders im Xylemteil) verstärkt werden: *Rubia*, recht kräftig bei *Asperula glauca* und *tinctoria*.

Valerianaceen.

Untersucht wurden: *Centranthus ruber* DC., *C. macrosiphon* Boiss., *Fedia Cornucopiae* Vahl, *Valeriana* Phu L., *Valerianella coronata* DC.

Die Valerianaceen zeichnen sich durch ihre stets dekussiert stehenden Blätter und ihre dichasiale Verzweigung aus, die zum Teil in falsche Dichotomie übergeht²⁾.

Der Stengel meiner Arten ist hohl mit Knotenquerplatten (*C. macrosiphon*, *Fedia*, *Valeriana*) oder solid (*C. ruber*, *Valerianella*), Knotenanschwellungen fehlen. Das mechanische System wird im wesentlichen durch das von Xylemteilen und interxylärem

1) l. c. p. 101.

2) ENGLER-PRANTL IV, 4, p. 172.

Sklerenchym gebildete Festigungsrohr und den mehr oder weniger sklerotischen äußeren Teil des Markes dargestellt. Etwas subepidermales Kollenchym kann hinzukommen, Hartbast fehlt in der Rinde.

Die Blattspur ist mehrsträngig (dreisträngig; bei *Valeriana* bis fünfsträngig), die Spurstränge sind in der Blattbasis verbunden, außerdem ist die Seitenverbindung zwischen den beiden Spuren eines Blattpaares vorhanden¹⁾. Die Blattspurstränge treten mit Stengelsträngen verschränkt in die Achse ein und fassen dabei etwa drei von diesen zwischen sich.

Während im Laufe des Internodiums Bündelverbindungen fehlen, höchstens in unteren Internodien von *Centranthus* und *Valeriana* hin und wieder zwei benachbarte Bündel durch seitliche Verbreiterung miteinander verschmelzen, sind im Knoten gewöhnlich zwei partielle Bündelgürtel vorhanden. Es werden nämlich oberhalb der Bündellücken die Grenzstränge miteinander verbunden und die zwischen zwei Spursträngen hindurchlaufenden Stengelstränge treten miteinander durch seitliche Verbreiterung oder kleine Anastomosen in Verbindung. Zwischen den beiden partiellen Gürteln laufen dann die Medianstränge des nächstoberen Blattpaares frei vorbei. In manchen Fällen jedoch werden auch diese Stränge noch durch kleine Anastomosen angeschlossen, so daß dann ein vollkommener Knotengürtel zustande kommt. Dies ist seltener bei *Fedia* und *Valeriana*, häufiger bei *C. ruber* der Fall und bei *C. macrosiphon* beinahe die Regel. Die eintretenden Blattspurbündel nehmen an dem Gürtel gewöhnlich nicht teil (in unteren Knoten von *C. ruber* und *macrosiphon* können sie durch seitliche Verbreiterung angeschlossen werden). Es sind also bei den untersuchten Valerianaceen, selbst wenn kein Spurstrang angeschlossen ist, sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel in zwei, höchstens drei aufeinanderfolgenden²⁾ Knoten in seitlicher Verbindung. Dieser Zustand bleibt erhalten, auch wenn das Cambium kontinuierlich wird (*Centranthus*, *Fedia*, *Valeriana*); der sekundäre Zuwachs (bei *Centranthus* und *Fedia* nicht unbedeutend) vermittelt kein Verschmelzen der Bündel zum soliden Rohr.

Geraniaceen.

Die Geraniaceen besitzen gegenständige oder wechselständige Blätter³⁾. Untersucht wurden: *Geranium rotundifolium* L.,

1) Vgl. HANSTEIN, Abh. d. Berl. Akad. d. Wiss. 1857, p. 84 f.

2) Eventuell Zweigen verschiedener Ordnung angehörenden.

3) SWEET, Geraniaceae, Vol. I, p. VII. London 1820—1822.

pratense L., sanguineum L., Robertianum L., Erodium gruinum Willd.

Da bei allen diesen Arten die Blätter annähernd opponiert stehen und nur in unteren Teilen von *Geranium rotundifolium* abwechselnde Blätter vorkommen, sollen die Geraniaceen an dieser Stelle besprochen werden. Die Opposition der Blätter ist keine genaue, die Blätter eines Paares sind einseitig genähert. Die Verzweigung ist im allgemeinen dichasial, häufig ist der eine Seitensproß gegen den anderen gefördert. (Bei *G. rotundifolium* trägt der Hauptsproß unterwärts einzelnstehende Blätter mit geringen Achselsprossen, dann folgen einige Blattpaare mit geringen, nach oben mit stärkeren Achselsprossen, dann gewöhnlich ein dreizähliger Wirtel mit reduziertem Haupt- und kräftigen Achselsprossen, die ihrerseits dichasial verzweigt sein können.) Der Stengel ist bei allen 5 Arten solid, seine Knoten sind ebenso wie die Basis der Achselsprosse kräftig angeschwollen (bei *rotundifolium* fehlt im unteren Stengelteil die Achsenanschwellung).

Die Blattspur ist dreisträngig, ihre Stränge sind in der Blattbasis miteinander durch Anastomosen oder gabelig ansetzende blatteigene Zwischenstränge verbunden; sie treten verschränkt in die Achse ein und fassen dabei je eines oder mehrere der axialen Bündel zwischen sich. Auf der Stengelseite, wo die Blätter eines Paares einander genähert sind, verhalten sich deren Spuren verschieden. Entweder verschränken sich auch noch die einander zugekehrten Lateralstränge (*G. pratense*), oder werden vereintläufig (*sanguineum*, *Robertianum*), oder aber sie bleiben durch einen oder mehrere Stengelstränge getrennt (*G. rotundifolium*, *Erodium*).

Das Bündelrohr ist locker (*pratense*, *Robertianum*) oder dicht (*sanguineum*, *rotundifolium*, *Erodium*). Das mechanische System besteht im wesentlichen aus einem rindenständigen, unter dem Assimilationsgewebe liegenden, geschlossenen Hartbastrohr (bei *Erodium* geschlossen oder unterbrochen), von dem aus an die markständigen Bündel gewöhnlich (bei *Robertianum* nicht) Hartbastleisten heranreichen (teilweise bis in das Phloem hinein: *pratense*, *sanguineum*). Epidermis und eventuell subepidermale Schicht sind kollenchymatisch.

Während im Internodium Bündelverbindungen vollkommen fehlen, zieht sich im Knoten der dichasial verzweigten Arten, wenn ein Hauptsproß vorhanden ist, um diesen herum ein vollkommener Bündelgürtel, an den sich jederseits ein größerer,

ebenfalls vollkommener, um die Basis des Achselsprosses laufender Gürtel anschließt. Wenn der Hauptsproß — wie häufig an der entwickelten Pflanze — fehlt, so schließen sich die Achselsproßgürtel zu einem ∞ förmigen Doppelgürtel zusammen. Die eintretenden Spurstränge sind in manchen Fällen an diesen angeschlossen, gewöhnlich aber frei. (Bei *Erodium* sind in unteren Knoten meist alle drei, in oberen die lateralen Stränge angeschlossen oder dort alle frei; bei *G. pratense* ist in unteren Knoten öfter der eine oder andere Lateralstrang angeschlossen.) Auf dem Querschnitt sind die Bündel nur bei *Erodium* annähernd in einen einfachen Kreis geordnet, bei den übrigen Arten erscheinen die stärkeren Bündel mehr zentral gelagert als die schwächeren; am ausgeprägtesten ist diese Erscheinung bei *G. Robertianum*, wo die Bündel in zwei deutliche Kreise geordnet erscheinen. An den Knotengürteln nehmen die beiden Kreise in gleicher Weise teil.

Bei *G. rotundifolium* liegen die Knotenverhältnisse im oberen dichasialen (respektive trichasialen) Teil der Pflanze analog. Im unteren Teil sind keine vollkommenen Gürtel vorhanden: wo die Blätter einzeln stehen, findet sich ein partieller Knotengürtel zwischen den Grenzsträngen der Spur; wo die Blätter opponiert stehen, schließen sich die beiden entsprechenden partiellen Gürtel auf der Seite, auf der die Blätter einander genähert sind, zusammen (auf dieser befindet sich nur ein Stengelstrang zwischen den beiden Spuren, so daß dieser gleichzeitig Grenzstrang von beiden ist). Es entsteht hier also ein partieller Gürtel, der beide Blätter des Paares umfaßt und an dem auf der stärker entwickelten Stengelseite etwa drei Stengelstränge frei vorbeilaufen. Diese nehmen im nächstunteren Knoten am dortigen partiellen Gürtel teil.

In diesem Falle reichen zur Verbindung sämtlicher in einem Knoten vorhandenen Stränge (einschließlich der eintretenden Spuren) drei Knoten aus, bei einzelnstehenden Blättern würden vier bis fünf dazu nötig sein¹⁾. In oberen Teilen von *rotundifolium* und bei allen übrigen Formen sind die Stränge in zwei aufeinanderfolgenden Knoten (die allerdings meist Sprossen verschiedener Ordnung angehören) sämtlich in seitlichem Konnex; im unteren Teil von *Erodium gruinum* ist dies regelmäßig, in mittleren Teilen dieser Pflanze und unteren von *Geranium pratense* hin und wieder schon in einem Knoten der Fall.

1) Gewöhnlich stehen nur die beiden untersten Blätter einzeln.

Dieser Zustand bleibt dauernd erhalten, denn das Cambium wird nicht kontinuierlich und sekundärer Zuwachs fehlt gänzlich.

Zusammenfassung der Gruppe B.

Von den fünf untersuchten Familien weisen zwei (Caryophyllaceen und Rubiaceen) einsträngige Spuren, eine (Labiaten) zweisträngig-unverschränkte und zwei (Valerianaceen, Geraniaceen) mehrsträngig-verschränkte auf.

Bei den Labiaten laufen die beiden Stränge zum Blattmittelnerven zusammen oder werden durch ein gabelig ansetzendes stammeigenes Zwischenbündel verbunden. Bei Geraniaceen und Valerianaceen anastomosieren die Spurstränge in der Blattbasis, bei letzteren sind die einander zugekehrten Lateralstränge des Blattpaares außerdem durch einen Rindenstrang verbunden; ähnlich auch die Spuren eines Paares bei den Rubiaceen und bei *Thlaspi perfoliatum*.

Auch innerhalb dieser Gruppe ist mindestens für mittlere und untere Stengelteile eine Verbindung sämtlicher Stränge eines Knotens (einschließlich der eintretenden Spurstränge) in wenigen aufeinanderfolgenden Stengelgliedern garantiert.

Bei den

Labiaten: in 1—2 Knoten;

Sileneen und Alsineen: zum Teil in 1—2 Knoten, zum Teil (solides Rohr) in 1 Internodium;

Valerianaceen: in höchstens 3 Knoten, teilweise schon in 2 Knoten;

Rubiaceen: schon in jungen Teilen in 1 Internodium;

Geraniaceen: in 2 aufeinanderfolgenden Knoten, die meist Zweigen verschiedener Ordnung angehören, eventuell schon in einem; bei *Ger. rotundifolium* würde in unteren Teilen, wenn genug einzelstehende Blätter vorhanden wären, die Verbindung in 4 bis 5 Knoten erreicht sein.

Die eintretenden Spurstränge nehmen bei Geraniaceen und Valerianaceen in der Regel nicht an den Knotenverbindungen teil (unter ersteren nur in unteren Partien von *Erodium* häufig alle 3, von *Geranium pratense* hin und wieder ein lateraler; bei letzteren können sie in unteren Knoten von *Centranthus ruber* und *macrosiphon* angeschlossen werden). Bei Caryophyllaceen und Rubiaceen nehmen sie gewöhnlich teil, bei den Labiaten sind sie durch die Verschmelzung in der Kante angeschlossen.

Die Bündelverbindungen sind auf den Knoten beschränkt bei Geraniaceen und Valerianaceen, ebenso bei den Labiaten, bei

denen jedoch die Verschmelzung der Kantenbündel in Knoten und Internodium hinzukommt. Auch bei den Sileneen und Alsineen sind die Verbindungen zunächst im Knoten vorhanden, die Verschmelzung dehnt sich aber später häufig auf das Internodium aus. Bei den Rubiaceen tritt die Verschmelzung zum soliden Rohr etwa gleichzeitig in Knoten und Internodium auf.

Wir konstatieren also auch bei der Gruppe B eine Verbindung der axialen Bündel innerhalb weniger Stengelglieder, dabei teils eine Lokalisation der Bündelverbindungen im Knoten, teils eine Verschmelzung der Spurstränge zum soliden Bündelrohr, wie wir sie schon früher bei Campanulaceen und Resedaceen antrafen.

C. Familien, die Vertreter mit wechselständigen und solche mit opponierten resp. wirteligen Blättern aufweisen, oder bei deren einzelnen Vertretern die Blattstellung von der wechselständigen zur opponierten resp. wirteligen wechselt.

Primulaceen.

Untersucht wurden: *Anagallis arvensis* L., *Lysimachia vulgaris* L., *punctata* L., *ephemerum* L. und *ciliata* L.

1. *Anagallis arvensis* besitzt am ausgebildeten Sproß gewöhnlich opponiert-dekussierte Blätter, seltener drei- oder vierzählige alternierende Wirtel. Nach oben hin stehen die Blätter abwechselnd, ihre definitive Anordnung geht aus der Spiralstellung hervor¹⁾. Sie tragen achselständige Blüten, unterwärts kommen auch größere Seitensprosse vor. Der Stengel ist solid, je nach der Blattstellung vier- bis sechskantig, die Blätter sind an den Stengelseiten inseriert.

Das mechanische System wird im wesentlichen durch die Xyleme und diese verbindende schmale Sklerenchymbrücken dargestellt. Kollenchym und Hartbast fehlen. Der Gefäßbündelverlauf ist von NÄGELI¹⁾ ausführlich beschrieben. Er ähnelt sehr dem der Labiaten, mit den durch die mehrzähligen Wirtel bedingten Modifikationen. Die beiden Blattspurstränge verschmelzen zum Mittelnerven des Blattes. Die beiden in jeder Stengelkante laufenden Spurstränge verschmelzen sehr frühzeitig zu je einem breiten Kantenstrang. An den Stengeln mit dreizähligen Wirteln

1) NÄGELI, l. c. p. 109.

wird häufig eine Kante unterdrückt, es verschmelzen dort zwei Bündelpaare, so daß diese Stengel dann fünf Kantenstränge erhalten (vgl. NÄGELI, l. c.). Zwischen je zwei Kantensträngen tritt häufig, aber nicht immer, ein Zwischenstrang auf, der ihnen parallel durchs Internodium läuft und sich oberhalb des Achsel sprosses gabelig an sie ansetzt. Auf den nicht blattragenden Stengelseiten sind die Kantenbündel ebenfalls (durch Anastomosen) in Verbindung, auch wenn die Zwischenstränge fehlen. Es sind also die axialen Bündel innerhalb eines Knotens in seitlichem Konnex.

Dieser Zustand bleibt für gewöhnlich dauernd erhalten. In manchen Fällen verbreitern sich zwei benachbarte Kantenbündel seitlich bis zu ihrer Verschmelzung innerhalb der Stengelseiten. Diese Erscheinung scheint aber seltener zu sein und erstreckt sich nur auf einzelne Bündelpaare und Internodien (nicht immer die untersten). Das Cambium wird nicht kontinuierlich; das Zustandekommen eines soliden Rohres wurde nirgends beobachtet.

Nach KAMIENSKIS Untersuchungen¹⁾ schließt sich *Lysimachia nemorum* L. eng an *Anagallis* an. Dekussierte Blattstellung, vierkantiger Stengel mit vier starken Kantenbündeln, deren Xyleme durch Sklerenchym verbunden sind, zweisträngige Blattspur, deren Stränge im Knoten nach den beiden Kanten divergieren und in die starken Kantenbündel übergehen, beim Eintritt ins Blatt sich zum Mittelnerven aneinanderlegen und so die Kantenstränge verbinden, sind dieser Pflanze mit erwachsenen Zuständen von *Anagallis* gemeinsam. In zwei aufeinanderfolgenden Knoten sind sämtliche Stengelstränge in Verbindung. Knotenanastomosen sind bei KAMIENSKI nicht erwähnt, ich hatte keine Gelegenheit, die Pflanze daraufhin zu untersuchen.

2. *Lysimachia vulgaris*, *punctata*, *ephemerum*, *ciliata*. Die von mir untersuchten *Lysimachia*-Arten zeichnen sich zum Teil durch sehr wechselnde Blattstellung aus. *L. vulgaris* besitzt gewöhnlich zwei-, drei- oder vierzählige alternierende Wirtel, doch auch spiralig bis zerstreut angeordnete Blätter. Ähnlich finden sich bei *punctata* drei- bis fünfzählige alternierende Wirtel, seltener Spiral- oder zerstreute Stellung. Bei meinen Exemplaren von *ephemerum* fand ich die letztere, bei *ciliata* dekussierte Blatt-

1) F. KAMIENSKI, Vgl. Anatomie d. Primulaceen. Abh. d. naturf. Ges. zu Halle, 1880, Bd. XIV, p. 200 f; vgl. Taf. IX, Fig. 6.

stellung, doch kommen auch drei- bis vierzählige Wirtel vor¹⁾. Die Achse ist solid und bei allen Formen verzweigt.

Das mechanische System besteht im wesentlichen aus einem extraphloemalen Sklerenchymrohr; auch der äußere Teil des Markes sklerotisiert etwas, am stärksten bei *ciliata*, dort kann man von einem intraxylären mechanischen Rohr sprechen. Dazu kommt das frühzeitig solid werdende Xylemrohr, eventuell noch etwas subepidermales Kollenchym.

Die Blattspur ist bei *vulgaris*, *punctata*, *ephemerum* breit einsträngig, schon primär von schmalen Markstrahlen von geringer Höhe durchsetzt; bei *ciliata* kommt zu dem ebenso gebauten Medianstrang jederseits noch ein feiner Lateralstrang hinzu, so daß die Spur dreisträngig ist; ihre Stränge sind in der Blattbasis unverbunden. Die einander zugekehrten Lateralstränge der Blätter eines Paares werden sofort vereintläufig und verschmelzen mit den Mediansträngen des nächstoberen Blattpaares. Die Medianstränge gabeln sich im zweitunteren Knoten über der eintretenden Spur und setzen ihre Gabeläste an die Medianstränge des nächstunteren Knotens an. Es sind so primär alle Bündel in zwei aufeinanderfolgenden Knoten seitlich verbunden. Sehr ähnlich ist der ursprüngliche Verlauf nach KAMIENSKI²⁾ bei *vulgaris* und *punctata* mit wirteliger Blattstellung. Dort entspricht der Spurstrang dem Medianstrang von *ciliata*, nur daß die Lateralstränge fehlen. Auch hier ist die Verbindung in zwei Knoten erreicht. Der ursprüngliche Zustand ist aber nur in den jüngsten Teilen vorhanden. Sehr frühzeitig verschmelzen bei allen untersuchten Arten die Bündel teils durch seitliche Verbreiterung, teils durch Bildung von Zwischensträngen zum soliden Rohr³⁾. Bei *punctata* wurde das Rohr in Laubtrieben schon wenige Millimeter unter dem Gipfel solid gefunden, bei *vulgaris* und *ephemerum* erfolgt die Verschmelzung etwas später, am spätesten und unvollständig bei *ciliata*. Bei dieser Art bleiben in den obersten Internodien (fruktifizierender Exemplare) einzelne Bündel dauernd getrennt; sie werden dann dort durch interxyläres Sklerenchym zum mechanischen Rohr verbunden.

1) Überall, wo Wirtelstellung vorkommt, pflegen die Blätter des Wirtels nicht genau auf gleicher Höhe zu stehen.

2) L. c. p. 195 u. 197; Taf. VIII, Fig. 7 u. 8.

3) Vgl. auch KAMIENSKI, l. c. p. 195, 197, 200; 198.

Nach KAMIENSKI verschmelzen auch bei *L. nummularia* L. die Bündel zum soliden Rohr.

Balsaminaceen.

Die Balsaminaceen besitzen wechsel-, gegen- oder quirlständige Blätter. Untersucht wurden fünf *Impatiens*-Arten: *I. parviflora* DC., *amphorata* Edgw., *fulva* Nutt., *Noli tangere* L. und *glanduligera* Royle. Bei letzterer Art, die abgerundet sechskantige Stengel besitzt, stehen die Blätter unterwärts dekussiert (bis 3 Paare), weiter nach oben in alternierenden dreizähligen Wirteln, deren Blätter häufig etwas auseinanderrücken. Bei den übrigen Arten folgt auf die opponierten Primordialblätter noch ein Paar fast opponierter Blätter, darauf tritt die $\frac{2}{5}$ -Spiralstellung ein. Am ausgebildeten Sproß nehmen bei ihnen die Internodien nach oben hin nicht gleichmäßig an Länge ab. Die Formen sind sämtlich verzweigt, die Seitensprosse sind an ihrer Basis ebenso wie der Achsenknoten selbst kräftig angeschwollen. Der Stengel ist hohl mit solidem Knoten (doch sind auch die unteren Knoten von *glanduligera* hohl). Das mechanische System ist schwach, es besteht aus einem mehrschichtigen subepidermalen Kollenchymmantel und schmalen Sklerenchymbrücken, welche die Xyleme verbinden. Über den Bündelverlauf ist folgendes zu bemerken.

1. *I. fulva*, *amphorata*, *parviflora*, *Noli tangere*: Im entwickelten Stengel sind in dem Teil mit spiraliger Blattstellung fünf starke Stränge vorhanden, welche durch frühzeitige Verschmelzung ursprünglich nebeneinander absteigender lateraler Spurstränge zustande kommen. Die Blattspuren sind dreisträngig-nebenläufig; an ihrer Eintrittsstelle in die Achse anastomosieren sie miteinander und zwar liegt diese Verbindung schon in der Achse. Jede Blattlücke wird von zwei dieser starken Bündel begrenzt. Die lateralen Spurstränge werden jederseits sofort mit dem Grenzstrang vereintläufig. Der anodische starke Grenzstrang läuft durch zwei, der kathodische durch drei Internodien, bildet wieder kathodischen respektive anodischen Grenzstrang der zweit- respektive drittunteren Spur und nimmt den entsprechenden Lateralstrang auf. Unterhalb des Achselsprosses sind die beiden starken Grenzstränge durch die Spurstranganastomosen in Verbindung, ebenso ist oberhalb von ihm eine Verbindung vorhanden, so daß der Achselsproß auf einem Ring aufsitzt. Aus dem Gesagten ergibt sich, daß

sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel des Stengels (einschließlich der eintretenden Spur) innerhalb von fünf aufeinanderfolgenden Knoten in seitlicher Verbindung stehen. Die medianen Spurbündel laufen zwischen den starken Strängen durch drei Internodien frei und setzen sich im drittunteren Knoten kathodisch ausbiegend an den benachbarten starken Strang (d. h. ursprünglich an den Lateralstrang) an.

Zu diesen Bündeln kommen in älteren Stengelteilen noch Zwischenstränge in wechselnder Zahl hinzu. Sie treten zuers auf, wenn das Cambium kontinuierlich wird, sind gewöhnlich recht fein und verlaufen durchs Internodium parallel, dagegen können sie im Knoten miteinander oder mit den starken Nachbarsträngen anastomosieren. In unteren Knoten wird auch häufig der vorbeiläufende Medianstrang eines höheren Blattes durch eine Anastomose an eines der starken Bündel angeschlossen. Der Knotengürtel wird im untersten Knoten gewöhnlich vollkommen.

2. *Impatiens glanduligera*: Entsprechend der Blattstellung finden sich hier sechs starke Stränge¹⁾ im Stengel, die in den Stengelkanten verlaufen und zu je zwei ein Blatt seitlich begrenzen. Sie sind auch hier durch Verschmelzung zugekehrter Lateralstränge verschiedener Blätter entstanden. Die Blattspur verhält sich an ihrer Eintrittsstelle in die Achse wie bei den geschilderten Arten. Der Achselsproß sitzt auch hier auf einem Bündelring auf. Die Medianstränge laufen durch zwei Internodien frei und setzen sich im zweitunteren Knoten an den einen begrenzenden starken Strang an, respektive laufen in die dort über dem Achselsproß vorhandene Anastomose hinein. Schon in relativ jungen Knoten entstehen Anastomosen zwischen vorbeilaufenden Mediansträngen des nächstoberen Wirtels und deren starken Nachbarsträngen, so daß der Gürtel in der Regel schon in mittleren Knoten vollkommen wird. Ebenso ist im erwachsenen Stengel in den Knoten, wo die Blätter opponiert sind, der Gürtel vollkommen. Es sind also in mittleren und unteren Teilen sämtliche Stengelbündel innerhalb eines, höchstens zweier Wirtel in seitlicher Verbindung. In stärkeren Knoten tragen die Anastomosen des Gürtels häufig den Charakter eines wirren Geflechtes, in dem die anastomosierenden Gefäßelemente und kleinen Ge-

1) Im unteren Teil der Pflanze, wo die Blätter opponiert stehen, ist eine größere Zahl vorhanden.

fäßgruppen eigenartig hin und hergebogen und verkrümmt erscheinen.

Das Cambium aller untersuchten Arten wird früh kontinuierlich, es scheidet zunächst zwischen den Bündeln nach innen Libriform ab; aber alsbald beginnen sich im sekundären Holz interxylär zahlreiche tracheale Elemente auszubilden, zuerst als parallele Zwischenstränge, nach unten zu häufiger werdend. In den unteren Partien fruktifizierender Pflanzen stellen sie zum Teil schräg miteinander anastomosierende Stranggruppen dar. In den alleruntersten Internodien füllen diese Zwischenbildungen — wellig hin- und herlaufend, sich aneinanderlegend und wieder trennend — den ganzen Raum zwischen den primären Strängen aus, so daß das Bündelrohr im extremen Fall (starke Exemplare) als solid angesprochen werden kann.

Cannabaceen.

Von den Cannabaceen wurden zwei krautige Vertreter untersucht, von denen der eine, *Humulus Lupulus* L., stets opponierte Blätter besitzt, während am anderen, *Cannabis sativa* L., die dekussierte Blattstellung oberwärts und besonders an Seitensprossen dadurch in eine wechselständige übergeht, daß die Blätter der Paare auseinandergerückt erscheinen.

Beide Arten besitzen eine verzweigte, sechskantige, im Internodium hohle, im Knoten solide Achse; Knotenschwellungen fehlen. Bei *Humulus* werden die ursprünglich dekussierten Blattpaare am entwickelten Sproß häufig durch Torsionen der Internodien in eine Ebene gebracht. Das mechanische Gewebe besteht aus kollenchymatischer Epidermis (bei *Cannabis* ist auch die subepidermale Zellschicht kollenchymatisch), in den Stengelkanten laufenden Kollenchymleisten, rindenständigen Bastfasergruppen und sklerenchymatischem interxylärem Gewebe.

*Humulus*¹⁾ wie *Cannabis* (nach TSCHIRCH²⁾) weisen ungegliederte Milchröhren auf.

Die Spuren sind dreisträngig, ihre Stränge mit Stengelbündeln verschränkt. Bei *Humulus* sind die Spurstränge in der Blattbasis durch Anastomosen verknüpft, außerdem ist zwischen den benachbarten Lateralsträngen die HANSTEINSche Seitenverbindung vorhanden³⁾; bei *Cannabis* laufen die drei Stränge in

1) SOLEREDER, Systematische Anatomie, 1899, p. 865.

2) SOLEREDER, Ergänzungsband 1908, p. 296.

3) Vgl. NÄGELI, l. c. p. 115.

dem Blattstiel zu einem breiten zusammen. Das Bündelrohr beider Arten ist dicht. Über den Achselprossen sind gewöhnlich Verbindungen der Grenzstränge vorhanden. Zwischen je zwei benachbarten Spursträngen laufen mehrere Stengelbündel.

Bei *Humulus* ist auf frühem Stadium, ehe vom Cambium die weiten, auf dem Querschnitt sehr auffallenden sekundären Gefäße gebildet werden, im Knoten keine Gürtelbildung vorhanden, und es fehlen auch im Internodium Bündelverbindungen. Das Cambium wird früh kontinuierlich (in den im Herbst untersuchten Exemplaren war es an sterilen Seitenzweigen im drittoberen ausgebildeten Internodium vollkommen kontinuierlich) und scheidet in den interfaszikulären Teilen zunächst Libriform ab. Durch die Bildung sekundärer Gefäßelemente nehmen die Xyleme an Breite zu und können seitlich in Verbindung treten. Im Internodium erfolgt dies ziemlich spät und unregelmäßig. Im Knoten dagegen treten frühzeitig die Gefäße der zwischen den Spursträngen durchlaufenden Bündel in seitliche Verbindung, teils einfach durch Verbreiterung der Xyleme, teils durch kleine Anastomosen. Die Grenzstränge treten ebenfalls oberhalb der Bündellücken in Verbindung, und es kommen zunächst zwei partielle Gürtel zwischen den äußeren Begrenzungssträngen der Spuren zustande, zwischen denen jederseits ein Medianstrang des nächsthöheren Blattpaares frei vorbeiläuft; bald wird auch dieser auf ähnliche Weise angeschlossen und der Gürtel wird vollkommen. Die eintretenden Spuren dagegen treten nicht mit ihren Nachbarsträngen in seitliche Berührung. Es sind also auf diesem Stadium (das an sterilen Seitenzweigen etwa 15 cm unter dem Gipfel erreicht war) sämtliche Bündel eines Knotens (mit eintretenden Spursträngen) in zwei aufeinanderfolgenden Knoten (wenn zwei partielle Gürtel vorhanden sind, in drei Knoten) in seitlichem Konnex. Die sekundären Gefäße treten später auch im interfaszikulären Raum der Internodien auf, doch kommt kein solides Xylemrohr zustande.

Cannabis verhält sich sehr ähnlich, weicht nur in unteren Teilen ab. Zunächst fehlen auch hier Knoten- und Internodialverbindungen. Das Cambium wird frühzeitig kontinuierlich (an Seitenzweigen 15—20 cm unter dem Gipfel). Im Knoten treten die Bündel früher in seitliche Kommunikation, so daß in mittleren Stengelteilen vollkommene Knotengürtel zustande kommen und die Stengelstränge innerhalb zweier (respektive bei abwechselnder

Stellung in vier) Knoten in Verbindung stehen. In unteren Teilen wird das Xylemrohr solid.

Urticaceen.

Untersucht wurden drei Kräuter mit dekussierten Blättern: *Boehmeria spicata* Thbg., *Urtica dioica* L., *U. pilulifera* L. und eines mit spiraliger Blattstellung: *Parietaria officinalis* L. Der Stengel ist bei *Boehmeria* und *Parietaria* solid, bei den beiden *Urtica*-Arten hohl mit solidem Knoten. *Boehmeria* trägt nur oberwärts blattachselständige Infloreszenzen, die anderen Arten sind verzweigt. Knotenanschwellungen des Stengels fehlen vollkommen. Die Festigung des Stengels übernimmt neben subepidermalem mehrschichtigem Kollenchym (bei *Urtica* nur Leisten in den Stengelkanten) und Bastfasergruppen in der extraphloemalen Rindenschicht das von den Xylemen und interfaszikularen Sklerenchymbrücken gebildete mechanische Rohr. Über die Bündelverbindungen ist zu konstatieren:

1. *Boehmeria spicata*. Der Stengel ist undeutlich sechskantig, die drei Spurstränge anastomosieren in der Blattbasis und treten mit je ein bis drei Stengelsträngen verschränkt in die Achse ein. Sonst verhält sich *Boehmeria* wie *Cannabis*. Das Cambium ist (an den ca. 50 cm hohen blühenden Exemplaren) etwa 10 cm unter dem Gipfel kontinuierlich. Bündelverbindungen fehlen zunächst. In mittleren Stengelteilen sind zwei partielle, wenig tiefer ein vollkommener Gürtel im Knoten vorhanden; hier stehen also die Bündel (samt eintretenden Spursträngen) in zwei, höchstens drei Knoten in Verbindung, in unteren Teilen ist das Xylemrohr solid geworden.

2. *Urtica dioica* und *pilulifera*. Der Stengel ist ursprünglich sechskantig, zwei Kanten fließen am entwickelten Sproß zusammen, so daß die Achse abgerundet vierkantig erscheint. Die Blattspur verhält sich wie bei *Boehmeria*. Die Blätter sind kantenständig, der Medianstrang tritt in die eigene Kante ein, während je zwei der vier Lateralstränge eines Blattpaares in die beiden anderen (verschmolzenen) Kanten eintreten. Während im Internodium Bündelverbindungen fehlen, kommt im Knoten ein vollkommener Gürtel zustande. Über den Bündellücken anastomosieren die Nachbarstränge miteinander, auf jeder Seite ist ein breiter Strang gleichzeitig Spurgrenzstrang beider Blätter eines Paares. Die eintretenden Spurstränge sind nicht angeschlossen,

aber im nächsten Knoten am Gürtel beteiligt. Alle Bündel eines Knotens sind demnach in zwei aufeinanderfolgenden Gürteln in seitlicher Verbindung. Das Cambium wird frühzeitig kontinuierlich, scheidet interfazikulär zunächst Libriform, dann abwechselnd Libriform- und Parenchymplatten ab¹⁾, allmählich entstehen im Zuwachs auch sekundäre Zwischenstränge, doch kommt kein solides Rohr zustande. Vielmehr treten im sekundären Zuwachs Zerklüftungen der Bündel in einzelne radiale Platten ein, die aber im Knoten in Verbindung bleiben.

3. *Parietaria officinalis* besitzt zahlreiche, kurze Internodien. Blattstellung nach der $\frac{3}{8}$ -Spirale, der Stengel ist annähernd rund. Die Blattspur ist dreisträngig, ihre Stränge sind in der Blattbasis unverbunden. Im Internodium fehlen zunächst Bündelverbindungen; im Knoten findet sich ein partieller Gürtel zwischen den Grenzsträngen der Spur. Es sind so sämtliche Stränge eines Knotens (mit eintretender Spur) innerhalb von fünf Gürteln miteinander in seitlicher Verbindung. Das Cambium wird schon in ziemlich jungen Stengelteilen kontinuierlich, bildet später interfazikulär auch tracheale Elemente aus, wodurch einzelne Xyleme in seitliche Verbindung treten, ohne daß dadurch aber ein solides Rohr entsteht.

Euphorbiaceen.

Die Euphorbiaceen führen öfter (giftigen) Milchsafte, ihre Blattstellung ist wechsel- oder gegenständig. Untersucht wurden zwei Euphorbieen (mit Milchsafte): *Eu. altissima* Boiss. und *Lathyris* L., und zwei Mercurialinen (ohne Milchsafte): *Mercurialis perennis* L. und *annua* L.

1. *Euphorbia*. Die Blattstellung ist bei *Lathyris* dekursiert, an der entwickelten Pflanze von *altissima* zerstreut. Knotenschwellungen fehlen vollkommen. Die Achse ist bei *altissima* solid, bei *Lathyris* hohl. Die Spuren sind dreisträngig, die Stränge in der Blattbasis unverbunden, mit Stengelsträngen so verschränkt, daß zwei bis drei von diesen zwischen zwei Spursträngen bleiben. Das Bündelrohr ist dicht. Bei *altissima* ist manchmal über der Bündellücke des Medianstranges eine Anastomose zwischen den Grenzsträngen vorhanden, bei *Lathyris* sind diese über sämtlichen Bündellücken außer in den jüngsten Stengelteilen regelmäßig

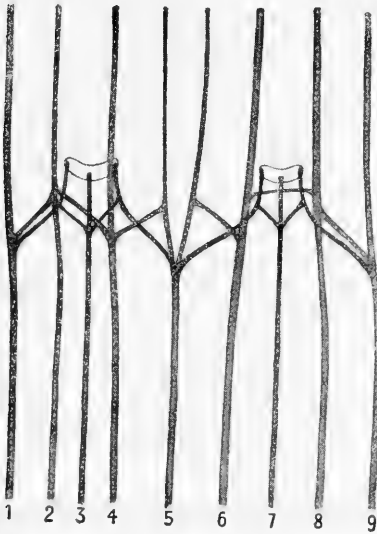
1) Vgl. GRAVIS, Recherches anat. sur les organes de l'Urtica dioica. Brüssel 1885, p. 28 und Taf. II, Fig. 5—9; Taf. VIII, 4—6.

durch gabelig ansetzende Stengelbündel oder kleine Anastomosen verbunden. In mittleren Teilen der letzteren Art können im Knoten zwei partielle Gürtel zwischen den Spurstämmen zustande kommen, indem die zwischen den Spurbündeln laufenden Stengelstränge anastomosieren oder seitlich verschmelzen. Der Spurbegrenzungsstrang der einen Seite eines Blattes wird abwärts häufig mit dem zugekehrten des nächstunteren, mit ihm gekreuzten Blattes vereintläufig. In anderen Fällen bleiben beide getrenntläufig, ohne sich zu verschränken. Sind bei drei aufeinanderfolgenden Blattpaaren die partiellen Gürtel vorhanden und stehen die Grenzstränge in der geschilderten Weise miteinander in Verbindung, so sind sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel von *Lathyris* (inklusive eintretender Spurstämme) innerhalb der Knoten dieser drei Blattpaare verbunden. Dieser Fall wird in mittleren Stengelteilen öfter beobachtet, ist aber keineswegs immer verwirklicht. Bei beiden Arten fehlen zunächst Bündelverbindungen im Internodium. Bei beiden wird das Cambium bald kontinuierlich (an sterilen Sprossen von *altissima* etwa 10 cm, von *Lathyris* schon ca. 3 cm unter dem Gipfel). Durch den sekundären Zuwachs kommen bei *altissima* die Bündel bald in seitliche Verbindung: schon 20 cm unter dem Gipfel sind im sekundären Xylem vielfach Gefäßelemente gebildet worden, die schräg anastomosenartig miteinander in Kommunikation treten, und wenig tiefer im Stengel ist das Xylemrohr solid geworden (ca. 25 cm unter dem Gipfel der untersuchten 1,50 m hohen Exemplare). Bei *Lathyris* ist der Cambiumzuwachs ebenfalls recht ansehnlich, die seitliche Verschmelzung tritt später ein als bei *altissima*, in unteren Teilen der untersuchten, ca. 40 cm hohen sterilen Exemplare war erst teilweise eine seitliche Verbindung der Bündel zustande gekommen.

Nach NÄGELI tritt, wenn man seine Bemerkung (l. c. p. 116), daß die Spurstämme weiter nach unten zu „in einen Holzring vereinigt“ seien, so auffassen darf, später ein solides Xylemrohr auf.

2. *Mercurialis*. Der solide, vierkantige Stengel zeigt deutlich (bei *annua* sehr kräftig) angeschwollene Knoten, die dekussierten Blattpaare sind kantenständig, die blattragenden Kanten im nächstunteren Internodium abgerundet. *M. annua* ist stark verzweigt, die untersuchten Exemplare von *perennis* waren unverzweigt. Die Stränge der dreisträngigen Blattspur verschränken sich mit Stengelbündeln, die lateralen beschreiben einen Bogen

von nicht ganz $\frac{1}{4}$ -Stengelumfang¹⁾, der rechte des einen und der linke des anderen Blattes treten gewöhnlich vereintläufig in die Achse ein, seltener steigen sie nebeneinander hinab (vgl. Textfig. 3). In der Blattbasis anastomosieren die drei Spurstränge miteinander. Auch zwischen den Stengelbündeln, welche von oben in die Gabel der vereintläufigen Lateralstränge einmünden, und ihren Nachbarsträngen finden sich Anastomosen, ebenso oberhalb der medianen Bündellücke. So kommt im Knoten ge-



Textfig. 3. *Mercurialis perennis*. Knotengürtel auf der abgerollten Zylinderfläche dargestellt, von außen gesehen. Strang (1 + 9), 3, 5, 7 in den 4 Stengelkanten. 3 und 7 mediane Spurstränge; die zugekehrten Lateralstränge (1 und 9) der einen Kante nebenläufig, die der gegenüberliegenden Kante (5) vereintläufig. Die 3 Stränge jeder Spur anastomosieren beim Übergang in den Blattstiel.

wöhnlich ein vollkommener Gürtel zustande, der unterbrochen erscheint, wenn die lateralen Stränge nebenläufig bleiben (vgl. Textfig. 3_{9, 1}.) An den Gürtel sind die eintretenden Spuren durch ihre Lateralstränge angeschlossen. Es sind also alle Bündel eines Knotens in einem Gürtel, wenn beiderseits die Lateralstränge nebenläufig bleiben, in zwei aufeinanderfolgenden Knotengürteln verbunden. Im Internodium fehlen die Bündelverbindungen bei perennis ganz, ebenso längere Zeit bei annua. Später (an kräftigen fruktifizierenden Pflanzen in mittleren und unteren Stengelteilen) wird bei letzterer das Cambium kontinuierlich und das Bündelrohr gewöhnlich solid.

Ihre Festigung verdankt die Achse der untersuchten Arten im wesentlichen dem aus Xylemen und interxylären Sklerenchymbrücken gebildeten mechanischen Rohr (außer bei *Eu. Lathyris*). Bei *Eu. Lathyris* übernimmt das bald gebildete sekundäre Holz, dessen Wände übrigens nur schwach verdickt werden, einen wesentlichen Teil der mechanischen Funktionen. Subepidermales Kollenchym und extraphloemales Sklerenchym können hinzukommen.

1) Vgl. NÄGELI, l. c. p. 116.

Die Scrophulariaceen

besitzen abwechselnde, gegenständige oder quirlig angeordnete Blätter. Untersucht wurden: *Digitalis lutea* L., *Verbascum thapsiforme* Schr., *Scrophularia nodosa* L. und *vernalis* L., *Collinsia bicolor* Benth., *Mimulus luteus* Auct. und *cardinalis* Dougl., *Veronica Beccabunga* L., *Anagallis* L., *scutellata* L., *azurea* Lk., *longifolia* L., *Chamaedrys* L., *caucasica* Bieb., *neglecta* Hort. Jen., *gentianoides* Vahl, *virginica* L.

Die ersten beiden Arten haben spiralige, die übrigen am entwickelten Sproß dekussierte oder wirtelige Blattstellung; diese beiden sind unverzweigt; bedeutendere Achselsprosse tragen *Mimulus*, *Collinsia*, *Melampyrum* und *Scrophularia*, während die *Veronica*-Arten meist kleine Achselsprosse oder achselständige Infloreszenzen besitzen. Die Sproßachse ist gewöhnlich solid, seltener hohl mit solidem Knoten (*Scroph. vernalis*, *Collinsia*, ältere Stengel von *Mimulus*) und zeigt manchmal Knotenschwellungen (*Mimulus luteus*, wenig *cardinalis*). Mechanisch am wichtigsten ist das Rohr, welches, wo kein solides Xylemrohr gebildet wird, aus den Xylemen und interxylären Libriformbrücken besteht (*Scrophularia*, *Collinsia*, *Mimulus*, oberer Teil der Fruchtstandsachse von *Digitalis* und *Verbascum*). Hinzukommen können extraphloemaler Hartbast (*Digitalis*, *Verbascum*, *Scrophularia*, *Mimulus cardinalis*, einige *Veronica spec.*) und subepidermales Kollenchym (*Verbascum*, *Veronica spec.*, *Collinsia*, *Scrophularia*).

Das Verhalten der einzelnen Formen in bezug auf die Gefäßbündelverbindungen ist verschieden, gemeinsam haben alle, daß im Internodium Bündelverbindungen fehlen, solange kein solides Rohr gebildet wird.

1. *Collinsia*, *Scrophularia nodosa* und *vernalis*. Die Blattstellung ist bei den ersteren Arten dekussiert, die dritte zeigt dekussierte Paare oder alternierende dreizählige Wirtel, der Stengel ist je nachdem vier- oder sechskantig; die Blätter sind seitenständig. Die Blattspur ist zweisträngig-unverschränkt, der Bündelverlauf wie bei den Labiaten, in jeder Stengelkante findet sich, wie dort, frühzeitig ein aus Spursträngen verschmolzener breiter Strang. Bei Übergang in den Blattstiel verschmelzen die Spurstränge zum Blattmittelnerven. Auf diese Weise stehen an den blattragenden Seiten die entsprechenden Kantenbündel in Verbindung, auf den nicht blattragenden Seiten fehlt eine

solche. Sämtliche Stränge der Achse sind so innerhalb zweier aufeinanderfolgender Knoten in seitlichem Zusammenhang. Bei *Collinsia* ist über dem Achselsproß ein nach unten offener Gefäßbündelbogen zwischen den Kantensträngen vorhanden. In den Stengelseiten stellen sich meist feine Zwischenstrangbildungen in wechselnder Zahl ein, die über dem Achselsproß gabelig an die Kantenstränge anzusetzen pflegen. Auf späterem Stadium wird das Cambium kontinuierlich, interfaszikular treten weitere Zwischenbildungen auf, in unteren Teilen verschmelzen die Bündel eventuell zum soliden Rohr. Bei *Collinsia* ist dies die Regel, bei *Scrophularia* ist es nur in untersten Internodien starker Exemplare der Fall.

2. *Mimulus luteus* und *cardinalis* zeigen dekussierte Blattstellung. Der Stengel ist bei *cardinalis* rund, bei *luteus* ungleich sechskantig: zwei abgerundete Kanten entsprechen den Blattmedianen des nächstoberen Knotens, dazwischen laufen jederseits zwei etwas genäherte scharfe Kanten. Im Stengel sind vier stärkere Bündel vorhanden, die bei *luteus* den scharfen Kanten entsprechen und die offenbar durch Verschmelzung aus lateralen, verschiedenen Blättern angehörenden Spurbündeln entstehen. Im entwickelten Sproß ist der Bündelverlauf folgender. Die Blattspuren sind dreisträngig, ihre Stränge in der Blattbasis verbunden; außerdem sind die einander zugekehrten Lateralstränge durch die Seitenverbindung¹⁾ verknüpft. Die Spurbündel steigen zwischen je zwei der starken Kantenbündel nebenläufig durch zwei Internodien ab, dann werden die lateralen Stränge mit den Kantenbündeln vereintläufig, während der mediane über dem dort vorhandenen Achselsproß durch gabeligen Ansatz eine Verbindung der starken Bündel herstellt. Auf diesem Zustand sind sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel (einschließlich der eintretenden Spurstränge) innerhalb von drei aufeinanderfolgenden Knoten seitlich in Verbindung. In älteren Stengelteilen treten Zwischenbündel auf und die vorhandenen Stränge verbreitern sich seitlich. Es verschmelzen dann gewöhnlich zunächst die lateralen Spurstränge schon im zweitunteren Internodium ihres Abstieges mit den Kantenbündeln, so daß sie dann nur durch ein Internodium frei verlaufen und schon in zwei Knoten sämtliche Bündel seitlich zusammenhängen. Auch kommt in unteren Knoten älterer Exemplare manchmal ein vollkommener Anastomosengürtel vor, indem an den nicht blattragenden Stengelseiten die durch die

1) Vgl. oben p. 229.

lateralen Spurstränge verbreiterten Kantenbündel mit den vorbeilaufenden medianen Spursträngen anastomosieren. Selten und höchstens in unteren Internodien fruktifizierender Exemplare führt die Zwischenstrangbildung bei *luteus* zum soliden Bündelrohr, während ein solches bei *cardinalis* (fruktifizierend) schon in mittleren Internodien vorhanden ist. Das Cambium wird bei beiden Arten kontinuierlich, bei *luteus* ist der Zuwachs gering, bei *cardinalis* kann er das solide Bündelrohr noch ziemlich kräftig verstärken.

3. *Digitalis lutea*, *Verbascum thapsiforme*, *Veronica*. Die Blattstellung wurde bei *Digitalis* als eine $\frac{2}{5}$ -, bei *Verbascum* als eine $\frac{3}{8}$ -Spirale, bei *Veronica* gewöhnlich dekussiert gefunden: *Beccabunga*, *Anagallis*, *scutellata*, *longifolia*, *Chamaedrys*, *caucasica*, *neglecta*; bei den letztgenannten beiden Arten wurde ein Übergang der opponierten Blattstellung in eine wechselständige beobachtet, ebenso oberwärts an *azurea*, die gewöhnlich zwei- oder dreizählige Wirtel besitzt; *V. virginica* weist drei- bis sechszählige Wirtel auf.

Die Blattspuren sind breit einsträngig. Bei *Digitalis* verschmelzen sie bald zum soliden Rohr, das Cambium wird kontinuierlich und verstärkt das solide Bündelrohr noch. Ähnlich liegen die Verhältnisse bei *Verbascum* (das solide Rohr tritt später auf als bei *Digitalis*), bei dem der sekundäre Zuwachs beträchtlich ist. Bei beiden Formen sind in fruktifizierenden Sprossen nur im oberen Teil der Infloreszenzachse die Bündelrohre nicht solid geworden. Das Rohr bleibt von ein- bis zweireihigen parenchymatischen Markstrahlen durchsetzt. Noch früher und weitgehender verschmelzen die Spurstränge bei den *Veronica*-Arten zum soliden Rohr, dem hier Markstrahlen vollkommen fehlen. Schon wenige Millimeter unter dem Gipfel sind keine Spurstränge auf dem Querschnitt mehr zu unterscheiden (*Beccabunga*), an blühenden Sprossen ist das Rohr bis in die Blütenstandsachsen solid (z. B. *V. azurea*, *longifolia*).

JUEL¹⁾ hat die Entwicklungsgeschichte von *V. longifolia* untersucht und gefunden, daß das Procambium „einen vollständigen Ring bildet“ und daß „schon in sehr frühen Stadien ein vollständiger Holzring ausgebildet ist, der von keinen Markstrahlen unterbrochen wird“.

1) JUEL, H. O., De tela fibrovasali Ver. long. L. Om byggnaden och utvecklingen af stammens fibrovasalväfnad hos Ver. long. L. (Über den Bau und die Entwicklung des Fibrovasalgewebes des Stammes von Ver. long. L.). Acta horti Bergiani, Bd. II. Stockholm 1892. Referat im Just 1892, I, p. 572.

Das frühzeitige Solidewerden des Bündelrohres wurde außer bei den drei genannten Arten ferner bei allen untersuchten *Veronica*-formen beobachtet: *V. Chamaedrys*, *caucasica*, *neglecta*, *gentianoides*, *virginica*, *Anagallis* und *scutellata*; von NÄGELI¹⁾ wurde es bei *V. incisa* Ait. gefunden. Das kontinuierliche Rohr von *Veronica* kann sich noch durch sekundäres Cambiumwachstum verstärken (z. B. bei *V. azurea* und *longifolia*).

Auch bei *Melampyrum arvense* L., das vergleichsweise untersucht wurde, verbreitern sich die Spurstränge und verschmelzen frühzeitig zum soliden Rohr, welches durch sekundäres Dickenwachstum in unteren Teilen noch verstärkt wird.

Ranunculaceen.

Die Ranunculaceen besitzen gegen- oder wechselständige Blätter und in den oberirdischen Stengeln meist getrennte Gefäßbündel²⁾. Gerade die letztere Eigentümlichkeit macht sie für die vorliegende Untersuchung besonders interessant. Untersucht wurden drei Arten mit opponierten Blättern: *Ammone japonica* S. und Z., *Clematis recta* L. und *Clematis Vitalba* L., und neun Arten mit spiraliger Blattstellung: *Ranunculus lanuginosus* L., *R. sceleratus* L., *Caltha palustris* L., *Thalictrum elatum* Jacq., *Th. maius* Jacq., *Aconitum Lycoctonum* L., *A. Fischeri* Rchb., *Delphinium spec.* und *D. Staphysagria* L.

All diese Formen sind mehr oder minder verzweigt, eine Knotenschwellung ist nur bei *Clematis Vitalba* angedeutet, bei den übrigen fehlt sie ganz. Die Achse ist solid (*Anemone*, *Clematis*, *Aconitum*, *D. Staphysagria*), hohl mit solidem Knoten (*Ranunculus*, *Caltha*, *Thalictrum*) oder ganz hohl (*Delphinium spec.*) Das mechanische System besteht bei *Caltha* und *Ranunculus* im wesentlichen aus sklerenchymatischen Scheiden um die Bündel, bei den übrigen Arten außer *Cl. recta* aus einem rindenständigen Festigungsrohr, in welches die Belege der äußeren oder aller Bündel hineinreichen. Bei *Cl. recta* begleiten kräftige Sklerenchymschienen die Bündel auf ihrer Außenseite. Hinzukommen kann subepidermales Kollenchym (*Clematis*). Die interfaszikularen Partien sind vielfach in ihrem äußeren Teil sklerenchymatisch (*Clematis*, *Aconitum Fischeri*, *Anemone*, *Thalictrum*), teils auch

1) l. c. p. 96.

2) ENGLER-PRANTL III, 2, p. 43.

der äußere Teil des Markes (*Clematis*). Bei *Ran. lanuginosus* ist das Rindenparenchym etwas sklerotisch.

In bezug auf die Bündelverbindungen können wir die untersuchten Arten in drei Gruppen einteilen:

I. Gruppe: Blätter opponiert, Bündelverbindungen im Internodium fehlen vollständig: *Clematis Vitalba*, *Cl. recta*, *Anemone japonica*. Die erstgenannte *Clematis* ist zwar ein oberirdisch ausdauerndes Holzgewächs, doch schien es nicht uninteressant, ihre einjährigen krautigen Triebe mit den krautigen *Ranunculaceen* zu vergleichen. *Cl. recta* ist eine Staude. Beide Arten besitzen dreisträngige Spuren, deren Stränge in der Blattbasis durch Anastomosen oder gabelig ansetzende blatteigene Stränge verbunden sind. Bei *recta* lösen sich manchmal einzelne oder alle Spurstränge im Blattstiel in mehrere kleinere Stränge auf, die an der Eintrittsstelle entweder vereintläufig werden oder anastomosieren. Bei *Vitalba*¹⁾ sind die einjährigen Triebe sechskantig, die Kanten alternieren in den aufeinanderfolgenden Internodien. In jeder Kante läuft ein stärkeres Bündel (im nächstoberen Knoten eintretende Spurstränge), in jeder Stengelseite gewöhnlich ein schwächeres (stammeigene Zwischenstränge). Die herabkommenden Kantenbündel teilen sich kurz oberhalb des Knotens gabelig und setzen sich mit ihren Gabelästen an die eintretenden Spurstränge an²⁾. Auf diese Weise kommt im Knoten ein vollkommener Bündelgürtel zustande, an dem die eintretenden Spurstränge teilnehmen. Die Zwischenstränge des Internodiums setzen sich an den Knotengürtel an.

Bei *Cl. recta* verschränken sich die eintretenden Spurstränge mit Stengelbündeln, im Knoten anastomosieren sämtliche Bündel (zum Teil mehrfach) und bilden so ebenfalls einen vollkommenen Gürtel, an dem die eintretenden Spuren teilnehmen.

Das Bündelrohr beider Arten ist dicht, bei *recta* fanden sich in einem 5 mm starken Internodium 36 mehr oder weniger starke Stränge, offenbar zum Teil Zwischenstränge.

Bei *Anemone* stehen die Blätter annähernd dekussiert; an unteren Paaren umfaßt das eine Blatt das andere, die Achsel sprosse übergipfeln den Hauptsproß; dieser trägt im untersten Knoten häufig noch ein drittes (wohl auch viertes) zu den anderen gekreuztes Blatt (mit Achsel sproß), welches direkt oberhalb der

1) Vgl. hierzu NÄGELI, l. c. p. 110; DE BARY, l. c. p. 470 u. 475.

2) Näheres s. NÄGELI, l. c. p. 110 f.

beiden anderen steht, so daß scheinbar dieser Knoten drei Blätter trägt. Die Blätter der oberen Paare (am Achsel sproß) umfassen einander nicht.

Die Blattspur ist vielsträngig (als Minimum in oberen Blättern fünf, als Maximum in unteren 19 Stränge beobachtet), ihre Stränge treten mit Stengelbündeln verschränkt ein, fassen deren mehrere zwischen sich, durchbrechen das Bündelrohr und dringen ins Mark ein, um sich abwärts der Peripherie allmählich wieder zu nähern. Man findet daher auf dem Querschnitt eines Internodiums mehrere (bis fünf) ineinander übergehende Kreise von Bündeln, von denen die zentral gelegenen die stärksten sind. Oberhalb und unterhalb der Durchtrittsstelle eines Spurstranges durch das Bündelrohr anastomosieren seine Grenzstränge. Außerdem sind die Bündel sämtlicher Kreise, auch die eintretenden Spurstränge, miteinander im Knoten durch Anastomosen verbunden. Es findet sich daher einerseits um den Hauptsproß, andererseits um die Basis jedes Achsel sproßes herum ein vollkommener Knotengürtel; die drei Gürtel sind miteinander im Konnex. Es stehen also im Knoten sowohl die sämtlichen Bündel des Haupt- und der Achsel sprosse; als auch die eintretenden Spurstränge miteinander in seitlicher Verbindung.

Im Internodium fehlen der Anemone wie den Clematis-Arten Bündelverbindungen vollkommen. Während bei ersterer ein interfaszikulares Cambium durchaus fehlt, schließt sich bei Clematis auf späterem Stadium das Cambium zum kontinuierlichen Rohr. Bei *recta* kommt es in den interfaszikularen Teilen nur zur Abscheidung weniger Markstrahlzellen. Bei *Vitalba* dagegen findet ein kräftiges sekundäres Dickenwachstum statt; aber auch hier bleiben die 12 Bündel (selbst jahrelang) im Internodium seitlich getrennt.

In manchen Fällen nur treten in späteren Jahren nach SANIO¹⁾ und STRASBURGER²⁾ im Zuwachs der Markstrahlen schräg von Bündel zu Bündel verlaufende Zwischenstrangbildungen auf.

II. Gruppe: Blätter wechselständig, Bündelverbindungen auf den Knoten beschränkt: *Ranunculus lanuginosus* und *sceleratus*, *Caltha*, *Thalictrum elatum* und *maius*. Die Blattstellung folgt bei allen der $\frac{2}{5}$ -Spirale,

1) SANIO, Botanische Zeitung 1863, p. 127.

2) STRASBURGER, Über den Bau und die Verrichtungen der Leitungsbahnen, Jena 1891, p. 319.

bei *Ran. lanuginosus* sind die beiden untersten Blätter fast opponiert. Die Blattbasis umfaßt nur an unteren Blättern von *Thalictrum* den Stengelumfang ganz, sonst nur zu etwa ein bis zwei Dritteln. Bei *Caltha* sind die Bündel zu einem einfachen Rohr angeordnet, bei den übrigen Formen treten die Spurstränge durch die anderen hindurch und man findet auf dem Querschnitt mehrere Bündelkreise, die ineinander übergehen und deren stärkste Bündel am meisten zentral gelegen sind. Das Bündelrohr ist sehr locker bei *Caltha* (mittlere Bündelentfernung vier bis sechs Bündelbreiten), locker auch bei *Ranunculus*; bei *Thalictrum* dicht.

Die Blattspur ist mehrsträngig (*Caltha* dreisträngig) häufig an unteren Blättern vielsträngiger als an oberen (an *Ran. sceleratus* 3—5, *lanuginosus* 3—9; *Thal. maius* 3—19, *elatum* 9—17 Stränge beobachtet); ihre Stränge verschränken sich beim Eintritt in den Stengel mit axialen Bündeln, deren sie mehrere zwischen sich fassen (bei *Ran. sceleratus* 1—5); untereinander sind sie in der Blattbasis meist nicht sämtlich verbunden.

Bei *Caltha* in oberen, seltener in unteren Blattbasen die drei Spurstränge durch feine Anastomosen verbunden; bei *Ran. sceleratus* in unteren (5 Stränge) höchstens jederseits die Lateralstränge; bei *R. lanuginosus* in oberen (3 Stränge) gewöhnlich unverbunden, in mittleren (5 Stränge) jederseits die lateralen, in unteren hin und wieder zwei benachbarte Stränge; bei *Thalictrum* sind die Spurstränge über der Eintrittsstelle in die Achse ganz unverbunden, erst weiter distalwärts in dem scheidigen Blattgrund verbunden.

Im Internodium fehlen Bündelverbindungen durchgängig. Im Knoten ist bei *Caltha* der Gürtel vollständig, er reicht um Haupt- und Achselsproß herum. An ihn sind die lateralen Spurstränge ziemlich regelmäßig, seltener die medianen durch kleine Anastomosen angeschlossen.

Bei *Ranunculus lanuginosus* besteht der Knotengürtel zwischen den äußeren Begrenzungssträngen der Spur aus kräftigen Anastomosen, auf der der Blattmediane abgewandten Seite des Stengels wird er durch feine Bündelanastomosen vervollständigt, welche die Stengelbündel in verschiedener Höhe verknüpfen. Selten fehlt dort die eine oder andere Verbindung (höchstens in oberen Knoten), so daß der Gürtel dann partiell erscheint. Auch oberhalb des Achselsprosses anastomosieren sämtliche Stengelbündel miteinander, so daß — wenn man so sagen will — sich eine Abzweigung des Gürtels über die Basis des Achselsprosses hinwegzieht. Von den eintretenden Blattspursträngen sind die

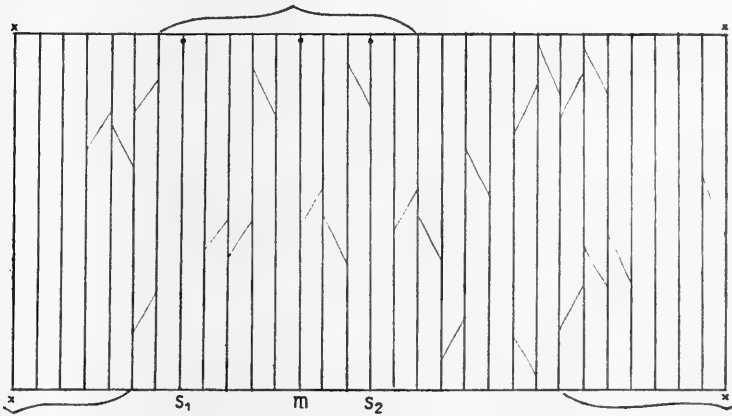
lateralen meist, weniger häufig die medianen durch kleine Anastomosen an den Gürtel angeschlossen.

Bei *Ran. sceleratus* wird der Gürtel partiell ausgebildet. Er spannt sich zwischen den Grenzsträngen der Spur aus; in unteren Knoten, häufig auch in oberen, sind jederseits noch ein bis zwei weitere Stränge angeschlossen. Für gewöhnlich sind (besonders in unteren Teilen) sämtliche eintretenden Spurstränge mittels kleiner Anastomosen am Gürtel beteiligt. Durch diesen partiellen Gürtel werden durchschnittlich etwa die Hälfte der oberhalb des Knotens im Stengel vorhandenen Bündel verbunden (z. B. 15 von 29; 14 von 26; 10 von 20). Der anodische Lateralstrang der Spur nimmt am zweitunteren Gürtel teil, der Medianstrang pflegt (als letzter Strang auf der kathodischen Seite) an denselben Gürtel angeschlossen zu sein, während der kathodische Lateralstrang schon im nächstunteren Gürtel beteiligt ist. Daher stehen, selbst wenn die eintretenden Spurstränge alle nicht an den eigenen Gürtel angeschlossen sein sollten, innerhalb von drei Knoten sämtliche Stränge seitlich in Beziehung.

Die beiden *Thalictren* verhalten sich übereinstimmend. Bei ihnen ist, je nachdem die Blattbasis ganz (untere Teile) oder nur teilweise (oben) den Stengel umfaßt, ein vollkommener oder partieller Knotengürtel ausgebildet; in letzterem Fall laufen auf der dem Blatt abgewandten Stengelseite einige Bündel frei vorbei. Der Gürtel kommt durch weitgehendes Anastomosieren, Verschmelzen und Sichwiederteilen der Bündel zustande, an dem sämtliche Bündelkreise des Stengels, doch nicht die eintretenden Spurstränge teilnehmen. Manchmal findet das eine oder andere Bündel keinen Anschluß an den Gürtel und läuft frei vorbei, ist aber dann im nächstunteren Knoten angeschlossen; in zwei, höchstens drei aufeinanderfolgenden Knoten stehen alle Bündel eines Knotens (die eintretende Spur mitgerechnet) miteinander in Verbindung. Wo ein Achselsproß vorhanden ist, werden die Spurstränge, die in der Blattbasis unverbunden sind, an ihrer Eintrittsstelle in das axiale Rohr durch seinen Bündelansatz indirekt verknüpft. Seine Gefäßbündel nämlich legen sich (ähnlich wie bei den Umbelliferen) über seiner Insertionsstelle zu zwei nach beiden Seiten divergierenden Stämmen aneinander, welche sich oberhalb der eintretenden Blattspurstränge in der wulstartig verdickten Rinde des Hauptsprosses halten und mit kleinen Bündelästchen auf ihnen inseriert sind.

Allen Formen der zweiten Gruppe geht ein interfaszikulares Cambium und überhaupt ein sekundäres Cambiumwachstum vollständig ab.

III. Gruppe: Blätter wechselständig, Bündelverbindungen in Knoten und Internodium vorkommend: *Aconitum Lycoctonum*, *A. Fischeri*, *Delphinium spec.* und *Staphysagria*. Die Blätter sind nach der $\frac{2}{5}$ - bis $\frac{3}{8}$ -Spirale angeordnet, bei *Delphinium spec.* stehen öfter zwei bis drei Blätter fast auf gleicher Höhe. Bei dieser Pflanze bilden die Bündel auf dem Querschnitt annähernd einen Kreis, bei den übrigen Formen sind mehrere ineinander übergehende Bündelkreise vorhanden. Das Bündelrohr ist locker (*Lycoctonum*) oder dicht. Die Stränge der dreisträngigen (bei *Lycoctonum* an unteren Blättern fünf-



Textfig. 4. *Aconitum Fischeri*. Anastomosensystem eines fünftunteren Internodiums. Schematisch. Näheres im Text.

strängigen) Blattspuren treten mit je mehreren (bei *Lycoctonum* ein bis zwei) Stengelbündeln verschränkt in die Achse ein; in der Blattbasis pflegen sie zu anastomosieren (bei *Staphysagria* oft mehrfach). Im Knoten von *Aconitum Lycoctonum* anastomosieren über den Bündellücken deren Grenzstränge, ebenso die dazwischenlaufenden Stengelstränge. Es ist dadurch stets ein partieller Gürtel zwischen den äußeren Grenzsträngen der Spur vorhanden. Dieser umfaßt ungefähr die Hälfte der oberhalb des Knotens vorhandenen Bündel (z. B. 8 von 15). Gewöhnlich ist er beiderseits noch durch Anschluß der ein bis zwei benachbarten Stengelstränge mittels (stets sehr feiner) Anastomosen verlängert. In unteren Knoten wurde in einigen (seltenen) Fällen ein voll-

kommener Gürtel beobachtet. Die eintretenden Blattspuren stehen mit dem eigenen Gürtel nicht in Verbindung. Der kathodische Lateralstrang, respektive bei fünfsträngiger Spur die beiden kathodischen Lateralstränge, nehmen am nächstunteren Gürtel teil, der Medianstrang ist im zweitunteren Knoten kathodischer Grenzstrang der dort eintretenden Spur; er und die anodischen Lateralstränge sind an diesem zweitunteren Gürtel beteiligt. In drei Knoten ist also durch die partiellen Gürtel alles (auch eintretende Spur des obersten) seitlich verbunden. Die Verbindung oberhalb des Medianstranges zwischen seinen Grenzsträngen wird durch eine meist sehr steile Anastomose dargestellt, deren unteres Ende einige Millimeter über der Blattansatzstelle liegt und die sich über mehrere (2—4) cm in das darüber befindliche Internodium hinauferstrecken kann. Wenn man diese Verbindung auch als Internodialanastomose betrachten kann, so ist sie doch durch ihre Beziehung zum darunterliegenden Knoten fixiert. Hin und wieder finden sich im Internodium einzelne, ebenfalls steile Bündelanastomosen, welche keine derartige Beziehung zu haben scheinen.

Bei *Aconitum Fischeri* findet sich ein ähnlicher Anastomosengürtel zwischen den äußeren Spurgrenzsträngen, an den noch ein bis zwei benachbarte Stengelstränge angeschlossen sein können. Die Internodialanastomosen sind viel zahlreicher als an voriger Art. Sie werden durch kleine Bündelchen dargestellt, die sich von einem größeren ablösen und schräg aufwärts laufend an das benachbarte anlegen. In anderen Fällen läuft zwischen zwei größeren Bündeln ein kleines in dem Zwischenraum herüber und hinüber, verschmilzt streckenweise bald mit dem einen, bald mit dem anderen der Bündel und stellt so mehrere übereinanderliegende Anastomosen dar. Oder eines der kleinen Bündelchen (vermutlich Zwischenstränge) teilt sich mitten im Internodium gabelig und die Gabeläste verschmelzen mit den benachbarten Strängen. Auf diese Weise waren an noch nicht blühenden Sprossen in mittleren Internodien zahlreiche Bündel miteinander verbunden.

In dem Beispiel eines beliebig herausgegriffenen, 2,5 cm langen Internodiums (fünftunteres einer blühenden Pflanze), dessen Stränge in Textfig. 4 schematisch dargestellt sind, umschließt die untere Klammer die im nächstunteren, die obere die im nächstoberen Knoten miteinander durch partielle Bündelgürtel verbundenen Stengelstränge s_1 , m und s_2 sind die im nächstoberen Knoten austretenden Spurstränge, die an dem dortigen Gürtel nicht beteiligt sind. Zwischen den 30 Strängen ist im Internodium 19mal die Verbindung vorhanden (viermal doppelt), während sie 11 mal fehlt. Berücksichtigt man die

beiden Bündelgürtel mit, so sieht man, daß nur das einzige Bündel s_1 nicht mit einem Nachbarstrang in Verbindung steht, und daß zwischen den Bündeln, welche an den Knotengürteln unbeteiligt sind, nur in einem Falle die Verbindung fehlt. (s_1 ist in der Blattstielbasis mit m verbunden, es sind also sämtliche Bündel tatsächlich in seitlichem Konnex.)

Durch die partiellen Gürtel allein sind innerhalb von drei Knoten sämtliche Bündel eines Knotens exklusive, innerhalb von vier Knoten inklusive eintretender Spurstränge seitlich in Verbindung. Durch Gürtel und Internodialverbindungen kann diese Verknüpfung schon in einem Internodium und den beiden anschließenden Gürteln erreicht werden, ist in mittleren und unteren Stengelteilen aber für gewöhnlich erst in zwei Internodien und den beiden zugehörigen Knoten verwirklicht.

Bei *Delphinium spec.* umfaßt der partielle Knotengürtel etwas über ein Drittel des Stengelumfangs; die eintretende Blattspur ist auch hier nicht an den Gürtel angeschlossen, die Verbindungsanastomosen sind über den Bündellücken kräftig und ziemlich steil, dazwischen feiner und gewöhnlich viel weniger steil (vgl. Textfig. 5). Im Internodium sind unabhängig von den Blattansatzstellen regelmäßig feine, mehr oder weniger schräge Anastomosen vorhanden, deren Zahl ziemlich gering ist. Durch die Gürtelbildungen allein sind sämtliche in einem Knoten vorhandenen Stränge (mit dort eintretender Spur) innerhalb von vier aufeinanderfolgenden Knoten ($\frac{3}{8}$ -Stellung) verbunden. Die Internodialanastomosen erscheinen nicht häufig genug, um die Verbindung regelmäßig in einer kürzeren Strecke zu ermöglichen.



Textfig. 5. *Delphinium spec.* Partielle Anastomosengürtel des Knotens zwischen den Spurgrenzsträngen (g, g). s_1, m, s_2 die drei Blattspurstränge.

Delphinium Staphysagria verhält sich ähnlich wie die vorige Art. Die Grenzstränge anastomosieren über den Blattlücken miteinander, häufig dagegen die dazwischen durchlaufenden Stengelstränge nicht, so daß nur in manchen Fällen ein partieller Knoten-

gürtel resultiert. Die eintretenden Spurstränge sind nicht angeschlossen. Die Internodialanastomosen finden sich viel häufiger als bei voriger Art, und zwar verbinden sie sowohl Bündel des äußeren Kreises unter sich, sowie Bündel der innern Kreise unter sich, als auch verschiedenen Kreisen angehörende Bündel miteinander. Ich glaube behaupten zu dürfen, daß durch Knoten- und Internodialanastomosen in der Regel sämtliche in einem Knoten vorhandenen Bündel (samt eintretender Spur) in dem Raume zwischen drei bis vier aufeinanderfolgenden Stengelknoten in seitlicher Beziehung stehen.

Ein sekundäres Cambiumwachstum fehlt auch den Formen der dritten Gruppe im allgemeinen. Nur bei der unbestimmten *Delphinium*-Spezies treten in älteren Stengelteilen interfaszikuläre Teilungen auf, welche zur Bildung eines kontinuierlichen Cambiumringes führen, ohne daß aber durch den (geringen) Zuwachs eine seitliche Verbindung der Stränge hergestellt wird.

(Compositen.)

Anhangsweise sei hier noch einiges über *Carduus nutans* L. mitgeteilt. Ich hätte die mannigfaltige Familie der Compositen gern näher in den Kreis der Untersuchung gezogen, aber die vorgeschrittene Jahreszeit brach diese ab. *Carduus nutans* besitzt $\frac{2}{5}$ - bis $\frac{3}{8}$ -Blattstellung, die Blattbasis ist etwa halbumbfassend, sie läuft auf der kathodischen Seite gewöhnlich durch zwei, auf der anodischen durch drei Internodien am Stengel herab, so daß dieser fünf Flügel zeigt. Die Achse ist verzweigt, später meist etwas hohl. Die Blattspur wird durch eine mediane (drei- bis fünf-strängig-nebenläufige) Stranggruppe, die sofort in das axiale Rohr eintritt, und jederseits einen lateralen Strang dargestellt, welcher in einer der geflügelten Stengelkanten abwärts läuft, um sich später an ein axiales Bündel anzusetzen. Sämtliche Stränge sind in der Blattbasis durch Anastomosen verbunden. Oberhalb der Bündellücke der medianen Stranggruppe respektive des Achsel sprosses ist regelmäßig eine Verbindungsanastomose der Grenzstränge vorhanden. Ebenso finden sich etwas tiefer ziemlich regelmäßig schräge Verbindungen zwischen diesen Grenzsträngen und den zwei ersten Nachbarbündeln, so daß dann ein partieller Knotengürtel vorliegt. Im Internodium sind regelmäßig zahlreiche Anastomosen vorhanden (vgl. die Textfig. 7 und 8), die zum Teil von feinen Zwischensträngen ausgehen. In mittleren und unteren

Stengelteilen sind sämtliche Bündel der Achse innerhalb von ein bis zwei Internodien seitlich in Verbindung. Die Zwischenstränge und Anastomosen, die vor Auftreten des Cambiumwachstums entstehen, werden nach Kontinuierlichwerden des Cambiums wie die ursprünglichen Bündel radial verstärkt, ohne daß ein solides Bündelrohr zustande kommt.

Zusammenfassung der Gruppe C.

Bei den untersuchten Familien findet sich einsträngige (einige Primulaceen, einige Scrophulariaceen) und mehrsträngige Spur. In letzterem Fall bleiben die Stränge in der Blattbasis nur selten unverbunden (*Lysimachia ciliata*, *Parietaria*, *Euphorbia*), gewöhnlich sind sie verbunden: entweder laufen sie zum Blattmittelnerven zusammen (*Anagallis*, *Lysimachia nemorum*, *Collinsia*, *Scrophularia*, *Cannabis*), oder sie anastomosieren im Blattgrund zum Teil (*Caltha*, *Ranunculus*) oder sämtlich (*Humulus*, *Boehmeria*, *Urtica*, *Mercurialis*, *Mimulus*, *Clematis*, *Thalictrum*, *Aconitum*, *Delphinium*, *Carduus*; bei den Balsaminen liegen die Verbindungen schon in der Achse), oder die Spurstränge treten durch ihren Ausschluß an den Knotengürtel in Kommunikation (*Anemone*). HANSTEINSche Seitenverbindung zwischen den Spuren der Blätter eines Paares findet sich bei *Humulus* und *Mimulus*.

Durch Anastomosen sind die eintretenden Spurstränge an den Knotengürtel außer bei *Anemone* auch bei *Clematis*, einzelne gewöhnlich auch bei *Caltha* und *Ranunculus* angeschlossen, durch Verschmelzung der kantenläufigen Spurstränge nehmen sie bei den Balsaminen, *Anagallis*, *Collinsia*, *Scrophularia* teil, bei den von mir untersuchten *Lysimachien* nach Eintritt des soliden Bündelrohres.

Auch bei den Familien der Gruppe C sind die Stengelbündel innerhalb weniger aufeinanderfolgender Stengelglieder miteinander in seitlicher Verbindung. Wie die folgende Tabelle zeigt, ist dabei kein wesentlicher Unterschied zwischen Pflanzen mit wechselständigen und solchen mit wirteligen Blättern, nur wird bei letzteren gewöhnlich die Verbindung in weniger Stengelgliedern erreicht als bei den Pflanzen mit abwechselnden Blättern.

Es ist angegeben, in wieviel Knoten oder Internodien mittlerer und unterer Stengelteile die Verbindung sämtlicher Bündel eines Knotens (samt dort eintretender Spur) verwirklicht ist. *w* bedeutet opponierte oder wirtelige, *α* abwechselnde Blattstellung.

- Primulaceen: *Lysimachia nemorum* (w) und *Anagallis* (w) in 2 Knoten; übrige *Lysimachien* (a oder w): 1 Internodium.
- Balsaminaceen: a : *J. parviflora*, *amphorata*, *fulva*, *Nolitangere*: in 5 Knoten; w : *J. glanduligera* in 2 Knoten; unterstes Internodium (a und w): solides Rohr.
- Cannabaceen: *Humulus* (w): 2—3 Knoten; *Cannabis* (w): 2 Knoten, (a): 4 Knoten, untere Teile: 1 Internodium.
- Urticaceen: *Urtica* (w): 2 Knoten; *Boehmeria* (w): 2—3 Knoten, unten: 1 Internodium; *Parietaria* (a): 5 Knoten.
- Euphorbiaceen: *Eu. Lathyris* (w): mittlere Teile: eventuell 3 Knoten, in unteren Teilen, wie *Eu. altissima* (a) schon in mittleren: 1 Internodium; *Mercurialis* (w): 1—2 Knoten, *annua* in unteren Teilen: 1 Internodium.
- Scrophulariaceen: *Mimulus* (w) mittlere Teile: 2—3 Knoten, unterste Teile eventuell (*luteus*) oder schon mittlere (*cardinalis*): 1 Internodium; *Collinsia* (w) und *Scrophularia* (w): 2 Knoten, untere Teile eventuell 1 Internodium; *Digitalis* (a), *Verbascum* (a): 1 Internodium; *Veronica* (w): schon frühzeitig 1 Internodium.
- Ranunculaceen: *Clematis* (w) und *Anemone* (w): 1 Knoten; *Caltha* (a) und *Ranunc. lanuginosus* (a): 1—2 Knoten; *Ac. Fischeri* (a): 2 Knoten + 1—2 Internodien; *Thalictrum* (a): 2—3 Knoten; *Ran. sceleratus* (a) und *Ac. Lycocotnum* (a): 3 Knoten; *Delph. Staphysagria* (a): 3—4 Knoten + 2—3 Internodien; *Delph. spec.* (a): 4 Knoten.
- Compositen: *Carduus* (a): 1—2 Internodien + 1—2 Knoten.

Aus der Aufstellung ergibt sich, daß auch in der Gruppe C die Beschränkung der Bündelverbindungen auf den Knoten vorherrscht, sei es, daß die Stränge dort durch Anastomosen verknüpft sind, sei es daß die ursprünglich getrennten Bündel dort frühzeitiger als im Internodium seitlich verschmelzen; beides kommt bei a - und bei w - Stellung vor. Ebenso auch die Verschmelzung zum soliden Bündelrohr.

Ein geringer Unterschied zwischen Pflanzen mit wechselständigen und opponierten resp. wirteligen Blättern, der bei sämtlichen untersuchten Formen durchgreift, besteht darin, daß Bündelanastomosen im Internodium bei getrenntbleibenden Bündeln nur bei den ersteren auftreten: *Aconitum Lycocotnum* und *Fischeri*, *Delphinium spec.* und *Staphysagria*, *Carduus nutans* (vgl. oben die *Fumariaceen*, *Papaveraceen*, *Cruciferen* und unten die Aufstellung der Typen).

III. Allgemeiner Teil.

Zusammenfassung.

Wenn wir aus den in den drei Einzelzusammenfassungen hervorgehobenen Punkten das Fazit ziehen, so erhalten wir folgendes wesentliche Resultat.

In erwachsenen, vielfach auch schon in jungen Stengelteilen sind die sämtlichen axialen Bündel bei der weitaus größeren Mehrzahl der untersuchten Formen innerhalb weniger Stengelglieder miteinander in seitlicher Verbindung. Im allgemeinen kommt diese Verbindung innerhalb von 1—4 aufeinanderfolgenden Knoten respektive Internodien zustande, seltener erst in 5 oder 6 Stengelgliedern.

Dabei zeigt sich, daß bei opponierter respektive wirteliger Anordnung der Blätter die Verbindung durchschnittlich in weniger Stengelgliedern erreicht wird als bei wechselständiger. Bei den w -Familien¹⁾ sind zur Verbindung sämtlicher Bündel 1—3, vorherrschend 1—2 Knoten oder Internodien notwendig, während bei den α -Familien 1—6, vorherrschend 2—4 Knoten respektive Internodien dazu nötig sind. Bei den gemischten Familien tritt diese Beziehung ebenfalls vielfach hervor (vgl. Urticaceen, Ranunculaceen, Balsaminaceen), besonders deutlich, wenn α -Stellung in w -Stellung übergeht: *Cannabis* (α 4, w 2 Knoten), vgl. auch untere Teile von *Geranium rotundifolium* (α 4—5, w 3 Knoten).

Von dieser im allgemeinen geltenden Beziehung kommen allerdings im einzelnen Abweichungen vor. So muß sich das Verhältnis bei Vertretern einer Familie umkehren, wenn bei α -Stellung das Bündelrohr solid wird (*Lysimachia ephemereum*), während die Bündel bei w -Stellung getrennt bleiben (*Anagallis*).

Der allgemeine Vorteil des Zahlenverhältnisses zugunsten der Pflanzen mit wirteligen Blättern ist nichts Auffallendes, denn es ist klar, daß eine Pflanze, die z. B. die Verbindung ihrer Bündel durch partielle Knotengürtel zwischen den Spurgrenzsträngen herstellt, in weniger Knoten die Verbindung sämtlicher axialen Bündel erreichen muß, wenn im Knoten zwei oder mehr dieser partiellen Gürtel vorhanden sind, als wenn nur einer sich dort vorfindet.

1) Vgl. oben p. 261.

An dem Zustandekommen dieser Verbindung der axialen Bündel wirkt sehr häufig der Umstand mit, daß die Stränge mehrsträngiger Blattspuren vor ihrer Eintrittsstelle in die Achse durch Anastomosen oder anderweitig in Kommunikation stehen.

Von den 164 daraufhin genauer untersuchten Arten ist bei 158 in mittleren und unteren Teilen die Verbindung innerhalb weniger Stengelglieder erreicht, nur 6 (= 3,66%), fügen sich nicht in die allgemeine Regel. Es sind dies 2 Papaveraceen, 2 Malvaceen und 2 Asperifoliaceen. Es sind jedoch bei den beiden Papaveraceen (*Argemone*, *Glaucium*) Bündelanastomosen im Internodium vorhanden, nur bleiben sie dort wenig zahlreich, bei je einer der Malvaceen (*Anoda*) und der Asperifoliaceen (*Borrago*) wird das Bündelrohr in den untersten Teilen solid, und bei diesen wie bei den beiden letzten Arten (*Malope*, *Symphytum*) finden sich Anastomosen über den Bündellücken. Es ist also auch bei diesen sechs Formen eine gewisse Tendenz zur Bündelverbindung zu konstatieren.

Ich glaube nach all dem berechtigt zu sein, mit der durch die Beschränkung auf das untersuchte Material nötigen Reserve folgenden Satz auszusprechen.

Es ist eine äußerst weit verbreitete Eigenschaft der krautigen Dicotylen, ihren primären Gefäßbündelverlauf, wenn nötig, durch nachträgliche Veränderungen derartig zu modifizieren, daß in mittleren und unteren Stengelteilen der erwachsenen Pflanze sämtliche in einem Knoten vorhandenen Stränge, eingerechnet die dort eintretenden Spurstämme, innerhalb weniger aufeinanderfolgender Stengelglieder (Knoten oder Internodien) miteinander in seitlicher Verbindung stehen. Die Anzahl dieser Knoten oder Internodien überschreitet gewöhnlich die Zahl 5, vielfach auch die Zahl 4 nicht.

Typen der Gefäßbündelverbindungen.

Der Modus der seitlichen Verbindung der Gefäßbündel ist verschieden (vgl. die Einleitung). Es kommen folgende Fälle und deren Kombinationen in Betracht:

1. Bündelanastomosen im Knoten vorhanden.
2. Bündelanastomosen im Internodium vorhanden.

3. Frühzeitiges seitliches Verschmelzen der Bündel im Knoten.
4. Frühzeitiges seitliches Verschmelzen: a) einzelner; b) aller Bündel im Knoten und Internodium.
5. Seitliches Verschmelzen zum soliden Rohr durch die Cambiumtätigkeit.

Es lassen sich darnach die folgenden Typen der Gefäßbündelverbindung aufstellen.

w bedeutet wieder opponierte oder wirtelige, *a* abwechselnde Blattstellung, sek. Dw. = sekundäres Cambiumwachstum.

Aus der Aufstellung ist ersichtlich, daß in sämtlichen Typen außer I 4 sich *w*- und *a*-Vertreter finden. Für jeden Typ sind Beispiele gegeben.

I. Bündel längere Zeit getrennt bleibend (*a* und *w*).

1. Bündelanastomosen fehlen ganz oder fast ganz, ein Knotengürtel kommt nicht zustande; es können sich einzelne Anastomosen im Knoten finden (über der Lücke der einsträngigen Spur oder bei mehrsträngig-verschränkter Spur über den Bündellücken), aber durch die Knotenanastomosen wird nicht die Verbindung aller Stengelbündel in wenigen aufeinanderfolgenden Stengelgliedern hergestellt (*a* und *w*).
 - a. Auch durch sek. Dw. kein solides Rohr gebildet: Malope (*a*), Symphytum (*a*), oder dies höchstens in den alleruntersten Teilen: Anoda (*a*), Borrigo (*a*),
 - b. In mittleren und unteren Teilen durch das sek. Dw. solides Rohr gebildet: z. B. Euphorbia Lathyris (*w*), Eu. altissima (*a*), meiste Malvaceen (*a*) u. Asperifoliaceen (*a*).
2. Bündelanastomosen fehlen, durch frühzeitige Verbreiterung der Bündel im Knoten kommen dort Gürtelbildungen zustande (*a* und *w*).
 - a. In unteren Internodien bleiben die Bündel getrennt: z. B. Humulus (*w*), Caryophyllaceen zum Teil (*w*): Cerastium perfoliatum, Spergula, Arenaria, Lychnis coronaria.
 - b. Später wird durch das sek. Dw. das Bündelrohr auch im Internodium solid: z. B. Cannabis (*a* und *w*), Boehmeria (*w*), Caryophyllaceen zum Teil (*w*): Silene viridiflora, Cucubalus.

3. Bündelanastomosen im Internodium fehlen, im Knoten vorhanden. Durch die Knotenanastomosen Verbindung in einigen Stengelgliedern garantiert (α und w).

A. Im Knoten Anastomosen über der einsträngigen oder mehrsträngigen nebenläufigen Spur (α und w).

- a. Später kein solides Rohr¹⁾: Fumariaceen (α)
II. Gruppe.
- b. Durch sek. Dw. später eventuell solides Rohr: Nasturtium officinale (α) und Mimulus luteus (w) zeigen höchstens in den untersten Teilen, Mimulus cardinalis (w) schon in mittleren ein solides Rohr.

B. Gürtelbildungen im Knoten (bei verschränkter Spur). (α und w).

- a. Partieller Gürtel oder zwei partielle Gürtel (α und w).
 - α . Sek. Dw. fehlt vollkommen: Ranunculaceen zum Teil (α): Ranunc. sceleratus, Thalictrum (obere Teile); oder bringt keine Verbindung zum soliden Rohr hervor: z. B. Violaceen (α) zum Teil; Papilionaceen zum Teil (α): Trifolium, Astragalus, Hedysarum; Bupleurum (α); Parietaria (α); Valerianaceen zum Teil (w): Fedia, Valeriana.
 - β . Sek. Dw. erzeugt in unteren Teilen solides (Xylem-) Rohr: z. B. Melilotus (α).
- b. Vollkommener Gürtel (α und w).
 - α . Sek. Dw. fehlt ganz: Ranunculaceen zum Teil (α und w): Caltha (α), Ranunculus lanuginosus (α), Anemone (w); Polygonum Bistorta (α) und divaricatum (α); Phellandrium (α), Berula (α); Geraniaceen (w); oder bringt kein solides Rohr hervor: Clematis (w); Rumex (α), Oxyria (α); untere Teile von Levisticum (α) und Foeniculum (α); Mercurialis perennis (w).

1) Hierher kann man auch die oberen Teile von Cardamine amara rechnen, bei der in unteren Teilen schräge Anastomosen auftreten.

- β. In unteren Teilen wird durch das sek. Dw. ein solides Rohr gebildet: *Fagopyrum* (*a*); *Mercurialis annua* (*w*).

4. Anastomosen im Internodium vorhanden (nur *a*).

- a. Sek. Dw. fehlt vollkommen. Knotenanastomosen entweder nicht vor denen des Internodiums hervorgehoben: Fumariaceen I. Gruppe (über der dreisträngig-nebenläufigen Spur Anastomose der Grenzstränge); Papaveraceen zum Teil: *Eschscholtzia*, *Bocconia*, *Argemone*, *Glaucium*; *Delphinium Staphysagria*; Cruciferen zum Teil: z. B. *Bunias orientalis*; oder im Knoten deutlicher partieller Gürtel: Ranunculaceen zum Teil: *Aconitum*. Auf der Grenze stehen: Papaveraceen zum Teil: *Chelidonium*, *Papaver somniferum*.
- b. Sek. Dw. in unteren Teilen eintretend, im Knoten kann ein partieller Gürtel zustande kommen oder fehlen.
- a. Kein solides Rohr: *Carduus*; Cruciferen zum Teil: *Alliaria*; *Delphinium species*.
- β. In unteren Teilen durch sek. Dw. solides Rohr: Cruciferen zum Teil: z. B. *Thlaspi*, *Sisymbrium*.

II. Einige Bündel (kantenläufige Spurstränge) frühzeitig verschmelzend; dadurch und durch Knotenanastomosen oder Verschmelzung der Spurstränge im Blattstiel kommt die Verbindung zustande (*a* und *w*).

- a. Keine Bildung eines soliden Rohres: Labiaten (*w*) zum Teil: z. B. *Lamium*; Balsaminaceen (*a* und *w*) schwächere Exemplare; Primulaceen zum Teil: *Anagallis* (*w*); *Scrophularia* (*w*).
- b. In unteren Teilen solides Rohr durch Vermittlung des sek. Dw: Labiaten (*w*) zum Teil: *Scutellaria*, starke Exemplare von *Teucrium*, *Stachys*; Balsaminaceen (*a* und *w*): starke Exemplare von *Impatiens amphorata*, *parviflora*, *glanduligera*; *Scrophulariaceen* zum Teil (*w*): *Collinsia*.

III. Sämtliche Bündel mehr oder weniger frühzeitig zum soliden Rohr verschmelzend (α und w).

Zum Beispiel Campanulaceen (α); Resedaceen (α); Rubiaceen (w); Sileneen zum Teil (w): *Saponaria officinalis*, *Gypsophila*, *Tunica prolifera*; Alsineen zum Teil (w): *Cerastium tomentosum*, *Stellaria Holostea*; Primulaceen zum Teil (α und w): *Lysimachia vulgaris*, *punctata*, *ephemerum*, *ciliata*; Scrophulariaceen zum Teil: *Digitalis* (α), *Veronica* (w).

Beziehung der Typen zu systematischen Gruppen.

Wenn wir jetzt die Frage zu beantworten suchen, inwiefern stimmen die Typen der Bündelverbindungen mit systematischen Gruppen überein, so lehrt uns ein Blick auf die aufgestellte Tabelle zweierlei.

Einmal zeigen gewisse Familien einen recht einheitlichen Charakter, so die Campanulaceen, Rubiaceen, Geraniaceen.

Andererseits finden sich innerhalb gewisser Familien teilweise ziemlich starke Verschiedenheiten.

Diese sind öfter nur quantitativer Art. So ist es z. B. in der Gruppe der Sileneen, Alsineen, Cannabaceen, deren Bündel bei gewissen Arten nur innerhalb der Knoten seitlich verschmelzen, während sich bei anderen die Verschmelzung auf das Internodium ausdehnt. Ähnlich verhalten sich die Malvaceen, Asperifoliaceen, Papilionaceen, Labiaten, wo die Unterschiede auf früherem oder späterem Zustandekommen des soliden Rohres durch das Cambiumwachstum beruhen. Auch wenn bei gewissen Valerianaceen die beiden partiellen Gürtel des Knotens getrennt bleiben, während sie sich bei gewissen Arten zu einem vollständigen Gürtel vereinigen, kann man darin eine nur quantitative Verschiedenheit sehen.

Bei anderen Familien sind tiefgreifende Unterschiede vorhanden. So besitzt die eine Gruppe der Fumariaceen internodiale Bündelanastomosen, während diese der zweiten Gruppe vollkommen fehlen. Unter den Primulaceen verschmelzen die Bündel bei gewissen *Lysimachien* zum soliden Rohr, bei *Anagallis* und *Lysimachia nemorum* bleiben sie getrennt. Unter den Scrophulariaceen sind drei verschiedene Typen vertreten: *Mimulus* verhält sich ähnlich wie die zweite Gruppe der Fu-

mariaecen, Collinsia und Scrophularia wie die Labiaten, während Veronica, Verbascum und Digitalis ein solides Rohr zeigen. Auch die Ranunculaceen weisen trotz ihrer Übereinstimmung in dem Mangel einer Verbindung der Bündel durch sekundäres Cambium-Wachstum ziemlich weitgehende Verschiedenheiten auf. Es kommen vor:

Vollkommener Anastomosengürtel im Knoten bei Fehlen von Verbindungen im Internodium;

Partieller Knotengürtel bei Fehlen von Verbindungen im Internodium;

Internodialanastomosen bei Fehlen des Knotengürtels;

Internodialanastomosen in Verbindung mit einem partiellen Knotengürtel.

In manchen Fällen machen die Unterschiede auch vor den Gattungen nicht Halt: so gehören z. B. drei Corydalisformen zur ersten, zwei zur zweiten Gruppe der Fumariaceen.

Zusammenfassend läßt sich sagen: die verschiedenen Typen der Bündelverbindungen stehen in gewissen Fällen mit den systematischen Gruppen in Korrelation, während in anderen Fällen eine derartige Beziehung vermißt wird.

Ob sich die Art der Bündelverbindung in der systematischen Anatomie verwenden läßt, vielleicht in ähnlicher Weise, wie vielfach die Markstrahlen sich haben verwenden lassen, müssen weitere, speziell auf diesen Punkt gerichtete Untersuchungen ergeben.

Physiologische Bedeutung der Leitbündelverbindungen.

a) Stoffleitung.

Das Leitbündelgewebe vereinigt in sich zwei Funktionen, die der Stoffleitung und — wenigstens in seinem Xylemteil — auch die der Festigung des Pflanzenkörpers, für welche letztere noch ein spezifisch mechanisches Gewebe zur Verfügung steht.

Wirft man die Frage nach der physiologischen Bedeutung der Leitbündelverbindungen im krautigen Dicotylenstengel auf, so wird man diese in den beiden genannten Richtungen zu suchen haben. In der Frage nach ihrer Bedeutung für die Stoffleitung wird vorzugsweise das Experiment entscheiden müssen, während eine Diskussion der Bedeutung für die Festigung sich mehr auf

die vergleichende Anatomie stützen wird. Beide Fragen seien hier anhangsweise gestreift.

Man geht bei ihrer Beurteilung am besten von den sozusagen einfachsten Fällen der Bündelverbindung aus, in denen Anastomosen zwischen den Stengelsträngen vorhanden sind, ohne daß diese anderweitig verbunden werden. Dieser Fall ist verwirklicht z. B. bei den Fumariaceen, denen ein sekundäres Cambium-Wachstum vollkommen abgeht. Bei der ersten Gruppe dieser Familie (vgl. oben p. 197), bei der zahlreiche Bündelanastomosen im Internodium zerstreut vorkommen, erscheint ein Vergleich mit den Bündelanastomosen in der erwachsenen Laubspreite berechtigt.

HABERLANDT¹⁾ findet, gestützt auf Versuche an Ahornblättern, abgesehen von ihrer mechanischen Bedeutung die Hauptaufgabe der Bündelanastomosen der Blattspreite in der gleichmäßigen Wasserversorgung des Assimilationssystems, die noch garantiert bleibt, wenn auch einige Zuleitungsbahnen durch Verletzung (Tierfraß, Hagelschlag usw.) unterbrochen werden.

WIELER²⁾ hat einen Ausgleich der Wasservorgung durch die Leitbündelverbindungen in unverletzten Stengeln und Blättern gelehrt und ihn nur für anomale Verhältnisse (Unterbrechung einzelner Bahnen) zugegeben, obwohl einige seiner Versuche an Blättern einen solchen Ausgleich sehr wahrscheinlich machen. Er sagt selbst, daß bei Unterbrechung gewisser Blattbündel „eine lebhaftere Bewegung durch die Anastomosen stattfindet“. RIPPEL³⁾ hat (p. 63) für einige der von WIELER benutzten Versuchsblätter den Ausgleich von Lösungen experimentell zeigen können.

Neuerdings haben GERRESHEIM⁴⁾ und RIPPEL³⁾ in ihren zusammenhängenden Arbeiten durch zahlreiche Versuche gezeigt, daß bei ungleichmäßiger Transpiration einzelner Blattspreitenteile, überhaupt bei ungleichen Druckverhältnissen innerhalb der ein-

1) Phys. Anat., 4. Aufl., p. 350.

2) A. WIELER, Über den Anteil des sekundären Holzes der dicotyledonen Gewächse an der Saftleitung und über die Bedeutung der Anastomosen für die Wasserversorgung der transpirierenden Flächen. Pringsh. Jahrb. XIX, 1888, p. 132.

3) A. RIPPEL, Anatomische und physiologische Untersuchungen über die Wasserbahnen der Dicotylen-Laubblätter mit besonderer Berücksichtigung der handnervigen Blätter. Diss. Marburg 1913.

4) E. GERRESHEIM, Über den anatomischen Bau und die damit zusammenhängende Wirkungsweise der Wasserbahnen in Fiederblättern der Dicotyledonen. Diss. Marburg 1912.

zelenen Leitungsbahnen die stärker beanspruchten Bahnen aus schwächer beanspruchten Wasser durch aktive Saugung durch die (in Blattgrund, Blattstiel und Blattspreite vorhandenen) Leitbündelverbindungen hindurch entnehmen können, und „daß die Verbindungsbahnen im erwachsenen Laubblatt der Dicotyledonen, wenn sie reichlich vorhanden sind, wie es in den weitaus überwiegendsten Fällen zutrifft, einen völlig ausreichenden, schnellen Wasserausgleich zwischen allen Teilen der direkten Leitungsbahnen herbeiführen können“. (RIPPEL, p. 63 f.)

Einige Versuche an erwachsenen Blättern, die von POTONIÉ¹⁾ und BOSCHART²⁾ angestellt wurden, weisen auf ein ähnliches Resultat hin³⁾.

TSCHERMAK⁴⁾ konstatierte durch Aufsteigenlassen von Farblösungen in Stengeln von *Anthriscus silvestris* und *Impatiens Roylei*, daß, wenn nur einzelne Leitungsbahnen in die Farbstofflösung tauchten, oder wenn gewisse Bahnen durch Einkerbungen von der direkten Zufuhr abgeschnitten waren, durch die gürtelförmige Verbindung der Gefäßbündel im nächstoberen Knoten Farbstofflösung in die nicht direkt damit versorgten Gefäßbündel übertrat.

Schon vor Erscheinen der oben genannten Arbeiten von GERRESHEIM und RIPPEL hatte ich einige Versuche angestellt, die mich zu analogen Anschauungen über die Bedeutung der Bündelanastomosen im Stengel führten. Einer davon sei hier besprochen.

Es wurde Mitte Juni vormittags 9 Uhr an einem erwachsenen (fruktifizierenden) Stengel von *Corydalis nobilis* im untersten Internodium etwa 5 cm median unter dem Blatt ein bis über die Mitte gehender Einschnitt angebracht, in diesen ein Stannioblättchen geklemmt, dann die Pflanze dicht über dem Boden abgeschnitten und in Wasser gestellt. Das Verkleben des Schnittes mit Kakaobutter lieferte kein anderes Resultat, wie vorausgehende Versuche gezeigt hatten. Der Rest des untersten Internodiums war 30 cm lang. Um 11 Uhr 50 waren sämtliche Blätter noch vollkommen turgeszent. Jetzt wurde die untere

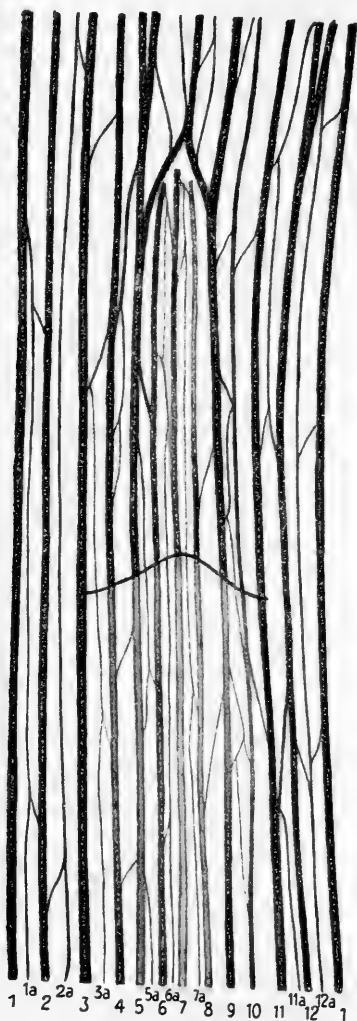
1) H. POTONIÉ, Grundlinien der Pflanzenmorphologie im Lichte der Paläontologie. Jena 1912, p. 141.

2) K. BOSCHART, Beiträge zur Kenntnis der Blattasymmetrie und Exotrophie. Flora 1911, p. 95.

3) Vgl. hierzu RIPPEL, l. c. p. 63.

4) Sitzungsber. d. Wiener Akad. d. Wiss., mathem.-naturw. Kl. 1896, p. 62 u. 64.

Schnittfläche erneuert und die Pflanze in eine mäßig konzentrierte Eosinlösung übergestellt. Nachmittag 4 Uhr folgte die Untersuchung. Das in Frage kommende Stück des Stengels ist in Fig. 6 dargestellt.



Textfig. 6. *Corydalis nobilis*. Teil des Bündelrohres auf der eben gelegten Cylinderfläche von innen gesehen dargestellt. Die natürliche Länge ist beibehalten, die Breite etwa verdoppelt. Die gebogene Querlinie in der Mitte der Zeichnung stellt den Einschnitt dar. Näheres im Text.

zung die Stärke der Rötung

angedeutet sein. Die ganz leicht schraffierten Bündel (z. B. unterer Teil von 7) waren ganz un-

tersuchung. Das in Frage kommende Stück des Stengels ist in Fig. 6 dargestellt. Von den 12 vorhandenen Spursträngen sind acht durchschnitten. Strang 6—7—8 stellen die Spur des Blattes dar, sie sind vollkommen durchtrennt. Trotzdem zeigte die Untersuchung, daß sämtliche Bündel des Blattes vom Eosin gerötet waren. Sie sind also aus den Nachbarbündeln durch Vermittlung der Anastomosen versorgt worden. Allerdings war die Versorgung doch zu schwach, um den Transpirationsverlust vollständig decken zu können, denn nachmittags 4 Uhr war das Blatt, unterhalb dessen der Einschnitt lag, gewelkt, während die übrigen, höher inserierten Blätter strotzend geblieben waren. Für diese höheren Stengelteile hatte also der dritte Teil der vorhandenen Leitbündel genügt, um eine ausreichende Wasserzufuhr zu ermöglichen; schon dicht über dem gewelkten Blatt waren sämtliche Bündel der Achse vollkommen gerötet. Daß ein Transport von Wasser respektive Eosinlösung durch die Bündelanastomosen stattgefunden hat (und nicht auf osmotischem Wege durch das unverdickte Markstrahlparenchym erfolgt ist), läßt sich in der Verteilung der Rötung genau verfolgen. In der Textfig. 6 soll durch die verschiedene Tiefe der Schwärzung angedeutet sein. Die ganz leicht

gerötet geblieben. An der Verteilung des Eosins ist folgende Tatsache besonders interessant. Der oberhalb des Einschnittes befindliche Teil des Bündels 5 (ähnlich auch die Bündel 4, 6, 9, schwächer 7) ist bis zum Schnitt herab stark gerötet, obwohl dieses erst bedeutend höher, in der Nachbarschaft des Knotens, mit seinem Nachbarbündel 4, von dem es die Lösung bezogen hat, in Verbindung steht. Es hat also keineswegs bloß beim Aufwärtssaugen eine Überleitung aus einem Strang in den anderen stattgefunden, sondern es ist das Wasser (respektive die Lösung) durch die Anastomosen hindurch auch abwärts nach der — da von der direkten Zuleitung abgeschnittenen — relativ stärker beanspruchten Bahn übergeleitet worden. Dies wirft Licht auf die Wirkungsweise der Anastomosen überhaupt. Es erscheint folgender Schluß berechtigt: die Leitbündelanastomosen haben innerhalb der erwachsenen Pflanze in ihrem Gefäßteil die Funktion der leichteren Verteilung von Wasser und darin gelösten Stoffen über die Leitungsbahnen der Pflanze; das Wasser strömt dabei von weniger beanspruchten Bahnen nach den Stätten stärkeren Verbrauches. Besonders bedeutungsvoll muß die Ausgleichsmöglichkeit des Wassers respektive der Lösungen werden, wenn einzelne Leitungsbahnen unterbrochen (durch Hagelschlag, Tierfraß usw.) oder unwegsam gemacht werden (durch Quetschungen, Knickungen usw.).

Es scheint mir kein Grund vorzuliegen, für die übrigen Modi der seitlichen Bündelverbindung in erwachsenen Stengeln eine gleiche Funktion des Xylemteiles zu verneinen. Daß in der normalen Pflanze die Xylemteile der Bündelverbindungen tatsächlich von dem Wasserstrom durchflossen werden, darauf weist schon der Umstand hin, daß sich die Bündelverbindungen regelmäßig röteten, wenn ich abgeschnittene, in Eosinlösung stehende Pflanzen ungehindert transpirieren ließ.

Ob dem Phloemteil der Bündelanastomosen in erwachsenen Stengelteilen eine gewichtigere Bedeutung zuzusprechen ist, kann hier nicht entschieden werden. Dagegen scheint der Umstand zu sprechen, daß bei zahlreichen Pflanzen das Xylemrohr solid wird, ohne daß sich die Phloemteile seitlich zusammenschließen. Gleichwohl ist anzunehmen, daß durch den Siebteil der Anastomosen Überleitungen aus einem benachbarten Bündel in das andere stattfinden.

Die Frage, ob den Bündelverbindungen in jugendlichen Stengelteilen, soweit sie dort überhaupt schon vorhanden sind,

eine wichtigere Bedeutung zukommt, ist eine Frage für sich, zu deren experimenteller Behandlung vielleicht *Corydalis* und *Diclytra* oder gewisse *Veronica*-Arten geeignete Objekte abgeben würden. Nach Erfahrungen, die KÜSTER¹⁾, GENTNER²⁾ und BOS-HART³⁾ an wachsenden Blättern gemacht haben, ist eine solche Bedeutung übrigens ziemlich unwahrscheinlich.

Aus den Untersuchungen der drei Autoren geht hervor, daß bei Durchschneidung gewisser Bündel der Spreite oder des Blattstieles an jungen Blättern die Leitbündelanastomosen einen vollständigen Ersatz nicht zu bieten vermochten, daß vielmehr die Spreitenteile, deren Hauptzuleitungsbahnen unterbrochen waren, mehr oder weniger stark in der Entwicklung zurückblieben (vgl. hierzu RIPPEL, l. c. p. 65 f.).

b) Mechanische Bedeutung.

Die zweite Funktion, die dem Gefäßbündelgewebe — in seinem Xylemteil — zukommt, ist die der Festigung des Pflanzenkörpers. Die spezifisch mechanischen Gewebe, welche die dicotyle Pflanze besitzt, sehen wir häufig mit den Xylemteilen der Bündel sich zu einer mechanischen Einheit verbinden. So ist die Erscheinung weit verbreitet, daß die Xylemteile durch interfaszikuläre Libriformbrücken zu einem mechanischen Rohr vereinigt werden. Eine gewisse mechanische Bedeutung auch der Leitbündelverbindungen ist so von vornherein als wahrscheinlich anzunehmen.

Wir gehen wieder von den Bündelanastomosen aus. Mögen diese nun im Knoten oder im Internodium liegen, so können sie — in ähnlicher Weise wie die von SCHWENDENER⁴⁾ beschriebenen „Mestomanastomosen“ in den Luftgangdiaphragmen gewisser Monocotylen — als tangentielle Verspannungen zwischen den längsverlaufenden Bündeln dienen. In diesem Sinne können sie in Fällen wichtig werden, wo das spezifisch mechanische System nur schwach ausgebildet ist. Dies ist z. B. bei den *Fumariaceen* der Fall. Diese seien hier etwas näher betrachtet.

Wir haben unter ihnen (vgl. den speziellen Teil) zwei Gruppen zu unterscheiden: die erste mit zahlreichen Zwischensträngen und

1) KÜSTER, E., Pathologische Pflanzenanatomie. Jena 1903, p. 144.

2) GENTNER, G., Untersuchungen über Anisophyllie und Blattasymmetrie. Flora 1909, p. 290.

3) BOSCHART, K., Beiträge zur Kenntnis der Blattasymmetrie und Exotrophie. Ibid. 1911, p. 94 f.

4) SCHWENDENER, S., Das mechanische Princip im Bau der Monocotylen. Leipzig 1874, p. 89 f.

reichlichen Leitbündelanastomosen in (Knoten und) Internodium: *Corydalis nobilis*, *cava*, *glauca*, *Dielytra*; die zweite ohne Internodialanastomosen, nur mit einzelnen Verbindungen im Knoten: *Corydalis ochroleuca*, *lutea*, *Fumaria*, *Bicuculla*. Die Frage ist jetzt: läßt sich eine Korrelation zwischen dem Vorhandensein der Leitbündelanastomosen und der Ausbildung des axialen Stereoms nachweisen, oder mit anderen Worten: ist das mechanische System der Arten der ersten Gruppe schwächer ausgebildet als bei denen der zweiten? Ist dies der Fall, so gewinnt die Annahme einer eingreifenderen mechanischen Bedeutung der Anastomosen an Wahrscheinlichkeit.

Ist nun der Bau der untersuchten *Fumariaceen* auch im allgemeinen als schwach zu bezeichnen, so existieren doch deutliche relative Unterschiede in der Stärke des mechanischen Systems. Am schwächsten ist *Corydalis cava* gebaut. Das Festigungsgewebe besteht nur aus drei- bis vierschichtigen Kollenchymleisten vor den stärkeren Bündeln und der kollenchymatischen subepidermalen Schicht. Bei *Cor. ochroleuca* kommt noch eine ganz schwache Kollenchymscheide an der Innenseite der Bündel hinzu. Bei *Cor. lutea* sind ferner die Wände der im Rindenparenchym zerstreuten Sekretzellen verdickt, außerdem findet sich ein extraphloemaler Stereommantel, gebildet aus schwach verdicktem und verholztem Rindenparenchym. Bei *Fumaria officinalis* und *Vaillantii* kommen zu den in den Kanten verlaufenden Kollenchymleisten Hartbastschienen vor den Phloemen hinzu, durch schwach verdicktes und verholztes Rindenparenchym zum Stereomrohr verbunden. Bei *Cor. nobilis* ist das Rindenparenchym unverdickt, dafür begleiten Stereomschienen die Außen- und Innenseiten der Bündel und in den Stengelkanten laufen kräftige Kollenchymrippen. Bei *Dielytra* fehlt Kollenchym, aber die Sklerenchymleisten vor den Bündeln sind ziemlich stark und das dazwischenliegende Rindenparenchym ist recht kräftig verdickt. Noch stärker wird der Stereommantel bei *Bicuculla*, die auch noch die Kollenchymschienen besitzt; mechanisch am stärksten gebaut ist schließlich *Corydalis glauca*. Bei ihr ist Epidermis und subepidermale Schicht vor den Bündeln kollenchymatisch, Stereomschienen aus stark verdicktem Sklerenchym begleiten die Außenseite der Gefäßbündel, das Rindenparenchym zwischen diesen Leisten, ebenso auch das Markstrahlgewebe und der äußere Teil des Markes sind kräftig verdickt und verholzt, so daß die Bündel rings von Stereom umgeben erscheinen.

Eine Korrelation zwischen Entwicklung des Stereoms und des Anastomosensystems ist demnach innerhalb der Fumariaceen nicht vorhanden. Die mechanisch kräftigste Form (*Cor. glauca*) und ebenso die kräftig gebaute *Diclytra* gehören neben der schwächsten Art (*Cor. cava*) und der mittelstarken *Cor. nobilis* zur ersten Gruppe, und ebenso finden wir in der zweiten mechanisch kräftigere (*Bicuculla*) neben schwachen bis mittelstarken Formen (*Cor. ochroleuca*, *lutea*, *Fumaria*).

Auf eine mechanische Bedeutung der Bündelanastomosen scheint eine andere Tatsache hinzuweisen. Es besitzen nämlich sämtliche Arten der ersten Gruppe hohle Achsen, während der Stengel bei denen der zweiten gewöhnlich solid bleibt. Aber schon bei *Fumaria officinalis* kommt öfters eine hohle Achse vor und wie sich leicht zeigen läßt, ist in anderen Gruppen durchaus keine Beziehung zwischen Hohlsein des Stengels und Vorkommen von Bündelverbindungen vorhanden.

Die untersuchten Geraniaceen zeigen vollkommenen Gürtel und solide Achse, die Violaceen und Polygonaceen partiellen respektive vollkommenen Gürtel und hohle Achse, die Balsaminaceen hohle Achse und keinen Knotengürtel; die meisten Familien weisen Formen mit solidem und solche mit hohlem Stengel auf, ganz ohne Beziehung zum Typ der Bündelverbindung: Papilionaceen, Malvaceen, Asperifoliaceen, Resedaceen, Cruciferen, Umbelliferen, Labiaten, Caryophyllaceen, Rubiaceen, Valerianaceen, Urticaceen, Euphorbiaceen, Scrophulariaceen, Ranunculaceen. Nur bei den Papaveraceen besitzen gerade die beiden Arten, die sich durch die geringe Zahl der Bündelverbindungen auszeichnen, solide, die übrigen hohle Achsen.

Ebensowenig wie die Fumariaceen geben die übrigen Familien mit Internodalanastomosen einen Anhaltspunkt für eine eingreifende Bedeutung der letzteren für die Festigung der Achse. Die Cruciferen sind ziemlich allgemein kräftig gebaut. Von den untersuchten Arten fehlt das aus dem interfaszikularen Prosenchym und den Xylemen gebildete mechanische Rohr keiner, wenn es auch bei den hygrophytischen Arten (*Nasturtium officinale* und *Cardamine amara*) nur schwach ausgebildet ist. Extraphloemale (oft sehr kräftige) Hartbastschienen sind allgemein verbreitet, auch kommen öfters Verdickungen der Außen- und Innenwand der Epidermis, kollenchymatisch ausgebildete äußere Lagen des Rindenparenchyms und in den Stengelkanten verlaufende subepidermale Kollenchymleisten vor. Die Leitbündelanastomosen sind in das mechanisch festere interxyläre Prosenchym eingebettet,

verlaufen außerdem meist so steil (oft über mehrere Internodien), daß sie als Tangentialverspannung zwischen den Mestomsträngen kaum in Betracht kommen können. Umgekehrt leuchtet gerade hier, wo die seitliche Diffusion von Bündel zu Bündel aufgehoben oder stark erschwert ist, ihre Bedeutung als Austauschvermittler der geleiteten Stoffe sehr ein. Dazu kommt, daß die einzige Crucifere, bei welcher die Anastomosen vor dem Kontinuierlichwerden des Cambium-Ringes vermißt wurden, *Nasturtium officinale*, gerade mechanisch mit am schwächsten gebaut erscheint¹⁾.

Die Bündel der *Papaveraceen* sind außerhalb des Lepetoms von starken Stereomschienen begleitet; bei *Bocconia*, *Glaucium*, *Argemone*, *Papaver* gehen schwächere auch an der Innenseite der Gefäßbündel entlang. Gewöhnlich sind eine oder mehrere subepidermale Zellschichten kollenchymatisch, unter dem schwachen Assimilationsgewebe ist das Rindengewebe (außer bei *Argemone*) kräftig verdickt und verholzt; oft zeigt auch das Markstrahlgewebe mehr oder weniger stark verdickte Wände. Es wird so (außer bei *Argemone*) in unteren und mittleren Teilen des Stengels ein ziemlich breiter und kräftiger mechanischer Hohlzylinder gebildet, an den sich die Bündel innen anlehnen. Diese letzteren bilden bei *Bocconia*, *Argemone*, *Papaver* und *Glaucium* außerdem ein sehr dichtes Rohr.

Bei den *Ranunculaceen*, die Internodialanastomosen besitzen, ist ebenfalls in der Rinde ein kräftiges mechanisches Rohr vorhanden, an das die Bündel mit ihren extraphloemalen Sklerenchymleisten von innen heranreichen; auch hier würde eine mechanische Leistung der dünnen Mestomanastomosen, wie bei den *Papaveraceen*, gegenüber der dieses Rohres verschwinden.

Können wir uns nicht entschließen, in dem Auftreten der Internodialanastomosen eine spezifisch mechanische Einrichtung zu erblicken, so dürfen wir dies nicht ohne weiteres auf die Knotenanastomosen übertragen. Wohl kommen auch hier Verbindungen vor, die sich nur durch ihre Stellung und eventuell durch etwas weniger steilen Verlauf von denen des Internodiums unterscheiden, und von denen wir die gleiche Funktion wohl ohne weiteres annehmen dürfen (so ist es z. B. bei verschiedenen *Papaveraceen*, *Cruciferen*), aber es finden sich hier auch vielfach kräftige Gürtelbildungen. Zweifellos kann bei zartem

1) Übrigens auch diese gerade eine hohle Achse besitzt.

Rinden- und Markstrahlgewebe und sehr lockerem Bündelrohr wie etwa bei *Caltha palustris* oder *Phellandrium aquaticum* der vollkommene Knotengürtel eine wichtige Verspannung der axialen Bündel darstellen, die an der Ansatzstelle des Achsel sprosses liegt und in den genannten Fällen auch den Knotenquerplatten des sonst hohlen Stengels ein Widerlager bietet.

Andererseits aber ist auch hier zu betonen, daß es Fälle gibt, in denen die mechanische Leistung des Knotengürtels augenscheinlich gegen die der eigentlichen Festigungsgewebe stark zurücktritt. So ist es, um ein paar Beispiele herauszugreifen, etwa bei *Siler trilobum* oder gewissen *Polygonaceen* (*Polyg. Bistorta*, *divaricatum*, *Rumex salicifolius*) der Fall.

Siler besitzt sehr kräftige extraphloemale Hartbastschienen, die durch sklerotisches Gewebe zu einem mechanischen Rohr verbunden werden. Das interfazikulare Gewebe ist ebenfalls durch Sklerenchymfasern dargestellt, die nach innen allmählich in sklerotisches Parenchym übergehen. Außerdem laufen in der Rinde unter dem schmalen Assimilationsgewebe kräftige Kollenchymleisten, die vielfach zu breiten Platten seitlich verschmelzen.

Die drei *Polygonaceen* besitzen ein kräftiges extraphloemales Hartbastrohr, an das sich die Bündel innen anlehnen; um das Bündel zieht sich eine aus Sklerenchymfasern gebildete Scheide; der Raum der primären Markstrahlen wird interxylär, meist auch interphloemal von Sklerenchym eingenommen, in der Rinde findet sich außerdem Kollenchym.

Werfen wir noch einen Blick auf die mechanische Bedeutung eines soliden Xylemrohres. Zunächst die Fälle, wo es durch seitliche Verschmelzung ohne Mitwirkung des Cambiumwachstums zustande kommt. An und für sich dürfte wieder außer allem Zweifel stehen, daß diese Bildung eine mechanische Leistung erfüllt. In manchen Fällen übernimmt das solide Xylemrohr fast allein die Festigung des Pflanzenkörpers. So ist es bei den *Campanulaceen* und *Rubiaceen*, wo in der Rinde an mechanischen Elementen höchstens ein wenig schwaches Kollenchym vorhanden ist.

Trotzdem können wir in der Bildung dieses Rohres keine Anpassung an mechanische Bedürfnisse erkennen. Denn erstens kommt es auch in Fällen zustande, wo durch ein starkes Sklerenchymrohr der Rinde (viele *Caryophyllaceen*) oder gar ein extraphloemales und intraxyläres, also doppeltes rein mechanisches Rohr (*Lysimachia ciliata*) für eine Festigung des Stengels

genügend gesorgt ist. Und zweitens hat die Pflanze ein Mittel, das sie äußerst häufig anwendet und demgegenüber das solide Xylemrohr vom rein mechanischen Standpunkte mindestens keinen Vorteil bietet, nämlich den interxylären Teil der primären Markstrahlen mit sklerenchymatischem Gewebe zu erfüllen und auf diese Weise ebenfalls ein mechanisches Rohr herzustellen. Letzterer Modus findet sich zudem öfter in den oberen Stengelteilen bei Pflanzen, in deren unteren Stengelpartien ein solides Xylemrohr vorhanden ist, wenn dort die Bündel getrennt bleiben: so z. B. in den Infloreszenzachsen von *Campanula rapunculoides*, *Verbascum thapsiforme*.

Wo das solide Rohr durch die Tätigkeit des Cambiums zustande kommt, werden in fast allen Fällen zunächst im interfaszikulären Teil Sklerenchymzellen (meist im Anschluß an interxyläre primäre Sklerenchymelemente) und erst allmählich auch tracheale Elemente abgeschieden, bis das Ganze in xylemähnliches Gewebe übergeht. Auch hier ist nicht einzusehen, welchen mechanischen Vorteil ein derartiger Übergang bieten sollte.

Nach alledem glaube ich berechtigt zu sein, den für die Internodialanastomosen ausgesprochenen Satz auf sämtliche Bündelverbindungen auszudehnen und zu sagen: den Bündelverbindungen kommt wohl in vielen Fällen eine gewisse mechanische Bedeutung zu, doch ist diese immerhin untergeordnet und als eine Nebenfunktion anzusehen. Die Hauptfunktion der Bündelverbindungen sehen wir darin, daß sie eine leichtere seitliche Verteilung des Wassers und der Nährsalze, vielleicht auch noch anderer geleiteter Stoffe über das axiale Leitungssystem ermöglichen.

Beziehung der Typen zu ökologischen Gruppen.

Es soll hier noch einiges über eine Fragestellung gesagt werden, wie sie im ersten Anfang der Arbeit im Vordergrund stand. Es wurde damals gefragt, ob sich etwa das Auftreten der Bündelverbindungen als eine Anpassung an gewisse ökologische Faktoren auffassen lasse, mit anderen Worten, ob sich bei gewissen ökologischen Gruppen Bündelverbindungen vorfinden und bei anderen nicht. Je mehr sich die Bündelverbindung im Laufe der Untersuchung als eine fast allgemeine Eigenschaft der behandelten Pflanzenformen herausstellte, verlor diese Fragestellung an Berechtigung. Jetzt kann sie nur noch lauten: lassen sich in

den verschiedenen Typen der Bündelverbindungen Anpassungszustände an gewisse Lebensbedingungen erkennen? Da sich auf diese Frage keine positive Antwort hat geben lassen, sollen hier nur ganz kurz drei Gruppen betrachtet werden, um an ihnen die Inkongruenz zwischen ökologischem Typ und Typus der Bündelverbindung zu zeigen.

Bei dem funktionellen Zusammenhang, der zweifellos zwischen Wasserleitung in der Pflanze und Bündelverbindungen vorhanden ist, wäre es von vornherein denkbar, daß bei den Hygrophyten, denen das Wasser reichlich zur Verfügung steht, sich ein Zusammenhang zwischen dem Vegetationsmedium und der Ausbildung der Bündelverbindungen zeigt.

Den Milchröhren wird heute¹⁾ neben ihrer Funktion als Aufnahmeort gewisser überflüssiger Stoffwechselprodukte vielfach eine direkte Bedeutung für die pflanzliche Ernährungsphysiologie zugesprochen, insofern als man eine Beteiligung an der Leitung kohlehydrat- und eiweißartiger Bildungstoffe annimmt. Außerdem²⁾ werden dem Milchsaft zwei Nebenfunktionen zugeschrieben, die in ökologischer Hinsicht von Bedeutung sind. Einerseits gerinnt er rasch an der Luft und erzeugt so bei mechanischen Verletzungen einen schnellen Verschluß der Wunde, andererseits kommt er wegen seiner (vielfach giftigen) Eigenschaften als Schutzmittel gegen Tierfraß in Betracht. Es wäre vielleicht denkbar, daß sich eine Beziehung zu der einen oder anderen dieser Eigenschaften in einer besonderen Ausbildung der Bündelverbindungen bei den Milchsaftpflanzen äußert. In ähnlicher Weise könnte man fragen, ob etwa bei den giftigen Pflanzen überhaupt, die ja besonders gegen Angriffe der Tierwelt geschützt erscheinen, ein besonderer Modus dieser Verbindungen zutage tritt. Wie sich aus den speziellen Ausführungen ergibt, ist in keinem dieser Fälle ein derartiger Zusammenhang verwirklicht. Es seien hier einige Beispiele angeführt.

Hygrophyten. Es zeigen:

Nasturtium officinale: lange Zeit nur Anastomosen über der Blattlücke respektive dem Achselsproß, in ältesten Teilen eventuell nach Eintritt des kontinuierlichen Cambium-Ringes ein solides Rohr.

1) Vgl. die Darstellung von HABERLANDT, l. c. p. 310 ff.

2) Ibid., p. 314.

- Cardamine amara*: zunächst Anastomosen über der Blattlücke respektive oberhalb des Achselsprosses, in älteren Teilen schräge Anastomosen auch im Internodium.
- Berula angustifolia*, *Phellandrium aquaticum*: einen vollkommenen Anastomosengürtel im Knoten unter Anschluß der eintretenden Spurstränge, im Internodium getrenntbleibende Bündel.
- Lysimachia nemorum*: vollkommenen Knotenanastomosengürtel ohne Anschluß der eintretenden Spuren. Im Internodium dauernd getrennte Bündel.
- Veronica Beccabunga*, *scutellata*, *Anagallis*: ein frühzeitig solides Bündelrohr.
- Caltha palustris*: einen vollkommenen Anastomosengürtel im Knoten, bei teilweisem Anschluß der eintretenden Spurstränge, im Internodium dauernd getrennte Stränge.
- Ranunculus sceleratus*: einen partiellen Anastomosengürtel im Knoten, sonst wie *Caltha*.

Milchsaftpflanzen. Es zeigen:

- die *Papaveraceen*: mehr oder weniger zahlreiche Internodialanastomosen, zum Teil auch Knotenanastomosen, eventuell partiellen Knotengürtel (vgl. speziellen Teil). Von den untersuchten Arten besitzen sämtliche Milchsaft, der allerdings den oberirdischen Organen von *Eschscholtzia* fehlt.
- die *Campanulaceen*: ein frühzeitig solides Rohr. Sämtliche untersuchten Arten weisen Milchsaft auf.
- Humulus*: bald zwei partielle, später einen vollkommenen Knotengürtel, der durch seitliche Verbreiterung der Bündel infolge des Cambium-Wachstums gebildet wird; die eintretenden Spuren sind nicht angeschlossen.
- Cannabis*: wie *Humulus*, später solides Rohr durch sekundäres Dickenwachstum.
- Euphorbia*: bald solides Rohr durch sekundäres Dickenwachstum.

Giftige Pflanzen.

Bezeichnung der Giftigkeit nach LEUNIS-FRANK¹⁾: † wenig giftig oder schädlich oder als giftig oder schädlich verdächtig, †† giftig, ††† sehr giftig.

Es zeigen:

- † *Chelidonium*: partiellen Knotengürtel, an den die eintretende Spur angeschlossen ist, einzelne Anastomosen im Internodium.
- † *Viola*-Arten: partiellen Anastomosengürtel im Knoten, meist unter teilweisem Anschluß der eintretenden Spurstränge, im Internodium Bündel getrennt.
- † *Humulus* s. o.

1) J. LEUNIS, Synopsis der Pflanzenkunde. III. Auflage von A. B. FRANK, Bd. I, 1883, p. 889 ff.

- † *Caltha palustris* s. o.
- †† *Cannabis* s. o.
- †† *Mercurialis*: vollständigen Anastomosengürtel im Knoten unter Anschluß der eintretenden Spur, Bündel im Internodium bei *M. perennis* dauernd getrennt, bei *M. annua* später solides Rohr infolge sekundären Cambium-Wachstums.
- †† *Phellandrium* s. o.
- †† *Euphorbia* s. o.
- †† *Clematis*: vollkommenen Anastomosengürtel im Knoten unter Anschluß der Spur, im Internodium getrennte Bündel.
- †† *Aconitum*: partiellen Anastomosengürtel im Knoten ohne Anschluß der eintretenden Spur, mehr oder weniger zahlreiche Anastomosen im Internodium.
- ††† *Papaver somniferum*: im Internodium und Knoten einzelne Anastomosen, eventuell partiellen Knotengürtel unter teilweisem Anschluß der eintretenden Spur, im Internodium sonst dauernd getrennte Bündel.
- ††† *Ranunculus scleratus* s. o.
- ††† *Delphinium Staphysagria*: im Internodium und Knoten Anastomosen, eventuell im Knoten partiellen Gürtel ohne Anschluß der eintretenden Spur.

Schon diese wenigen Beispiele zeigen, daß innerhalb der drei Gruppen keine Gesetzmäßigkeit herrscht, daß vielmehr die Typen ganz regellos verteilt erscheinen. Dies ist, wie man sieht, bei den angeführten giftigen Pflanzen auch der Fall, wenn man die nur verdächtigen Arten ganz außer Betracht läßt.

Auch zwischen der Art der Verzweigung des Sprosses und dem Typus der Bündelverbindung ließ sich keine Beziehung erkennen, beide sind unabhängig voneinander. (Man vergleiche z. B. die *Fumariaceen*.)

Es sei hier noch kurz auf eine Auffassung FRIEDRICH WETTSTEINS eingegangen, die dieser gelegentlich und ohne nähere Begründung in seiner Abhandlung über die Entwicklung der Beiwurzeln einiger dicotyler Sumpf- und Wasserpflanzen¹⁾ äußert. Er sagt dort: „Die Leitbündel sind zu einem einzigen Bündelring vereinigt bei *Veronica beccabunga* L., *Lysimachia nummularia* L., *Jussiaea grandiflora* MICH. und *Myriophyllum verticillatum* L.

„Die einfache Stranganordnung ist vermutlich dem gestaltenden Einfluß des Wassers zuzuschreiben. Bei gesonderten Leitbündeln ist der Transport des Wassers in bestimmte, voneinander unabhängige Bahnen eingeengt, was bei Landpflanzen insofern von

1) Beih. bot. Centralbl. 1906, XX, Abt. 2, p. 58.

Wert ist, als eine Regulierung der Wasserversorgung der einzelnen Pflanzenteile möglich ist. Da den Sumpfpf- und Wasserpflanzen unbeschränkt Wasser zu Gebote steht, unterbleibt hier die Isolierung der einzelnen Stränge.“

Diese Auffassung ist in mehr als einer Hinsicht unberechtigt. Einmal nämlich ist bei *Veronica* das solide Bündelrohr keineswegs auf unsere drei hygrophytischen Arten beschränkt, sondern findet sich ebensogut bei landbewohnenden Arten, z. B. bei *V. Chamaedrys*, *gentianoides* usw., die von mir untersuchten 10 Arten besitzen es sämtlich schon in frühem Stadium. Es scheint hier als (ökologisch einstweilen unverständlicher) Gattungscharakter aufzutreten.

Unter den *Lysimachien* besitzen neben *nummularia* auch einige größere wasserliebende Formen ein solides Bündelrohr (*vulgaris*, *punctata*, *ephemerum*, *ciliata*), dagegen bleiben bei der ebenfalls feuchtigkeitsliebenden *Lys. nemorum* die Bündel im *Internodium* getrennt.

Ferner ist das solide Bündelrohr auch vielfach bei anderen Landpflanzen verbreitet. Ich erinnere nur an die *Campanulaceen* und die *Rubiaceen*.

Weiter glaube ich durch diese Untersuchung gezeigt zu haben, daß auch in Fällen, wo das Bündelrohr nicht solid wird, in der Regel Verbindungen der Gefäßbündel vorhanden sind, so daß diese gar keine „voneinander unabhängigen Bahnen“ darstellen.

Und schließlich scheint mir eine „Regulierung der Wasserversorgung“ gerade durch den seitlichen Zusammenhang der verschiedenen Leitungswege zum mindesten stark begünstigt zu werden, ob nun dieser Zusammenhang durch einzelne Anastomosen bei sonst getrennten Bündeln oder durch Verschmelzung der Gefäßbündelstränge zum soliden Bündelrohr hergestellt wird.

Auch von einem „Unterbleiben der Isolierung der einzelnen Stränge“ darf man strenggenommen nicht sprechen, da wie bei anderen Formen mit solidem Rohr (vgl. *Galium Mollugo*, p. 231), so auch bei *Veronica*, die ersten Gefäße und Siebröhren „in den Blattspurpartien“ auftreten¹⁾, es sich also hier um ein Verschmelzen der Spurstränge, bei den Formen mit isolierten Strängen um ein Unterbleiben dieser Verschmelzung handelt.

1) Vgl. im JUST 1892, I, p. 572 das Referat über JUELS Arbeit in *Acta Horti Bergiani*, Bd. II, 1892.

Knotenanschwellungen.

Auf eine Frage will ich noch hinweisen, weil sie sich vielleicht weiter ausbauen läßt. STAHL hat in seiner Abhandlung über den Sinn der Mykorrhizenbildung¹⁾ durch Wägungsversuche gezeigt, daß die Knotenanschwellungen an der Achse der Sileneen als Wasserreservoir wirksam sind, in denen die Pflanze bei herabgesetzter Transpiration nicht unerhebliche Mengen von Wasser zu speichern vermag, um es bei Bedarf wieder daraus zu entnehmen. Es kommen nun derartige Knotenanschwellungen, die vielleicht eine ähnliche Bedeutung haben, bei verschiedenen anderen krautigen Dicotylen vor. Betrachten wir kurz die von mir untersuchten derartigen Formen und die Beziehung der Leitbündelverbindungen zu den Anschwellungen.

Es zeigen:

Polygonum Bistorta und *divaricatum*, bei denen die Achse über der Blattansatzstelle angeschwollen ist, einen vollkommenen Knotengürtel;

die Caryophyllaceen (Sileneen und Alsineen) meist vollkommenen Gürtel oder solides Bündelrohr;

die Rubiaceen oberhalb ihres Wirtels wenig, aber doch deutlich angeschwollene Achse und solides Rohr;

die Geraniaceen, bei denen die Basis der Achselsprosse und die Hauptachse im Knoten angeschwollen sind, haben einen vollkommenen Gürtel je um die Achse und die Basis der Achselsprosse;

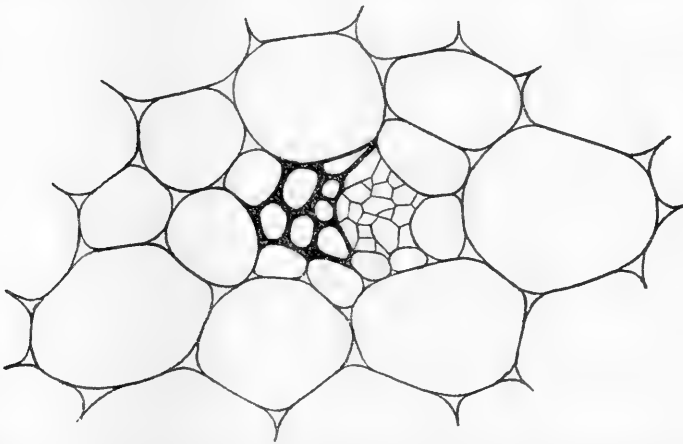
bei den Balsaminaceen, bei denen die Achse im Knoten, sowie die Basis der Achselsprosse starke Anschwellung aufweist, sitzt der Achselsproß auf einem kräftigen Anastomosenring auf;

Mercurialis perennis besitzt eine deutliche, wenn auch geringe Knotenanschwellung, *M. annua* eine sehr kräftige und ebenfalls angeschwollene Achselsproßbasis. Bei beiden Arten ist ein gewöhnlich vollkommener Knotengürtel vorhanden, bei *annua* wird die Achselsproßbasis von einem Anastomosenring umfaßt.

Bei *Chelidonium* läuft ebenfalls ein vollkommener Anastomosengürtel um die kräftig angeschwollene Basis des Achselsprosses, und ähnlich ist es bei *Corydalis lutea*, *ochroleuca*, *glauca*.

1) Pringsh. Jahrb., Bd. XXXIV, Heft 4, p. 600f.

Man möchte versucht sein, diese nahe allseitige Beziehung des Leitbündelgewebes zu den Anschwellungen als eine Einrichtung zur raschen Füllung (und Entleerung) des Wassergewebes anzusprechen, wenn sich auch dagegen einwenden läßt, daß erstens derartige Anastomosenverbindungen rings um die Basis des Achselsprosses auch bei Formen anzutreffen sind, wo keine Anschwellung vorhanden ist, z. B. bei *Fumaria Vaillantii*, und daß zweitens eine von mir untersuchte Form — allerdings als einzige — *Mimulus luteus*, deren Stengelknoten kräftige Verdickung zeigt, dort erst in ältesten Stengelteilen einen vollkommenen Gürtel des Bündelrohres aufweist. Aber gerade bei dieser Pflanze wird



Textfig. 7. *Carduus nutans*. Querschnitt einer feinen Bündelanastomose, die in ihrer Querschnittsgröße etwa einer Markstrahlzelle entspricht. Vergr. 390.

schon in jungen Knoten durch Anastomosen der drei Spurstränge und HANSTEINSche Seitenverbindung ein rindenständiger vollkommener Bündelgürtel hergestellt.

Es wäre vielleicht eine lohnende Aufgabe, die krautigen Pflanzen mit Knotenschwellungen auf die angeschnittene Frage hin einer vergleichenden Untersuchung zu unterziehen.

Hierbei wäre jedesmal anatomisch und experimentell festzustellen, ob die Anschwellung als Wasserspeicher fungiert, denn in gewissen Fällen sind Verstärkungen der Achse in der Nähe des Knotens als rein mechanische Einrichtungen zur Verstärkung der interkalaren Wachstumszone zu deuten¹⁾.

1) Vgl. HABERLANDT, Phys. Anat., 4. Aufl., p. 168.

Eine Beziehung soll nicht ganz unerwähnt bleiben. Es besitzen nämlich meine Formen mit frühzeitig solidem Bündelrohr (vgl. p. 266, III) fast durchweg einsträngige, meist breit einsträngige Blattspur. Nur bei *Lysimachia ciliata* kommt zu dem breiten Medianstrang noch jederseits ein feiner, ich möchte fast sagen, akzessorischer Lateralstrang hinzu, der auf den Bündelverlauf übrigens keinen Einfluß hat. Die breiten Medianstränge verlaufen wie bei den verwandten *Lysimachien* mit einsträngiger Spur (z. B. *L. vulgaris*), und die lateralen setzen sich an diese an. — Es kommen einsträngige Spuren aber ebensogut unter den anderen Typen vor.

Überschauen wir die letzten Ausführungen nochmals kurz und fassen wir ihren Inhalt zusammen, so können wir sagen: die verschiedenen Typen der Bündelverbindungen im Stengel der krautigen Dicotylen lassen sich ebensowenig wie im wesentlichen der Bündelverlauf im Stamme¹⁾ überhaupt als „direkte Konsequenzen von Anpassungen“ erkennen. Wir müssen uns vielmehr vorläufig auch in diesem Falle, wie so oft, wo uns eine nähere Einsicht versagt ist, mit der viel ausgesprochenen Wahrheit begnügen, daß der Natur zur Erreichung desselben Erfolges mannigfache Wege zu Gebote stehen, ohne daß wir im Einzelfalle einsehen können, warum sie diesen oder jenen geht.

Anatomisches.

Unter den Bündelverbindungen nehmen unser besonderes Interesse die Anastomosen in Anspruch; deshalb sei hier über ihre genauere Anatomie noch folgendes gesagt. Sie stellen auf dem Querschnitt gewöhnlich normal, öfter auch ein wenig schräg orientierte kollaterale Bündelchen dar, selbst wenn die Hauptstränge bikollateral sind, wie z. B. bei *Carduus nutans* (vgl. Fig. 7).

Die trachealen Elemente des Holzteiles sind in den Knoten-anastomosen Tracheiden oder kurzgliederige Gefäße (beiderlei Elemente z. B. bei *Polygonum divaricatum* vorhanden); in den internodialen Anastomosen kommen ebenfalls Tracheiden (vgl. die Zeichnung von *Carduus nutans*, Fig. 8) oder Gefäße (z. B. bei *Chelidonium maius*, Fig. 9) oder auch beides vor (*Corydalis nobilis*, größere Anastomosen von *Carduus nutans*).

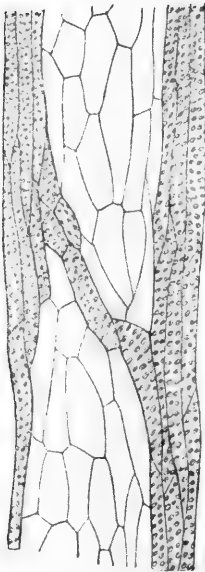
Zusammenstellung der Hauptresultate.

1. Es ist eine weitverbreitete Eigenschaft der krautigen Dicotylen, ihren primären Gefäßbündelverlauf, wenn nötig, durch

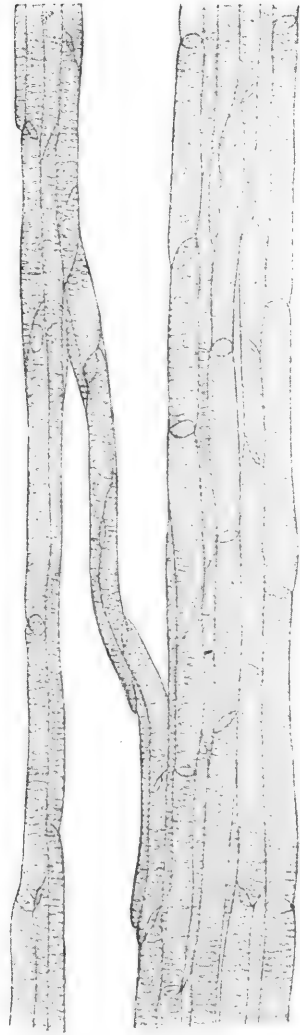
1) DE BARY, Vergl. Anat., p. 245.

nachträgliche Veränderungen derart zu modifizieren, daß in mittleren und unteren Stengelteilen sämtliche in einem Knoten vorhandenen Stränge, eingerechnet die dort eintretenden Spurstränge, innerhalb weniger aufeinanderfolgender Stengelglieder (Knoten oder Internodien) miteinander in seitlicher Verbindung stehen. Die Anzahl dieser Knoten oder Internodien überschreitet gewöhnlich die Zahl 5, oft auch die Zahl 4 nicht.

2. Die Verbindung der axialen Bündel kann auf ver-



Textfig. 8. *Carduus nutans*. Tangentialansicht des Gefäßteiles einer Bündelanastomose zwischen zwei starken Stengelbündeln, von denen nur wenige Elemente gezeichnet sind. Vergr. 97.



Textfig. 9. *Chelidonium majus*. Gefäßteil einer Bündelanastomose zwischen zwei starken Stengelsträngen, von denen nur einige Elemente gezeichnet sind. Tangentialansicht nach einem durchsichtig gemachten Präparat. Vergr. 45.

schiedene Art und Weise zustande kommen, man kann danach die dicotylen Kräuter in die oben aufgeführten Typen einordnen.

3. Diese Typen der Bündelverbindung stehen in gewissen Fällen mit den systematischen Gruppen in Korrelation, während in anderen Fällen eine derartige Beziehung vermißt wird.

4. Dagegen ist es nicht gelungen, eine ökologische Bedeutung der verschiedenen Typen festzustellen.

5. In physiologischer Beziehung schreiben wir den Leitbündelverbindungen in vielen Fällen eine gewisse Bedeutung für die Festigung des Pflanzenkörpers zu, betrachten diese aber als Nebenfunktion und sehen ihre Hauptfunktion darin, daß sie eine leichtere seitliche Verteilung des Wassers und der Nährsalze, vielleicht auch noch anderer geleiteter Stoffe über das axiale Leitungssystem ermöglichen.

6. Bei Formen, welche im Knoten oder an der Basis der Achselsprosse Anschwellungen aufweisen, scheint eine nahe Beziehung der Anschwellungen zum Leitsystem vorhanden zu sein; es werden in oder direkt unter den Anschwellungen vollkommene Gefäßbündelgürtel gefunden, wenn nicht ein solides Bündelrohr vorhanden ist.

Zur Biologie und Anatomie von *Cloëon dipterum* L., *Baëtis binoculatus* L. und *Habrophlebia fusca* Curt.

Von

Heinrich Heiner, Münster i. W.

Mit 43 Figuren im Text.

Vorwort.

Als ich im Sommer 1911 Herrn Universitätsprofessor Dr. W. STEMPELL, den Direktor des zoologischen Instituts der hiesigen Universität, bat, mir ein Thema für eine Dissertationsarbeit zu stellen, beauftragte er mich, die Ephemeriden *Cloëon dipterum*, *Baëtis binoculatus* und *Habrophlebia fusca* biologisch und anatomisch zu bearbeiten, in der richtigen Überzeugung, daß es nur auf Grund von ganz detaillierten Untersuchungen über alle Vertreter einer Tiergruppe möglich ist, ein zutreffendes, vergleichend-biologisches und anatomisches Urteil über die betreffende Gruppe zu fällen. Die Resultate dieser mir durch meine geringe Mitarbeit an der Monographie von *Siphurus lacustris* von DRENKELFORT (1910) so günstig liegenden Arbeit habe ich in folgenden Blättern niedergelegt. Da es von vornherein klar war, daß sehr viele Übereinstimmungen mit den schon veröffentlichten Untersuchungen über Ephemeriden zu konstatieren waren, habe ich möglichst Wiederholungen zu vermeiden gesucht und bin nur da auf die Literatur näher eingegangen, wo es zum Verständnis der Sache unbedingt notwendig, zum Teil auch, wo Unrichtiges richtig zu stellen war. Sollte dadurch vorliegende Arbeit an einzelnen Stellen, so besonders bei der inneren Anatomie, einen etwas fragmentarischen Charakter angenommen haben, so möge man das dem Zwecke der Arbeit, der eine erschöpfende Behandlung der vorliegenden Tiere nicht verlangte, zugute halten.

Für die Stellung des Themas, ferner für Überlassung eines Arbeitsplatzes in seinem Institute und für das mir zur Verfügung gestellte Institutsmaterial von Ephemeridenlarven, weiterhin für

die liebenswürdige Unterweisung und Unterstützung bei Abfassung der Arbeit spreche ich meinem verehrten Lehrer Herrn Professor Dr. W. STEPELL meinen wärmsten Dank aus. An zweiter Stelle danke ich Herrn Oberlehrer Dr. DRENKELFORT, dem Verfasser der Arbeit über *Siphylurus lacustris*, der mir nicht nur seine gesamten Schnittserien zur Verfügung stellte, sondern mir auch durch manchen Ratschlag wesentliche Dienste leistete. Dank bin ich ferner schuldig dem Herrn Privatdozenten Dr. THIENEMANN für Überlassung von Literatur aus seiner Privatbibliothek, ebenso dem Herrn Assistenten Dr. H. JAKOBFEUERBORN für seine Ratschläge bei Anfertigung der Figuren. Nicht unterlassen möchte ich es, Herrn stud. rer. nat. W. SCHWERMER, der zu derselben Zeit im hiesigen Institute die Perliden bearbeitete, für seine Unterstützung zu danken, ebenso meinem jüngeren Bruder für die Anfertigung von Auszügen aus einzelnen Werken der Literatur.

Fundorte, Beschaffung und Behandlung des Materials.

Nach KLAPÁLEK (1909, p. 3) halten sich die Larven der Eintagsfliegen in fließenden Gewässern auf, „obwohl“, wie er sagt, „einige Arten auch in den Teichen und Seen sich entwickeln“. ZIMMER (1897, p. 240) findet Larven von *Cloë pumila* und *Cloë fuscata* nur an Stellen, an denen das Wasser „reißend über Kies hinwegströmt“, was er mit dem großen Sauerstoffbedürfnis der Tiere erklärt. Im Gegensatze dazu berichtet BERNHARD (1907, p. 476): „Die an den beweglichen, doppelblättrigen Kiemen leicht kenntlichen Larven von *Cloëon* leben ausschließlich in stehenden Gewässern, sind jedoch in fast jedem noch so kleinen, freiliegenden Teich oder Tümpel in großer Zahl zu finden, nicht bloß in der Ebene, sondern auch in beträchtlicher Höhenlage.“ Ich selbst beobachtete Larven der Gattung *Cloëon* in stehenden wie langsam fließenden Gewässern, deren Grund mit Wasserpflanzen bewachsen war, immer in großer Anzahl, in schneller strömenden, z. B. der Weser und deren Nebenflüssen nur in vereinzelt Exemplaren. In der Umgegend von Münster sind sie zahlreich in der Aa vorhanden, aber auch nur oberhalb der Stadt, während ihnen der Aufenthalt unterhalb derselben durch die in den Fluß abgeleiteten Schmutzwässer unmöglich gemacht wird. Bei der großen Verbreitung dieser Gattung läßt sich die interessante Tatsache konstatieren, daß die einzelnen Niederschlagsgebiete, sofern sie klimatisch und geologisch ver-

schieden sind, in der Durchschnittsgröße speziell der Schwanzborsten und Tracheenkiemen variierende Individuen aufweisen. Baëtislarven halten sich in rasch strömenden Gebirgsbächen mit steinigtem Grunde auf, bei Münster nur in den Bächen der Baumberge, besonders in dem Quellgebiete der Aa. Die Larven der Gattung *Habrophlebia* sind recht selten, lieben ein langsam fließendes Gewässer, das stark mit Wasserpflanzen durchsetzt ist, zwischen denen sie sich aufhalten; ich habe sie bei Münster nur in dem die Bauernschaft Gievenbeck durchschneidenden, sogenannten Guörtpott gefunden. Larven von *Habrophlebia* und *Siphylurus* fand ich immer, von *Cloëon* und *Caenis* sehr oft zusammen, dagegen auch immer *Baëtis* allein vor, in ihrer Gesellschaft immer Larven von Libellen, *Nemura*, Wasserkäfern, Ostracoden, *Gammarus* usw.

Bezüglich der geographischen Verbreitung der vorliegenden Gattungen verweise ich auf KLAPÁLEK (1909, p. 12ff.).

Cloëon- und Baëtislarven sind leicht mit dem Kescher, *Habrophlebia*larven nur durch Herausreißen der Wasserpflanzen und durch sorgfältiges Absuchen derselben zu erlangen. *Cloëon* übersteht den Transport im Sammelglase gut, weniger *Habrophlebia*, während es nur selten und bei sehr häufigem Wechseln des Wassers gelingt, Baëtislarven lebend ins Aquarium zu bringen. In dem letzteren halten sie es hier in Münster längere Zeit überhaupt nicht aus, da ihnen die chemische Zusammensetzung des Leitungswassers und die Temperatur desselben nicht zusagt.

Imagines vermag man durch Fang im Freien und durch Aufzucht im Aquarium leicht in genügender Anzahl sich zu verschaffen.

Getötet wurden die Tiere — ich gebe nur die erfolgreichste Methode an — durch Übergießen mit heißem Sublimat-Alkohol, vermischt mit einigen Tropfen Eisessig; beim Übergießen wurden die Tiere durchschnitten, damit möglichst alle Organe durchtränkt wurden.

Zwecks makroskopischer Präparation wurden die Tiere 24 Stunden mit Parakarmin behandelt und unter Lupe und Binokular mit Nadeln in ihre einzelnen Teile zerlegt, die in Glycerin-gelatine oder Kanadabalsam eingeschlossen wurden.

Um Schnittserien herzustellen, wurde der Chitinpanzer, auch bei frisch gehäuteten Tieren, in stark verdünntem Eau de Javelle oder in HENNINGScher Lösung erweicht. Dann wurden die Objekte nach erfolgter Entwässerung und je 5stündiger Behandlung mit Xylol und Xylolparaffin 24 Stunden in reines Paraffin gelegt, um dann eingebettet zu werden. Später benutzte ich an

Stelle von Xylol Benzol, durch welches das Chitin nicht so sehr gehärtet wurde.

Die Schnitte, die in einer Dicke von 5,10 und 15 μ in sagittaler, frontaler und transversaler Richtung hergestellt wurden, färbte ich mit DELAFIELDSchen Hämatoxylin, färbte mit 4proz. Eosin kurz nach und schloß sie dann in Kanadabalsam ein.

A. Biologie.

1. Larvulastadium.

Bezüglich des Embryonalstadiums, auf das sich meine Untersuchungen nicht erstreckten, verweise ich auf die Arbeiten von R. HEYMONS (1896, p. 1—66; 1895, p. 1—36).

Das aus dem Ei ausschöpfende Tier besitzt bei allen Ephemeridengattungen schon die Gestalt der ausgewachsenen Larve, wovon *Cloëon dipterum* insofern eine Ausnahme macht, als die mittlere Schwanzborste später erscheint als die beiden seitlichen; diese morphologische Differenz in der medianen und lateralen Schwanzborstenanlage, die bei den schnell aufeinanderfolgenden, ersten Häutungen durch ein rasches Wachsen der mittleren Schwanzborste recht bald beseitigt wird, ist schon von LUBBOCK (1863), der die mediane Schwanzborste in seiner Figur eines ganz jungen Tieres nicht einmal andeutet, ferner von VAYSSIÈRE (1882) und anderen beobachtet worden. Die Atmung geht auf diesem Stadium, da Tracheenkiemen fehlen und die Stigmen sämtlich geschlossen gehalten werden, durch die zarte Körperwand vor sich, während wiederum *Cloëon dipterum* als Ausnahme eine schon von DRENKELFORT (1910, p. 533ff.) beobachtete Darmatmung besitzt, die bis in das späte Larvenalter beibehalten wird. Die Tiere ziehen von Zeit zu Zeit Wasser in den Darm und stoßen es wieder aus, ein Vorgang, der sich häufiger wiederholt, sobald das Tier in einer geringen Wassermenge Mangel an Sauerstoff leidet. Eine Verästelung von zahlreichen Tracheen an der Darmwand oder gar ein Durchbrechen derselben durch diese und Bildung von Darmkiemen, wie sie bei einzelnen Libellenarten vorkommen, ist hier nicht vorhanden, so daß man einen direkten Gasaustausch durch die Darmwand hindurch annehmen muß. Im übrigen ist die Lebensweise der Tiere auf diesem Stadium gleich der der Larven.

2. Larvenstadium.

Das Larvenstadium wird charakterisiert durch die Änderung der Respirationsvorrichtungen. Da die Körperhaut wegen Bildung

von Chitin für die Luft undurchlässig geworden ist, so wird die Atmung auf die Tracheenkiemen, deren Form und Funktion später beschrieben werden soll, lokalisiert.

Die Darmatmung von *Cloëon dipterum* verschwindet immer mehr im Verhältnis zum Erscheinen der einzelnen Tracheenkiemen, wird aber bei Sauerstoffmangel von den ausgebildeten Larven wieder zu Hilfe gezogen.

Betreffs der Ortsveränderung gleichen die *Cloëon*larven völlig denen von *Siphylurus lacustris*, deren Art zu schwimmen von DRENKELFORT (1910, p. 535) eingehend dargelegt worden ist. Das Schwimmen charakterisiert sich durch ein fortwährendes Schlängeln des ganzen Körpers, durch ein schnelles Auf- und Abwärtsschlagen des Abdomens mitsamt der Schwanzborsten und ist am besten zu vergleichen mit der Schwimmbewegung der Fische, wenn man die Bewegungen ihres Schwanzes 90° um die Längsachse des Körpers sich gedreht denkt. Die Tiere vermögen einem ziemlich starken Strome Widerstand zu leisten, was schön zu beobachten ist, wenn man die Larven in ein hohes, zylinderförmiges Gefäß setzt und vom Boden her nach oben einen starken Strom leitet. Da die Tiere sich nicht anklammern können, streben sie, um nicht weggespült zu werden, immer dem Boden zu, so daß sie sozusagen auf dem Kopfe stehen. Der Wasserstrom läßt sich so genau regulieren, daß die Larven an einer Stelle festgehalten werden, ihre Vorwärtsbewegung also durch die Bewegung des Wassers aufgehoben wird. Die Schwanzborsten dienen in der Hauptsache zur Fortbewegung des Tieres; schneidet man nämlich sämtliche Schwanzborsten kurz vor dem Körperende ab, so verringert sich die Schnelligkeit um mehr als die Hälfte.

Ein gutes Gleichgewichtssteuer besitzen die Larven von *Cloëon dipterum* in dem letzten Tracheenkiemenpaar, das aus einem einfachen Blatte besteht und niemals an den vibrierenden Bewegungen der übrigen teilnimmt, auch sich beim Schwimmen nicht an den Körper anlegt. Die beiden Blätter sind am Hinterende des 7. Segmentes inseriert und nehmen eine zur Längsrichtung des Körpers schräge Stellung ein, die sich von der ventralen Seite zur dorsalen nach hinten erstreckt. Indem sie ihre Stellung der jeweiligen Geschwindigkeit des Tieres im Wasser anpassen, drücken sie das Abdomen nach unten, da ja dieses einmal schon infolge seiner Gewichts Differenz mit dem anderen Teile des Körpers, wohl auch wegen des heftigen Abwärtsschlagens der Schwanzborsten nach oben zu steigen bestrebt ist. Verletzt man ein Blatt

dieses letzten Kiemenpaares, so schwimmt die Larve in Spirallinie schräg nach unten. Die Meinung TUMPELS (1910, p. 104), daß die Tracheenkiemen „durch ruderähnliche Bewegungen die Larven beim Schwimmen unterstützen“, ist unzutreffend. Ja, schon 1876, p. 77 meint LUBBOCK richtig: „Es ist allerdings wahr, daß bei Cloëon die schwingende Bewegung der Branchienkiemen, wenn überhaupt für die Lokomotion von Nutzen sein kann, die Branchien sind zu weit nach hinten angebracht, als daß sie wirksam sein könnten“¹⁾. Unrichtig ist ferner die Bemerkung DRENKELFORTS (1910, p. 535), daß die Larven mit büschelförmigen Tracheenkiemen ebenso gewandt und schnell schwimmen wie die mit blattförmigen, da sich z. B. Habrophlebia-Larven viel unbeholfener und langsamer durch das Wasser fortbewegen, was aber nur durch die abweichende Gestaltung des Abdomens bedingt ist.

Bezüglich der Schwimmbewegung stimmen die Larven von *Baëtis binoculatus* mit denen von *Cloëon dipterum* überein.

Viel weniger als diese gehen die Larven von *Habrophlebia fusca* zum Schwimmen über; sie verlassen sich fast nur auf ihre Beine. Sind sie aber zum Schwimmen gezwungen, so bewegen sie sich nur langsam und unbeholfen fort und zwar völlig anders wie die Cloëon- und *Baëtis*-Larven, da ihre Schwanzborsten nicht behaart, das Abdomen zylindrisch, also zum Schwimmen in der beschriebenen Art und Weise ungeeignet ist. Der ganze Körper schlängelt sich vielmehr durch das Wasser fort und zwar nicht in wagerecht zur Medianebene des Körpers sich haltenden Bewegungen, sondern in senkrecht dazu stehenden, so daß die Tiere in ihrer Schwimmbewegung völlig der Perlidenart *Nemura* gleichen, mit der sie leicht im Wasser verwechselt werden können.

Die Beine der vorliegenden Gattungen sind sämtlich im Verhältnis zur Körpergröße kräftig entwickelt und zum Laufen wohl geeignet, wenn auch bei den Cloëon-Larven nicht in dem Maße wie bei den Larven von *Habrophlebia fusca*. Die Larven von *Baëtis binoculatus* vermögen auf der Suche nach Nahrung nach allen Richtungen hin äußerst gewandt zu laufen, während die *Habrophlebia*-Larven das nur in geringerem Maße können.

Bezüglich der Bewegungen der Tracheenkiemen und der Nahrung der Larven verweise ich auf VAYSSIÈRE (1890), TUMPEL (1901) und DRENKELFORT (1910), deren Beobachtungen mit den meinigen übereinstimmen.

1) Dieser in seiner Konstruktion fehlerhafte Satz ist wörtlich dem Original entnommen.

Die Lebensdauer der Larven festzustellen, ist sehr schwierig, da sowohl die Erscheinungszeit der geflügelten Tiere als auch das Alter der Larven durch die Witterung, die Nahrungsverhältnisse, die chemische Beschaffenheit des Wassers usw. in hohem Maße beeinflußt wird. Das aber weiter auszuführen, wird der Schluß des folgenden Kapitels Gelegenheit geben.

3. Nymphenstadium.

Das Nymphenstadium wird charakterisiert durch die große Ruhe des Tieres, durch die allmählich einsetzende Änderung der Respirationsvorrichtungen und durch die weißschimmernde Farbe des Körpers, die durch Ansammlung von Gas zwischen der Haut der Nymphe und der schon gebildeten Subimago hervorgerufen wird. Das Tier hat bei allen Gattungen seine frühere Lebhaftigkeit verloren und hält sich fast immer an der Oberfläche des Wassers auf. Bezüglich des Überganges von Wasser- zur Luftatmung verweise ich auf das Kapitel über die Respiration.

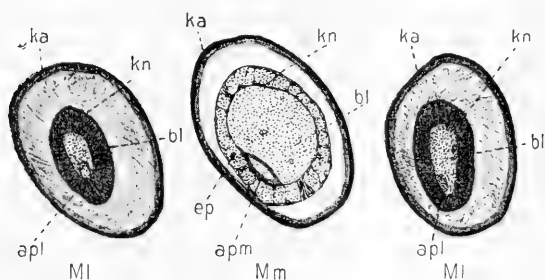
Kurz vor der Häutung zum Luftleben wird der sämtliche Inhalt des Darmes ausgestoßen, der Darm mit einem luftförmigen Gase angefüllt und hermetisch durch den Sphinkter nach außen hin verschlossen. Im Gegensatz dazu findet FRITZE (1889, p. 75 bis 77) den Darm der Subimagines mit Wasser angefüllt, eine Beobachtung, die durch die meinigen nicht bestätigt wird.

Die Gattungen Cloëon und Baëtis besitzen nun auf dem Larvenstadium drei, auf dem der Subimago nur zwei Schwanzborsten, verlieren also beim Übergange zum Luftleben die mittlere, eine Tatsache, die schon früh bekannt war, und welche man durch Atrophie zu erklären suchte. DRENKLLFORT (1910, p. 539ff.) hat hier bei *Siphylurus lacustris* festgestellt, daß eine Selbstamputation stattfindet, die ich für die Gattungen Cloëon und Baëtis in allen ihren Teilen vollständig unterschreiben kann. Nur ganz kurz will ich sie hier daher wiederholen. Kurz vor dem Hinterende des Körpers schnürt sich die in der alten Hülle neu gebildete, mittlere Schwanzborste ein und zwar so eng, daß sie bei der Häutung ganz abreißt; ein kurzer Stummel bleibt an dem Körper haften. Die beiden seitlichen Schwanzborsten legen sich, da sie bedeutend länger sind als ihre Hüllen, in diesen spiralig an die Wand an.

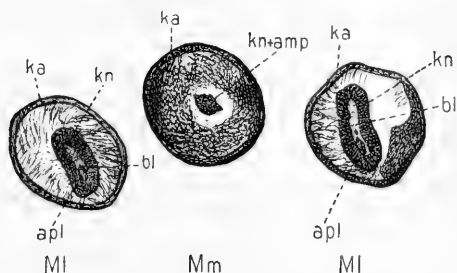
Macht man nun Querschnitte durch die drei Schwanzborsten einer Nymphe, so läßt sich feststellen, daß in den beiden seit-

lichen Schwanzborsten eine normale Häutung mit Ausbildung der definitiven Imaginalcuticula stattgefunden hat, während das Epithel und die übrigen Gewebe der mittleren Schwanzborste mannigfache Zeichen von Degeneration (Vakuolenbildung) zeigen und hier auch eine Ausbildung der Imaginalcuticula nicht zu konstatieren ist. Um diese Verhältnisse näher darzulegen, gebe ich nebenstehende Figuren, die einer Querschnittserie einer Nymphe von *Cloëon dipterum* entnommen sind. Fig. 1 zeigt uns die starke Degeneration der mittleren Schwanzborste (*Mm*), während die seitlichen die schon entwickelte Imaginalcuticula (*kn*) aufweisen. Ferner erkennt man, daß die mittlere Schwanzborste (*Mm*) stark aufgetrieben und mit Blut angefüllt ist. Diese Auftreibung wird hervorgerufen durch eine Einschnürung, welche das Zurückströmen des Blutes aus der Schwanzborste in den Körper verhindert. Textfig. 2 zeigt uns diese Einschnürung im

Textfig. 1.



Textfig. 2.



Textfig. 1 u. 2. Querschnittbilder durch die Schwanzborsten einer Nymphe von *Cloëon dipterum*. *ka* Cuticula der Nymphen; *kn* Cuticula der Subimagoschwanzborste; *apl* Aorta posterior lateralis; *apm* Aorta post. med.; *bl* Blut; *amp* Amputationsstelle; *Ml* Laterale; *Mm* Mediane Schwanzborste. Vergr. 94 : 1.

Textfig. 2 zeigt uns diese Einschnürung im

Querschnitt (*amp*). Der physiologische Grund für das Aufquellen und Absterben des hinter der Einschnürungsstelle liegenden Schwanzborstenteiles wird also darin zu suchen sein, daß an der Einschnürungsstelle der Zu- und Abfluß des Blutes vollkommen unterbunden wird, daher auch keine Ernährung und kein Weiterwachsen des hinter der Einschnürung liegenden Teiles der Schwanzborste mehr möglich ist.

Eine biologische Erklärung für den Verlust der mittleren Schwanzborste gibt DRENKELFORT (1910, p. 555ff). Er nimmt an, daß die Dreizahl der Schwanzborsten als die ursprüngliche anzusehen ist. „Da aber,“ um seine eigenen Worte zu gebrauchen, „die Männchen der Eintagsfliegen die mittlere Schwanzborste bei der Begattung als lästig und hinderlich empfanden, so gingen sie im Laufe der Entwicklung dazu über, sich dieselbe zu amputieren.“

Bei *Habrophlebia fusca*, bei der die drei Schwanzborsten beim Übergange zum Luftleben erhalten bleiben, beginnen seltenerweise bei den einzelnen Tieren die neu gebildeten Schwanzborsten teils von der Spitze ab dem Körper zu, teils umgekehrt, was bei den anderen Gattungen die Regel ist, sich von der alten Hülle loszulösen und in die bekannte spiralförmige Ringelung zu legen.

Ist der Augenblick des Überganges vom Wasser- zum Luftleben gekommen, begeben sich die Nymphen von *Cloëon dipterum* und *Baëtis binoculatus* an die Oberfläche des Wassers, um sich dort zu häuten, während *Habrophlebia fusca* immer erst zur Hälfte aus dem Wasser herauskriecht. Das Tier beginnt plötzlich das Abdomen lebhaft hin und her zu bewegen; eine schon vorgebildete Naht, die gleich noch näher beschrieben werden soll, platzt auf dem Thorax und der Stirn auf. Langsam erscheint das Tier, und zwar nicht wie bei *Siphylurus lacustris* zuerst mit dem Kopfe, sondern mit Prothorax, unter dem der Kopf stark nach unten gebogen ist. Sobald Kopf und Thorax, der erstere wiederum gerade gestreckt, erschienen sind, tritt eine Pause ein; dann werden die Flügel langsam entfaltet, die Beine gestreckt, und mit diesen zieht das Tier, schon auf dem Wasser stehend, die langen Schwanzfäden aus der alten Hülle, erhebt sich und fliegt zu dem ersten besten Gegenstande, der sich in der Nähe befindet.

Erleichtert wird die Häutung der Nymphe zur Subimago durch die den Subimagines charakteristische Behaarung. Diese besteht aus ganz feinen, kleinen Haaren, die überall, auf den Beinen sowohl als auch auf den Flügeln, zu finden sind. Ihre Spitzen sind scharf umgebogen und zwar auf dem Körper dem Hinterende zu, auf den Beinen und den Flügeln den Spitzen derselben zu. Schon DRENKELFORT (1910, p. 575) glaubt, daß diese Haare auf den Flügeln „wahrscheinlich eine Rolle spielen beim Häuten, indem sie sich wie Widerhaken in die Flügelscheiden einbohren“. Dieselbe Funktion haben die Haare auf dem ganzen Körper, wo sie wie Sperr-

vorrichtungen wirken und die an sich so schwierige Häutung zur Subimago zu einer verhältnismäßig leichten machen.

Bei den Nymphen von *Cloëon dipterum* ist die Naht, welche auf dem Thorax aufplatzt, in eigenartiger Weise vorgebildet. — Von den beiden anderen Tieren habe ich keine Nymphe geschnitten. — Die Naht kommt folgendermaßen zustande. Die Chitincuticula wölbt sich in einem schmalen Längsstreifen auf dem Pro- und Mesonotum. Diese Wölbung wird allmählich stärker, so daß die Verbindungsstellen derselben mit der übrigen Cuticula schließlich so dünn werden, daß ein nur geringer Druck genügt, um die Naht zum Aufplatzen zu bringen.

Vorstehende Textfig. 3 zeigt uns die Naht im Querschnitte.

Wie kommt nun das Platzen der Haut zustande, wodurch wird das neue Tier aus der alten Hülle hinausgeschoben? Zwei



Textfig. 3. Querschnitt durch die dorsale Wand des Prothorax einer älteren Larve von *Cloëon dipterum*. of Öffnungsstellen; kp Körperepithel mit Chitincuticula ch. Vergr. 234: 1.

Fragen, die bisher heiß umstritten sind! Daß die Meinung MONNIERS (VAYSSIÈRE 1882, p. 97), daß der Rückstoß der Luft, die den Darm verläßt, das Tier aus der alten Hülle sozusagen hinauswirft,

nicht richtig ist, hat DRENKELFORT (1910, p. 542) in längeren Ausführungen dargelegt. FRITZE (1889, p. 74ff.), der das Wasser mit „ziemlicher Kraft“ in den Darm eintreten läßt, so daß die dadurch hervorgerufene Ausdehnung des Tieres die Nymphenhaut zum Platzen bringt, berücksichtigt nicht die unzweifelhaft auftretende Gasschicht zwischen alter und neuer Hülle, ebenso wie meines Erachtens dann die Haut eher am Abdomen als am Thorax platzen müßte, und auch ferner Wasser im Darm der frisch ausgeschlüpften Subimagines von mir nicht gefunden ist. DRENKELFORT (1890, p. 545) schiebt das Platzen der Haut der aktiven Bewegung des neu gebildeten Tieres durch die eigene Muskulatur und dem mechanischen Drucke der spiralig aufgewundenen Schwanzborsten zu, was wohl bei der Zartheit des neuen Tieres kaum möglich sein wird.

Es ist mir mehrfach gelungen, unter dem Binokular das Ausschlüpfen einer Subimago von *Cloëon dipterum* zu beobachten. Bis zum letzten Augenblicke blieb die Naht wie auch der ganze Körper silberglänzend infolge der Gasansammlung unter der

Nymphenhaut, während erstere doch bei einem Drucke des in der Hülle gebildeten Tieres gegen die alte Wand hätte dunkel werden müssen. Beim Platzen tritt an der Naht, da das Tier durch ein Glaskämmerchen unter Wasser gehalten wurde, zuerst ein Gasbläschen auf, wodurch wohl unzweifelhaft erwiesen wäre, daß durch Gasdruck die Naht gesprengt wird, was noch durch einen anderen Vorgang näher begründet wird.

Das Wasser, das nach Ausstoßung der Fäkalien auf dem Nymphenstadium in den Darm eindringt (FRITZE 1889, p. 74ff.), mag das Tier ausdehnen und mit ihm die alte Hülle, wird dann aber wieder herausgepreßt und der Darm mit Gas oder Luft angefüllt. Der Druck des zwischen Nymphenhaut und dem neu gebildeten Tiere angesammelten Gases, der selbstverständlich sich auch auf das Innere des Tieres überträgt, da ja sonst das Insekt Schaden erleiden würde, wird allmählich so groß, daß die Hülle platzt. Dadurch wird plötzlich eine Druckdifferenz zwischen dem Gase im Innern des Tieres und außen auftreten. Der Darm wird infolge derselben zu einem prall ausgedehnten Luftschlauch und preßt sämtliche übrigen Organe zusammen und an die Außenwände des Tieres. Jetzt treten die aufgewundenen Schwanzborsten in Tätigkeit und schieben das Tier aus der Hülle hinaus, bis sie gestreckt sind. Dann kommt, wie schon oben erwähnt, das Tier einen Augenblick zur Ruhe und benutzt zur weiteren Abstreifung der alten Hülle die Beine.

Die Beobachtung, daß der Gasdruck die Hülle sprengt, kann noch durch ein einfaches, nicht allzu schwer ausführbares Experiment bewiesen werden, das ich mehrfach vorgenommen habe. Schneidet oder sticht man die Nymphenhaut kurz vor der Häutung an, so daß ein Teil des Gases entweicht, so kommt das Tier niemals zur Häutung und geht regelmäßig zu Grunde.

Also Öffnung der Hülle in der vorgebildeten Naht durch Gasdruck, Ausdehnung des Darmes durch die entstehende Differenz des Gasdruckes, Hinausschieben des Tieres auf rein mechanischem Wege durch die Schwanzborsten bis zum Abdomen, weiteres Ausschlüpfen durch die Bewegung der Beine, das ist der ganze Vorgang, wie er wohl bei vielen Gattungen gleich sein wird, sicher aber von mir bei *Cloëon dipterum* beobachtet worden ist.

Über die Zeit des Auftretens der geflügelten Insekten der vorliegenden Gattungen werden fast von allen Schriftstellern andere Angaben gemacht. Nach BERNHARDT (1907, p. 467) erscheint *Cloëon dipterum* Juli bis August in großen Schwärmen,

vereinzelt bis Ende Oktober, nach KLAPÁLEK (1910, p. 12ff.) *Cloëon dipterum* August und September, *Baëtis binoculatus* Mai bis Oktober, *Habrophlebia fusca* Juni und Juli, nach PICTET (1843, p. 31ff.) *Baëtis* in zwei getrennten Seiten, nach BERRY (1903, p. 30) *Callibaëtis ferruginea* in zwei Formen, einer Frühlings- und Sommerform, die in den Schwanzborsten und den Segmenträndern des Abdomens unterschieden sind, nach TÜMPEL (1904, p. 92ff.) *Habrophlebia fusca* Juni bis August, *Baëtis binoculatus* Mai bis Oktober, *Cloëon dipterum* August bis September.

Die Erscheinungszeit der Fliegen von *Baëtis binoculatus*, die oben von Mai bis Oktober angegeben ist, kann ich durch meine Beobachtungen unterstützen, nicht aber die Angabe PICTETS, daß zwei Erscheinungszeiten existieren, da die Tiere den ganzen Sommer über, dann einzeln, dann in Menge vorkommen, ebenso wie ich zwei Formen, wie BERRY von *Callibaëtis ferruginea* nicht gefunden habe. Während dagegen das Erscheinen von *Cloëon dipterum* bis jetzt nur in die Monate August bis September verlegt wird, habe ich die Fliegen schon anfangs Mai und ebenso wie *Baëtis binoculatus* den ganzen Sommer über beobachten können. *Habrophlebia fusca* war noch im August vorhanden.

Zahlreich treten die Imagines nur auf nach längerem warmen, ja heißen Wetter, während nur geringer Regen oder ein wenig Wind sie sofort zwingt, Schutz im Grase oder unter Blättern zu suchen. Bei anhaltendem, schlechten Wetter sind sie nur schwer zu finden.

Ob das Auftreten der Imagines früher oder später vor sich geht, darauf haben jedenfalls, die klimatischen Verhältnisse einen großen Einfluß, wie z. B. die Fliegen von *Cloëon dipterum* bei Münster schon im Mai, in der Wesergegend bei Höxter-Corvey viel später erscheinen.

Daß sogar das Alter der Larven von diesen klimatischen, vielleicht auch von den chemischen Verhältnissen des Wassers beeinflußt wird, auch das glaube ich mit einer wenn auch nicht ganz exakten Beobachtung begründen zu können. Die Larven, in der Umgegend von Münster gefangen, treten nämlich durchweg in zwei Größen auf, woraus ich folgere, daß sie ein Alter von 2 Jahren erreichen. Dagegen sind die Tiere aus der Wesergegend bei Höxter-Corvey, deren Wasser zum Teil kohlenensäure- und eisenhaltig sind, was sicherlich einen Einfluß auf das Wachstum der Tiere, die ja, wie schon oben erwähnt, hier kleiner bleiben als bei Münster, ausübt,

in allen Größen vorhanden, so daß sie meines Erachtens ein Alter von mehreren Jahren erreichen.

Was ferner das frühere Erscheinen der Imagines bei Münster betrifft, wird sicherlich auch, wie STEMPELL (1908, p. 23) meint, dieses eine Anpassung an das frühe Austrocknen der Bäche sein.

4. Subimagostadium.

Das Stadium des Luftlebens zerfällt bei den Ephemeriden und zwar im Gegensatze zu allen anderen Insekten nur bei diesen in zwei Stadien, dem Subimago- und Imagostadium, die sich durch die eine dunklere Färbung des Tieres bedingende Behaarung der Subimago, die aus ganz feinen, kurzen Haaren auf dem ganzen Körper besteht, bei den Flügeln aber am meisten auffällt, unterscheiden. DRENKELFORT (1910, p. 547ff.) erklärt diese Ausnahmestellung der Eintagsfliegen damit, daß er diese Trennung des Luftlebens in zwei Teile als das phylogenetisch Ursprüngliche annimmt, so daß alle Wasserinsekten die letzte Häutung nach ihm verloren haben.

In einem großen Glase, auf dessen Boden man ein feuchtes Tuchlappchen legt, halten sich die Tiere immer an der Sonnenseite auf. SCHÖNEMUND (1912, Manuskript) führt nun in seiner Arbeit über die Perliden folgendes Experiment an. Er ließ die Gläser, in denen die Imagines gefangen gehalten wurden, lange von der Sonne durchscheinen; darauf ließ er einen Tropfen Wasser auf den Boden des Gefäßes fallen, auf den sich sofort die Tiere mit „wahrem Heißhunger“ stürzten, um davon zu saugen. Diesen Versuch habe ich bei meinen Imagines immer und immer wiederholt, ohne daß ich ein ähnliches Resultat erzielt hätte, wieder ein Beweis dafür, daß die geflügelten Insekten der Ephemeriden keinerlei Nahrung, nicht einmal Flüssigkeit zu sich nehmen.

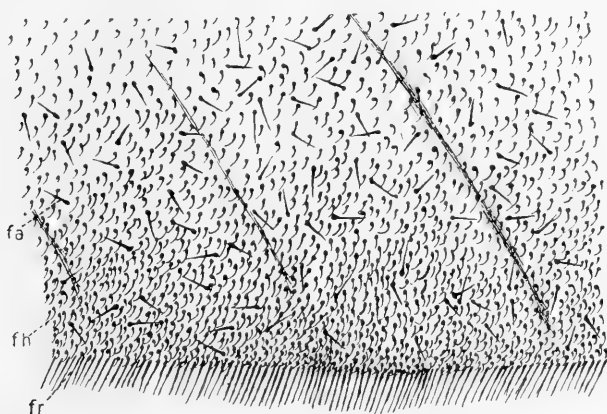
Wie lange das Subimagostadium dauert, dafür kann ich eine einheitliche Zeit mit Sicherheit nicht angeben, wie auch eine solche Zeitbestimmung, die auf anerkannte Gültigkeit Anspruch erhebt, nur äußerst schwer aufzustellen ist, da gerade ausschlüpfende Subimagines in der Natur nur ganz selten zu finden sind. Wurden die Larven in Aquarien gehalten, so war die Länge der Zeit zwischen den Häutungen zur Subimago und Imago recht verschieden. Ich glaube, daß die besonderen Verhältnisse der Gefangenschaft (Leitungswasser) hier einen großen Einfluß ausüben. Wenn man z. B. eine ganze Menge Larven von *Cloëon dipterum*, die wohl

alle kurz vor dem Nymphenstadium stehen, in das Aquarium setzt, so dauert es nur ganz kurze Zeit, bis alle Tiere zur Subimago ausgeschlüpft sind, während aber die Zeit bis zur Häutung zur Imago sehr verschieden ist. Ich folgere daraus, daß die Tiere, durch die Ungunst der Umgebung gezwungen, rasch ihre äußere Umwandlung vollziehen, während die innere Entwicklung, besonders die der Genitalprodukte, noch nicht so weit gediehen ist. Diese vollzieht sich dann auf dem Subimagostadium, das so ein Stadium der Ruhe darstellt, also auch längere oder kürzere Dauer besitzt. Natürlich müssen dann die in der Freiheit ausschlüpfenden Larven einigermaßen nach derselben Zeit zum Imagoleben übergehen, wenn sie auch in Gefangenschaft gehalten werden. Mit vieler Geduld ist es mir bei dem zahlreichen Vorkommen von *Cloëon dipterum* gelungen, einige im Freien gerade ausschlüpfende Subimagines zu fangen, die sich dann tatsächlich alle nach einem Zeitraum von 24—32 Stunden zur Imago häuteten, und zwar vollzogen sie die Metamorphose fast immer des Nachts. Die Dauer des Subimagostadiums von *Cloëon dipterum* wird also wohl nach dem Angeführten einen und einen halben Tag betragen.

Das Ausschlüpfen zur Imago habe ich bei *Cloëon dipterum* und besonders bei *Caenis dimidiata* häufig beobachten können. Das Tier sitzt ganz ruhig da, ohne jede Bewegung, bis plötzlich die Flügel in eine rhythmische Bewegung auf- und abwärts versetzt werden, worauf sie nach kurzer Zeit ebenso plötzlich zusammenfallen. In demselben Augenblicke platzt die Haut auf Kopf und Thorax an der Dorsalseite auf, der Prothorax wird, der Kopf nach hinten unter ihn gebeugt, aus der alten Hülle herausgeschoben, und schon arbeiten die Beine, die schnell frei werden, mit daran, die übrigen Teile des Tieres zu befreien; hauptsächlich beruht hier die Häutung auf der Bewegung der Beine, die bei der ausschlüpfenden Imago schon ihre definitive Ausbildung besitzen, so daß die Häutung viel schneller als die zur Subimago vor sich geht.

Eine eigentümliche Haarbildung zeigt uns die obige Figur eines Subimagoflügelstückes von *Cloëon dipterum*, dem Hinterrande entnommen. Zunächst fällt einmal die typische Behaarung der Subimago auf, die in kurzen, feinen Haaren besteht, die mit einer kugeligen Anschwellung in dem Subimagoflügel haften und auf Ober- und Unterseite zu finden sind. Außerdem sieht man noch dreimal so lange, gerade Borsten, die mit einer knopfförmigen Verdickung im Subimagoflügel befestigt sind; sie liegen ebenfalls auf Ober- und Unterseite der Flügel überall verstreut und lösen

sich, wie man an Präparaten feststellen kann, sehr leicht los. Wahrscheinlich ist ihre Funktion so zu denken, daß sie eine Benetzung der Flügel bei der Häutung der Nymphe zur Subimago verhindern; dafür spricht einmal die Tatsache, daß sie nur bei



Textfig. 4. Stück aus dem Hinterrande eines Flügels einer Subimago von *Cloëon dipterum*. *fa* Haare, die eine Benetzung der Flügel bei Häutung zur Subimago verhindern; *fh* Behaarung der Subimago; *fr* Fransensbesatz der Subimago-Flügel am Hinterrande. Vergr. 80:1.

den Subimagines von *Cloëon dipterum* zu finden sind, deren Nymphe sich an der Oberfläche des Wassers häuten, ferner auch der Umstand, daß sie sehr leicht ausfallen, da sie ja, sobald die Häutung zur Subimago vollzogen ist, ihre Aufgabe erfüllt haben.

5. Imagostadium.

Die Imagines, die sich durch die glashelle Farbe der Flügel und durch das vollkommene Fehlen der den Subimagines charakteristischen Behaarung auszeichnen, haben bei allen Gattungen die alleinige Aufgabe, das Geschlecht zu erhalten. Am Tage, bei schlechtem Wetter oder auch bei sehr großer Hitze halten sie sich im Grase oder im Gebüsch auf, ruhig an der Unterseite der Blätter sitzend. Nahrung nehmen sie in keiner Weise mehr zu sich.

An warmen Abenden kommen sie etwa 1 Stunde vor Sonnenuntergang hervor und führen den ihnen eigenen Hochzeitsflug aus, der von den verschiedensten Autoren oft beschrieben worden ist. Während des Fluges suchen die Männchen die Weibchen und begatten sie im Fluge. Die Stellung bei der Kopulation ist von DRENKELFORT (1910, p. 551 ff.) für *Siphurus lacustris* eingehend

beschrieben worden und stimmt mit der der vorliegenden Gattungen überein. *Baëtis binoculatus* entzieht sich dabei durch die Höhe dem beobachtenden Auge. *Habrophlebia fusca* bekommt man nur selten zu Gesicht, da sie vereinzelt hin und her fliegen und niemals große Schwärme bilden. Dagegen kommt *Caenis dimidiata* in großen Massen vor, häutet sich an einem Abend zur Subimago und Imago und geht nach erfolgter Begattung zu Grunde, so daß ihr Luftleben nicht einmal einen ganzen Tag dauert. Alle Arten halten sich über dem Wasser oder in der Nähe desselben auf und sind besonders gut zu beobachten an den Brücken.

Daß nur Männchen den Hochzeitsflug ausüben, wie DRENKELFORT (1910, p. 551) von *Siphylurus lacustris* festgestellt hat und BERNHARD (1907, p. 468) auch von *Cloëon* angibt, kann ich von den vorliegenden Gattungen nicht bestätigen. Von *Caenis dimidiata* wirbeln die Weibchen gerade so zahlreich wie die Männchen in der Luft umher, und die Begattung findet immer in, oft über dem Schwarme der übrigen statt. Von *Cloëon dipterum*, die ich als einzige größere Gattung beim Hochzeitsfluge beobachtet habe, fängt man mit den Männchen auch stets Weibchen, ebenso wie die Befruchtung meist an Ort und Stelle vor sich geht.

Die Eiablage findet bei *Habrophlebia fusca* sofort nach der Begattung statt und geht in der Weise vor sich, daß das Weibchen nahe über dem Wasser dahinflattert und die Eier in Paketchen in dasselbe fallen läßt. Daß die Imagines von *Baëtis binoculatus* in das Wasser hinabsteigen sollen, wie KLAPÁLEK (1909, p. 3) berichtet, habe ich nirgends feststellen können. Die Tiere setzen sich vielmehr mit den Füßen auf das Wasser und lassen sich von diesem fortreiben, tauchen dabei mit dem Abdomen in das Wasser ein und lassen ihre Eier fallen, was man allerdings nur beobachten kann, wenn man weiter in das Wasser hineingeht, da die Eiablage selten nahe am Ufer stattfindet.

Wie lange das Imagostadium dauert, ist sehr verschieden und hängt von vielen Umständen ab. *Cloëon dipterum* lebt durchschnittlich 4—5 Tage; in der Gefangenschaft halten sich die Weibchen, wenn sie nicht zur Befruchtung kommen, sogar bis zu 3 Wochen. *Baëtis binoculatus* geht gewöhnlich schon nach 2 Tagen zu Grunde, während *Caenis dimidiata* an demselben Tage, an dem Befruchtung und Eiablage stattfindet, stirbt.

Einen recht interessanten Fall, der mir aber in der Literatur zu spät zu Gesicht gekommen ist, als daß ich meine Untersuchungen speziell hätte auf diesen Punkt richten können, möchte ich zum

Schlusse dieses Abschnittes noch anführen, nämlich die Viviparie von *Cloëon dipterum*. Schon RÉAUMUR — ich zitiere nach PALMEN (1884) — hatte gefunden, daß die Weibchen von *Cloëon dipterum* ihre Eier in perlchnurartigen Fäden ins Wasser fallen ließen, eine Tatsache, die mit meinen Beobachtungen übereinstimmt. Dann berichtet wiederum v. SIEBOLD (1837) in einer kurzen Mitteilung, daß eine nicht sicher bestimmte Ephemeridengattung vivipar sei. Dieses Insekt wurde von dem Italiener CALORI (1848) näher als *Cloë diptera* bestimmt. E. JOLY (1877) übersetzte diese Mitteilung in die französische Sprache und knüpfte einige Bemerkungen daran. Dann behandelt erst 1907 wieder BERNHARD die Viviparie von *Cloëon dipterum*. In längeren Ausführungen beantwortet er die Frage: ob die Viviparie normal oder anormal ist, mit den Worten (p. 471): „Meine darauf gerichteten Untersuchungen haben jedoch zu dem sicheren Resultate geführt, daß die Viviparie bei *Cloëon dipterum* durchaus das normale Verhalten darstellt.“ Das aber möchte ich bezweifeln, da eine ganze Reihe von meinen Beobachtungen mit den seinigen nicht übereinstimmt. Zunächst verlegt BERNHARD den Aufenthaltsort der Larven nur in stillstehende Gewässer, in alle „noch so kleinen Teiche und Tümpel“, obwohl die Tiere am zahlreichsten in langsam fließenden Flüssen, in kleineren Tümpeln dagegen gar nicht zu finden sind. Ferner verlegt er den Ort des Hochzeitsfluges weit ab vom Ursprungsorte des Tieres; die Begattung, die nach ihm 10 Minuten dauert, während die Tiere diese nach meinen Beobachtungen innerhalb einer halben Minute vollziehen, findet nach ihm hoch in den Lüften statt, ja, die Tiere sollen sogar, wenn sie die Kopulationsstellung angenommen haben, „hoch in die Lüfte steigen“ und dem „Auge gewöhnlich entschwenden“, während doch das Paar bei der Befruchtung rasch zur Erde niedersinkt. Nach der Begattung sollen die Weibchen 10—14 Tage ruhig verharren und dann erst die fertigen Embryonen ins Wasser ablegen. Weibchen, von ihm gefangen, gaben nicht bei gewaltsamer Berührung wie z. B. die *Baëtis*-Imagines ihre Eier von sich, selbst nicht nach 6—8 Tagen, während ich oft genug weibliche Exemplare aus dem Schwarme herausfing, die, wenn ich sie an den Flügeln festhielt, sofort ihre Eier am Hinterende des Abdomens herauspreßten, während allerdings andere das nicht taten. Leider habe ich die ersteren als unbrauchbar für Herstellung von Schnittserien fortgeworfen, die letzteren aber sofort getötet. Nach allem halte ich, wie gesagt, die Viviparie von *Cloëon dipterum* als eine normale noch für zweifelhaft.

B. Anatomie.

I. Äußere Anatomie.

Eine eingehende Beschreibung des Äußeren der drei vorliegenden Tiere auf dem Larven- und Imagostadium würde einen allzu großen Raum beanspruchen. Nur ganz kurz soll sie deshalb hier gegeben werden, und zwar ist immer nur das wesentliche hervorgehoben; da ja Figuren immer besser wirken als die eingehendste Beschreibung, habe ich eine große Anzahl Zeichnungen zum Abdruck gebracht, die mit Hilfe des Projektions-Zeichenapparates angefertigt wurde, und auf die ich zwecks näherer Orientierung verweise.

Tabelle I.

1. Größenmaße in Millimeter.

Länge des	Larve.			Imago.					
	Körpers	der mittleren	seitl. Schw.	des Körpers		der Flügel		der Schwanzborsten	
				♀	♂	♀	♂	♀	♂
Cloëon dipterum	8,58	4,59	6,8	8,5	5,9	10,9	8,9	14	11
	9,18	4,93	7,31	7,8	5,8	9,4	7,4	12	10
	7,91	5,1	5,78	10,1	7,2	7,2	7,1	16	13
Baëtis binocularis	8,24	3,4	5,35	5,4	4,9	4,9		10	13
	7,9	3,6	5,8	7,1	6,2	6,2		9,5	10,5
	8,1	3,3	5,89	6	5,6	5,6		11	7,2
Habrophlebia fusca.	7	4,6	—	—	—	—		—	—
	6,7	5	—	—	—	—		—	—
	6,8	4,8	—	—	—	—		—	—

Nach TUMPEL p. 63 ff. 1901.

Cloëon dipt.	7,5	5,5	7—11	5—10	8—11	5—10	8—15	12—21
Baëtis binoc.	—	—	5—8	—	7—8	—	11	13
Habrophleb. f.	8,5	7,5	6	—	6—7	—	8	10

Nach KLAPÁLEK p. 1 ff. 1910.

Cloëon dipt.	—	—	—	8—11	5—10	9—12	6—11	12—15	13—20
Baëtis binoc.	—	—	—	4—8	—	6—8	—	8—10	10—13
Habrophleb. f.	—	—	—	5—7	—	6—7	—	6—9	8—12,5

2. Färbung.

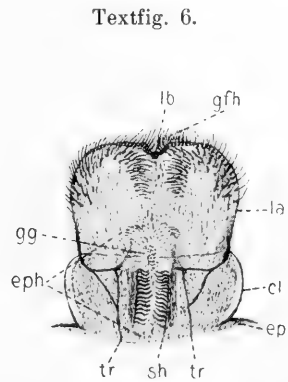
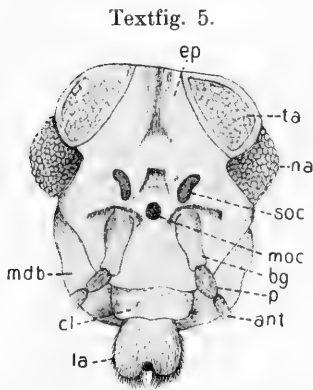
a) Cloëon dipterum.

a) Larve. Die Larven von Cloëon dipterum sind gleichmäßig mittelbraun gefärbt; über den ganzen Körper zieht sich auf der Dorsalseite eine hellere Medianlinie. Als besondere Zeichnung trägt der Kopf zwischen den drei Ozellen ein dunkles Dreieck. Die Schwanzborsten sind braun bis weißlich, in der Zone der stärksten Behaarung schwarz und zeigen eine dunkle Ringelung.

β) Imago. Bezüglich der Farbe der Imagines von *Cloëon dipterum* verweise ich auf KLAPÁLEK (1910, p. 19). Ergänzend dazu bemerke ich, daß die Turbanaugen der Männchen hellgelb bis rötlichbraun, an der Basis einfach braun sind; ihre Nebenaugen sind dunkelbraun mit einem schwarzen Längsstreifen. Die Augen der Weibchen sind hellgelb mit zwei dunklen Längsstreifen, zwischen denen ein schwarzer Punkt liegt.

b) *Baëtis binoculatus*.

a) Larve. Die Larven von *Baëtis binoculatus* sind braun bis dunkelbraun gefärbt. Der Kopf trägt unter den schwarzen,



Textfig. 5. Vorderansicht des Kopfes einer Larve von *Cloëon dipterum*. *ep* Epikranium; *ta* vorgebildetes Turbanauge; *na* Nebenaug; *soc* seitliches Ozellum; *moc* mittleres Ozellum; *ant* Antenne; *bg* Basalglied; *p* Pedizellum; *la* Labrum; *cl* Klypeus; *mdb* Mandibel. Vergr. 20 : 1.

Textfig. 6. Labrum und Klypeus einer Larve von *Cloëon dipterum* von der Ventralseite mit Epipharynx. *lb* Einbuchtung am Vorderrande; *gfh* gefiederte Haare, *la* Labrum, *cl* Klypeus; *ep* Epikranium; *tr* Tracheen; *eph* Epipharynx; *sh* S-förmig gelegene Haare; *gg* Geschmacksgruben. Vergr. 40 : 1.

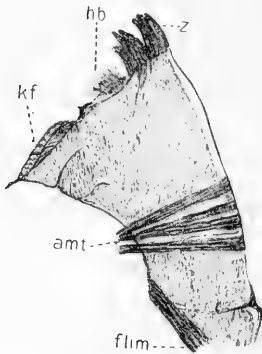
seitlichen Ozellen einen dunklen Streifen, ebenso der Mesothorax zwei dunkle Dreiecke. Die beiden letzten Abdominalringe sind hellbraun, die Schwanzborsten wie bei *Cloëon dipterum* gefärbt.

β) Imago. S. KLAPÁLEK (1910, p. 17). Die Turbanaugen der Männchen sind hellgelb, die Nebenaugen grünlich schwarz, die Ozellen bei beiden Geschlechtern schwarz.

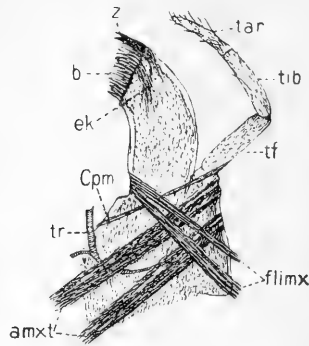
c) *Habrophlebia fusca*.

a) Larve. Die Larven von *Habrophlebia fusca* sind tiefbraun bis schwarz gefärbt; der Meso- und Metathorax tragen zwei

Textfig. 7.



Textfig. 8.



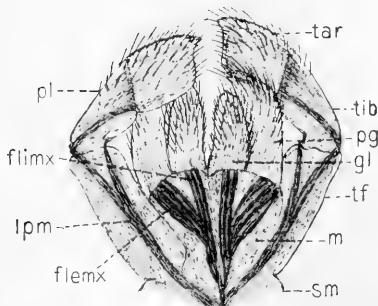
Textfig. 7. Rechte Mandibel einer Larve von *Cloëon dipterum*. *z* Zähne; *hb* bewegliches Haarbüschel; *kf* Kaufläche; *amt* Adductores mandibulae tentorici; *flim* Flexor lobi interni mandibulae. Vergr. 40:1.

Textfig. 8. Rechte Maxille einer Larve von *Cloëon dipterum*. *z* Zähne; *b* Borsten; *ck* Chitineinkerbung zwischen lobus int. und ext.; *lpm* Levator palpi maxillaris; *tr* Tracheen; *amxt* Adductores maxillae tentorici; *flimx* Flexor lobi interni maxillae; *tf* Trochanterofemur; *tib* Tibia; *tar* Tarsus. Vergr. 36:1.

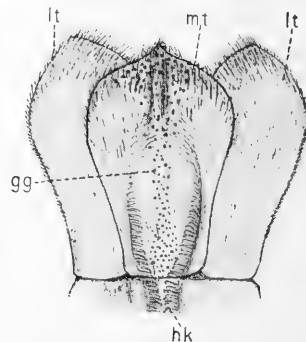
konzentrische, schwarze Kreise. Die Abdominalsegmente sind in ihrem vorderen Teile dunkler, im hinteren Teile heller gefärbt. Die Schwanzborsten sind hellgelb bis schwarz.

β) Imago. S. KLAPÁLEK (1910, p. 12).

Textfig. 9.



Textfig. 10.



Textfig. 9. Labrum einer Larve von *Cloëon dipterum*. *tf* Trochanterofemur; *tib* Tibia; *tar* Tarsus; *pg* Paraglossa; *gl* Glossa; *m* Mentum; *sm* Submentum; *flimx* Flexor lobi externi labii; *flimx* Flexor lobi interni labii; *lpm* Levator palpi maxillaris; *pl* Palpus labialis. Vergr. 42:1.

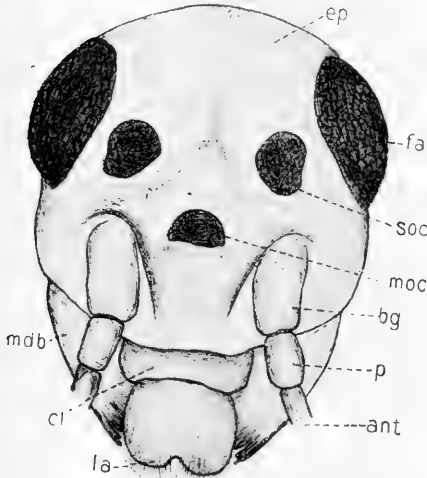
Textfig. 10. Hypopharynx einer Larve von *Cloëon dipterum*. *lt* lateraler; *mt* medianer Teil; *gg* Geschmacksgruben; *hk* hakenförmige Haare. Vergr. 30:1.

3. Der Kopf und seine Anhänge.

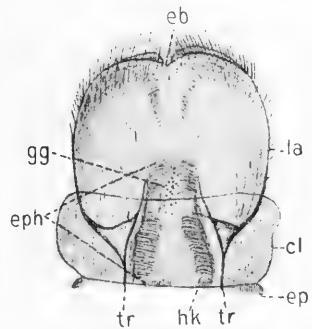
a) *Cloëon dipterum*.

a) Larve. Der Kopf der Larve von *Cloëon dipterum* hat die Gestalt eines Dreieckes; er trägt vorn als Anhang am Klypeus das Labrum. Auf der Unterseite des Labrums und des Klypeus besitzen die Larven einen Epipharynx. Einen solchen hat DRENKELFORT (1910, p. 566) als erster bei Ephemeren überhaupt und zwar bei *Siphurus lacustris* gefunden. Er besteht bei den Larven von *Cloëon dipterum*

Textfig. 11.



Textfig. 12.



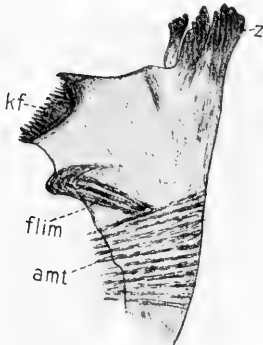
Textfig. 11. Kopf einer Larve von *Baëtis binoculatus* in Vorderansicht. *ep* Epikranium; *fa* Fazettenauge; *soc* seitliches, *moc* mittleres Ocellum; *bg* Basalglied; *p* Pedizellum; *ant* Antenne; *la* Labrum; *cl* Klypeus; *mdb* Mandibel. Vergr. 36:1.

Textfig. 12. Labrum mit Epipharynx einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *eb* Einbuchtung; *la* Labrum; *cl* Klypeus; *ep* Epikranium; *tr* Tracheen; *hk* hakenförmig gebogene Haare; *eph* Epipharynx; *gg* Geschmacksruben. Vergr. 88:1.

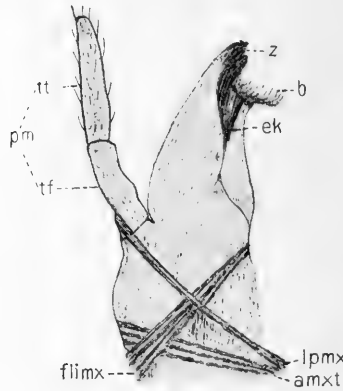
aus zwei Reihen S-förmig gebogener, starker Haare und einer halb-kreisförmigen Erhöhung auf dem Labrum, die mit feinen Härchen besetzt ist, welche sämtlich dem Mittelpunkte des Halbkreises zugerichtet sind, wo eine Menge kleiner Geschmacksgrübchen liegt. Die Mundwerkzeuge gehören dem Typus der kauenden an. Zwecks näherer Orientierung verweise ich auf obige Textfiguren. Ich erwähne noch, daß STERNEFELD (1907, p. 421, Fig. 0) das Bild einer Unterlippe von *Baëtis* gibt, das aber eine Unterlippe von *Cloëon* darstellt, eine Verwechslung, die nicht scharf genug gerügt werden kann.

β) Imago. Bezüglich der Veränderungen, welchen die einzelnen Teile bei der Metamorphose zur Imago unterliegen, verweise ich auf DRENKELFORT (1910, p. 572).

Textfig. 13.



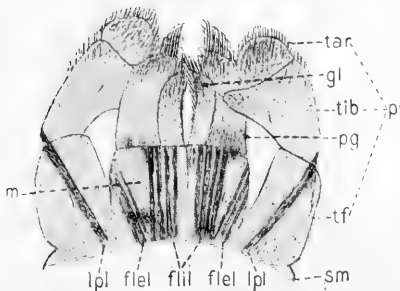
Textfig. 14.



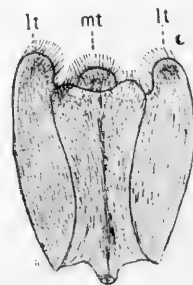
Textfig. 13. Mandibel einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *z* Zähne; *kf* Kaufläche; *flim* Flexor lobi interni mandibulae; *amt* Adductores mandibulae tentorici. Vergr. 74:1.

Textfig. 14. Maxille einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *z* Zähne; *b* Borsten; *ck* Chitineinkerbung; *pm* Palpus maxillaris; *tt* Tibiotarsus; *tf* Trochanterofemur; *lpm* Levator palpi maxillaris; *amt* Adductores maxillae tentorici; *flimx* Flexor lobi interni maxillaris. Vergr. 80:1.

Textfig. 15.



Textfig. 16.



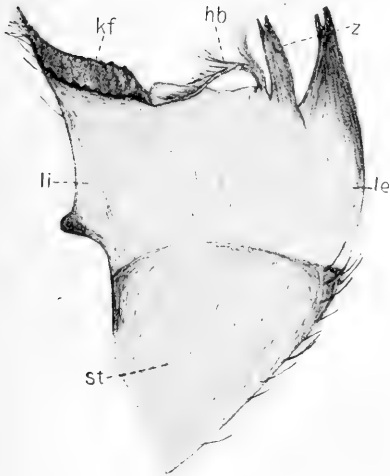
Textfig. 15. Labium einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *pl* Palpus labialis; *tar* Tarsus; *tib* Tibia; *tf* Trochanterofemur; *gl* Glossa; *pg* Paraglossa; *m* Mentum; *sm* Submentum; *lpl* Levator palpi labialis; *flxl* Flexor lobi externi labii, *flil* Flexor lobi interni labii. Vergr. 84:1.

Textfig. 16. Hypopharynx einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *lt* lateraler; *mt* medianer Teil. Vergr. 66:1.

b) *Baëtis binoculatus*.

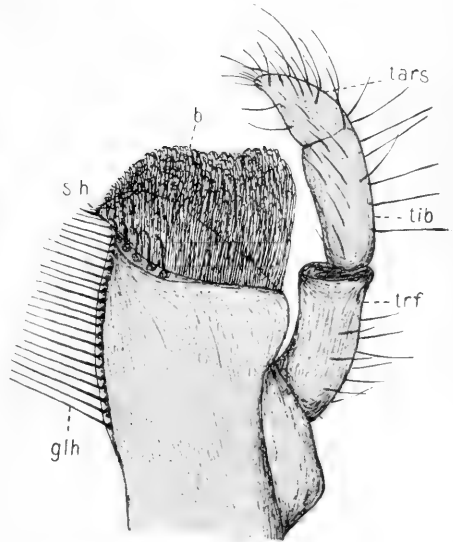
a) Larve. (S. Textfig. 11—16). Als auffallende Unterschiede gegenüber anderen Gattungen erwähne ich, daß der beweg-

Textfig. 17.

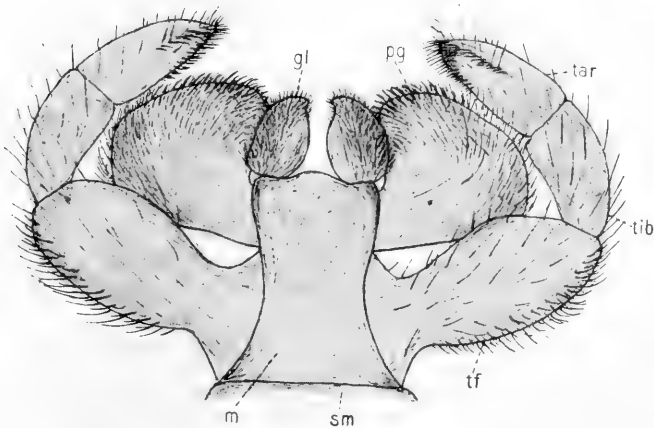


Textfig. 17. Mandibel einer Larve von *Habrophlebia fusca*. *z* Zähne; *hb* beweglicher Anhang; *kf* Kaufläche; *le* Lobus externus; *li* Lobus internus; *st* Stipes. Vergr. 84 : 1.

Textfig. 18.



Textfig. 18. Maxille einer Larve von *Habrophlebia fusca*. *tars* Tarsus; *tib* Tibia; *trf* Trochanterofemur; *b* Haarbürste; *sh* S-förmige Borsten; *glh* Gelenkhaare. Vergr. 100 : 1.



Textfig. 19. Labium einer Larve von *Habrophlebia fusca*. *gl* Glossa; *pg* Paraglossa; *tar* Tarsus; *tib* Tibia; *tf* Trochanterofemur; *sm* Submentum; *m* Mentum. Vergr. 80 : 1.

liche Anhang bei der Mandibel fehlt, und daß der Palpus maxillaris nur zweigliederig ist. Auch hier ist ein Epipharynx ähnlich dem von *Cloëon dipterum* vorhanden.

β) Imago. S. *Cloëon dipterum*.

c) *Habrophlebia fusca*.

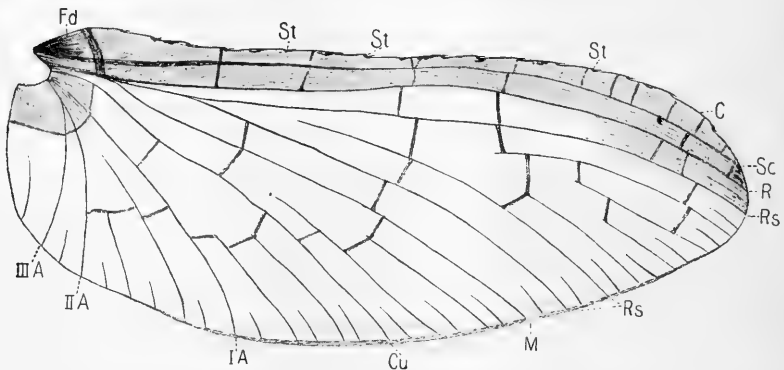
a) Larve. (S. Textfig. 17—19.) Ein Epipharynx fehlt hier vollständig. Die Maxille trägt als auffallendes Merkmal eine Reihe langer Gelenkborsten an der Innenseite, die mit denen der gegengleichen Maxille eines feinen Filters zu bilden imstande sind.

β) Imago. S. *Cloëon dipterum*.

4. Der Thorax und seine Anhänge.

a) *Cloëon dipterum*.

Bezüglich der Form des Thorax und der Beine verweise ich auf DRENKELFORT (1910, p. 572), da hier eine weitgehende Über-



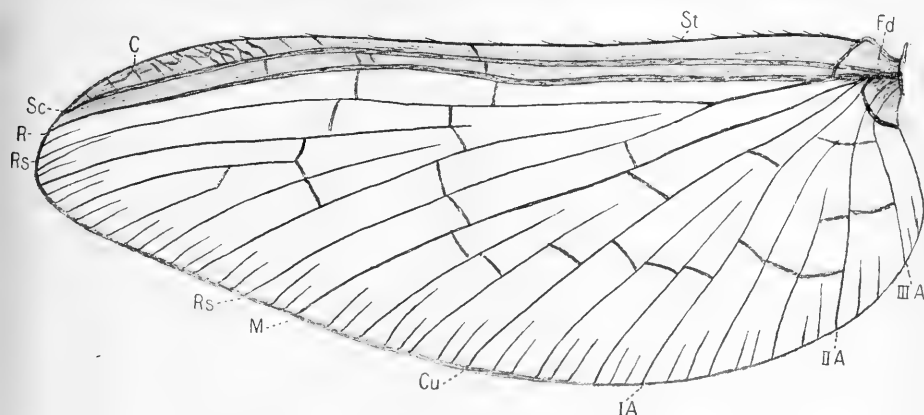
Textfig. 20. Flügel einer Imago von *Cloëon dipterum* ♀. *C* Kosta; *Sc* Subkosta; *R* Radius; *Rs* Radiussektor; *M* Media; *Cu* Kubitalader; *IA—IIIA* Analader; *St* Stachel; *Fd* Flügeldreieck. Vergr. 17:1.

einstimmung mit *Siphylurus lacustris* herrscht. Was die Nervatur der Flügel anbetrifft, verweise ich auf Textfig. 20. Als eigentümliche Bildungen trägt der Flügel am Vorderrande feine, distalwärts gerichtete Härchen, die als Sinnesorgane aufzufassen sind und dem Tiere den Widerstand der Luft zur Perzeption bringen.

b) *Baëtis binoculatus*.

Auch hier trägt der Vorderflügel, wie Textfig. 21 zeigt, am Vorderrande die feinen Sinnes Härchen, die hier etwas geringer an

Zahl als bei *Cloëon dipterum* sind und auch nicht an treppenförmigen Abstufungen inseriert sind, sondern aus Verdickungen der Kostal-



Textfig. 21. Vorderflügel einer Imago von *Baëtis binoculatus* ♀. *Fd* Flügel-dreieck; *St* Stachel; *C* Kosta; *Sc* Subkosta; *R* Radius; *Rs* Radiussektor; *M* Media; *Cu* Kubitalader; *IA—IIIA* Analadern. Vergr. 20:1.

ader entspringen. Die ovalen Hinterflügel sind klein und unscheinbar, tragen am Vorderrande eine scharfe Ausbuchtung, ferner zwei Längsadern und zwei Zwischenraumadern.

c) *Habrophlebia fusca*.

Bezüglich der Flügel verweise ich auf TÜMPEL, Fig. 20. Die Flügel tragen hier keine Sinneshaare.



Textfig. 22. Hinterflügel einer Imago von *Baëtis binoculatus* ♀. *h* Höcker; *l* Längsadern; *zr* Zwischenraumader. Vergr. 20:1.

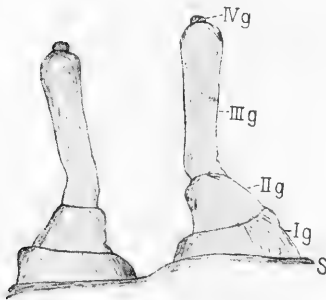
4. Das Abdomen und seine Anhänge.

a) *Cloëon dipterum*.

α) Larve. Das Verhältnis der Längen der einzelnen Segmente zueinander gibt apikalwärts gezählt die Zahlenreihe wieder 9, 8, 7, 2 = 4 = 6, 3, 5, 10, 1. Lateral sind die Segmente nach hinten ein wenig ausgezogen. Die Segmentränder sind dorsal sägeartig mit abwechselnd längeren und kürzeren Zacken versehen, ventral dagegen glatt. Die Analblätter sind kleine, in eine Spitze ausgezogene Blätter. An Tracheenkiemen sind sieben Paare vorhanden, von denen die ersten sechs aus doppelten Blättern bestehen; die doppelten Blätter setzen sich aus einem größeren, ovalen bis kreisrunden und

einem lanzettförmigen Blatte zusammen. In den ersteren verästeln sich die Tracheenstämme baumartig; in den letzteren ist nur ein wenig verzweigter Längsstamm vorhanden. Am Rande, besonders am Hinterrande, sind überall feine, lange Haare vorhanden die wohl als Sinneshaare zu deuten sind. Die lateralen Schwanzborsten bestehen aus 70—80, die medianen aus 60—70 Ringen, die am Hinterrande kurze, scharfe Stacheln tragen. Die medianen Schwanzborsten sind zweizeilig, die lateralen nur an der Innenseite behaart; die Haare stehen in Büscheln von 5—6 zusammen.

Textfig. 23.



Textfig. 23. Haltezange einer Imago von *Cloëon dipterum* ♂. *S* 9. Segment; *Ig—IVg* Erstes bis viertes Glied. Vergr. 66:1.

Textfig. 24.



Textfig. 24. Linksseitige, dritte Tracheenkieme einer Larve von *Baëtis binoculatus*. *tr* Tracheenast, *h* Sinneshaare. Vergr. 66:1.

β) Imago. Die Segmentränder sind bei den Imagines eingerollt; das 7. Segment trägt bei den Weibchen die Eiklappe, das 9. bei den Männchen den Forzeps. Dieser besteht jederseits aus vier Gliedern; das erste ist kurz, aber breit, das zweite schmaler, sich verjüngend, das dritte säulenartig, das vierte sehr klein und kugelförmig. Die Schwanzborsten haben Haare und Stacheln verloren, die einzelnen Segmente sind lang ausgezogen.

b) *Baëtis binoculatus*.

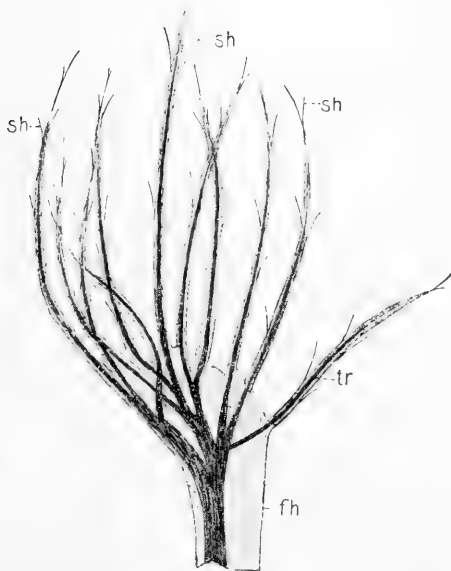
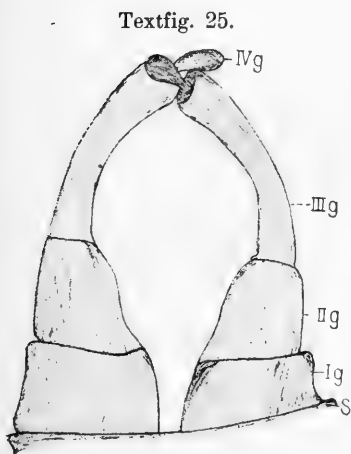
α) Larve. Die Länge der Segmente gibt die Zahlenreihe wieder: 6 = 9, 5 = 4 = 3 = 2, 7 = 8 = 10, 1. Die Segmentränder sind glatt, lateral nicht ausgezogen. An Tracheenkiemen sind sieben Paare vorhanden, die aus einfachen Blättern bestehen. Diese sind fast elliptisch, besitzen nur einen Tracheenlängsstamm und am Hinterrande wenige feine Sinneshaare. Die lateralen Schwanzborsten zählen 100—110, die medianen 60—70 Glieder. Ihre Behaarung ist gleich der von *Cloëon dipterum*.

β) Imago. Der Forzeps besteht wiederum aus vier Gliedern, von denen das dritte nach innen gebogen, das vierte keulenförmig ausgezogen ist. Im übrigen s. *Cloëon dipterum*.

c) *Habrophlebia fusca*.

α) Larve. Die Segmente nehmen nach hinten regelmäßig an Länge ab. Die beiden letzten sind ähnlich wie bei *Siphurus lacustris* lateral nach hinten in eine scharfe Chitinspitze aus-

Textfig. 26.



Textfig. 25. Haltezung einer Imago von *Baëtis binoculatus* ♂. S 9. Segment; *Ig-IVg* 1.-4. Segment. Vergr. 66:1.

Textfig. 26. Linksseitige, vierte Tracheenkieme einer Larve von *Habrophlebia fusca*. *fh* Feine Haut; *tr* Tracheenast, umhüllt von der feinen Haut; *sh* Sinneshaare. Vergr. 66:1.

gezogen. Die Tracheenkiemen, von denen wiederum sieben Paare vorhanden sind, bestehen aus Büscheln von einzelnen Tracheenästen, die ihrerseits wieder von einer feinen Haut umgeben sind, so daß die Tracheen selbst niemals mit dem Wasser direkt in Berührung treten. Die Verzweigung wird bis zum fünften Paare reicher, nimmt bei den beiden letzten wieder ab. Die feinen Sinneshaare sind auf die einzelnen Fäden gerückt. Die Schwanzborsten bestehen aus 50—60 Ringen; sie sind nicht wie bei *Cloëon dipterum*

und *Baëtis binoculatus* behaart, sondern tragen nur an den Hinterrändern der Segmente einzelne längere Haare.

β) Imago. *S. Cloëon dipterum*; bezüglich Forzeps s. KLAPÁLEK (1910, Fig. 11).

II. Innere Anatomie.

1. Endoskelett.

An endoskelettalen Bildungen ist bei den Ephemeriden bis jetzt nur das Tentorium, das Endoskelett des Kopfes, beschrieben worden. Es besteht aus einer zentralen unterhalb des Ösophagus liegenden Platte, die vier Ausläufer nach vorn zu den Antennen und den Mundwerkzeugen, ferner zwei nach hinten ins Freie mündende Kanäle entsendet. Diese Bildung ist bei allen Ephemeridengattungen in gleicher Weise organisiert und von DRENKELFORT (1910, p. 566—567) beschrieben worden, auf den ich zwecks näherer Orientierung verweise.

Irgendwelche Bemerkungen über das Vorhandensein eines thorakalen oder abdominalen Endoskelettes bei Ephemeriden habe ich in der Literatur nicht finden können, wie mir auch Herr stud. rer. nat. W. SCHWERMER, der im hiesigen Institut das Endoskelett der Perliden bearbeitet, in liebenswürdiger Weise dasselbe mitteilt. Auch DRENKELFORT (1910, p. 567) bemerkt ebenfalls ausdrücklich, daß ein thorakales Endoskelett bei *Siphlorus lacustris* nicht existiert. Er hat hier wahrscheinlich nur jüngere Larven seinen Untersuchungen zu Grunde gelegt, bei denen ein thorakales Endoskelett nicht vorhanden ist. Bei älteren Larven von *Cloëon dipterum*, *Baëtis binoculatus* und *Habrophlebia fusca*, ebenso auch von *Siphlorus lacustris*, von welchem Tiere Schnittserien mir in dankenswerter Weise von Herrn Oberlehrer Dr. DRENKELFORT zur Verfügung gestellt wurden, findet man auf Transversalschnitten in den lateralen und dorsalen Teilen des Mesothorax Einstülpungen, die bei den Imagines ihre höchste Ausbildung erfahren und den Flügelmuskeln, besonders den großen Hebern des Flügels als Ansatzstellen dienen. Dieses thorakale Endoskelett ist überall in derselben Weise ausgebildet und soll von *Cloëon dipterum* näher beschrieben werden.

Die Bildung besteht jederseits aus zwei Teilen, einem lateralen, der Apodeme, und einem dorsalen, dem Phragma. Die Apodeme und das Phragma sind entstanden durch Einstülpungen des Körperepithels, bilden also Doppelplatten, deren Ausmündungs-

stellen an der Körperoberfläche langgestreckt spaltförmig sind. Dieser Spalt beginnt für die Apodeme in der vorderen Partie des ersten Mesopleuron nahe über der Verbindungslinie von Mesosternum mit den

Mesopleurén, kurz vor dem Stigma des

Mesothorax, erstreckt sich dann über die beiden Mesopleuren unterhalb der

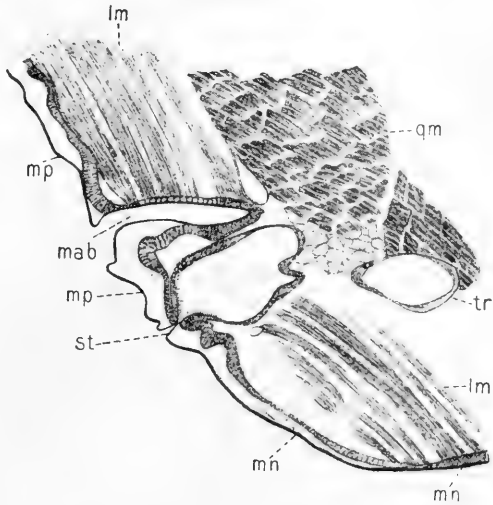
Verbindungsstelle der Flügelscheiden mit dem Mesothorax, wendet sich darauf dorsal-lateral, um schließlich mit dem zugehörigen Schlitz des Mesophragma vereint auszulaufen.

Die Spalten der beiden Phragmen beginnen hinter der

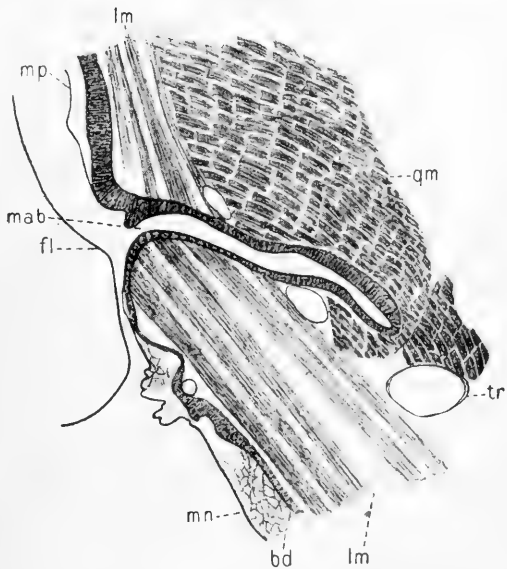
Verbindungsstelle der Flügelscheiden mit dem Körper jederseits der Medianlinie auf dem Mesonotum und laufen gerade nach hinten, ohne den Hinterrand des Mesonotums zu erreichen. Die Mesapodeme ist also eine längere Doppelplatte, die, in ihrem Anfange nur schmal, über dem Stigma des Mesothorax liegt,

später breiter geworden den zugehörigen, lateralen Tracheenlängsstamm überdeckt; ihr Innenrand ist etwas ventral gebogen und endet in der Nähe des Darmkanals. Ihr Innenrand tritt in

Textfig. 27.



Textfig. 28.

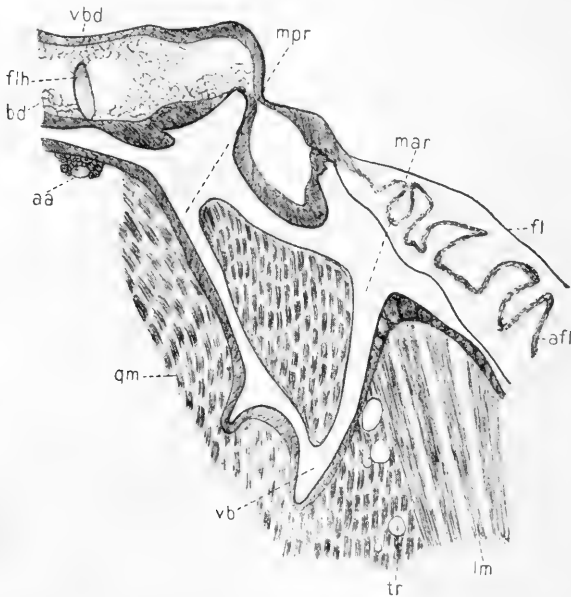


dem letzten Teile mit dem Innenrande des zugehörigen Mesophragmas in Verbindung; letzteres besteht ebenfalls aus einer Doppelplatte, die etwas lateral-ventral gerichtet ist, sonst sich gerade nach hinten erstreckt.

Aus einer Transversalschnittserie einer älteren Larve von *Cloëon dipterum* habe ich folgende drei Bilder entnommen.

Textfig. 27. zeigt uns den Beginn der Mesapodeme (*mab*) als Einstülpung über dem Stigma (*st*) des Mesothorax im unteren Teile des vorderen Mesopleurons (*mp*).

Textfig. 29.



Textfig. 27, 28, 29. Teile von Transversalschnitten einer Larve von *Cloëon dipterum*. *mab* linksseitige, *mar* rechtsseitige Apodeme; *mpr* rechtsseitiges Phragma; *lm* längsgeschnittener, *qm* quergeschnittener Muskel; *mp* Mesopleuron; *mn* Mesosternum; *st* Stigma; *tr* Trachee; *fl* Flügelscheide; *bd* Bindegewebe; *vb* Verbindungsstelle von Phragma und Apodeme; *vbd* Verbindungsglied der Flügelscheiden; *fih* Flügelherz; *afl* vorgebildeter Flügel.

Vergr. 74 : 1.

In Textfig. 28 ist diese Einstülpung (*mab*) in ihrer stärksten Ausbildung zu sehen. Sie ist schon mehr dorsal gewendet, ihre Ausmündung von dem unteren Teile der Flügelscheide (*fl*) bedeckt, ihr Innenrand etwas ventral gebogen.

Textfig. 29 zeigt uns die schon hergestellte Verbindung zwischen Mesapodeme und Mesophragma (*vb*). Erstere (*mar*) ist

ganz dorsal-lateral gelegen, letztere (*mpr*) erstreckt sich lateral-ventral. Überdeckt werden beide von den Flügelscheiden (*fl*) und dem Verbindungsgliede derselben (*vbd*).

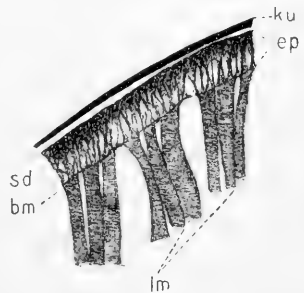
Histologisch sind diese endoskelettalen Bildungen gleich dem Körperepithel, aus dem sie ja durch Einstülpung entstanden sind. Ihr Chitin weist insofern eine Verschiedenheit auf, als es mit Eosin leicht, mit Hämatoxylin nur schwer zu färben ist.

Funktionell dienen beide, sowohl das Mesophragma als auch die Mesapodeme, als Ansatzstellen einer ganzen Reihe von Muskeln, unter denen die großen Flügelmuskeln besonders zu nennen sind. Daß sie gerade für diese in erster Linie da sind, beweist der Umstand, daß bei ganz jungen Larven ein thorakales Endoskelett nicht zu finden ist. Anzunehmen wäre, daß bei den Ephemeriden mit zwei Paar Flügel im Metathorax eine ähnliche endoskelettale Bildung vorhanden wäre. Das aber ist nicht der Fall; zu erklären ist das Fehlen derselben mit der funktionellen Bedeutungslosigkeit der kleinen Hinterflügel, für die nicht einmal Muskel ausgebildet sind.

Anschließen will ich hier, weil an anderer Stelle schwer unterzubringen, das Resultat meiner Untersuchungen über die Art und Weise der Ansetzung der Muskel an die Körperwand. Es ist die Frage zu entscheiden, ob die Muskel durch das Epithel hindurchgehen und an die Cuticula ansetzen oder ob sie direkt dem Epithel angeheftet sind. Bei den Ephemeriden ist das letztere der Fall.

Die Basalmembran des Epithels bleibt erhalten; das Epithel selbst aber wird einer Veränderung unterworfen. Es bilden sich im Epithel festere Streifen aus, so daß es in der Zugrichtung der Muskel fibrillär differenziert ist. Die Muskel selbst haben in ihrem letzten Ende vor der

Ansatzstelle an das Epithel ein sehnenartiges Aussehen. Interessant ist die Übereinstimmung bezüglich der Anheftung der Muskel an das Epithel zwischen den Ephemeriden und Nukuliden; bei letzteren hat STEPELL (1898, p. 379) ebenfalls gefunden, daß die Muskel an das Epithel ansetzen, daß ferner dieses selbst



Textfig. 30. Stück aus der Körperwand einer Larve von *Cloëon dipterum* im Querschnitte. *ku* Cuticula; *ep* Epithel; *sd* Fibrillen im Epithel; *bm* Basalmembran; *lm* längsgeschnittene Muskel. Vergr. 142 : 1.

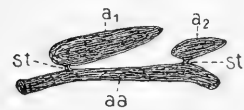
ebenfalls fibrillär differenziert ist. Weiter auf diese Frage einzugehen, lag nicht im Plane der Arbeit.

2. Zirkulation.

Das Zirkulationssystem von *Cloëon dipterum*, *Baëtis binoculatus* und *Habrophlebia fusca* ist in allen seinen Teilen genau so organisiert wie das von *Siphylurus lacustris*, das DRENKELFORT (1910, p. 583ff.) eingehend behandelt hat, so daß eine ausführliche Beschreibung sich hier wohl erübrigt. Eigenartige dorsale Aussackungen, die an der Aorta anterior bei *Siphylurus lacustris* und auch bei den drei vorliegenden Tieren, wahrscheinlich also auch bei allen Ephemeriden-Gattungen sich finden, sollen hier, da sie bisher noch nicht näher untersucht worden sind, Erwähnung finden.

In der Literatur ist wenig über diese Bildungen gesagt. ZIMMERMANN (1884, p. 406) erwähnt sie zuerst von *Cloë diptera* mit den Worten:

„Die Larve von *Cloë diptera* hat noch eine besondere Eigentümlichkeit. Der Mittelbrustteil des Rückengefäßes trägt an seiner Oberseite eine kurz gestielte Blase, welche sich nach rückwärts legt und sich unregelmäßig und schwach an den Kontraktionen des Herzens beteiligt.“



Textfig. 31. Seitliche Ansicht der vorderen Aorta von *Siphylurus lacustris* mit ihren beiden Aussackungen im Meso- und Metathorax. (Nach DRENKELFORT 1910, Tafel 40, Fig. 16.) aa Aorta anterior; a_1 mesothorakale, a_2 metathorakale Ampulle; st Stiel derselben. Vergr. 34:1.

Nach DRENKELFORT (1910, p. 584) befindet sich bei *Siphylurus lacustris* eine kurzgestielte Blase im Mesothorax und eine um mehr als die Hälfte kleinere im Metathorax,

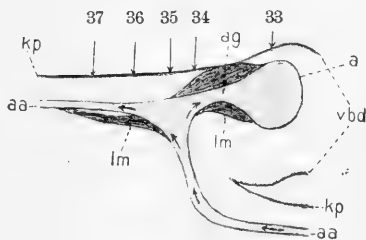
„die sich in die dorsal nach hinten gerichteten Verlängerungen des Meso- und Metathorax erstrecken.“ Nach ihm ist „die Wandung der Aussackungen von einer 0,005 mm betragenden Muskelschicht umgeben, die ihrerseits wieder von einer besonderen Hülle eingeschlossen ist. Zwischen den Aussackungen und der Körperwand befindet sich ein Hohlraum, der ebenfalls mit Blut angefüllt ist.“

Nach C. JANET (1906) befinden sich bei den geflügelten Ameisen im Meta- und Mesothorax zwei Diaphragmen zwischen der Rückendecke, die aus quer verlaufenden Muskeln gebildet werden, und die ihrerseits wieder durch kontraktile Muskelfasern mit der Rückendecke in Verbindung stehen, eine Bildung, die aber im Zusammenhange mit der Aorta anterior steht.

Ebenso beschreibt E. OBERLE (1912) zwei ähnliche thorakale Aussackungen der Aorta anterior bei *Dytiscus marginalis* mit den Worten: „Auf diesen Querschnitten konnte festgestellt werden, daß vom Herzen dorsalwärts ein Kanal abgeht, der zu einem starken Muskel hinzieht, mit dem er in Verbindung tritt. Der Muskel ist zwischen der Rückendecke ausgebreitet. Es wird also eine Ampulle gebildet. . . .“ (!?).

Wie mir Herr W. SCHWERMER in liebenswürdiger Weise mitteilt, sind bei den Larven der großen Perliden ähnliche Bildungen vorhanden, die einer Beschleunigung des Blutstromes dienen.

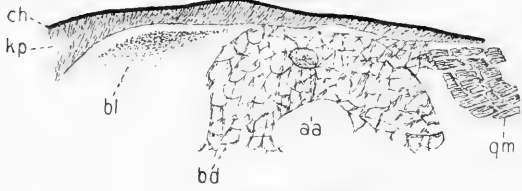
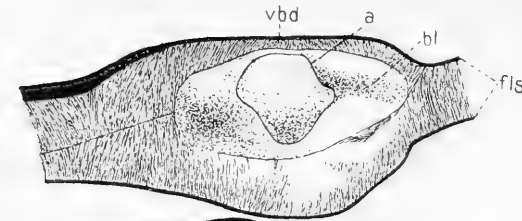
Bei meinen Untersuchungen fand ich diese Aussackungen bei jedem der drei vorliegenden Tiere und zwar in übereinstimmender Ausbildung. *Baëtis binoculatus* und *Habrophlebia fusca* besitzen entsprechend der Anzahl der Flügelpaare eine meso- und metathorakale Ampulle, *Cloëon dipterum* dagegen nur eine mesothorakale. Letztere soll hier als Schema näher beschrieben werden.



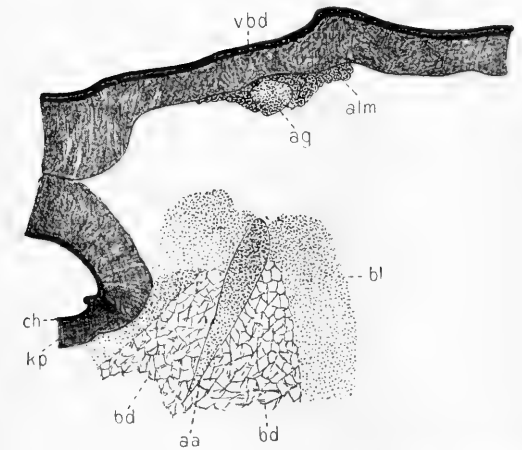
Textfig. 32. Seitliche Ansicht der Aorta anterior mit mesothorakaler Ampulle von *Cloëon dipterum*. (Schematisiert.) *kp* Körperwand; *aa* Aorta anterior; *lm* Perikardialzellen; *a* Ampulle; *ag* Ampullengang; *vbd* Verbindungsglied der Flügelscheiden.
Vergr. 34 : 1.

Die Aussackung ist bei *Cloëon dipterum*, wie obige aus Querschnitten rekonstruierte, schematische Längsschnittfigur zeigt, nur in der Einzahl vorhanden und kommt folgendermaßen zustande. Die Aorta anterior (*aa*), die nach vorn nahe unter dem Körperepithel verläuft, steigt plötzlich bei Eintritt in den Mesothorax in die Höhe und entsendet einen Arm in das Verbindungsglied der beiden Flügelscheiden (*vbd*), das die dorsale Verlängerung des Mesothorax bildet, um dann wieder in demselben Abstände vom dorsalen Epithel im Prothorax nach vorn zu verlaufen. In dem basalen Verbindungsgliede der Flügelscheiden (*vbd*) läuft der abzweigende Gang (*ag*) in eine größere Blase (*a*) aus, die in ihrem äußersten Ende von feinen Öffnungen durchbrochen ist. Ampullengang wie die anschließenden Teile der Aorta anterior, die stark muskulös sind, sind von einer Schicht reichlicher Perikardialzellen umgeben.

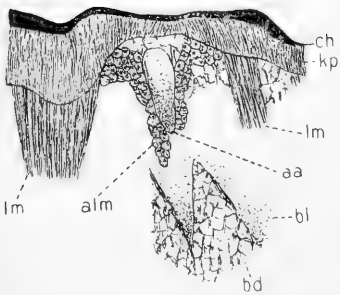
Textfig. 33.



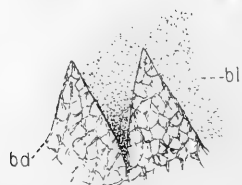
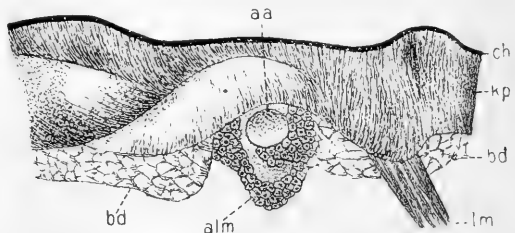
Textfig. 34.



Textfig. 35.



Textfig. 36.



Da Figuren die Sachlage immer klarer darstellen als die beste Beschreibung, habe ich aus etwa 74 Querschnitten fünf ausgewählt; sie sind von hinten nach vorn, dem Verlauf der Aorta folgend, angeordnet. Die Pfeile in Textfig. 31 bezeichnen die Lage der einzelnen Schnitte.

Textfig. 33 zeigt uns zwei Teile, das basale Verbindungsglied der Flügelscheiden und den dorsalen Teil des Mesothorax. In dem ersteren sehen wir die in ihrer größten Ausdehnung durchschnit-

tene Blase (*a*), die in einem weiten Perikardialsinus liegt, der mit Blut (*bl*) angefüllt ist, in dem letzteren die Aorta anterior in ihrer gewöhnlichen Lage, eingebettet in starkes Bindegewebe (*bd*).

In Textfig. 34 ist die Verbindung zwischen den Flügelscheiden und der Leibeshöhle des Mesothorax schon hergestellt; die aufwärts steigende Aorta (*aa*) ist hier etwas längs geschnitten, der zur Blase gehende Ast (*ag*) ist von Perikardialzellen umgeben.

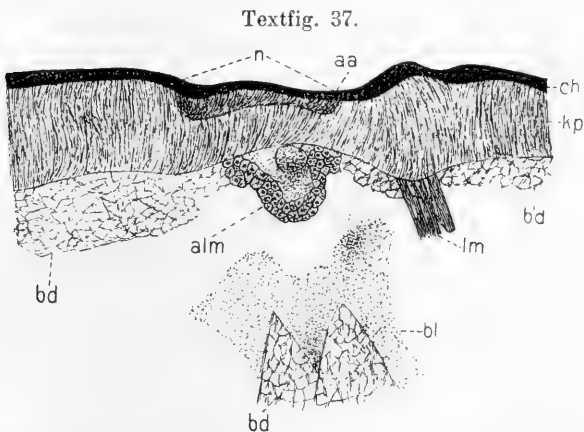
In Textfig. 35 ist die Verbindung zwischen den beiden Teilen des Herzens vollzogen. Die Perikardialzellen haben sich vom Körperepithel abgehoben, so daß hier ein Hohlraum zwischen Herz und Körperwand entsteht, der von Bindegewebe ausgefüllt ist.

Textfig. 36 zeigt uns nur mehr die Aorta anterior, die von Perikardialzellen (*alm*) umgeben ist.

Textfig. 37 läßt wiederum Herz und Perikardialzellen erkennen.

Über die Funktion dieser Bildungen herrschen verschiedene Meinungen. Der Entdecker derselben, ZIMMERMANN, schreibt (1889, p. 406) darüber: „Über die Bedeutung dieser Blase, deren Ausdehnung und Zusammensetzung wahrscheinlich nur eine Folge des wechselnden Blutdruckes ist, wird eine eingehendere Untersuchung Klarheit verschaffen.“

C. JANET (1906) meint, daß die bei den geflügelten Ameisen von ihm gefundenen Gefäße nur ein Stagnieren des zum Abdomen



Textfig. 33, 34, 35, 36, 37. Querschnitte durch den dorsalen Teil des Mesothorax einer älteren Larve von *Cloëon dipterum*. Die Pfeile in Textfig. 32 zeigen die Lage der Schnitte an. *vbd* Verbindungsglied der Flügelscheiden; *a* Ampulle; *ag* Ampullengang; *aa* Aorta anterior; *kp* Körperepithel; *ch* Chitincuticula; *bd* Bindegewebe; *bl* Blut; *alm* Perikardialzellen; *lm* längsgeschnittene Muskulatur; *fls* Flügelscheiden. Vergr. 100 : 1.

zurückfließenden Blutes in dem unter dem Integumente sich befindenden Räumen durch zeitweise Kontraktionen der verschiedenen Muskeln verhüten sollen, eine Meinung, die wohl angängig erscheint, da nach ihm die Gefäße mit der Aorta anterior nicht in Verbindung stehen.

E. OBERLE (1912) schreibt über die Funktion dieser Ampullen bei *Dytiscus marginalis* nur: „Die funktionelle Bedeutung dieser Ampullen wäre vielleicht bei *Dytiscus* so zu denken, daß sie infolge ihres Baues (? d. V.) die Aufgabe hätten, die Strömung des Blutes vom Abdomen zum Kopfe hin zu unterstützen.“ Diese Deutung halte ich direkt für ausgeschlossen. Zunächst würde eine Kontraktion der Ampullen ein Stagnieren des Blutes in dem zuführenden Ampullengange, der ja zugleich die Aufgabe der Abführung des Blutes hätte, herbeiführen; ferner würde der Druck des Blutes in der Aorta sich zum Teil auch nach dem Abdomen zu bemerkbar machen, also direkt eine Verlangsamung des Blutstromes zur Folge haben.

DRENKELFORT (1910, p. 585) gibt schon die allein richtige Deutung mit den Worten: „Nach meiner Ansicht handelt es sich bei diesen Aussackungen um pulsierende Ampullen oder auch um Flügelherzen, die ähnlich den Kiemenherzen der Cephalopoden die großen Widerstände, welche die Zirkulation in den Flügelscheiden respektive in den Flügeln findet, überwinden helfen.“ Ausschlaggebend ist für ihn die Tatsache, daß *Siphylurus lacustris* entsprechend der Zahl der Flügelpaare zwei, *Cloëon dipterum*, das nur ein Flügelpaar besitzt, nur eine Ampulle hat.

Als weiteren Grund für diese Ansicht führe ich folgende Beobachtung an. Bei jungen, frisch gehäuteten Larven findet eine, wenn auch nur undeutlich zu sehende Kontraktion im Mesothorax statt, und zwar unabhängig von den Kontraktionen des Herzens. Auf etwa drei Kontraktionen des Herzens kommt eine Kontraktion der Ampulle.

Der Vorgang ist also folgendermaßen zu denken. Durch die Kontraktionen des Herzens wird die Ampulle mit Blut angefüllt. Ist dieses geschehen, kontrahiert sich die Herzmuskulatur, übt also einen starken Druck aus auf das Blut in der Ampulle, so daß dieses durch die erwähnten Ampullenöffnungen in die Flügelscheiden hineingetrieben wird.

Ob ventilartige Vorrichtungen in dem Ampullengange, die ein Zurückfließen des Blutes in die Aorta bei Kontraktion der Ampulle verhüten könnten, vorhanden sind, wage ich bei den

relativ wenig dünnen Schnitten nicht zu entscheiden, obschon solche Anlagen bei Untersuchung einzelner Präparate mit stärksten Vergrößerungen bei gutem Willen zu erkennen waren. Erst genügend feine Schnitte können das entscheiden.

3. Respirationssystem.

Das Respirationssystem der vorliegenden Tiere stellt sich als ein typisches Tracheensystem dar, das bei den Imagines ein offenes, bei den Larven ein geschlossenes ist; letzteres zerfällt wieder in eine allgemeine Hautatmung, wie wir sie für die kiemenlosen, ganz jungen Larven anzunehmen gezwungen sind, in eine typische Darmatmung bei den jungen Larven von *Cloëon dipterum* und in eine Hautatmung, die auf bestimmte Stellen des Körpers, die Kiemen, lokalisiert ist. Im Körper verlaufen zwei laterale Längsstämme, von denen zahlreiche Nebenäste abzweigen, über deren Zahl und Anordnung uns folgendes Schema orientiert (s. Tab. II, p. 324 und 325). Die einzelnen Tracheenäste laufen in zahlreiche, ganz feine Spitzen aus, die miteinander anastomosieren und tief in die einzelnen Gewebe eindringen.

Bezüglich der Entstehung der Kiemen herrschen die verschiedensten Ansichten. DÜRKEN (1907, p. 1ff.) sucht aus der Natur der Muskel der Kiemen und der Anheftungslage der letzteren nachzuweisen, daß die Kiemen Ausstülpungen der Tergite darstellen, eine Meinung, die von BÖRNER (1908, p. 806ff.) lebhaft bekämpft wird. Dieser deutet die Kiemen in teilweiser Übereinstimmung mit HEYMONS (1896, p. 37), nach dem diese Blätter als lateral gelegene Hypodermisverdickungen des Abdomens entstehen, und mit HANDLIRCSH (1906, p. 38), der sie Extremitäten homolog setzt, als subkoxale Ausstülpungen; ja, er homologisiert sogar den Crustaceen-Außenast mit dem Außenast der Tracheenkieme von *Cloëon dipterum*. Ihm gegenüber hält DÜRKEN (1909) seine Ansicht in einem Gegenartikel aufrecht.

Interessanter und für die systematische Stellung der Ephemeriden wichtiger ist die Frage, ob das geschlossene oder offene Tracheensystem, ob Luft- oder Wasseratmung das phylogenetisch Ursprüngliche bei den Insekten ist, in weiterem Sinne, ob das Urinsekt als Luft- oder Wasserinsekt anzusehen ist. PALMÈN (1877, p. 10) findet bei den Larven der Ephemeriden, daß die beiden lateralen Tracheenstämme durch feste, solide Bänder, von denen 10 vorhanden sind, an die Körperwand angeheftet sind. Er deutet

Tabelle II. Die Nebenäste des lateralen Tracheenlängsstammes.

	Cloëon dipterum	Habrophlebia fusca	Baëtis binoculatus	
Kopf	<p>Ast zur Oberlippe</p> <p>„ zur Antenne</p> <p>„ zum Ganglion supra-oesophagum</p> <p>„ zum Auge</p> <p>„ zum PALMENSCHEN Organ</p>	<p>Äste zu den Muskeln</p> <p>Ast zur Maxille</p> <p>„ zur Mandibel</p> <p>„ zum Labium</p> <p>„ zum Ganglion infra-oesophagum</p> <p>„ zum PALMENSCHEN Organ</p>	+	+
Prothorax	<p>Der Hauptast teilt sich bei Eintritt in den Prothorax in einen oberen</p> <p>—</p> <p>Ventrale und dorsale Muskeläste,</p> <p>Ast zum Bein</p>	<p>unteren</p> <p>Ventrale und dorsale Muskeläste,</p> <p>Ast zum Bein</p>	+	+
Mesothorax	<p>Ventrale und dorsale Äste zu den Muskeln</p> <p>Stark verzweigter Ast zum Darmkanal</p> <p>Ast zum Bein</p> <p>Ast zum Ganglion</p> <p>Ast zum Flügel</p>		+	+
Metathorax	<p>Ventrale und dorsale Äste zu den Muskeln</p> <p>Ast zum Darmkanal</p> <p>Ast zum Bein</p>	+	+	
1. Abdominalsegment	<p>Ventraler Ast zu Muskel und dem Ganglion</p> <p>Dorsaler Ast zu Muskel und dem Herzen</p> <p>Viszeraler Ast zum Darmkanal</p> <p>Lateraler Ast zur Kieme mit Zweig zum Kiemenmuskel</p>	+	+	

2. Segment	Wie im 1. Abdominalsegment	+	-
3. Segment	Wie vorher Viszeraler Ast zu den Genitalorganen	+	+
4. Segment	Wie vorher	+	+
5. Segment	Wie vorher	+	+
6. Segment	Wie im 1. Abdominalsegment	+	+ Ventrale Anastome (indirekt)
7. Segment	Wie vorher	+ Dorsale Anastome	+ Ventrale Anastome
8. Segment	1 und 2 wie vorher. Viszeraler Ast zum Darm bis zum After (Darmatmung) Ventrale, direkte Anastomose zwischen den beiden Längsstämmen	+	+
9. Segment	Viele Muskeläste	+	+
10. Segment	Ein Ast zur lateralen, einer zur medianen Schwanzborste	Ein Ast zur lateralen Schwanzborste	+

diese Stränge (p. 72) als angelegte Stigmenäste, da an ihren Endigungen die späteren Stigmen des offenen Tracheensystems liegen, und durch die die Reste der abgenutzten Tracheenäste bei den Häutungen aus dem Körper herausgezogen werden. Er schreibt dann weiter (p. 72): „Es ist undenkbar, daß sie von vornherein Rudimente wären und als Stränge phylogenetisch entstanden, d. h. erworben sind. Im Gegenteil müssen sie früher in derselben Weise wie das übrige Tracheensystem organisiert gewesen sein und ihre volle Funktion gehabt haben, wenn sie jetzt als Hemmungsbildungen auftreten können.“ Eine Deutung der Luftatmung als phylogenetisch primäre bekämpft HAGEN (1881, p. 404—406) hauptsächlich mit dem Hinweise, daß rudimentäre Organe bei den nächsten Verwandten in wesentlicher Weise variieren, was aber bei diesen Strängen nicht der Fall sei. Wie jeder negativer Beweis, hat auch dieser keine allzu große Durchschlagskraft. Daß aber diese Stränge nicht festgeschlossen, sondern als Röhren aufzufassen sind, läßt sich durch ein einfaches Experiment erweisen. Erwärmt man das Wasser, in dem die Larven sich befinden, so dehnt sich die Luft in den Tracheenstämmen aus und entweicht gewöhnlich durch die angelegten Stigmen des Thorax in kleinen Bläschen. In Textfig. 27 sieht man ein solches Stigma einer Larve quer geschnitten. Es ist hier fest geschlossen. Hinter der Einmündungsstelle ist eine blasenförmige Erweiterung vorhanden, die aber, je mehr sie sich dem Tracheenlängsstamm nähert, zusammenfällt und zu dem von PALMÈN entdeckten, festen „soliden“ Strange wird. Nach allem dürfte wohl die PALMÈNSCHE Ansicht, daß die Luftatmung die phylogenetisch primäre ist, die richtige sein. Wir haben es also bei den Larven nicht mit einem typischen, geschlossenen Tracheensystem zu tun, sondern mit einem zeitweise geschlossenen. Der Tracheenast, der zu der Kieme führt, wäre dann als phylogenetisch akzessorischer Ast aufzufassen, der bei der Häutung von Wasser zum Luftleben einfach abreißt und nur eine Narbe an dem Tracheenlängsstamm zurückläßt.

Über die physiologische Bedeutung der Tracheen ist bisher wenig geschrieben worden. Für das offene Tracheensystem nimmt man überall an, daß die Tracheen die Leitbahnen der Luft darstellen. Wie jetzt aber der Sauerstoff den einzelnen Geweben mitgeteilt wird, darüber herrschen zwei Ansichten. Die eine vertritt PALMÈN (1877, p. 11 ff.), der glaubt, daß direkt durch die Wände der Tracheen das Blut den Sauerstoff aufnimmt und den Geweben zuführt, die andere HERTWIG (1903, p. 419) in seinem Lehrbuche

der Zoologie, nach dem die Tracheen mit ihren feinsten Enden bis in die einzelnen Organe eindringen und den Sauerstoff direkt an diese abgeben. Der Mittelweg wird auch wohl hier der rechte sein; die Tracheen führen die Luft bis in die einzelnen Körperteile, geben sie hier teils an die Gewebe, teils an das Blut selbst ab.

Bei dem geschlossenen Tracheensystem geht die Atmung als Hautatmung auf diosmotischem Wege vor sich, ein Vorgang, wie ihn zuerst DUTROCHET (1832) beschreibt; erst spät fand er mit seiner Theorie Anerkennung und zwar wiederum durch PALMÈN (1877, p. 1ff.). Dieser letztere mißt den Tracheen bei dem geschlossenen Tracheensystemen keine respiratorische Funktion bei; sie sind nach ihm mit Kohlensäure angefüllt und dienen dazu, die Blutbahnen auszudehnen. Nach ihm muß also das Blut in den Kiemen der Larven selbst zirkulieren, um hier auf diosmotischem direkt die Luft aus dem Wasser aufzunehmen und dann den einzelnen Organen zuzuführen. Daß diese Theorie höchst unwahrscheinlich ist, liegt auf der Hand. BOAS faßt denn auch in seinem Lehrbuch der Zoologie (1906) die Tracheenstämme des geschlossenen Tracheensystems als Leitbahnen der Luft auf, die sie durch die Hautatmung, welche auf die Tracheenkiemen lokalisiert ist, aufnehmen.

Nach PALMÈN versorgen also die Tracheen bei dem offenen Tracheensystem die Organe indirekt durch Vermittelung des Blutes mit Luft, nach HERTWIG direkt; bei dem geschlossenen Tracheensystem treten die Tracheen nach PALMÈN als Luftbahnen außer Funktion, welche von dem Blute in vollem Maße übernommen wird, nach BOAS behalten sie ihre Funktion.

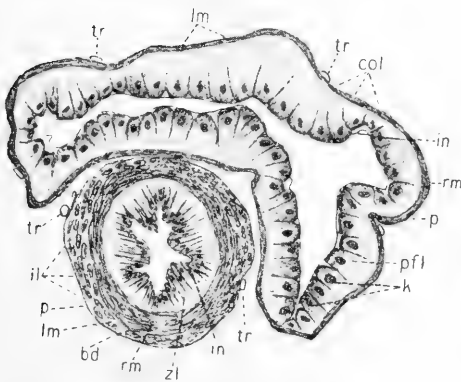
4. Verdauungssystem.

Der Darmkanal der Ephemeriden zeigt bei allen Gattungen eine weitgehende Übereinstimmung. FRITZE (1889) hat als erster im Zusammenhange den Darmkanal der Gattungen *Cloëon* und *Baëtis* beschrieben und nur ganz minimale Unterschiede zwischen beiden gefunden. Sodann hat DRENKELFORT (1910, p. 591—596) den Verdauungsapparat von *Siphylurus lacustris* in seiner Monographie dieser Eintagsfliege eingehend untersucht, eine Beschreibung, die in allen wesentlichen Teilen mit den Resultaten von FRITZE übereinstimmt. STERNEFELD (1907, p. 415—430) ergänzt die Ausführungen FRITZES und konstatiert, daß bei den Gattungen

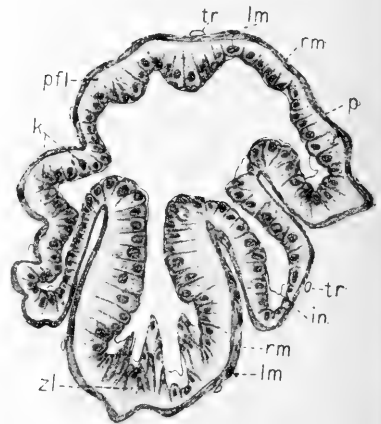
Hexagenia, Ephemera, Ephemerella, Caenis, Cloëon, Centropilum, Heptagenia, Choroerpes und Habrophlebia überall dieselben Verhältnisse wiederkehren. Tatsächlich stimmen auch die drei vorliegenden Tiere in der histologischen Differenzierung des Darmkanals sowohl untereinander als auch mit den schon beschriebenen Gattungen überein, so daß ein näheres Eingehen auf dieses Thema sich erübrigt.

Nur in einem möchte ich die Untersuchungen FRITZES bezüglich des Darmkanals der Larve von Cloëon dipterum ergänzen. FRITZE läßt das Ileum in das Colon in gerader Linie direkt ein-

Textfig. 38



Textfig. 39.



Textfig. 38, 39. Querschnitte durch Dünn- und Dickdarm einer Larve von Cloëon dipterum. *il* Ileum; *col* Colon; *tr* Trachee; *lm* Längs-, *rm* Ringmuskulatur; *bd* Bindegewebe; *ze* Zylinderepithel; *pfl* Pflasterepithel; *p* Peritoneum; *in* Intima; *k* Kern. Vergr. 134 : 1.

münden. Das aber ist nicht der Fall. Vielmehr legt sich der Dickdarm als eine breite Falte (s. Textfig. 38) dorsal über die letzte Spitze des Dünndarmes, so daß der Dünndarm ventral in den Dickdarm einmündet. Der Dickdarm (*col*), dessen Epithel in seinem ersten Teile (*pfl*) aus großen, kubischen Zellen besteht, weist so nach Vereinigung mit dem Dünndarm (*il*) in dem Epithel zwei Arten von Zellen auf. Dorsal und lateral (s. Textfig. 39) besitzt er noch die ihm in seinem ersten Teile charakteristischen, großen Zellen (*pfl*) mit großen, rundlichen, blasenförmigen Kernen (*k*), ventral behält er dagegen das aus stäbchenförmigen Zellen (*zl*) mit kleineren

Kernen bestehende Epithel des Dünndarmes. In dem weiteren Verlaufe des Dickdarmes dem Anus zu verbreitert sich das kleinzellige Epithel und verdrängt so immer mehr das großzellige, das bei Eintritt in den Mastdarm vollständig verschwindet.

Über die Physiologie des Darmes ist bisher viel gestritten worden. Fest steht, daß ein Funktionswechsel eintritt, da die ausgebildeten Insekten keinerlei Nahrung mehr zu sich nehmen und die Zellenwand des Darmes zu einem dünnen Häutchen auf dem Imagostadium geworden ist. Daß das nur auf mechanischem Wege vor sich gehen kann, ist klar, da ein Zerfall von Zellen nirgends zu finden ist. FRITZE (1889, p. 77) läßt durch den kräftigen Stoß von einflutendem Wasser die Ausdehnung des Darmes stattfinden. Daß diese Ansicht nicht die richtige ist, ist von mir schon früher dargelegt worden. Daß auf dem Luftlebenstadium irgend ein Gas im Darm zu finden ist, das haben alle Eintagsfliegenforscher konstatieren können; wie aber dieses Gas in den Darm hineingelangt, darüber herrschen verschiedene Meinungen. FRITZE läßt es durch den von ihm beschriebenen Sphinkter eintreten, dem STERNFELD (1907, p. 415ff.) nur eine mechanische, abschließende Tätigkeit zugesteht. Nach ihm tritt die Luft durch den Vorderdarm ein und zwar auf folgende Weise. Dilatatoren, Muskel, die von der Wand des Vorderdarmes an das Körperepithel gehen, ziehen den Ösophagus auseinander und lassen durch die Mundöffnung Luft eintreten, welche durch die starke Ringmuskulatur in den Mitteldarm gepreßt wird. Ja, er glaubt, die aufrechte Stellung der Insekten beim Hochzeitsfluge, besonders beim Steigen, damit erklären zu können, daß der Ösophagus, nachdem er gegen die Mundöffnung und gegen den Mitteldarm durch Ringmuskulatur abgeschlossen ist, durch die Dilatatoren erweitert wird und so einen luftleeren Raum bildet, der den Vorderteil des Tieres erleichtert. Er schreibt also dem Mitteldarm eine Verringerung des spezifischen Gewichtes des Insektes zu, dem Vorderdarm eine aërostatische Wirkung. PALMÈN (1884, p. 61) deutet den prallausgedehnten Mitteldarm als Übertragungsmittel der Muskelbewegung auf die Geschlechtsorgane.

Je einfacher und natürlicher die Erklärung, desto besser! Und so glaube ich, daß, wie schon früher erwähnt, die Ausdehnung des Darmes auf die entstehende Gasdruckdifferenz zwischen dem Gase im Darm und der umgebenden Luft bei der Häutung von Nymphe zur Subimago zurückzuführen ist. Immerhin mag dann

wohl die Ansicht PALMÈNS richtig sein, da die rege Betätigung der großen Flügelmuskel beim Hochzeitsfluge einen Druck auf den Darmluftschlauch ausübt, der, auf die Geschlechtsorgane übertragen, dort eine Reizwirkung auslöst. Wahrscheinlich ist auch die Ansicht FRITZES, daß beim Steigen der Darm mit Luft angefüllt das Tier erleichtert, dann beim Sinken aber die Luft ausgestoßen wird, richtig mit der Abänderung, daß die Füllung des Darmes mit Luft durch die Saugpumpenwirkung des Vorderdarmes bewirkt wird. Daß aber der Vorderdarm nach STERNEFELD als luftleerer Raum wirken soll, erscheint mir bei der sehr geringen Ausdehnung desselben und der dabei anzunehmenden Doppelfunktion des Vorderdarmes höchst unwahrscheinlich zu sein.

5. Genitalsystem.

Männliche Geschlechtsorgane. Die männlichen Geschlechtsorgane, die wie überall bei den Ephemeriden, so auch bei den vorliegenden Tieren aus den Testes, Vasa deferentia und den Ducti ejaculatorii bestehen, zeigen untereinander, wie auch mit den schon beschriebenen männlichen Genitalien, eine weitgehende Übereinstimmung. Als einzige Abweichung hat PALMÈN (1884, p. 45) eine Anastomose zwischen den beiden Vasa deferentia bei *Polymitareys virgo* konstatiert; eine solche ist bei den vorliegenden Genitalien, die im übrigen dem von PALMÈN beschriebenen Typus gleichen, wie auch der eingehenden DRENKELFORTSchen Beschreibung von *Siphylurus lacustris*, nicht zu finden.

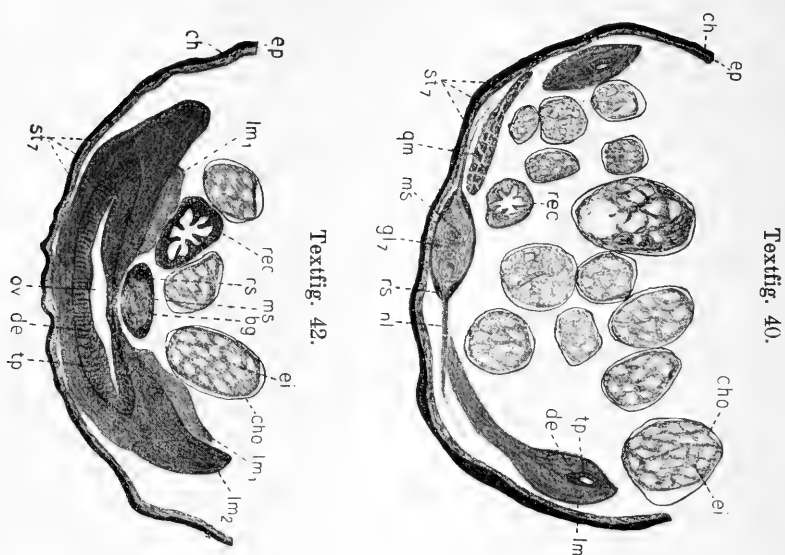
Weibliche Geschlechtsorgane. So übereinstimmend die männlichen Genitalien gebaut sind, so verschieden sind bei den Ephemeriden die weiblichen. *Baëtis binoculatus* besitzt zunächst, wie PALMÈN schon festgestellt hat, polyoistische Ovarialröhren, d. h. in den Eiröhren werden nacheinander mehrere Eier gebildet, während *Cloëon dipterum* monoistische Ovarialröhren aufweist, also in jeder Eiröhre nur ein Ei gebildet wird. Der Calyx, dem die einzelnen Ovarialröhren dorsal aufsitzen, geht bei *Baëtis binoculatus* fast bis in den Prothorax, während er bei *Cloëon dipterum* kaum den Metathorax erreicht. Weiterhin sind die Uteri, histologisch gleich den Vasa deferentia, nach dem von PALMÈN beschriebenen Typus gebaut. Erst an ihrer Ausmündungsstelle zeigen die Ovidukte bei den einzelnen Gattungen eine Verschiedenheit. Schon PALMÈN (p. 79) hat bei *Heptagenia venosa* eine Art *Receptaculum seminis*

gefunden, das auch von DRENKELFORT (1910, p. 606ff.) bei *Siphylurus lacustris* entdeckt und von ihm näher beschrieben worden ist. Ein solches ist bei *Baëtis binoculatus* nicht vorhanden, bei *Cloëon dipterum* aber wahrscheinlich, wenn man eine ganz geringe ventrale Ausstülpung an der Ausmündungsstelle der Ovidukte als ein solches ansehen will. Genauer es darüber zu sagen, ist mir nicht möglich, da mir befruchtete Weibchen (Schnittserien) nicht zur Verfügung standen, ich also an der Anwesenheit von Spermien ein *Receptaculum seminis* nicht feststellen konnte.

Näher will ich auf die Ovidukte von *Habrophlebia fusca* eingehen, und zwar wegen der überraschenden Tatsache, daß diese Ephemeride einen unpaaren Ausführungsgang besitzt, während alle bis jetzt beschriebenen Formen paarige Ovidukte aufweisen. Mir selbst ist es nur gelungen, eine, wenn auch wenig befriedigende Schnittserie einer weiblichen Nymphe von *Habrophlebia fusca* herzustellen. Eine solche anzufertigen von einer Imago, war unmöglich. An dieser Serie fand ich, daß die beiden Ovidukte (s. Textfig. 40—43) (*ov*), die bisher dorsal-lateral verliefen, im Anfange des 7. Segmentes sich plötzlich ventral wenden, um sich plötzlich hinter dem letzten Abdominalganglion der Bauchdecke zu einem Gange zu vereinigen (Textfig. 42 *ov*). Dieser Gang (*ov*), der zuerst breit ist — wohl der Ort für die Aufnahme der Spermien — wird bald kreisrund und mündet oberhalb der Eiklappe nach außen. Umgeben ist dieser Gang wie auch die Ovidukte von einer mächtigen Schicht Längsmuskulatur (*lm*), der nur wenig Ringmuskulatur beigemischt ist; dieser Längsmuskulatur liegt eine kleinere Schicht (*lm*₁) derselben Art auf, die bei der Vereinigung der Ovidukte getrennt bleibt, während erstere zu einer Schicht verschmilzt. Auf diese Längsmuskulatur folgt nach innen zu eine dünne Tunica propria (*tp*), darauf das Drüsenepithel (*de*) der Ovidukte. Wenn es mir auch nicht gelungen ist, wegen der Präparationsschwierigkeiten männliche Organe zu untersuchen, so sind doch auch bei diesen die Ausführungsgänge sicherlich unpaar, da die Rute nur in der Einzahl vorhanden ist und auch schon von KLAPÁLEK (1909, p. 13, Fig. 11 u. 12) von *Habrophlebia fusca* und *Habrophlebia lauta* unpaar gezeichnet wird.

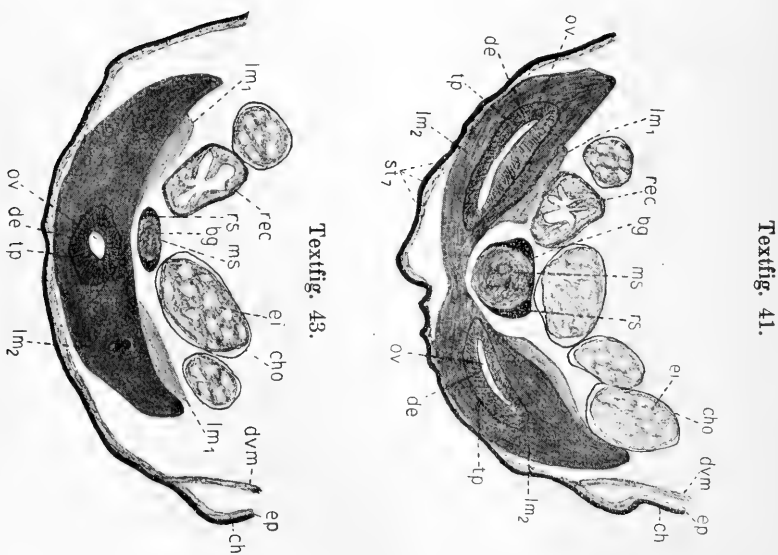
So haben wir die interessante Erscheinung, daß bei den Ephemeriden, einer im übrigen so einheitlichen Gruppe, bezüglich der Genitalien alle möglichen Übergänge vom unpaaren zum paarigen System vorhanden sind. Als Vertreter des unpaaren Ausführungsganges kommen allein in Betracht *Habrophlebia fusca*

und *Habrophlebia lauta*, des paarigen alle bisher beschriebenen Ephemeriden. Als weitere Differenzierungen und Übergänge



Textfig. 40.

Textfig. 42.



Textfig. 41.

Textfig. 43.

Textfig. 40, 41, 42, 43. Querschnittsbilder der Ovidukte einer Nymphe von *Habrophlebia fusca*. *ov* Ovidukt; *de* Drüsenepithel; *tp* Tunica propria; *lm* Längsmuskulatur; *lm₁* aufgelagerte Längsmuskulatur; *str* Sternit des 7. Abdominalsegmentes; *bg* Bauchstrang des Zentralnervensystems; *ms* Marksubstanz; *rs* Rindensubstanz; *rec* Rektum; *ei* Ei; *cho* Chorion; *dom* Dorsoventralmuskel; *ep* Epithel; *ch* Chitin. Vergr. 190:1.

zwischen beiden Systemen sind zu nennen die Queranastomose zwischen den *Vasa deferentia* bei *Polymitaercys virgo* und das *Receptaculum seminis* bei *Heptagenia venosa* und *Siphurus lacustris*. Daneben besitzen dann noch *Cloëon dipterum* und *Cloëon simile* Viviparie, von der allerdings ich es für zweifelhaft halte, ob sie nicht eine Ovoviviparie ist, eine Streitfrage, die nur auf Grund genauer, biologisch-experimenteller Untersuchung gelöst werden kann.

Literaturverzeichnis.

1737. SWAMMERDAM, Bijbel der Natuure, Leyden. Deutsch: Bibel der Natur von BOERHAVE, Leipzig.
1771. DE GEÉR, Mémoires pour servir à l'histoire des Insectes Stockholm. Deutsch: Abhdl. zur Geschichte der Insekten, Nürnberg 1779.
1819. GAEDE, M. H. M., Observations physiologiques sur les vaisseaux biliaires des insectes, in: Ann. Général. des Sc. physiques, T. II, Bruxelles.
1841. DUFOUR, LÉON, Recherches anatomiques et physiologiques sur les Orthoptères, les Hyménoptères et les Neuroptères, Vol. VII.
1842. LESSER-LYONNET, Theologie des insectes ou demonstration des Perfections de Dieu. Tornstraat.
1843. PICTET, F. J., Histoire naturelle, générale et particulière des Insectes Neuroptères. II. Famille des Ephémérines, Genève et Paris.
1847. VERLOREN, M., Mémoire sur la circulation dans les insectes, in: Mém. couronnés et mémoires des savants étrangers, T. XIX, Bruxelles.
1848. CORNELIUS, C., Beiträge zur näheren Kenntniss der Palingenia longicauda Ol., in: Progr. Real- u. Gewerbeschule Elberfeld.
1863. HAGEN, A. H., Synopsis of the British Ephemeridae, in: Entom. Annal. 1863, London.
1863. LUBBOCK, JOHN, On the development of Chloëon dimidiatum, Part I, in: Trans. Linn. Soc., London, Zool., Vol. XXIV, Part. 2.
1865. Ders., On the development of Chloëon dimidiatum, ibidem, Vol. XXV.
1865. LANDOIS, LEONH., Über die Funktion der Fettkörper, in: Zeitschr. wiss. Zool., Vol. XII.
1866. EATON, A. E., Notes on some Species of the Orthopterons Genus Cloëon, in: The Ann. and Mag. of Nat. Hist., Vol. XVIII, London.
1868. GRENACHER, HERMANN, Beiträge zur Kenntniss des Eies der Ephemeriden, in: Zeitschr. wiss. Zool., Vol. XVIII.

1870. EATON, A. E., On some new British species of Ephemeridae, in: Trans. entom. Soc., London.
1870. JOLY, EMILE, Contributions pour servir à l'histoire des Éphémérides, in: Bull. Soc. Hist. nat., Toulouse, Vol. IV.
1871. EATON, A. E., A monograph on the Ephemeridae, in: Trans. entom. Soc., London.
1873. GERSTÄCKER, A., Über das Vorkommen von Tracheenkiemen bei ausgebildeten Insekten., S.-B. Ges. naturf. Freunde, Berlin.
1874. Ders., Über das Vorkommen von Tracheenkiemen bei ausgebildeten Insekten, in: Zeitschr. wiss. Zool., Bd. XXIV, Leipzig.
1876. JOLY, EMILE, Étude sur l'appareil reproducteur des Éphémérides, in: C. B. Acad. Sc., Paris, Vol. LXXXIII.
1876. LUBBOCK, JOHN, Ursprung und Metamorphosen der Insekten. Übersetzt von W. SCHLÖSSER, Jena.
1877. SCHINDLER, E., Beiträge zur Kenntnis der MALPIGHISCHEN Gefäße der Insekten, in: Zeitschr. wiss. Zool., Vol. XXX.
1877. KOLBE, H., Über die in der Umgegend von Münster gefundenen Libelluliden, in: Westf. Prov.-ver. Wiss. Kunst, 6. Jahrb.
1877. PALMÈN, J. A., Zur Morphologie des Tracheensystems, Leipzig.
1878. BRANDT, ALEX, Über das Ei und seine Bildungsstätte. Ein vergleichend-morphologischer Versuch mit Zugrundelegung des Insekteneies, Leipzig.
1878. FARNVICK, B., Über westfälische Arthropoden, in: Westf. Prov.-ver. Wiss. Kunst, 6. Jahrb.
1878. Ders., Ergebnis der Sektionsexkursionen, ibidem.
1878. LANDOIS, H., Über die scheinbare Nutzlosigkeit langer Tiereschwänze, in: West. Prov.-ver. Wiss. Kunst, 7. Jahrb.
1879. VON SCHLECHTENDAHL und WÜNSCHE, Die Insekten, Leipzig.
1880. EATON, A. E., Notes on the entomology of Portugal, I. Introductory, in: Entom. monthl. Mag., Vol. XVII.
1881. KOLBE, H., Über den Zweck der Appendices anales und der entsprechenden vicariierenden Organe am Hinterleibsende der Libelluliden, in: Jahrb. Westf. Prov.-ver. Wiss. Kunst pro 1880.
1881. Ders., Eigentümlichkeiten in der geographischen Verbreitung einiger Insektengattungen durch die Flußgebiete der Ems und der Issel im Münsterlande, ibid.
1881. HAGEN, H. A., Einwürfe gegen PALMÈNS Ansicht von der Entstehung des geschlossenen Tracheensystems, in: Zool. Anz. 1881.
1881. VON ROEHL, Über *Palingenia longicauda*, in: Verh. naturw. Ver. Bonn, Jahrg. 38.
1881. VON HAYEK, GUSTAV, Handbuch der Zoologie, Vol. II, Wien.
1882. VAYSSIÈRE, ALB., Recherches sur l'organisation des larves des Éphémérides, in: Ann. Sc. nat., Zool., Vol. XIII.
1883. KARSCH, A., Insektenwelt, Leipzig.
1883. KLEUKER, FR., Über endoskelettale Bildungen bei Insekten, Dissertation, Göttingen.

1883. PALMÈN, J. A., Zur vergleichenden Anatomie der Ausführungsgänge der Sexualorgane bei den Insekten, in: *Morph. Jahrb.*, Vol. IX.
1884. Ders., Über paarige Ausführungsgänge der Geschlechtsorgane bei Insekten. Ein morphologische Untersuchung. Helsingfors.
1884. ZIMMERMANN, O., Über eine eigentümliche Bildung des Rückengefäßes bei einigen Ephemeridenlarven, *Zeitschr. wiss. Zool.*, Vol. XL.
1885. SPENGLER, J. W., Die Augen der Chitoniden, in: *Kosmos*, Jahrg. 1885, Bd. II.
1885. KREUTZBURG, K., Über den Kreislauf der Ephemeridenlarven, in: *Zool. Anz.*, Jahrg. 8.
1885. WILL, F., Über Geschmacksorgane der Insekten, *Zeitschr. wiss. Zool.*, Vol. XLII.
1886. CHOLODKOVSKY, N., Zur Morphologie des Insektenflügels, in: *Zool. Anz.* 1886.
1886. POLETAJEWA, OLGA, Du coeur des Insectes, in: *Zool. Anz.* 1886.
1886. WIELOWIESJKI, RITTER VON, Zur Morphologie des Insektenovariums, in: *Zool. Anz.* 1886.
1886. LEYDIG, FR., Die Hautsinnesorgane der Arthropoden, in: *Zool. Anz.* 1886.
1886. LEUNIS, JOH., Synopsis der Tierkunde, Vol. II, Hannover.
1887. FAUSSEK, V., Beiträge zur Histologie des Darmkanals der Insekten, in: *Zeitschr. wiss. Zool.*, Vol. XLV.
1889. HAASE, E., Abdominalanhänge bei Hexapoden, in: *S.-B. Ges. Naturf.*, Jahrg. 1889, Berlin.
1889. FRITZE, AD., Über den Darmkanal der Ephemeriden, in: *Br. naturw. Ges. Freiburg.*, Vol. IV.
1890. DEWITZ, H., Einige Betrachtungen, betreffend das geschlossene Tracheensystem bei Insektenlarven, in: *Zool. Anz.*, Jahrg. 13.
1890. VAYSSIÈRE, ALB., Monographie zoologique et anatomique du genre *Prosopistoma* Latr., in: *Ann. Sc. nat.*, *Zool. Anz.*, Vol IX.
1893. KOLBE, H. J., Einführung in die Kenntnis der Insekten, Berlin.
1893. BETHE, ALB., Über die Erhaltung des Gleichgewichtes, in: *Biol. Centralbl.*, Vol. XIV.
1895. HEYMONS, R., Die Segmentierung des Insektenkörpers, in: *Abh. Akad. Wiss.*, Berlin 1895.
1895. PEYTOUREAU, A., Contribution à l'étude de la Morphologie de l'armure genitale des Insectes, Paris.
1896. HEYMONS, R., Grundzüge der Entwicklung und des Körperbaues der Odonaten und Ephemeriden, in: *Abh. Akad. Wiss.*, Berlin.
1896. Ders., Über die Entwicklung von *Ephemera vulgata*. *S.-B. Ges. Naturfr.*, Berlin.
1897. ZIMMER, CARL, Die Facettenaugen der Ephemeriden, Leipzig.
1898. CAUSARD, MARCEL, Sur le rôle de l'air, dans la dernière mue des nymphes aquatiques, in: *Bull. Soc. Entom. de France*.

1898. STEMPELL, W., Beiträge zur Kenntnis der Nukuliden. Zool. Jahrb. 1898. Zw. Heft.
1901. TÜMPEL, R., Die Geradflügler Mitteleuropas, Eisenach.
1901. HESSE, R., Über die sogenannten einfachen Augen der Insekten, in: Zool. Anz., Vol. XXIV.
1903. HERTWIG, R., Lehrbuch der Zoologie, Jena.
1903. GROSS, J., Über das PALMENSche Organ der Ephemeriden, in: Zool. Jahrb., Vol. XXIX.
1903. PACKARD, A. S., Text-book of entomology, New York.
1904. HENNEGUY, S. F., Les Insectes, Paris.
1904. JANET, C., Observations sur les fourmis, Limoges.
1904. ULMER, GEORG, Ephemeriden. Hamburger Magalhaensische Sammelreise, Hamburg.
1905. GROBBEN, R., Lehrbuch der Zoologie, Marburg.
1905. KNAUER, FR., Die Tierwelt unserer Süßwasseraquarien, Regensburg.
1905. VON REITZENSTEIN, W., Untersuchungen über die Entwicklung der Sterniten von *Periplaneta orientalis*, *Cloëon*, in: Zool. Jahrb., Vol. XXI, Anat.
1906. HANDLIRSCH, A., Die fossilen Insekten und die Phylogenie der rezenten Formen, Leipzig.
1906. JANET, C., Sur un organ non décrit du thorax des Fourmis ailées, in: C. R. Acad. des Sc., T. CXLIII, Paris.
1906. BOAS, Lehrbuch der Zoologie, Jena.
1906. SEILER, W., Beiträge zur Kenntnis der Ozellen der Ephemeriden, in: Zool. Jahrb., Vol. XXII.
1907. BERNHARD, C., Über die vivipare Ephemeride *Cloëon dipterum*, Biol. Centralbl., Bd. XXVII.
1907. STERNEFELD, R., Die Verkümmerng der Mundteile und der Funktionswechsel des Darmes bei Ephemeriden, in: Zool. Jahrb., Bd. XXIV, Jena.
1907. LÜBBEN, H., Über die innere Metamorphose der Trichopteren, *ibid.*
1908. STEMPELL, W., Kurze Mitteilungen über *Siphylurus lacustris* Eaton, in: Westf. Prov.-ver. Wiss. Kunst., 36. Jahrb.
1908. HOFFMANN, K. O., Hochzeitsflug und Todestanz der Eintagsfliegen, in: Kosmos, Bd. V, Stuttgart.
1909. KLAPÁLEK, F. und GRÜNBERG, K., Ephemerida, Pleioptera, Lepidoptera, in: BRAUER, Die Süßwasserfauna Deutschlands, Heft 8, Jena.
1909. BÖRNER, C., Die Tracheenkiemen der Ephemeriden, in: Zool. Anz., Vol. XXXIII.
1909. Ders., Neue Homologien zwischen Crustaceen und Hexapoden, *ibid.*, Vol. XXXIV.
1909. VERNON, E., Zur Entwicklung des Rückengefäßes bei *Sericaria mori*, *ibid.*
1909. DÜRKEN, B., Zur Frage nach der Morphologie der Kiemen der Ephemeridenlarven, *ibid.*

1910. NEERACHER, F., Die Insektenfauna des Rheins und seiner Zuflüsse bei Basel, Genève 1910.
1910. BAUER, A., Die Muskulatur von *Dytiscus marginalis*, Marburg.
1910. DRENKELFORT, H., Neue Beiträge zur Kenntnis der Biologie und Anatomie von *Siphylurus lacustris* Eaton, in: Zool. Jahrb., Vol. XXIX.
1911. SCHOENEMUND, E., Über die hermaphrodite Sexualanlage der Männchen von *Perla marginata*, in: S.-B. med.-nat. Ges. Münster, Jahrg. 1911.
1912. Ders., Zur Biologie und Morphologie einiger Perla-Arten, in: Zool. Jahrb., Vol. XXXIV, Jena.
1912. OBERLE, E., Das Blutgefäßsystem von *Dytiscus marginalis* L. Marburg.
1912. THIENEMANN, A., Der Bergbach des Sauerlandes. Faunistisch-biologische Untersuchungen, in: Intern. Revue der gesamten Hydrobiologie und Hydrographie, Leipzig.
-

Über die Anatomie von *Modiolarca trapezina* Lamarck

nebst Bemerkungen zu ihrer Entwicklungsgeschichte.

Von

Wilhelm Bispinghoff aus Dülmen.

Mit 16 Figuren im Text.

A. Einleitung.

1. Historisches.

Modiolarca trapezina ist bereits im Jahre 1819 von LAMARCK in *Histoire naturelle des animaux sans vertébrés* (1801, p. 114) als *Modiola trapésina* beschrieben worden. Von J. GRAY (1840, p. 151) erhielt die Muschel den jetzt gebräuchlichen Gattungsnamen *Modiolarca*. Viel eingehender als die vorgenannten Zoologen, die nur die conchiologischen Verhältnisse berücksichtigten, beschrieb GOULD (1852, p. 459) die äußere und innere Morphologie der Muschel, soweit sie einer makroskopischen Untersuchung zugänglich war. In einem besonderen Atlas (tab. 41, fig. 568) bildete er die braune Varietät farbenprächtig ab. Er erkannte auch, daß *Modiola trapezina* — der neue Gattungsname war ihm nicht bekannt — in manchen Eigenschaften von Gattungswert von der Familie der Mytiliden, zu der sie bis dahin gestellt worden war, abweicht. GOULD schlägt vor, sie nach einem für die Wissenschaft sehr verdienten Manne *Gaimardia trapezina* zu benennen. Er fand die untersuchten Exemplare in Orange Harbour mittels Byssusfäden auf dem Riesenblasentang festgeheftet vor. SMITH (1885, p. 279) verwechselt *Modiolarca trapezina* mit *Phaseolicama magellanica* Rousseau, obwohl sich letztere, abgesehen von ihrer geringeren Größe und ihrem anatomischen Bau, durch den gänzlichen Mangel der Schloßzähne (STEMPELL 1899, p. 227) von *Modiolarca trapezina*, die zwei deutliche aufrecht stehende Zähne am Schloßrande besitzt (FISCHER, 1887, p. 971), schon in der äußeren Form der Schale unterscheidet. Ebenso ist FISCHER (1887, p. 972) der Ansicht, daß die beiden Muscheln synonym seien.

Wie spätere Feststellungen ergaben, ist die Familie der Modiolarciden sehr artenreich. MABILLE und ROCHEBRUNE (1889, p. 120 bis 124, Tab. 7) glauben in der Baie Orange außer *Modiolarca trapezina* Lam. und *Modiolarca pusilla* Gould noch sieben andere *Modiolarca*-Arten gefunden zu haben. Eine noch größere Ausbeute an *Modiolarca*-Arten hat PFEFFER (1890, p. 467) auf einer Südpolarexpedition gemacht. Außer den vorgenannten neun Arten zählt er noch weitere neun auf. Auch stellt er fest, daß *Modiolarca trapezina* circumpolar verbreitet ist. Sie ist bekannt von der Südspitze Amerikas, von Süd-Georgien, von der Marioninsel und vom Kerguelenland. Sie lebt dort meist auf Tangblättern festgesponnen. Von PLATE ist *Modiolarca trapezina* auf seiner chilenischen Reise im Jahre 1895 gesammelt und von STEMPELL (1899 b, p. 227) in den Muscheln der Sammlung PLATE systematisch bestimmt worden. STEMPELL ist der Ansicht, daß die von MABILLE und ROCHEBRUNE in der Baie Orange gefundenen sieben Arten nur als Varietäten von *Modiolarca trapezina* anzusehen sind. Die Entwicklung der Schale einschließlich des Schlosses und des Ligaments unterzieht BERNARD (1895 und 1898) bei Embryonen dreier *Modiolarca*-Arten, *M. trapezina*, *M. pusilla* und *M. fuegiensis*, die er den Kiemen der Muttertiere entnommen hat, einer eingehenden Untersuchung. Systematisch bringt BERNARD (1898, p. 62) *Modiolarca* bei der Ordnung der Cypriniden unter. Die erste anatomische Beschreibung ist in neuerer Zeit von PELSENEER (1903, p. 44—47) veröffentlicht worden. Sein Untersuchungsmaterial stammt auch von der chilenischen Reise PLATES (PELSENEER 1899, p. 101 Anm.). Großzügig beschreibt PELSENEER die einzelnen Organsysteme, ohne sie in ihren Einzelheiten zu behandeln. Eingehend weist er auf die Merkmale hin, die *Modiolarca trapezina* von den Mytiliden unterscheiden. Die systematische Stellung der Modiolarciden hat den Autoren immer Schwierigkeiten bereitet, und man ist auch bis zum heutigen Tage noch zu keinem befriedigenden Resultate gekommen. Obwohl PELSENEER ausdrücklich bemerkt, *Modiolarca* sei kein Mytilide, sondern ein Eulamellibranchier (1903, p. 51), so trägt er dennoch Bedenken, sie definitiv von den Mytiliden zurückzuziehen (1903, p. 47). Von STEMPELL (1899 b, p. 227) wird sie bei den Filibranchiern untergebracht. Entgegen BERNARD hält PELSENEER die Ähnlichkeiten in der Organisation nicht für ausreichend, um *Modiolarca* in die Ordnung der Cypriniden zu stellen. In neuester Zeit hat ODHNER (1912, p. 336) die Niere einer *Modiolarca*-Spezies

genau untersucht. Eine eingehende anatomische Beschreibung einer *Modiolarca*-Art ist nicht vorhanden. Eine solche durchzuführen, dürfte besonders nach den beachtenswerten Funden bei der nahen Verwandten *Phaseolicama magellanica* Rousseau (IGEL 1908) der Mühe wert erscheinen.

Aus diesem Grunde hat auch wohl Herr Prof. STEPELL die Bearbeitung der Anatomie von *Modiolarca trapezina* unter Berücksichtigung der IGELschen Arbeit „Über die Anatomie von *Phaseolicama magellanica*“ angeregt.

Ich fühle mich verpflichtet, Herrn Prof. Dr. PLATE an dieser Stelle bestens zu danken für die Überlassung des Materials. Ebenso spreche ich dem Assistenten am zoologischen Institut, Herrn Dr. JAKOBFEUERBORN, meinen Dank aus für seine zahlreichen Gefälligkeiten. Die größte Dankeschuld aber habe ich meinem hochverehrten Lehrer Herrn Prof. Dr. STEPELL abzutragen für die Freundlichkeit, mit der derselbe, aus dem reichen Schatze seiner Erfahrung schöpfend, meine Arbeit unterstützte, für die Überlassung eines Arbeitsplatzes im zoologischen Institut und für die Bereitwilligkeit, mit der derselbe mir die Hilfsmittel des Instituts zur Verfügung stellte.

2. Material und Untersuchungsmethode.

Die untersuchten Muscheln wurden von Herrn Prof. PLATE auf seiner chilenischen Reise im Januar des Jahres 1895 bei Punta Arenas in der Magalhaensstraße gesammelt und in Alkohol konserviert. Die Konservierung war, abgesehen von wenigen Ausnahmen, ziemlich gut. Die Größe der einzelnen Tiere schwankte zwischen 18 und 24 mm von vorn nach hinten gemessen und zwischen 11 und 16 mm in dorsoventraler Richtung. Die Untersuchung erfolgte wegen der nicht allzugroßen Dimensionen der Muschel mittels lückenloser Schnittserien des ganzen Tieres oder passend ausgewählter Teile desselben. Die Schale wurde nach den Angaben STEPELLS im Leitfaden für das mikroskopische Praktikum (1911, p. 70) in Pikrinsalpetersäure entkalkt. Da die Schale sehr dünn und zerbrechlich ist, und um die Weichteile nach Möglichkeit vor den schädigenden Einwirkungen der Säure zu schützen, genügte ein Zusatz von 5 Teilen 25proz. Salpetersäure. Bevor die Tiere mit dem Mikrotom geschnitten wurden, wurden sie in DELA-FIELDSchem Hämatoxylin 1—1½ Tage durchfärbt und nach der Behandlung mit Alkohol, Xylol, Xylol-Paraffin und reinem Paraffin

in Paraffin eingebettet. Alsdann wurden die Muscheln mit Hilfe des Mikrotoms in transversaler, sagittaler und frontaler Richtung in Schnittserien von 10—15 μ Dicke zerlegt. Von den kleineren Teilen, wie Fuß, Mantelwand und Kiemen mit Embryonen, wurden Sonderschnitte von 3—6 μ Dicke hergestellt. Meist wurde dann auch Doppelfärbung mit DELAFIELDSchen Hämatoxylin und Eosin angewandt.

B. Spezielle Beschreibung.

1. Schale und ihre Färbung.

Auf eine Beschreibung der Form der Schale brauche ich nicht näher einzugehen, da dies bereits von mehreren Autoren, besonders von GOULD in ausführlicher Weise geschehen ist. Seine Zeichnungen (1852, Tab. 41, Fig. 568 und Fig. 568*a* und *b*) stimmen mit den vorliegenden Exemplaren genau überein. Wie STEMPELL (1899 b, p. 227) bemerkt, machen sich bei den Exemplaren der Sammlung PLATE neben Abweichungen in der Form Verschiedenheiten in der Farbe bemerkbar, indem die Färbung zwischen hellgelb und dunkelbraun variiert. Auch anderen Zoologen ist die verschiedene Färbung der Schale aufgefallen.

Wenn es auch wünschenswert wäre, bei der Angabe der Farbe frische Muscheln zu benutzen, so läßt sich doch bei dem konservierten Material feststellen, daß die Färbung der Schale von zwei Komponenten, von der Farbe des Periostrakums und der der Kalkschale, abhängig ist. Um diese zu erkennen, muß man das Periostrakum loslösen, was bei den konservierten Muscheln leicht gelingt. Das Periostrakum besitzt eine gelbbräunliche Grundfarbe, die nahezu konstant bleibt. Bei den hellgelben Schalen ist die Kalkschale ganz farblos weiß und ruft im Verein mit dem darüberliegenden gelbbräunlichen Periostrakum die hellgelbe Farbe der Schale hervor. Dagegen hat bei den braunen Schalen das Periostrakum keinen bestimmenden Einfluß auf die Gesamtfärbung der Schale, sondern sie ist allein von der braunen Kalkschale abhängig. Die bisweilen vorhandenen helleren Flecke sind darauf zurückzuführen, daß sich das Periostrakum losgelöst hatte. Ob der mangelnde Einfluß des Sonnenlichtes bei der Entfärbung der Schalen eine Rolle spielt, ist unsicher. Zwar liegen über den Fundort der hell- und dunkelgefärbten Schalen in der Magelhaensstraße keine Angaben vor, ob sie frei im Meere auf Tangblättern festgesponnen oder in Ritzen und Spalten der Felsen oder

unter Steinen, wie *Phaseolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 2), vorkommen, so scheint es sich doch um erbliche Farbenvarietäten zu handeln. Denn nach GOULD (1852, p. 460) sind die Embryonen in den Kiemen ein und desselben Muttertieres teils nach dem Rande hin dunkelbraun, teils bleicher, beinahe weiß gefärbt. Nach PELSENEERS Feststellungen (1903, p. 46) erhält sich die Embryonalmuschel mit rotbrauner Schale deutlich bei den erwachsenen. Bei dem konservierten Material waren solche Unterschiede in der Färbung nicht mehr festzustellen. In ihrem inneren Ausbau stimmen die Muscheln mit den verschieden gefärbten Schalen genau überein. Ich habe, obwohl meine Untersuchungen darauf gerichtet waren, keine anatomischen Verschiedenheiten ausfindig machen können.

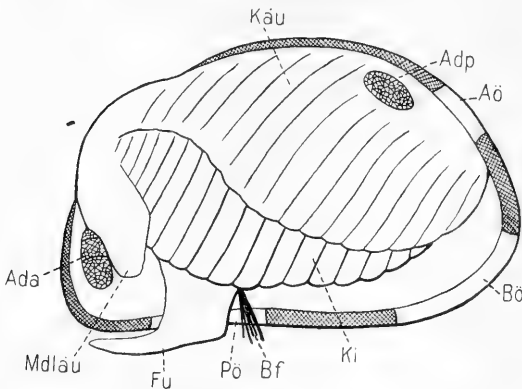
Den Bau und die Struktur der Kalkschale habe ich nicht näher untersucht. Trotz mehrerer Versuche ist es mir nicht gelungen, brauchbare Dünnschliffe herzustellen. Meine diesbezüglichen Bemühungen sind an der geringen Dicke der Schale gescheitert.

2. Mantel, Muskulatur.

Der spiegelbildlichen Gleichheit der Schalenhälften entspricht eine symmetrische Ausbildung der beiden Mantellappen. Sie sind beiderseits weit dorsal am Körper befestigt. Die Verwachsungsstellen mit dem Körper sind nur eine kurze Strecke voneinander entfernt. Vorn und hinten verläuft die Befestigungslinie an den ventralen lateralen Ecken der Adduktoren. Der Mantel ist äußerst dünnhäutig, nur eine dünne Bindegewebsschicht trennt die beiden Epithelien voneinander. Die Dicke des Mantels wechselt ein wenig. Dorsal vor seiner Verwachsung mit dem Körper und ventral, bevor er sich in die drei Mantelfalten teilt, nimmt der Mantel an Dicke zu. Auch dort, wo die äußeren Mundlappen am Mantel befestigt sind, ist er durch Bindegewebe bedeutend verstärkt. Die schwache Entwicklung des Mantels bedingt die geringe Dicke der Schale.

Der freie ventrale Mantelrand besteht aus drei dem Schalenrande parallel verlaufenden Falten: Außenfalte, Mittelfalte und Innenfalte. Die beiderseitigen Innenfalten sind größtenteils miteinander verwachsen und lassen nur drei Öffnungen: die Pedalöffnung, die Branchialöffnung und die Analöffnung frei. Der Mantelraum ist auf diese Weise ziemlich geschlossen, zum Unterschiede von den Mytiliden, wo er mit Ausnahme der dreieckigen Membran, die am Beginn des Unterrandes der Schale die beiden

Mantelhälften verbindet, ganz offen ist (vgl. LIST 1902, p. 95 und PELSENER 1903, p. 44). Die Pedalöffnung (Textfig. 1 und 2 *Pö*)



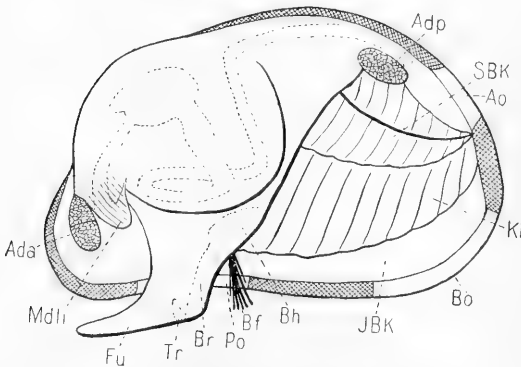
Textfig. 1. Weichkörper von der linken Seite aus gesehen, nach Entfernung der linken Schalen- und Mantelhälfte. Vergr. 10:1. *Ada* Adductor anterior; *Adp* Adductor posterior; *Aö* Analöffnung; *Bf* Byssusfäden; *Bö* Branchialöffnung; *Fu* Fuß; *Käu* äußere Kiemen; *Ki* innere Kiemen; *Mdläu* äußerer Mundlappen; *Pö* Pedalöffnung.

liegt ventral vom Fuß und beginnt hinter dem vorderen Adductor. Die Öffnung ist ziemlich umfangreich, da sie dem verhältnismäßig großem Fuß und dem Byssusfaden zum Durchtritt dient. Noch größer ist die

Branchialöffnung (Textfig. 1 u. 2 *Bö*), die auf der hinteren ventralen Ecke des Körpers gelegen ist. Durch sie bringt

der zuführende Wasserstrom das Atemwasser und die darin suspendierten Nahrungsteilchen in den Mantelraum hinein. Die kleinste von allen drei

Mantelöffnungen ist die Analöffnung (Textfig. 1 u. 2 *Aö*), die am hinteren Ende ziemlich dorsal kurz hinter dem Adductor posterior beginnt. Die Mantelrandkommisur, welche die Branchialöffnung



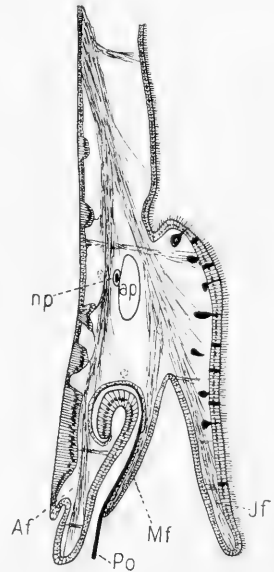
Textfig. 2. Weichkörper von der linken Seite aus gesehen, nach Entfernung der linken Schalen- und Mantelhälfte und der linken Hälfte des Kiemenapparates. Verdauungskanal und Byssusapparat sind gestrichelt eingezeichnet. Vergr. 10:1. *Ada* Adductor anterior; *Adp* Adductor posterior; *Aö* Analöffnung; *Bf* Byssusfäden; *Bh* Byssushöhle; *Bö* Branchialöffnung; *Br* Byssusrinne; *Fu* Fuß; *JBK* Infra-branchialkammer; *Ki* innere Kiemen; *Mdl* innerer Mundlappen; *Pö* Pedalöffnung; *SBK* Suprabranchialkammer; *Tr* Trichter.

öffnung von der Analöffnung trennt, ist in ihrem dorsalen Teile mit den Kiemen verwachsen, so daß der gesamte

Mantelraum in zwei Abschnitte, die infra- und suprabranchiale Kammer (STENTA 1903, p. 4), geteilt wird. Aus der zuletzt genannten geht der obere ausführende Wasserstrom durch die Analöffnung nach außen. Dieser entfernt das durch die Atmung unbrauchbar gewordene Wasser, und zugleich werden die Exkremente und Stoffwechselprodukte und gelegentlich die Geschlechtsprodukte resp. Embryonen hinausbefördert.

In den Öffnungen sind die drei Falten des ventralen Mantelrandes am deutlichsten ausgeprägt. Die Form der einzelnen Falten in den drei Öffnungen hat ein wechselndes Aussehen. In der Branchialöffnung sind die Falten am längsten ausgezogen, während sie in den beiden anderen Öffnungen kürzer und plumper erscheinen. Bei weitem am dünnsten ist die Mittelfalte (Textfig. 3 *Mf*). Sie kommt an Länge den anderen Falten beinahe gleich und besteht aus den beiderseitigen Epithelwänden und einer sehr dünnen Bindegewebsschicht. Das distale Ende läuft spitz zu und hat auf einem Querschnitt ein schneidenartiges Aussehen. Die Außenfalte (Textfig. 3 *Af*) ist plumper und weist eine oder mehrere sekundäre Falten auf. Die Innenfalte (Textfig. 3 *If*) besitzt eine ansehnliche Größe. An den Verwachsungsstellen der beiderseitigen Mantelränder verschmelzen die proximalen Teile der Innenfalten, während die distalen Enden gewöhnlich frei auf der Mantelrandkommisur sich erheben oder zu einer median gelegenen Leiste sich vereinigen.

Im allgemeinen ist das Epithel der äußeren Mantelbedeckung ein wenig höher, bisweilen gerade so hoch oder auch wohl niedriger als das der Innenfläche. Das äußere Mantel- und Körperepithel setzt sich zusammen aus kubischen Zellen mit ziemlich großem Kern, der beinahe die ganze Zelle ausfüllt. Der dorsale Teil des Mantels besitzt ziemlich gleichmäßiges Epithel. An der Stelle, wo die Mantelrandmuskeln an die Schale ansetzen, erreicht das Epithel die geringste Höhe. Nach außen wird das Epithel von einer



Textfig. 3. Transversalschnitt durch den ventralen Mantelrand der Branchialöffnung. Vergr. 51:1. *Af* Außenfalte des ventralen Mantelrandes; *ap* Aorta pallialis; *If* Innenfalte; *Mf* Mittelfalte; *np* Nervus pallialis; *Po* Periostrakum.

feinen Cuticula abgeschlossen. Sehr spärlich finden sich zwischen den eigentlichen Epithelzellen becherförmige Zellen mit hellem Inhalt. Ob diese mit den Kalkzellen von Leda und Malletia (STEMPELL 1898, p. 346) identisch sind, läßt sich nicht mit Sicherheit feststellen. Das äußere Mantelepithel steht in innigem Zusammenhang mit der Schale und hat infolgedessen keine Cilien. Öfters waren zwischen dem Mantel und der Schale Parasiten eingedrungen. Durch den Reiz veranlaßt, sind die Zellen des umliegenden Epithels sehr hochprismatisch geworden.

Das innere Mantelepithel ist in seiner Zusammensetzung dem äußeren sehr ähnlich. Es setzt sich aus flachem, niedrigem Epithel zusammen mit ovalem, verhältnismäßig großem Kern. Nur erscheint es bei Hämatoxylinfärbung dunkler tingiert als das äußere Mantelepithel. Die stärkere Tingierbarkeit ist auf den Reichtum an Mucindrüsenzellen zurückzuführen. Außerdem ist die Mantelinnenfläche in der ventralen Hälfte mit Cilien bekleidet. Nach STENTA (1903, p. 6 und 7) erregen diese Flimmern eine fortwährende Strömung nach außen, die er die untere ausführende Rückströmung des Mantels nennt. Auf diese Weise werden Fremdkörper und die überschüssige, mit dem Atemwasserstrom eingeführte Nahrung aus der infrabranchialen Kammer entfernt.

Das Epithel der Außenseite des Mantels geht in das der Außenfalte über. Ventral der Ansatzstelle der Mantelrandmuskulatur erheben sich auf der Außenseite hohe, unregelmäßige Zellgruppen, die mit dem niedrigen Mantelepithel abwechseln (vgl. Textfig. 3). Sie bestehen aus dichtgestellten, sehr hohen und schmalen Zellen mit langgestrecktem, ovalem Kern, der proximal gelegen ist. Mit Beginn der freien Mantelfalte wird das Epithel zusammenhängend.

Zum distalen Rande der Außenfalte werden die Epithelzellen noch niedriger. An sie schließt sich eine prismatische Zellreihe an, die den angeschwollenen distalen Rand der Außenfalte bekleidet. Ventralwärts auf der Innenseite nimmt das Epithel immer mehr an Höhe zu und erreicht seine größte Höhe an der eingerollten Sekundärfalte der Innenfläche der Außenfalte.

An diese Region schließt sich das sehr niedrige Epithel der Mittelfalte an, das auf deren Außenseite als Mutterepithel des Periostrakums fungiert. An der Ausscheidung dieses Häutchens ist die ganze Außenseite beteiligt bis an die Einrollung. Die ausgeschiedene Schicht wird zum distalen Ende hin immer dicker. Das Periostrakum ist, wie bei allen Muscheln, fest mit dem erzeugen-

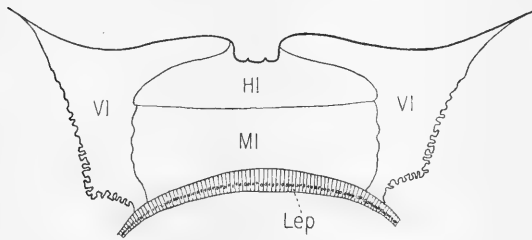
den Epithel verwachsen. Auch bei den Exemplaren, bei denen die Schale mechanisch entfernt worden war, blieb das Periostrakum an seiner Matrix haften. Nach LISTS Ansicht (1902, p. 96) geht ja das Periostrakum aus den Epithelzellen unter Beteiligung von Muskelzellen hervor, die zwischen die Epithelzellen hindurchtreten und mit dem Periostrakum verwachsen sind. Die Zellgrenzen sind an dem proximalen Ende der Außenseite schlecht zu erkennen. Distalwärts fällt die Schrägstellung der Zellen nach der Spitze hin in die Augen (vgl. STEMPELL 1898 a, p. 347 und 1899, p. 101). IGEL (1908, p. 6) gibt für die Schrägstellung dieser Zellen eine mir plausibel erscheinende Erklärung. Das Epithel der Mittelfalte wird an der Innenfläche ein wenig höher.

In gleicher Höhe setzt sich der Epithelbelag auf die Außenfläche der Innenfalte fort. Die Innenseite weist noch höheres Epithel auf, das nach der Verdickung in das niedrige Epithel der Innenfläche des Mantels übergeht. Ein Wimperbelag ist nur auf der Innenseite der Innenfalte der Branchialöffnung als Fortsetzung des die untere ausführende Rückströmung des Mantels bewirkenden Cilienkomplexes vorhanden. Die Innenseite der Innenfalte, besonders der Teil oberhalb der freien Spitze, ist sehr reich an epithelialen und subepithelialen Mucindrüsen, wie sie STEMPELL (1898 a, pag. 349) in ähnlicher Ausbildung bei *Malletia chilensis* vorgefunden hat. Auffallend zahlreich finden sich diese Mucindrüsen in der Mantelrandinnenfalte der Branchialöffnung. Die Ansicht von RAWITZ (1888, 1890 und 1892) und von STEMPELL (1898, p. 349) über die Bedeutung dieser Drüsengebilde scheint mir durch das Vorkommen an dieser Stelle bestätigt zu sein. Durch Umhüllung mit Schleimmasse machen sie die dauernd durch die Branchialöffnung eindringenden Fremdkörperchen unschädlich. Auch scheinen Wimperbekleidung und Schleimdrüsenzellen für die untere Rückströmung unbedingt zusammen zu gehören (vgl. STENTA 1903, p. 29).

Der dorsale Mantelrand läßt in der Richtung von der Analöffnung nach vorn nach der Verwachsung noch deutlich die drei Faltenpaare des ventralen Mantelrandes erkennen. Weiter nach vorn verschmelzen die freien, distalen Enden der beiden Innenfalten zu einem median gelegenen Wulst, der wiederum auch bald verschwindet. Die Bildungsstätten des Periostrakums rücken immer näher zusammen und vereinigen sich. Die noch freien Außenfalten werden immer kleiner und scharfkantiger, bis sie mit Beginn

des Ligaments vollständig verschwinden. Von der Pedalöffnung nach vorn gleichen die verwachsenen Mantelränder ganz einer Mantelrandkommissur zwischen zwei Öffnungen. Vorn verwächst der Mantel erst in der Frontalregion der Mündung des Ösophagus in den Magen mit dem Körper. Ein Teil des Mantelraumes erstreckt sich nach vorn und dorsal vom Adductor anterior. Bei zurückgezogenem Fuß findet die vordere Spitze in diesem Teil des Mantelraumes Platz. Dorsal vom Adductor anterior verschwinden die Mantelfalten in der vorher beschriebenen Weise und machen dem Ligament Platz.

Die Lage des Ligaments ist bei der verwachsenen Muschel eine äußere (vgl. GOULD 1857, p. 25), während sie im Em-



Textfig. 4. Querschnitt durch das Ligament in der Mitte seiner Längserstreckung. Vergr. 103:1. *HI* hintere Schicht des Ligaments; *Lep* das Ligament erzeugende Epithel; *MI* mittlere Schicht des Ligaments; *VI* vordere Schicht des Ligaments.

bryonalstadium als eine innere zu bezeichnen ist (vgl. BERNARD 1898, p. 48). Im allgemeinen stimmt die Morphologie des Ligaments mit der der Nuculiden (STEMPELL 1898, p. 360—363) überein.

Doch während bei den Nuculiden das Ligament einen mehr oder weniger stark gewölbten Bogen von der einen zur andern Schalenhälfte bildet, stellt das Ligament von *Modiolarca trapezina* eine auf Querschnitten fast gerade, nur wenig gewölbte, aber feste Verbindung her (Textfig. 4). Auch die Anordnung der Schichten ist eine andere. Das Ligament setzt sich aus drei Teilen: dem vorderen (Textfig. 4 *VI*), dem mittleren (*MI*) und dem hinteren (*HI*) zusammen. Die vordere Partie stellt das unelastische und die mittlere und hintere Partie das elastische Ligament dar (vgl. REIS 1902, p. 181). In ihrer Tingierbarkeit mit Hämatoxylin sind die drei Teile deutlich unterschieden. Die vordere Schicht färbt sich hellblau, die mittlere dunkelblau und die hintere behält ihre ursprüngliche gelbe Farbe bei. Das unelastische Ligament ist dem elastischen auf beiden Seiten angelagert und erstreckt sich paarig nach vorn ein wenig über den Scheitelpunkt des Wirbels hinaus. Der ältere Teil des elastischen Ligaments ist herausgefallen. Der mittlere Teil hat dorsal vom Fuß seine stärkste Ent-

wicklung erreicht. Der hintere Teil reicht etwa bis zum höchsten dorsalen Punkt der Schale. Textfigur 4 stellt einen Querschnitt durch das Ligament an der Stelle seiner stärksten Ausbildung dar. Dorsal greifen zwei Zipfel des unelastischen Ligaments über das elastische Ligament hinüber, ohne in Kommunikation zu treten. Die untere laterale Fläche des unelastischen Ligaments ist in zahlreiche kleine Falten gelegt. Das elastische Ligament weist in beiden Teilen eine der Grundfläche parallele Schichtung auf. Eine radiäre Schichtung, die auf Einlagerung feinsten Kalkfasern in die Conchyolinsubstanz hinweist, habe ich nicht nachweisen können. Die radial angeordneten Kalkfasern sollen nach REIS (1902, p. 182) neben der organischen Substanz die physikalische Ursache der Biegungselastizität bedingen. In seltenen Fällen, was bei diesem kaum gebogenen Ligament wohl zutrifft, können die Kalkfasern fehlen (vgl. REIS 1902, p. 184).

Nach dem Ligament hin verschwindet das niedrige Mantel-epithel und ein mehrmals höheres beginnt. Das Mutterepithel des Ligaments besteht aus hohen, schmalen Zylinderzellen mit basal gelegenen Kernen.

Die Muskulatur weist wenig komplizierte Verhältnisse auf. Die Hautmuskulatur ist an der Ventralseite und daranschließend an den lateralen Körperpartien gut ausgebildet und steht in innigem Zusammenhang mit den Rückziehmuskeln des Fußes und mit der Fußmuskulatur selbst.

Der zarte Mantel enthält keine nennenswerte Muskulatur. Am Mantelrande aber findet sie sich in der typischen Weise ausgebildet, (vgl. Textfig. 3) indem Muskelzüge ihn in allen drei Richtungen des Raumes durchziehen (vgl. STEPELL 1898, p. 349). Die Hauptmuskelzüge verlaufen senkrecht zum Mantelrande und zu den Falten und lassen auf der Schale dort, wo sie entspringen, die dem Schalenrande parallel verlaufende Mantellinie zurück. Der von der dorsalen Ursprungsstelle ausgehende Muskelzug teilt sich bald, die Mantelrandarterie und den Mantelrandnerv zwischen sich lassend, in zwei Äste (vgl. Textfig. 3). Der eine Ast verläuft dicht unter dem äußeren Epithel zur Außenfalte, der andere tritt in die Innenfalte ein und spaltet sich in größere und kleinere Züge, die in die Innenfalte eintreten. Ein bedeutenderer Zweig geht zur Mittelfalte und verläuft direkt unter dem Mutterepithel Ms Periosttrakums. Dort, wo die Innenfalten der beiderseitigen deantellappen verwachsen sind, treten auch die Muskelzüge in

Verbindung und sind außerordentlich stark ausgebildet. Weiter ist die Längsmuskulatur zu erwähnen, die dem Mantelsaum parallel verläuft und sich hauptsächlich auf die Innen- und Außenfalte beschränkt. Schließlich verlaufen Muskelfasern von der Außenseite jeder Falte und des Mantels zur Innenseite.

Die beiden Adduktoren sind gleich stark und haben denselben Abstand von der Mitte des Ligaments. Der Adductor anterior (Textfig. 1 und 2 *Ada*) ist vor der Mundöffnung gelegen und aus drei ungleich großen Muskelbündeln zusammengesetzt. Das ventral gelegene Bündel hat auf einem Sagittalschnitt ovale Form und ist bei weitem das mächtigste. Das mittlere Bündel ist bedeutend kleiner und am unscheinbarsten ist das dorsal gelegene. Auf diese Weise erhält der gesamte Muskel eine langgestreckte Form.

Der Adductor posterior (Textfig. 1 und 2 *Adp*) besteht aus einer einheitlichen Muskelmasse und liegt dorsal am hinteren Ende des Körpers vor der Analöffnung. Bei den den Muskel zusammensetzenden Fasern habe ich bei beiden Adduktoren keine Verschiedenheiten ausfindig machen können, wie IGEL bei *Phaseolicama magellanica* (1908, p. 9), wo der Adductor posterior in zwei gleiche Hälften geteilt ist, deren Muskelfasern verschiedene Dicke haben, und GRIESER bei *Chama pellucida* (1912, p. 16), wo derselbe Muskel in seinem peripheren und zentralen Teile aus ungleichen Fasern zusammengesetzt ist.

Zwei Paar symmetrisch gelegene Muskelzüge verbinden den vorderen und hinteren Teil des Fußes mit der Schale. Es sind dies die *Retractores pedis anteriores* und *Retractores pedis posteriores*. Beide Retraktorenpaare spielen bei der Lokomotion eine Rolle. Bei festsitzender Lebensweise dienen sie der Muschel im Sinne SEYDELS als Byssusmuskeln und sind dann als *Retractores byssus anteriores* bzw. *posteriores* zu benennen.

Die *Retractores pedis anteriores* inserieren dorsal vom Adductor anterior unterhalb der Wirbel an der Schale. Die Insertionsstellen liegen ziemlich weit voneinander entfernt. Sie verlaufen an der ventralen Seite des Körpers, wo sie eine flache Gestalt annehmen. Vor dem vorderen drüsigen Teil des Byssusapparates nähern sie sich einander. Ein Teil der Fasern zieht nach hinten und vermischt sich mit denen der hinteren Retraktoren, ein anderer Teil biegt in den Fuß hinab.

Gemeinsam mit den *Retractores pedis anteriores* zweigt jederseits von den Anheftungsstellen ein kleines Muskelbündel in ven-

traler Richtung zur Mundöffnung ab. Es ist der von STEMPPELL (1898, p. 378) auch bei den Nuculiden beschriebene *Musculus levator oris*.

Die *Retractoires pedis posteriores* sind dorsal vom *Adductor posterior* seitlich an der Schale befestigt. Sie sind doppelt so lang als die vorderen Retraktoren und im Vergleich zu diesen auch mächtiger entwickelt. In sehr dorsoventraler Richtung verlaufen sie nach unten und vorn. Kurz hinter dem Visceralganglion treten sie median zu einer einheitlichen Muskelmasse zusammen, die als Anheftungsstelle für die Kiemen dient. Weiter ventralwärts wölbt sich, durch die Einsenkung der Byssushöhle veranlaßt, die verschmolzene Muskulatur ein wenig vor. Die Fasern dieser Muskelzüge dringen teils in den Byssuswulst und dessen Falten ein, teils gehen sie in die periphere Fußmuskulatur über.

Ein *Musculus levator pedis* ist, wie schon PELSENEER (1903, p. 45) festgestellt hat, nicht vorhanden.

3. Fuß und Byssusapparat.

Modiolarca trapezina besitzt einen kleinen, gut entwickelten Fuß (Textfig. 1 und 2 *Fu*), der nicht über die vordere Hälfte des Mantelraumes hinausreicht. Der Fuß von *Phaseolicama magellanica* (vgl. IGEL 1908, p. 10, Fig. 1 und 9 *f*) ist verhältnismäßig kleiner als der von *Modiolarca trapezina*. In ihrer äußeren Form gleichen beide ganz einem Menschenfuße. Der ventrale Teil ist bis zur Spitze zu einer Kriechsohle abgeplattet und seitlich verbreitet. Derjenige Teil des Fußes, der mit dem Körper in Verbindung steht, ist bilateral zusammengedrückt und meist lang ausgezogen. Der Fuß ist stark muskulös und von vielen Blutgefäßen durchzogen, aber keine Eingeweide reichen in denselben hinab. GOULD, der *Modiolarca trapezina* lebend beobachtet hat, berichtet, daß der Fuß großer Ausdehnung fähig sei (1852, p. 460). Hinten dorsal im Fuße liegt eine hochentwickelte Byssushöhle, an die sich ventralwärts die zugehörige, median verlaufende Rinne mit dem umgebenden Drüsenkomplex anschließt. In seiner ganzen Form und Ausbildung gleicht der Fuß samt dem Byssusapparat dem von *Phaseolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 10ff.). Nur ist bei *Modiolarca trapezina* die Kriechsohle besser entwickelt.

Die äußere Wandung des Fußes ist in viele Falten gelegt und erscheint auf Querschnitten mehr oder weniger stark gewellt. Besonders die sohlenartige Verbreiterung weist tiefgehende Falten

auf. An den Rändern der länglichen Sohle sind regelmäßige papillenartige Erhebungen vorhanden. Die leichte Kräuselung der gesamten übrigen Fußwandung ist wahrscheinlich eine Folge der Konservierung.

Das Epithel des Fußes ist auf der Unterseite zum Wenigsten doppelt so hoch als auf der Oberseite und überall mit einem gleich hohen und sehr dichten Ciliensaum bekleidet. Die Zellen sind prismatisch und nach außen mit einer kräftigen Cuticula bedeckt, die auch an der ventralen Seite entsprechend der Höhe der Zellen dicker ist. Zwischen den Epithelzellen sind überall in Hämatoxylin dunkel gefärbte Mucindrüsen eingestreut. Besonders die Unterseite hat einen stark drüsigen Charakter. Zu den auf der ganzen Fußfläche zwischen dem Epithel zerstreuten Drüsenzellen kommt in der Sohle eine Schicht von subepithelial gelegenen Mucindrüsen. Sie finden sich unter der zirkulären Fußmuskulatur vor und münden mit engem Hals nach außen. Ihre Verbreitung ist im wesentlichen auf die Stellen des Fußes beschränkt, die bei der Lokomotion mit der Unterfläche in Berührung kommen.

Die Muskulatur des Fußes ist entsprechend seiner Funktion recht bedeutend und steht in innigem Zusammenhang mit den Retraktoren, deren periphere Faserzüge in den Fuß eindringen. Ferner besitzt der Fuß eine dicke muskulöse Decke, die sich dicht unter dem Epithel erstreckt. Besonders in dem vorderen Teil verbinden Querfaserzüge die gegenüberliegenden Seiten der Fußwandung kreuz und quer.

In dem hinteren dorsalen und fersenähnlichen Teile des Fußes ist auf der hinteren Seite der Byssusapparat gelegen. Er setzt sich wie bei allen Byssiferen aus der Byssushöhle (Textfig. 2 *Bh*) mit den fadenbildenden Falten und aus der Byssusrinne (Textfig. 2 *Br*), die sich ventral an die Höhle anschließt, zusammen. Beide Teile des Byssusapparates sind von einem mächtigen Komplex von sezernierenden Drüsen umgeben.

Die Byssushöhle hat die Gestalt eines vorn und hinten zugespitzten elliptischen Zylinders, dessen Längsachse median in der Richtung von vorn nach hinten verläuft. Von den Wänden der Höhle ragen Lamellen oder Falten, die für die Bildung des Byssusfadens in Betracht kommen, in das Lumen der Höhle hinein. Auf dem vorderen Teile der ventralen Wand bleibt eine Öffnung für den Durchtritt des Fadens in die Rinne. Die von den Falten gebildeten Fächer verlaufen in der Längsrichtung, und zwar sind die freien Enden der Falten der Mittelachse der Höhle zugekehrt.

Von der Decke der Höhle hängt ein keilförmiger Wulst mit breiter Basis herab, dessen Oberfläche in zahlreiche dünne Falten gelegt ist. Die Spitze des Keils verwächst nach hinten zu mit der ventralen Wand, so daß der hintere Teil der Höhle in zwei, wenn auch nur kurze Zipfel geteilt wird. Nach vorn nimmt der Keil allmählich an Höhe ab und die Falten verschwinden. Nach hinten nehmen die Falten an Länge zu und verschmelzen mit der Höhlenwand, so daß die Höhlungen zwischen den Falten blind endigen. Die längsten Falten befinden sich an den Seitenwänden der Höhle. Die Falten sind sehr dünn und laufen zum distalen Ende spitz zu. Bisweilen sind sie in zwei oder mehrere sekundäre Falten gespalten. Die Zahl der Falten, die ein Maß für die Ausbildungshöhe des Byssusapparates abzugeben vermag, ist sehr groß und schwankt zwischen 40 und 70 je nach der Größe des Tieres.

Die Höhle und die ganze Oberfläche der Falten sind mit einschichtigem Wimperepithel ausgekleidet. Das Epithel der Lamellen wird zum distalen Rande hin höher und schmaler. Die verschiedenen Ansichten der älteren Autoren über den lamellenartigen Teil des Byssusapparates und seine Beteiligung bei dem Zustandekommen des Byssusfadens hat IGEL (1908, p. 13 und 14) zusammengestellt. Deshalb brauche ich nicht darauf einzugehen und verweise nur auf die neuere Arbeit von SEYDEL (1909), der ausdrücklich darauf hinweist, daß das Epithel der Falten keinen sekretorischen Charakter hat und nie kutikulare Bildungen zum Aufbau des Byssus oder zu seiner Befestigung in der Höhle liefert (1909, p. 567). In der schmalen Bindegewebsschicht, die die beiden Epithellagen voneinander trennt, liegen am unteren Ende der Falten kleine Drüsenzellen mit hellem feinkörnigem Inhalt. Es sind dies die Faltendrüsen SEYDELS. Ihr Sekret sieht man bei einem in Tätigkeit befindlichen Byssusapparat als kleine Tropfen, die in Hämatoxylin hellblau gefärbt sind, zwischen die Epithelzellen hindurchtreten. Eine dicke Schicht von großen flaschenförmigen Drüsenzellen, den acidophilen Höhlendrüsen SEYDELS, umlagert die ganze Höhle von allen Seiten. Der Inhalt dieser Drüsenzellen stellt eine dunkelblau gefärbte, grobkörnige Masse dar, in der ein großer kugelig Kern liegt. Mit äußerst engem und langem Hals münden sie in die äußersten Ecken der Fächer ein.

Die Byssushöhle öffnet sich in ihrem vorderen Ende nach außen und geht, ohne einen besonderen Kanal zu bilden, in die Byssusrinne über. Die Ränder der Höhlenöffnung sind verdickt und wulstförmig nach innen umgebogen. Auch weisen sie eine

starke Muskulatur auf, mit der die Höhle gegen die Außenwelt abgesperrt werden kann.

Die Byssusrinne verläuft median an dem hinteren fersenähnlichen Teile des Fußes in dorsoventraler Richtung und mündet an der hinteren ventralen Fußkante aus. Die Rinne senkt sich tief in den Fuß ein und bildet einen ziemlich gleichweiten Spalt, der durch seine verdickten und gefalteten Ränder an der Mündung verengert ist. Die Rinne ist mit Wimperepithel ausgekleidet. Die Zellen sind höher und dichter gestellt als an der Fußwandung, auch die Flimmerbekleidung ist etwas höher. Durch zahlreiche Muskelfasern steht die Wandung der Rinne mit der peripheren Fußmuskulatur in Verbindung.

Nach vorn und an den Seiten ist die Rinne von einer dicken Lage von birnförmigen Drüsenzellen, den acidophilen Rinnendrüsen SEYDELS, umgeben. Sie schließen sich den acidophilen Höhlendrüsen, denen sie vollkommen homolog sind, an. Mit ihrem engen Hals teil münden sie in die Rinne ein. In dem äußeren Teil der Seitenwand der Rinne liegt auf den Vorsprüngen eine kleine Drüsengruppe, deren Zellen deutlich von den acidophilen Drüsenzellen unterschieden sind. Sie sind bedeutend kleiner und tingieren bei Doppelfärbung mit Hämatoxylin und Eosin stärker als jene. SEYDEL (1909, p. 503) bezeichnet sie als basophile Rinnendrüsen und sie dürften nach seiner Meinung aus den peripheren Mucindrüsen hervorgegangen sein. Sie sind wie diese länglich birnförmig und mit engem Hals versehen. Die Drüsengruppe breitet sich auch auf dem vorspringenden Rande der Höhlenöffnung aus.

Die acidophilen Rinnen und Höhlendrüsen haben, wie ich mit SEYDEL nach meiner Bearbeitung bestätigen kann, den größten Anteil bei dem Aufbau des Byssusfadens und von ihrer Entfaltung ist die Dicke des Fadens abhängig. Die übrigen Drüsen sind nur von untergeordneter Bedeutung für die Bildung des Fadens. Wenn ein Faden hergestellt werden soll, so wird die Höhle und die Rinne nach außen abgeschlossen und in den vollständig geschlossenen Raum das Sekret ergossen, bis er gefüllt ist. Nach kurzer Zeit ist der Faden erhärtet; die Rinne läßt ihn frei, wogegen er in der Höhle befestigt bleibt. So werden von *Modiolarca trapezina* mehrere Fäden gebildet, die in verschiedenen Richtungen verankert werden (vgl. GOULD 1852, p. 461 und GRAY 1857, p. 25, Fig. 8).

Vorn vor der Mündung der Byssusrinne an der ventralen hinteren Kante der Fußsohle findet sich eine in dorsaler Richtung

in den Fuß sich erweiternde Einstülpung (Textfig. 2 *Tr*), die vollständig von der Rinne getrennt ist. PELSENER (1903, p. 45, Fig. 108 und 109) bezeichnet sie als „Glande pedieuse“ und hält sie ihrer Funktion nach für eine deutliche Schleimdrüse. Er betont ausdrücklich, daß sie nicht mit der Byssusfurche wie bei den Mytiliden in Verbindung stehe. Diese Einstülpung ist der „vorderen Fußdrüse“ von *Arca* (THIELE 1897, p. 652) oder dem „Trichter“ von *Pecten* und anderen Lamellibranchiern, wie SEYDEL (1909, p. 475) sie bezeichnet, als homolog zu betrachten. Bei *Modiolarca trapezina* weicht der Trichter in seiner Lage von der bei anderen Lamellibranchiern festgestellten Lage ab, indem er nicht in der Nähe der vorderen Fußspitze gelegen ist, sondern ganz nahe an die hintere Kante der Kriechsohle gerückt ist, stimmt aber darin mit den Byssiferen überein, daß er vor dem ventralen Ende der Byssusfurche liegt. Diese Verlagerung nach hinten hat wohl darin ihren Grund, daß die ventrale Fußfläche zu einer Kriechsohle umgebildet ist, an die sich erst von der hinteren Kante aus die Byssusrinne mit dem vorgelagerten Trichter anschließt. Bei anderen Byssiferen erstreckt sich die Rinne auf der ventralen Seite des zylindrischen Fußes bis beinahe zur Spitze, die dann, falls eine solche vorhanden ist, von dem Trichter eingenommen wird.

Die Wand des Trichters ist ziemlich glatt und nur wenig gefaltet. Sein Epithel besteht aus mäßig hohen, prismatischen Zellen. Die Cilien sind höher und straffer als die des Fußepithels. Unter dem Epithel, das den Trichter auskleidet, liegt eine Schicht von unregelmäßig geformten Zellen, deren Kerne dunkler gefärbt sind als die des Epithels. Zellgrenzen sind nicht deutlich zu erkennen. Jedenfalls haben die Zellen einen drüsigen Charakter; denn zwischen den Cilien ist immer eine Schleimmasse vorhanden. Wir haben es hier wahrscheinlich mit umgewandelten Mucindrüsen zu tun. SEYDEL fand bei dem von ihm untersuchten Lamellibranchiern zweierlei Trichterdrüsen vor (1909, p. 565). Bei den Arciden und Mytiliden sind sie nämlich den peripheren Mucindrüsen des Fußes homolog, bei *Lima* und *Pecten* dagegen sind sie von diesen verschieden, wohl aber nach SEYDELS Ansicht aus ihnen hervorgegangen. Das letztere wird auch für *Modiolarca trapezina* zutreffen.

THIELE bezeichnet (1897, p. 661) die vordere Fußdrüse als ein rätselhaftes Organ, welches nur bei einer Reihe von Lamelli-

branchiern zu bedeutender Entwicklung gelangt. Der Trichter spielt bei der Lokomotion eine wichtige Rolle (SEYDEL 1909, p. 472). Der weit ausgestreckte Fuß, der an der Spitze mit einem Trichter versehen ist, heftet sich nämlich mit diesem an die Unterlage fest und durch Kontraktion der Fußmuskulatur wird der Körper nachgezogen. Diese Funktion scheint der Trichter bei *Modiolarca trapezina* verloren zu haben, worauf die Verlagerung nach hinten hindeutet. Vielmehr wird hier der Trichter dazu dienen, mit dem ausgeschiedenen verkittenden Sekret den Byssusfaden an die Unterlage festzuheften (vgl. LANG 1900, p. 176). An der Spitze des Fußes wird der Trichter in seiner Wirkung physiologisch unterstützt durch eine besonders reichliche Anhäufung von Mucindrüsen.

Von den gewöhnlichen Beziehungen, die zwischen der Ausbildung des Fußes und derjenigen des Byssusapparates bestehen, macht *Modiolarca trapezina* eine Ausnahme. Bei den meisten Byssiferen verliert der Fuß infolge der hohen Entwicklung des Byssusapparates seine Bedeutung als Lokomotionsorgan, und die flache Sohle verschwindet. Der fingerförmige Fuß dient dann zum Anheften des Byssusfadens. Trotz des hochstehenden Byssusapparates ist bei *Modiolarca trapezina* eine flache Kriechsohle vorhanden wie bei den Nuculiden und Pectunculiden (vgl. PELSENER, 1903 p. 44). Neben der festsitzenden Lebensweise muß also *Modiolarca trapezina* den Fuß zeitweilig zur Kriechbewegung benutzen.

Die Vorwärtsbewegung geht aber nicht in der Weise vonstatten wie GOULD (1852, p. 461) es beschreibt. Danach soll die Muschel sich mit Hilfe von Fuß und Byssusfaden fortbewegen und nach der endgültigen Festheftung sollen auch die Fäden noch elastisch sein. Zwar habe ich selbst darüber keine Beobachtungen machen können, da mir konserviertes Material zur Verfügung stand, aber nach allen aus der neueren Literatur bekannten Tatsachen dient der Byssusfaden nie als Mittel zur Fortbewegung. Auch findet keine Ortsbewegung durch Verkürzung oder Verlängerung der Fäden statt (vgl. SEYDEL 1909, p. 495). Die Vorwärtsbewegung besorgt allein der Fuß. Die Fußspitze wird soweit als möglich ausgestreckt und dann wohl wie ein Saugnapf verwendet. Durch Zusammenziehen der Fußmuskulatur ziehen sich die Tiere auf dem Grund fort.

4. Verdauungssystem.

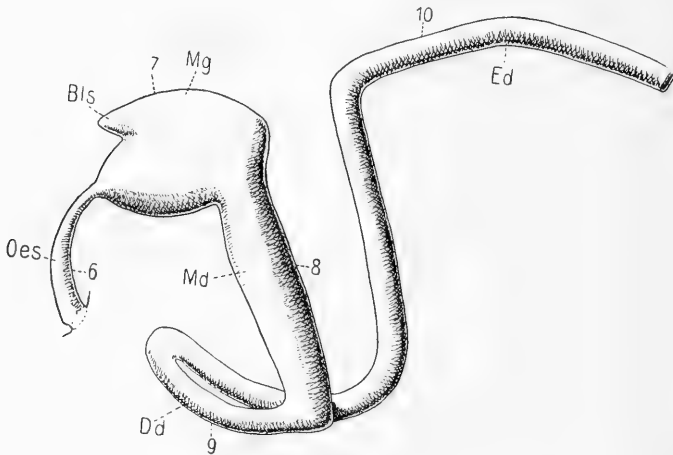
Der Mund liegt unmittelbar hinter dem Adduktor anterior (vgl. Textfig. 2 und 5) und wird jederseits von zwei Mundlappen flankiert. Der Ösophagus (*Oes*) verläuft parallel der vorderen Rückenlinie und mündet in die vordere ventrale Ecke des Magens (*Mg*). Der sackförmig erweiterte Magen ist dorsoventral abgeplattet, und seine Längsachse ist etwas nach vorn geneigt. Dorsal von der Eintrittsstelle des Ösophagus in den Magen befindet sich ein kleiner Blindsack (*Bls*). Am hinteren ventralen Ende geht der Magen in den Magendarm über, der etwas schräg nach hinten ventralwärts gerichtet ist. Der Magendarm (*Md*) besteht wie bei vielen anderen Muscheln, aus zwei nicht vollständig von einander getrennten Teilen, der Magenrinne und der Kristallstielrinne. Die Magenrinne setzt sich in den Dünndarm (*Dd*) fort. Dieser wendet sich nach vorn und beschreibt in einer Frontalebene verlaufend eine Schleife nach rechts. Nachdem der Dünndarm das untere Ende des Magendarms auf der rechten Seite passiert hat, biegt er nach oben um und verläuft in einiger Entfernung vom Magendarm diesem parallel dorsalwärts. Hat der Darm median die Hälfte der dorsalen Magenwandung erreicht, so wendet er sich analwärts. Der Enddarm (*Ed*) tritt in den Herzventrikel ein, den er in seiner ganzen Länge durchbohrt. Er rückt immer näher an den dorsalen Mantelrand heran. Kurz hinter dem Adduktor mündet der Enddarm in die Suprabranchialkammer (Textfig. 2 *Sbrk*).

Bei einer 20 mm langen Muschel beträgt die Länge des Ösophagus 3 mm, des Magens 2,5 mm, des Magendarms 12 mm und des Enddarms 9,5 mm.

Die Mundlappen sind stark reduziert (vgl. auch PELSENER 1903, p. 44). Die geringe Größe der Mundlappen ist wohl wie bei *Phaseolicama magellanica* (vgl. IGEL 1908, p. 17) auf die starke Entwicklung der Kiemen, durch die sie zum größten Teile ersetzt werden, zurückzuführen. Das äußere Mundlappenpaar (Textfig. 1 *Mdlpäu*) ist lateral am Mantel und das innere Mundlappenpaar (Textfig. 2 *Mdlpi*) am Körper befestigt. Eine gemeinschaftliche Achse besitzen die beiden Mundlappenpaare nicht. Nach vorn gehen die äußeren Mundlappen, wie bei den meisten Muscheln, in die Oberlippe und die inneren in die Unterlippe über. Die äußeren Mundlappen sind etwas länger und haben eine größere Flächenausdehnung als die inneren. Das Epithel der Mundlappen verhält sich ganz typisch, wie es IGEL (1908, p. 17) bei der Verwandten

Phaseolicama magellanica beschrieben hat. Auch die Innenflächen zeigen die bekannte Riefung.

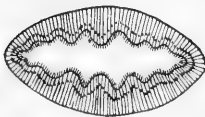
Der Ösophagus (Textfig. 5 *Oes*) zieht von der Mundöffnung dorsalwärts. Das Lumen des Schlundrohres ist bei seinem Beginn weit und besonders in lateraler Richtung breit ausgezogen. Nach der Mündung des Ösophagus in den Magen verengert sich sein Lumen allmählich, indem es gerade in der Breite an Ausdehnung



Textfig. 5. Verdauungskanal von der linken Seite aus gesehen. Rekonstruktion nach Messungen an einer Transversalschnittserie. Vergr. 10 : 1. *Bls* Blindsack des Magens; *Dd* Dünndarm; *Ed* Enddarm; *Md* Magendarm; *Mg* Magen; *Oes* Ösophagus. Die Zahlen 6, 7, 8, 9, 10 geben die Stellen an, denen die Querschnitte der Textfig. 6, 7, 8, 9, 10 entstammen.

verliert. Die Verengung an der Mündung erfolgt aber nicht in dem Maße wie bei *Phaseolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 8), wo die Mündung so eng ist, daß nur die kleinsten Nahrungsteilchen

passieren können. Das den Ösophagus auskleidende Epithel ist in zahlreiche Längsfalten gelegt (vgl. Textfig. 6), die zur Mitte hin an Höhe zunehmen. Die Zahl der Längsfalten variiert bei den einzelnen Tieren sehr und ist zum Munde hin größer als an der Mündung in den Magen. Das Schlundepithel wird von einem dünnen Cuticularsaum abgeschlossen und ist mit Cilien dicht besetzt. Ein dünner Muskelring umgibt rings das Schlundrohr.



Textfig. 6. Querschnitt durch den Ösophagus, der die Längsrinnen und Längswülste erkennen läßt. Vergr. 50 : 1.

Der Magen (Textfig. 5 *Mg*) hat seinen größten Umfang in seinem vorderen Teile hinter den Lebermündungen. Das Epithel

des Magens (Textfig. 7) ist abgesehen von einigen Wülsten und Falten ziemlich gleichmäßig. Im allgemeinen ist das Epithel der dorsalen Magenwand höher als das der ventralen. Zahlreiche, dünne und lange Falten, die sich mehrmals verzweigen können, treten an der ventralen Magenfläche kurz hinter der Mündung des Ösophagus auf. Weiter verläuft auf der ventralen Magenwand median eine konstante Leiste von vorn nach hinten, die in dem einen Epithelwulst des Magendarms mit der schwach entwickelten

Drüsenpartie ihre Fortsetzung findet. Das Magenepithel trägt überall Cilien. Bisweilen sind diese an einigen Stellen von dem Ausscheidungsprodukt der hochprismatischen Zellen verdeckt.

Diese homogene Schicht, die Fläche tricuspidе (Textfig. 7 *Fltr*) der älteren Autoren, färbt sich

in Hämatoxylin nur wenig. Sie erstreckt sich auch in den dorsalen Blindsack und in die Lebermündungen hinein. Im hinteren Teile des Magens wird der hochprismatische Epithelstreifen, der die Fläche tricuspidе ausscheidet, lateralwärts verlagert und geht ventral in den Epithelwulst des Magendarms über, der in der Hauptsache für die Sezernierung des Kristallstiels in Betracht kommt.

Der Blindsack (Textfig. 5 *Bls*) liegt dem vorderen Teil des Magens dorsal auf und zeigt mit der Spitze nach vorn. Der Blindsack ist verhältnismäßig breit und in dorsoventraler Richtung stark abgeplattet. Das ihn auskleidende Epithel ist hochprismatisch und erreicht die größte Höhe an der Ecke, wo der Blindsack in den Magen übergeht. An derselben Stelle findet sich nach IGEL ein ähnlicher Blindsack bei *Phaseolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 19, Fig. 9 *dc*).

An der ventralen, hinteren Ecke geht der Magen in den Magendarm über, der aus zwei miteinander kommunizierenden Teilen, der Dünndarmhalbrinne (Textfig. 8 *Ddh*) und der Kristallstiel-

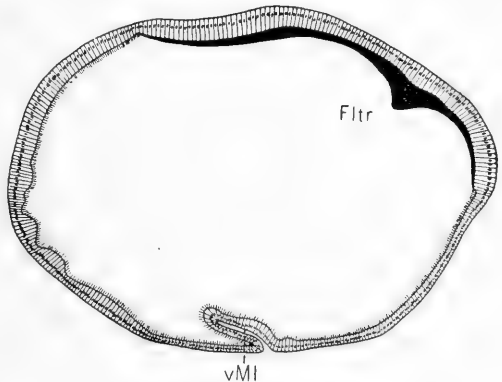
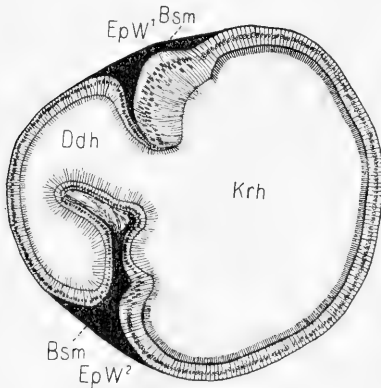


Fig. 7. Querschnitt durch den Magen. Vergr. 29:1. *Fltr* Fläche tricuspidе; *vMI* ventrale Magenleiste.

halbrinne (*Krh*), besteht. In ihrem histologischen Aufbau ist das Epithel der beiden Halbrinnen sehr verschieden voneinander. Die Kristallstielhalbrinne liegt zur rechten Seite und ist bei erwachsenen Exemplaren bedeutend umfangreicher als die Dünndarmhalbrinne. Bei einem kleinen jüngeren Tiere waren beide Rinnen gleich groß. Der enge Kanal ist der eigentliche Darm, in dem man gewöhnlich



Textfig. 8. Querschnitt durch den Magendarm 51:1. *Bsm* Basalmembran; *Ddh* Dünndarmhalbrinne des Magendarmes; *EpW¹* Epithelwulst mit der stark ausgebildeten, den Kristallstiel secernierenden Drüsenpartie; *EpW²* Epithelwulst mit der undeutlich ausgebildeten Drüsenpartie; *Krh* Kristallstielhalbrinne des Magendarmes.

Epithelwulst (*Epw¹*) ist die sezernierende Partie sehr stark ausgebildet. Ihre Zellelemente sind sehr feine, zarte Gebilde und außerordentlich hoch und schmal mit proximal gelegnem Kern. Eine zarte Cuticula mit äußerst feinen Cilien bildet den Abschluß. Auf dem anderen Wulst (*Epw²*) ist die Drüsenpartie nur schwach entwickelt und nicht immer deutlich zu erkennen.

Wahrscheinlich entspricht der ventrale Blindsack von *Phaseolicama magellanica* (vgl. IGEL 1908, p. 19) der Kristallstielrinne von *Modiolarca trapezina*, die beide das gleiche Borstenepithel (vgl. IGEL 1908, Fig. 8 *vc*) aufweisen. Auch glaube ich nach Durchsicht einiger Schnittserien von *Phaseolicama magellanica*, die mir in liebenswürdiger Weise von Herrn Prof. STEPELL zur Verfügung gestellt wurden, die von IGEL (1908, p. 20) erwähnten hohen Prismenzellen des ventralen Coecums als die den Kristallstiel ausscheidende Drüsenpartie ansprechen zu dürfen. Dann wäre also der ventrale Blindsack von *Phaseolicama magellanica* der

Nahrungsreste antrifft. Der weitere Kanal ist mit Stücken einer gallertartigen Masse, Teilen des Kristallstiels, erfüllt. Einen vollständig erhaltenen, konzentrisch geschichteten Kristallstiel habe ich nirgends angetroffen.

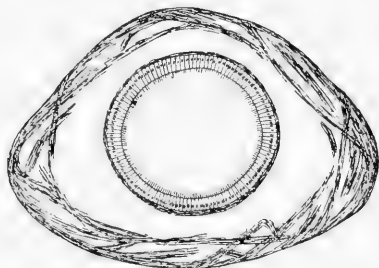
Das Zylinderepithel der Kristallstielhalbrinne hat einen sehr breiten Cuticularsaum mit straffen, dicht stehenden Cilien. Die der Kristallstielhalbrinne zugewandte Seite der Epithelwulste wird von den den Kristallstiel ausscheidenden Drüsenpartien eingenommen, die auffällig ungleich entwickelt sind. Auf dem einen

Kristallstielrinne des Magendarms von *Modiolarca trapezina* homolog, und somit besäße die zuerst genannte Muschel einen höher differenzierten Magen als letztere, weil der Kristallstielsack vollständig vom Dünndarm getrennt ist.

Das Epithel der Dünndarmhalbrinne ist etwas niedriger als das Borstenepithel der Kristallstielhalbrinne und mit dünner Cuticula und feinen Wimpern versehen. Der Epithelwulst mit der schwach entwickelten Drüsenpartie stellt die Fortsetzung der ventralen Epithelfalte des Magens dar und springt sehr weit in das Lumen des Magendarms vor. Der Epithelbelag dieser Falte ist sehr niedrig, aber mit sehr langen und dünnen Cilien bekleidet, die erst allmählich in den niedrigen Ciliensaum der Dünndarmhalbrinne übergehen. Die unter dem gesamten Darmepithel gelegene Basalmembran ist in den Epithelwülsten besonders stark ausgebildet.



Textfig. 9. Querschnitt durch den Dünndarm mit dem dorsalen Längswulst. Vergr. 51:1.



Textfig. 10. Querschnitt durch den Enddarm und den ihn umgebenden Ventrikel kurz vor der Einmündung der Vorhöfe in denselben. Vergr. 51:1.

Am ventralen Ende des Magendarms nimmt das Lumen der Kristallstielhalbrinne rasch ab und verschwindet. Die Dünndarmhalbrinne geht seitlich in den Dünndarm über. Die weit vorspringende Epithelfalte des Magendarms setzt sich in dem Dünndarm (Textfig. 9) als Längswulst fort, wo sie ihre Gestalt vielfach wechselnd an der dorsalen Seite verläuft. Sobald der Darm sich ventralwärts wendet, verstreicht der Wulst allmählich. Der Dünndarm beschreibt, der ventralen Muskulatur dicht anliegend, einen Bogen nach rechts und vorn.

Der auf dem größten Teile vom Ventrikel umgebene Enddarm (Textfig. 10) bildet ein vollständig kreisrundes Rohr. Das Ende ist in viele dünne und lange Falten gelegt und verengert sich ein wenig. Der Enddarm ist mit Kotmasse prall gefüllt, die mittels einer Papille in die Suprabranchialkammer entleert wird.

Die Leber besteht aus zwei symmetrischen Hälften, die jederseits durch eine große Öffnung in den Magen münden. Muskelfasern durchziehen die Zwischenräume der Leberschläuche in transversaler Richtung von der linken zur rechten Körperseite. Durch die beiden Lebermündungen unterscheidet sich *Modiolarca trapezina* wie *Phaseolicama magellanica* (vgl. IGEL 1908, p. 22) von den Mytiliden, wo 11—13 Mündungen vorhanden sind (vgl. PELSENER 1903, p. 45).

An den Mündungen geht das niedrige Magenepithel ohne jede Grenze in das der Magenleberkanäle über, die auch bewimpert sind. In etwas weiterem Abstände von den Mündungen sondert sich das Epithel der Magenleberkanäle in zwei voneinander verschiedene Elemente, die auf die dorsale und ventrale Fläche des Kanals getrennt verteilt sind (LIST 1902, p. 284). Die obere Hälfte ist von niedrigen, breiten Zylinderzellen mit großen Kernen und feinen dichtstehenden Cilien eingenommen. Das Epithel der unteren Hälfte ist dem niedrigen Magenepithel vollständig gleich. Es besteht aus schmalen, hohen Zellen mit weiter voneinander getrennt stehenden Cilien.

Die kleinen Lebergänge, die die eigentlichen sezernierenden Leberteile darstellen, weisen histologisch dieselbe Zusammensetzung auf wie bei den Nuculiden (vgl. STEPELL 1898, p. 388). Große, breite Zellen, die Körnerzellen FRENZELS, wölben sich in das Lumen des Schlauches vor. Sie sind mehr oder minder stark mit Körnern, den Granula FRENZELS, oder mit Vakuolen gefüllt. Neben diesen Drüsenzellen kommen kleinere Zellen vor, die nicht bis an das Lumen des Leberkanals heranreichen. STEPELL (1898, p. 338) und LIST (1902, p. 384) halten sie für Jugendstadien der Körnerzellen.

5. Zirkulationssystem.

Das Herz besteht aus dem Ventrikel mit seinen beiden Vorhöfen. Der Perikardialraum ist mäßig groß. Vorn wird er begrenzt von den Gonaden, nach hinten von den Nieren, denen er auch ventral aufliegt. Lateral berührt die Wand des Perikards das Körperepithel und dorsal die Rückenhaut. Vorn dorsal reicht ein Zipfel des Perikardialraumes über die Umbiegestelle des Enddarms hinaus, nach hinten nicht ganz bis an den *Adductor posterior*. Den größten Umfang hat der Perikardialraum kurz vor den Nieren.

Der langgestreckte Ventrikel, der auf seiner ganzen Länge vom Enddarm durchbohrt wird, durchquert median den dorsalen Teil des Perikardialraumes. Der schlauchförmige Ventrikel besteht aus Muskelfasern, die nach allen Richtungen ineinander geflochten verlaufen (vgl. Textfig. 10). Auf Querschnitten erscheint er als ein kreisrundes Rohr, das in seinem vorderen Teile, wo die Vorhöfe einmünden, lateral ausgebuchtet ist. Hier ist der Muskelring am stärksten ausgebildet und stellt den hauptsächlich wirksamen Teil des Herzens dar. Nach hinten zu wird der Muskelring sehr dünnwandig.

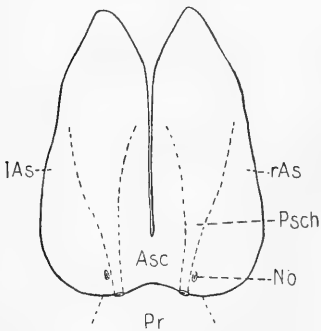
Nach vorn verjüngt sich der Ventrikel ziemlich plötzlich zur Aorta anterior, die dorsal vom Darm verläuft und noch eine kurze Strecke vom Perikard umgeben wird. Gleich im Anfange der Aorta befindet sich eine Klappe, die bei der Diastole des Herzens das Zurückfließen des Blutes verhindert. Die Aorta anterior verläuft direkt unter dem das Ligament bildenden Epithel nach vorn über den Magen hinweg und gibt auf diesem Wege mehrere kleine Äste an die Eingeweide ab. Ein bedeutender Ast biegt vorn um den Magen ventralwärts nach hinten zum Magendarm. Der Hauptast verläuft ventral am Ösophagus bis zur Mundöffnung. Hier gehen die beiden Mantelrandarterien ab und kleine Seitenzweige zum Adductor anterior. Die eigentliche Aorta wendet sich dann nach vorn und dringt am Pedalganglion entlangziehend als *Arteria pedis* in den Fuß ein.

Nach hinten geht der Ventrikel in die Aorta posterior über, die außerhalb des Perikardialraumes beginnt und ventral vom Enddarm verläuft. Nach ihrem Austritt aus dem Perikardialraum ist die Aorta posterior bedeutend dünner als die Aorta anterior. Sie erweitert sich dann und erreicht beinahe das Lumen des Enddarmes. Aus dieser Erweiterung geht ein Ast ab, der zwischen dem Adduktor und der Niere dorsal verläuft und sich nach vorn wendet. Nach der Erweiterung teilt sich die Aorta posterior in zwei Äste, die ventral vom Enddarm hinziehen und dem Adductor posterior dorsal aufliegen. Die beiden Äste ziehen in den ventralen Mantelraum hinab und treten als hintere Mantelrandarterie mit den vorderen in Kommunikation.

An der Aorta posterior findet sich derselbe Klappenmechanismus wie bei *Chama pellucida* (GRIESER 1912, p. 45). Von dem engen Teil der Aorta setzt sich die ventrale Wand als dünner Lappen in den weitulmigen Teil fort.

Die symmetrischen Vorhöfe füllen ausgedehnt den ganzen ventralen Teil des Perikardialraumes aus. Die Mündung in den Ventrikel liegt an der ventralen lateralen Ecke, wo die Muskulatur am stärksten entwickelt ist. Dadurch, daß der Spalt tief in das Lumen des Ventrikels hineingebuchtet ist, wird eine Klappenwirkung erzielt. Lateral verwachsen die Vorhöfe mit der Körperwand, an der auch die Kiemenachse mit der Kiemenvene befestigt ist.

Perikardialdrüsen kommen an zwei Stellen vor. Zunächst findet sich auf dem Vorhofepithel ein unregelmäßiger Überzug von verhältnismäßig großen Zellen mit dunkelgefärbtem Kern und konkretamentartigen Einlagerungen. Weiter stülpen sich zwei Drüsenschläuche aus dem vorderen dorsalen Zipfel des Perikards in den Mantel vor, wo sie sich in kleine Blindsäckchen verzweigen. Die distal abgerundeten Zellen mit den erwähnten Einschlüssen lassen darauf schließen, daß wir es mit Perikardialdrüsen im GROBBEN'schen Sinne zu tun haben. Auf der Muskulatur des Ventrikels sind solche Bildungen nicht nachzuweisen.



Textfig. 11. Schema der Niere von oben betrachtet. Vergr. 10:1. *lAs* linker Außensack der Niere; *rAs* rechter Außensack; *Asc* Kommunikation des rechten und linken Außensackes; *Psch* Perikardialschenkel oder Wimpertrichter; *Nö* äußere Nierenöffnung (Nephroprokt); *Pr* Perikardialraum.

6. Exkretionssystem.

Die beiden symmetrischen Nieren (Textfig. 11) haben eine langgezogene Gestalt und sind beträchtlich nach vorn geneigt. Sie beginnen hinter den Gonaden und enden dorsal über dem

Adductor posterior. Ventral und lateral liegen sie dem Körperepithel und den Retractores pedis posteriores an. Der größte Teil der Nieren liegt bei *Modiolarca trapezina* dorsal von den Fußretractoren. Bei der von ODHNER 1912, p. 336 beschriebenen Niere einer *Modiolarca*-Art liegen die Hauptteile derselben zwischen den Rückziehmuskeln des Fußes. Diese Muskeln ziehen bei *Phaseolicama magellanica* (vgl. IGEL 1908, p. 28) zwischen den Nieren hindurch und schneiden in sie eine tiefe Furche ein, die nach hinten zu einer Spaltung der Niere in zwei ungleiche Teile führt. In der

vorderen Hälfte, wo den Nieren dorsal der Perikardialraum aufliegt, sind sie stark dorso-ventral abgeplattet. Hinter dem Perikardialraum füllen sie den ganzen Körperraum aus. Die hinteren Zipfel der Nieren liegen zu beiden Seiten des Enddarmes und werden dorsal vom Adductor posterior und außen von den Retractores pedis posteriores eingeschlossen.

Da die Niere von *Modiolarca trapezina* von PELSENER (1903, p. 45) und noch genauer die einer *Modiolarca*-Art von ODHNER (1912, p. 336, Fig. 24) zutreffend beschrieben worden ist, so kann ich mich auf das Wesentlichste beschränken. Jede Niere besteht aus zwei Teilen, dem median gelegenen Wimpertrichter, auch Perikardialschenkel genannt, und dem eigentlichen Nierensack, der wegen seiner lateralen Lage auch als Außensack bezeichnet wird. Der Perikardialschenkel steht ventral kurz vor der vorderen Spitze des Nephridiums durch das Nephrostom mit dem Perikardialraum in Verbindung. Der Wimpertrichter stellt in seinem vorderen Teil einen engen röhrenförmigen Gang dar, der sich nach hinten trichterartig erweitert und in den Außensack übergeht. Der erweiterte Teil des Perikardialschenkels liegt der ventralen Wand des Außensackes dicht an, während der vordere engere Teil sich der Mediane und der dorsalen Wand nähert.

Die Außensäcke sind sehr umfangreich und berühren sich in der Mitte. In ihrem vorderen Viertel stehen sie über den Wimpertrichter hinweg in offener Kommunikation (vgl. PELSENER 1903, p. 45, Fig. 103). Durch diese Eigentümlichkeit und durch die ganze Form und Lage schließt sich *Modiolarca trapezina* eng an *Dreisensia polymorpha* an (ODHNER 1912, p. 336). Die Verbindung der beiden Außensäcke findet sich bei vielen Lamellibranchiern, dagegen ist sie bei der Verwandten *Phaseolicama magellanica* nicht vorhanden (vgl. IGEL 1908, p. 29). Auch die Nieren von *Chama pellucida* stehen in Kommunikation (GRIESER 1912, p. 47). Ein Querschnittsbild, das durch den Anfangsteil der Niere von *Modiolarca trapezina* gemacht worden ist, stimmt genau mit dem von *Chama pellucida* überein (vgl. GRIESER 1912, Fig. 9). Hier wie dort sind auch die Wandungen des Außensackes vielfach gefaltet. Die Falten sind Einbiegungen der Wände und treten im ganzen Außensack und im hinteren Teil des Wimpertrichters sehr zahlreich auf. Die Faltenbildung bezweckt die Vergrößerung der exkretorischen Fläche der Nieren. Oft verwachsen die Falten, die von den verschiedenen Seiten in das Lumen der Niere hineinragen, und bilden so kleine und größere Coeca. Das Nephroprokt-

die Öffnung des Außensackes in die Mantelhöhle, liegt nahe der vorderen Spitze dort, wo die Nephridien den tiefsten Punkt erreichen. Die spaltförmige Öffnung ist mit Wimperepithel bekleidet, das an Höhe das Körperepithel bei weitem übertrifft.

Das Epithel des Perikardialschenkels ist in seinem vorderen engeren Teil niedrig und mit straffen und auffällig langen Cilien besetzt. Die kubischen Zellen des Wimpertrichters sind nach Hämatoxylinfärbung dunkler tingiert als der Zellenbelag des Außensackes, die sich kaum färben. Die Cilien sind so lang, daß sich die Spitzen in der Mitte des Lumens berühren. Entsprechend ihrer Schlagrichtung zeigen die Wimpern mit ihrem distalen Ende nach hinten. An der Stelle, wo sich der Perikardialschenkel nach hinten zu erweitert — ein beträchtliches Stück hinter der Kommunikation —, bekommt er als Auskleidung das exkretorische Epithel des Außensacks, das anfangs auch mit Cilien versehen ist.

Das einschichtige Epithel des Außensacks wird gebildet aus großen, zum distalen Ende blasenförmig abgerundeten Zellen. Dieselben weisen helle Vakuolen auf und führen Konkremente.

7. Respirationssystem.

Modiolarca trapezina besitzt einen umfangreichen Kiemenapparat, der für das Tier von hoher Bedeutung ist. In den Kiemen wird nämlich die junge Brut in gleicher Weise wie bei *Phaseolicama magellanica* eine Zeitlang beherbergt und macht dort einen Teil ihrer Entwicklung durch. Wie bei den meisten Lamellibranchiern sind zwei äußere und zwei innere Kiemen vorhanden, von denen die äußeren den inneren an Größe nachstehen. Vorn reichen die inneren Kiemen bis auf den Adduktor anterior hinab. Ihr freier Rand verläuft dem ventralen Schalenrande parallel. Die äußeren Kiemen beginnen in der Höhe des Wirbels und ihr unteres Ende zieht zum ventralen Schalenrande schief nach hinten, so daß im hinteren Teil der Infrabranchiakammer die beiden Kiemen einer Seite der jederseitigen Kiemenpaare gleich tief nach unten reichen.

Die absteigenden Äste der inneren und äußeren Kiemen nehmen ihren Ursprung an der Kiemenachse, die sich ziemlich geradlinig von vorn nach hinten erstreckt, ungefähr parallel dem Schalenrande. In dem größten Teile ihrer Längserstreckung ist die Kiemenachse seitlich am Körper befestigt. Im vorderen Teile ist sie auf ein Minimum reduziert, so daß die Kiemenblätter fast unmittelbar am Körper sitzen. Weiter nach hinten konvergieren

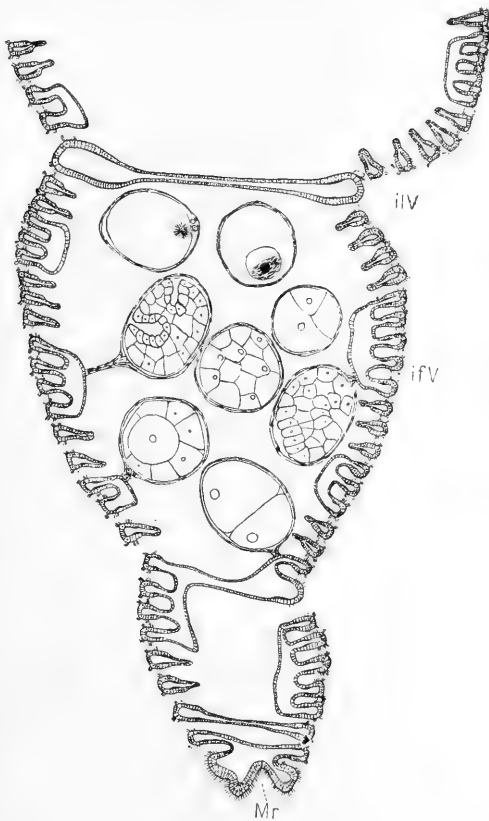
die beiden Kiemenachsen zur Medianebene hin. Erst hinter der Stelle, wo sie vom Viszeralganglion den Nervus branchialis aufgenommen haben, lösen sich die nunmehr umfangreicheren Kiemenachsen vom Körper los und sind frei im Mantelraum ausgespannt. Die vereinigten aufsteigenden Äste und die freien Kiemenachsen verwachsen mit dem Mantelrand unterhalb der Analöffnung. Auf diese Weise wird vom Mantelraum die Analkammer oder die Suprbranchialkammer abgetrennt (vgl. Textfig. 2 *Sbrk*). Die aufsteigenden Äste der äußeren Kiemen sind überall mit dem Körper verbunden.

Die inneren Kiemen übertreffen die äußeren wohl um ein Drittel an Umfang. Dieser Unterschied in der Größe ist nicht allein, wie es bei *Phaseolicama magellanica* nach IGELS Ansicht (1908, p. 30) der Fall sein soll, von ihrer Bestimmung zur Aufnahme der Geschlechtsprodukte abhängig. Denn bei *Modiolarca trapezina* werden nicht nur die inneren, wie bei *Phaseolicama magellanica*, sondern auch die äußeren Kiemen für die Brutpflege in Anspruch genommen. Der Hauptgrund für die ungleiche Ausbildung der Kiemen gerade im vorderen Teile des Körpers wird in der bedeutend späteren Ausbildung der äußeren Kiemen im Embryonalstadium, worauf ich weiter unten noch näher eingehen werde, zu suchen sein. Vielleicht ist dies so zu erklären, daß, wenn die innere Kieme angelegt wird, die vordere Hälfte der Schale bereits von der Eingeweidemasse ganz gefüllt ist, so daß für die äußere Kieme kein Raum zur Entfaltung übrig bleibt. In der hinteren Hälfte der Schale dagegen, wo Platz genug vorhanden ist, sind die inneren und äußeren Kiemen gleich umfangreich.

Nach dem Kiemenbau gehört *Modiolarca trapezina* zu den Eulamellibranchiern (PELSENEER 1903, p. 45). Die einzelnen Filamente sind in regelmäßigen Abständen durch interfilamentäre Verbindungen (Textfig. 12 *iv*) senkrecht miteinander verwachsen, so daß diese mit den Filamenten ein Gitterwerk mit rechteckigen Maschen bilden. Die Größe eines solchen Rechtecks beträgt im Mittel $0,3 \cdot 0,1$ mm, und zwar werden die längeren Seiten von den Filamenten gebildet.

Die interlamellären Verbindungen (Textfig. 12 *iv*) bestehen aus hohlen Platten. Jedes 15.—20. Filament (Grenzfilament, Rice) weist eine solche Verbindung auf. Sie teilen den Interlamellarraum in Fächer, die auch äußerlich deutlich sichtbar sind. Die nicht miteinander verbundenen Filamentschenkel wölben sich nach außen vor, und so erscheinen die Kiemenlamellen senkrecht zur

Längsachse des Körper gefalten. Diese Vorwölbung tritt am meisten bei weiblichen Tieren hervor, wo die Fächer mit Embryonen gefüllt sind. Die interlamellären Brücken sind bisweilen durchbrochen. Im dorsalen Teile sind sie lang ausgezogen und im ventralen Teile sind die verbundenen Filamentschenkel einander genähert und gehen an der Umbiegestelle ineinander über. Die

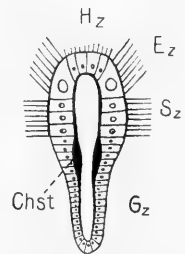


Textfig. 12. Teil einer Kieme senkrecht zu den Filamenten geschnitten mit Embryonen in den ersten Entwicklungsstadien. Vergr. 51:1. *ifV* interfilamentäre Verbindungen; *ilV* interlamelläre Verbindungen; *Mr* Marginalrinne.

oberen Teile der auf- und absteigenden Lamelle sind nicht durch interlamelläre Brücken verbunden. In der Nähe des freien Randes sind die interlamellären Verbindungen in fast jedem Filament vorhanden. Die filamentären als auch die interlamellären Verbindungen enthalten Blutbahnen und besitzen ein niedriges Epithel. Am unteren freien Rande beschreiben die Filamente der inneren und äußeren Kieme eine Einbuchtung, die Marginalrinne (Textfig. 12*Mr*). Längs dieser Wimperrinne wird die Nahrung von dem Flimmerepithel der Kiemen zum Munde weitergeführt (vgl. STENTA 1903, p. 5).

Der Aufbau jedes einzelnen Filaments stimmt im großen und ganzen mit dem von *Phascolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 32) überein. Jedes Filament stellt eine durch Stützsubstanz eingefasste Blutbahn dar und ist mit verschiedenartigem Epithel, das stellenweise Flimmern trägt, überzogen. Die chitinöse Stützsubstanzlamelle ist lateral verdickt und schließt auf der äußeren Seite des

Kiemenblattes das Filamentgefäß ab. Auf einem Querschnitt (Textfig. 13) ist das verschiedenartige Epithel leicht zu erkennen. Das Epithel der nach innen gekehrten Seite des Filaments besteht aus niedrigen Grundzellen (*Gz*) mit dünner Cuticula. Zu ihnen sind auch die Zellen, die den verdickten Teil der chitinösen Stützsubstanz (*Chst*) abcheiden, zu rechnen. Auf diese folgen zwei oder drei große, breite Seitenzellen (*Sz*) mit dichter Cuticula und feinen, dichtsitzenden und verhältnismäßig langen Wimpern. Diese sogenannten Lateralcilien sind nach ENGELMANN (1880) in schräg parallel verlaufenden Reihen angeordnet. Sie dienen wohl nicht lediglich zur gegenseitigen Befestigung der Filamente (vgl. STEPELL 1899 a, p. 139), sondern hauptsächlich wird durch ihre Wirksamkeit das Atemwasser in den interlamellären Raum hineingetrieben (vgl. WALLENGREN 1905, p. 49). In ausgestrecktem Zustande greifen sie in die Lateralcilien des Nachbarfilaments hinein und können so die interfilamentären Spalten beinahe absperren. Schaltzellen sind nicht vorhanden. Die äußere Ecke wird von einer großen Zelle von fast dreieckiger Gestalt eingenommen. Diese Eckzelle (*Ez*) wird nach außen von einer ansehnlichen Cuticula abgeschlossen. Darauf steht ein Büschel langer, dichtstehender Cilien, die an ihren vorderen Enden oft verklebt sind. Sie stellen den Filtrierapparat der Kiemen dar und verhindern das Eindringen der mit dem Wasser aufgenommenen festen Partikelchen durch die interlamellären Öffnungen. Den Abschluß des Epithelkranzes bilden nach der äußeren Seite hin schmale Höhenzellen (*Hz*). Die dünne Cuticula trägt feine kleine Wimperhaare.

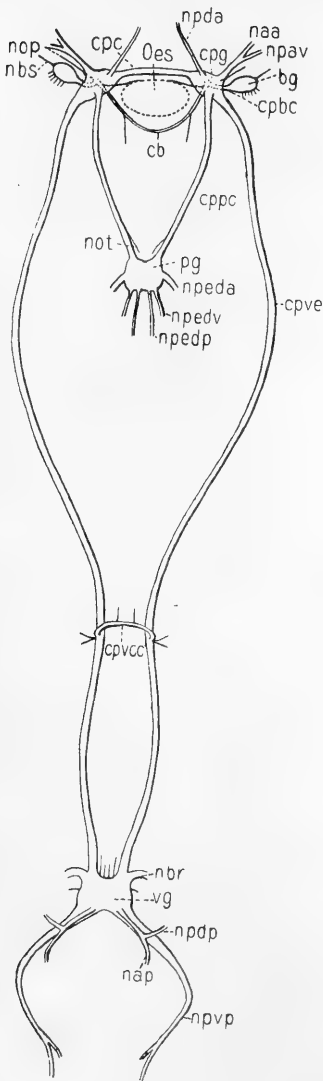


Textfig. 13. Querschnitt durch ein Kiemenfilament. *Chst* chitinöse Stützsubstanz; *Ez* Eckzelle; *Gz* Grundzellen; *Hz* Höhenzellen; *Sz* Seitenzellen.

Nervensystem (Fig. 14).

Modiolarca trapezina besitzt außer den bis jetzt als typisch geltenden Nervenzentren Cerebral-, Pleural-, Pedal- und Viszeralganglion auch ein gut ausgebildetes, getrennt liegendes Buccalganglion. Die beiden Cerebralganglien liegen nahe hinter dem Adductor anterior zu beiden Seiten der erweiterten Mundöffnung. Sie sind weit voneinander getrennt (vgl. PELSENER 1903, p. 45) und durch eine 2—2,5 mm lange Kommissur über dem Ösophagus miteinander

verbunden. Cerebral- und Pleuralganglion sind beinahe vollständig zu einem Nervenknotten verschmolzen und von einer gemeinsamen Ganglienzellmasse umlagert. Auf Transversal- und Frontalschnitten deutet die in der Mitte gelegene seichte Einschnürung der Nerven-



fasermasse und die längliche Form auf eine Zusammensetzung aus Cerebral- und Pleuralganglion hin. PELSENER (1903, p. 45) hat dasselbe konstatiert. Aus jedem Cerebro-Pleuralganglion (Textfig. 14 *cpg*) entspringen folgende Nerven:

1. Der Nervus pallialis anterior dorsalis (*npda*), der vorn dorsal in der Nähe des Ursprunges der Cerebralkommissur abgeht. Er wendet sich dem dorsalen Mantelrand zu, nachdem ein kleiner Nerv zur Anheftungsstelle des Adductor anterior abgezweigt ist.

Textfig. 14. Nervensystem (etwas schematisiert) 10:1. *bg* Buccalganglien; *cb* Buccalgangliencommissur; *cpbc* Cerebropleurobuccalconnectiv; *cpc* Cerebropleuralcommissur; *cpg* Cerebropleuralganglion; *cppc* Cerebropleuralconnectiv; *cpvc* Cerebropleuroviszeralconnectiv; *cpvcc* Commissur zwischen den Cerebropleuroviszeralconnectiven. *naa* Nervus adductor anterior; *nap* Nervus adductor posterior; *nbr* Nervus branchialis; *nbs* Nervus buccalis superior; *nop* Nervus opticus; *not* Nervus otocysticus; *npav* Nervus pallialis anterior ventralis; *npda* Nervus pallialis anterior dorsalis anterior; *npdp* Nervus pallialis dorsalis posterior; *npeda* Nervus pedalis anterior; *npdp* Nervus pedalis posterior; *npdv* Nervus pedalis ventralis; *npvp* Nervus pallialis ventralis posterior; *Oes* Ösophagus; *pg* Pedalganglien; *vg* Viszeralganglion.

2. An der vorderen lateralen Ecke zweigt ein sehr starker Nerv, der Nervus pallialis anterior ventralis (*npav*) ab, der auf seinem Verlauf einen Ast zum Adductor anterior abgibt. Es ist dies der Nervus adductor anterior (*naa*). Der Hauptnerv verläuft in

einem Bogen nach vorn, biegt dann nach hinten ventralwärts zu der Stelle, wo der Mantel am Körper befestigt ist. Immer tiefer senkt er sich in den Mantel hinab zur Basis des Mantelrandes (Textfig. 3 *np*). Hier nimmt er seinen gewöhnlichen Verlauf, der in der Höhe der Abzweigungsstelle der Mantelrandinnenfalte liegt. Auf dem Wege zu dieser Stelle gibt er eine Reihe von Seitenästen ab. Er nimmt seinen Weg an der Pallialaorta entlang und geht nach hinten in den Nervus pallialis posterior über.

3. Das kurze Cerebropleurobuccalkonnektiv (*cpbc*). Es entspringt auf der ventralen Seite des Cerebropleuralganglions etwas nach vorn und lateral. Nach kurzem Verlauf geht es in das Buccalganglion über.

4. Gemeinsam mit dem Cerebropleurobuccalkonnektiv geht aus dem Schlundganglion ein ziemlich starker Nerv hervor, der unter dem Ösophagus verläuft und auf der Gegenseite in das Cerebropleuralganglion einmündet. Der gemeinsame Nerv wird von Nervenfasern gebildet, die beiden Teilen des Cerebropleuralganglions entstammen. Nahe ihrem Ursprunge gibt die subösophageale Kommissur jederseits einen Nerv ab, der an der Dorsal-seite des Ösophagus verläuft. Die Kommissur zieht in tiefem Bogen unter dem Ösophagus her. Auf ihrem Wege gibt sie mehrere Nervchen ab, die sich auf der Ventralseite des Ösophagus verzweigen. Jederseits begleitet lateral ein bedeutenderer Nerv das Schlundrohr in der Richtung zum Magen.

5. Das Cerebropleuroviszeralkonnektiv (*cpvc*) geht nach hinten an der lateralen Ecke aus dem Teile des Ganglions hervor, der dem Pleuralganglion entspricht. Der sehr bedeutende Nervenstrang nimmt zur Mitte hin ein wenig an Dicke ab. Zunächst verläuft er an der Außenseite des Rückziehmuskels in einer Rinne, zieht dann durch die Leberschläuche hin nahe am Magen vorbei. Auf seinem weiteren Verlaufe gelangt das Cerebropleuroviszeralkonnektiv zwischen die Geschlechtsschläuche. Die beiden symmetrisch verlaufenden Nervenstränge konvergieren immer mehr zur Mediane. An der Stelle, wo sie sich am nächsten kommen, kurz vor den Geschlechtsöffnungen, nehmen sie wieder an Dicke zu und werden durch eine Querkommissur miteinander verbunden.

Die Querkommissur (*cpvcc*) entspringt auf der dorsalen Seite des Cerebroviszeralkonnektivs und führt in einem kurzen Bogen zu dem der Gegenseite. An der Ursprungsstelle gehen zwei feine Nerven ab, von denen der vordere zur Geschlechtsöffnung und der hintere zur Niere — scheinbar zur äußeren Nierenöffnung —

verläuft. Von der Querkommissur selbst gehen zwei feine Nervenfasern zu den Geschlechtsschläuchen ab.

Aus den Geschlechtsschläuchen treten die Konnektive in die Niere ein und verlaufen dort ein wenig divergierend ventral von Renoperikardialtrichter. Bald nähern sie sich wieder und schwellen etwas an, um kurz vor dem Adductor posterior in das Viszeralganglion überzugehen.

6. Der Nervus opticus (*no ϕ*). Er entspringt dorsal vom Cerebropleuralganglion an der lateralen Ecke und führt zu der Stelle, wo noch bei einigen Lamellibranchiern das larvale Auge sitzt.

7. Das Cerebropleuropedalkonnektiv (*c ϕ ϕ c*) entsteht medial aus der hinteren Fläche des Cerebropleuralganglions. An dem Zustandekommen des Konnektivs sind Cerebral- und Pleuralteil deutlich in gleichem Maße beteiligt. Es durchbohrt den Rückziehmuskel des Fußes und zieht dicht unter dem ventralen Körperepithel hin. Das Cerebropleuropedalkonnektiv ist sehr stark abgeplattet, so daß die Breite die Höhe mehrmals übertrifft. Die flache Seite ist dem Epithel zugekehrt. Zum Fuße hin rücken die beiden Nervenstränge immer näher zusammen und vereinigen sich bald zu dem Pedalganglion.

8. Kurz vor dem Übergang in das Pedalganglion geben die Konnektive auf der dorsalen Seite einen feinen Nerven zur Otocyste ab, den Nervus otocysticus (*not*).

Das Buccalganglion (*b c g*) ist vollkommen vom Cerebropleuralganglion getrennt und liegt ventral und lateral von demselben dem Körperepithel dicht an. Der starke Nervus pallialis anterior ventralis geht dicht am Buccalganglion vorbei. Die Form desselben ist länglich oval. Durch ein kurzes Konnektiv steht es mit dem Cerebropleuralganglion in Verbindung. Lateral gibt das Buccalganglion viele Nervenfasern an das Epithel der Unterlippe und des inneren Mundlappens ab. Weiter nach vorn geht ein stärkerer Nerv, der Nervus buccalis superior (*nbs*), vom Buccalganglion aus, der wahrscheinlich den äußeren Mundlappen innerviert. Wegen seiner Feinheit ließ er sich aber nicht sicher verfolgen.

Das Pedalganglion (*ϕ g*) liegt 2,5—3 mm vom Schlundganglion entfernt ungefähr in gleicher Frontalebene mit demselben. Es ist gelegen an der vorderen Übergangsstelle des Fußes in den Körper zwischen den vorderen Retraktoren. Die beiden Ganglien sind innig mit einander verschmolzen. In der Mediane verläuft eine Furche, die auf eine Vereinigung aus zwei Ganglien hinweist.

Jede Hälfte des Pedalganglions nimmt von vorn das Cerebropleuropedalkonnektiv in sich auf und gibt außerdem drei Hauptnervenstränge an die Muskulatur des Fußes ab.

1. Der bedeutendste Nerv, der Nervus pedalis anterior (*npeda*), entspringt auf der lateralen Fläche und biegt ventralwärts in den vorderen Teil des Fußes hinab, wo er sich in mehrere Äste spaltet. Er innerviert hauptsächlich die vordere Fußspitze.

2. An der hinteren Seite des Pedalganglions geht ein starker Nerv, der Nervus pedalis ventralis (*npedv*) ventralwärts. Sein Innervationsgebiet stellt die Muskulatur der Byssusrinne und der zugehörige Drüsenkomplex dar.

3. Der dritte Nerv, der Nervus pedalis posterior (*npedp*), geht ebenfalls von der hinteren Kante des Pedalganglions aus und wendet sich analwärts. Er verläuft unter der Darmschlinge und besorgt die Innervierung der Muskulatur, die der Byssushöhle angehört.

Die Viszeralganglien (*vg*) sind wie die Pedalganglien nahe aneinander gefügt und liegen in der Medianebene des Körpers kurz vor dem Adductor posterior 10 mm vom Cerebropleuralganglion entfernt. Auch ist es durch die in lateraler Richtung gestreckte Form als aus ursprünglich zwei getrennten Zentren bestehend gekennzeichnet.

Vom Viszeralganglion nehmen außer den Cerebropleuroviszeral-konnektiv jederseits folgende Nerven ihren Ursprung:

1. Der Nervus branchialis (*nbr*). Dieser Nerv entspringt auf der vorderen Ecke, beschreibt einen kleinen Bogen nach vorn und biegt dann ventralwärts in die Ctenidienachse ein. Dort zieht er an der medialen Seite dicht unter dem Epithelbelag hin. Hier bildet er das langgestreckte Osphradialganglion und verzweigt sich dann in den Kiemen.

2. Auf der lateralen Seite unmittelbar hinter dem Nervus branchialis geht noch ein unbedeutender Nerv ab. Er zieht parallel dem Cerebropleuroviszeral-konnektiv nach vorn dicht unter dem ventralen Körperepithel hin.

3. Der Nervus pallialis ventralis posterior (*npvp*). Dieser Nerv entsteht als posteriore Verlängerung beiderseits aus dem Viszeralganglion. Die beiden Nerven verlaufen gegeneinander divergierend unter dem Adductor posterior her in dem dorsalen, verdickten Teil des aufsteigenden Astes der äußeren Kiemen. Nach hinten nähern sie sich wieder einander, begeben sich dann in den Mantel und schließlich in den ventralen Mantelrand. In

diesem verlaufen sie nach vorn und vereinigen sich mit den Nervus pallialis ventralis anterior zu einem großen geschlossenen Ringnerven. Hinter dem Adduktor gibt der Nervus pallialis ventralis posterior einen Seitenast ab, der den Retractor pedis an seiner Anheftungsstelle und die Muskulatur des Enddarmes mit Nervenfasern versorgt.

4. Zugleich mit dem Nervus pallialis ventralis posterior entspringt ein Nerv, der ein gutes Stück dicht über ihm hinzieht. Vor dem Schließmuskel teilt er sich in zwei gleich starke Nerven, von denen der eine in den Adductor posterior eintritt und sich daselbst verzweigt. Es ist dies der Nervus adductoris posterior (*nap*). Der andere Ast stellt den Nervus pallialis dorsalis posterior (*npdp*) dar. Derselbe zieht an der inneren Seite des Adductor posterior dorsalwärts zum dorsalen Mantelrand.

5. Zwischen den beiden Cerebropleuroviszeralkonnektiven gehen vom Viszeralganglion zwei Paar feine Nerven aus. Das äußere Paar dringt in den Retractor pedis posterior ein und das andere verschwindet in der Richtung der Nieren.

An dem Nervensystem von *Modiolarca trapezina* beanspruchen das Buccalganglion mit der subösophagealen Kommissur und die Querkommissur zwischen den beiden Cerebropleuroviszeralkonnektiven ein besonderes Interesse. Nachdem das Buccalganglion bei mehreren Lamellibranchiern, die im zoologischen Institut der hiesigen Universität daraufhin untersucht worden sind (vgl. auch STEMPELL 1912), aufgefunden worden ist, war es mit ziemlicher Bestimmtheit zu erwarten, daß auch bei *Modiolarca trapezina* ein Buccalganglion vorhanden sei. Es ist auffallenderweise nicht wie bei der Verwandten *Phaseolicama magellanica* dem Schlundganglion direkt angelagert, sondern wie bei den übrigen Muscheln durch ein verhältnismäßig langes Konnektiv mit demselben verbunden. Eigentümlich ist das Verhalten der supösophagealen Kommissur, die der Buccalganglienkommissur der übrigen Lamellibranchier, bei denen ein Buccalganglion nachzuweisen ist, homolog ist. Daß sie in engem Zusammenhang mit dem Buccalganglion steht, geht aus ihrem gemeinsamen Ursprung mit dem Cerebropleurobuccalkonnektiv aus dem Cerebralganglion hervor. *Modiolarca trapezina* nimmt in der Ausbildung des Buccalnervensystems nach meiner Ansicht eine Mittelstellung ein zwischen *Phaseolicama magellanica* und *Mytilus chorus* einerseits und *Phaseolicama* und *Chama pellucida* andererseits.

Eine weitere Eigentümlichkeit des Nervensystems von *Modiolarca trapezina* ist die Querkommissur zwischen den Cerebropleuroviszeralkonnektiven. Sie weist die gleiche Ausbildung auf wie bei *Chama pellucida*, und somit gilt auch für sie das von *Chama pellucida* Gesagte (GRIESER 1912, p. 59 und 60, und STEPELL 1912, p. 6 und 7 und p. 10 und 11). Nur führt der eine von den lateralen Nerven zur äußeren Nierenöffnung und nicht wie bei *Chama pellucida* (GRIESER 1912, p. 56) zum Renoperikardialtrichter. Dieser wird vom Konnektiv selbst, das direkt ventral von ihm hinzieht, innerviert. Höchstwahrscheinlich ist dieser Nerv in gleicher oder ähnlicher Ausbildung auch noch bei vielen anderen Lamellibranchiern vorhanden, aber wegen seiner geringen Größe noch nicht aufgefunden worden. *Modiolarca trapezina* ist insofern ein günstiges Objekt für den Nachweis dieser Querkommissur, da sich die Cerebropleuroviszeralkonnektive an der Abgangsstelle des Nerven einander stark nähern.

9. Sinnesorgane.

Otocysten. Sie stellen kleine, ovale und vollkommen geschlossene Bläschen dar, die der dorsalen Seite der Fußzentren lateral umgelagert sind (PELSENEER, p. 45, Fig. 112 *ot*). Meistens sind die Otocysten durch Bindegewebe vom Pedalganglion getrennt oder auch nach vorn an das Cerebropleuropedalkonnektiv gerückt. Die Otocysten zeigen also bei *Modiolarca trapezina* eine variable Lage (vgl. IGEL 1908, p. 38 und GRIESER 1912, p. 63). Bei den Mytiliden liegt die Otocyste stets zwischen Cerebropedal- und Cerebroviszeralkonnektiv, aber immer näher dem letzteren (LIST 1912, p. 222). Außerdem weicht *Modiolarca trapezina* von den Mytiliden in bezug auf die Otocyste in folgender Hinsicht ab (vgl. auch PELSENEER 1903, p. 45). Die Otocyste steht nicht durch einen Ausführungsgang mit der Außenwelt in Verbindung, sondern sie ist vollständig geschlossen. Infolgedessen schließt sie auch nur einen einzigen Otolithen ein. Auch *Dreissenscia polymorpha* zeigt dasselbe Verhalten (PELSENEER 1903, p. 45). Der Otolith färbt sich in Hämatoxylin sehr intensiv und ist kugelförmig. Da sein Durchmesser 12—15 μ beträgt, ist er immer nur auf einem Schnitt zu sehen. Scheinbar ist der Otolith so hart, daß er vom Mikrotommesser nicht zerschnitten werden kann.

Das Epithel der Otocyste ist einschichtig und aus niedrigen Zellen zusammengesetzt. In einem Bläschen waren auch die Sinneshaare noch ziemlich gut erhalten. Es ließ sich feststellen, daß jede Zelle einen Büschel von kurzen Haaren trägt.

Bei den Embryonen tritt die Otocyste sehr früh in die Erscheinung. Sie liegt dorsal im Fuß und ist sehr klein, aber trotzdem verhältnismäßig gut aufzufinden, da der dunkeltingierte Otolith sehr in die Augen fällt. Er hat dort erst einen Durchmesser von 4—5 μ . Der Otolith nimmt also noch bedeutend an Masse zu und muß deshalb ein Absonderungsprodukt des Otocystenepithels sein.

Osphradium. Das Osphradium ist bei *Modiolarca trapezina* deutlich ausgebildet, wenn es auch im Vergleich zu den Mytiliden (LIST 1902, p. 232) etwas reduziert erscheint. Es ist ventral vom Viszeralganglion an der Innenseite des Kiementrägers gelegen, dort, wo der Nervus branchialis in sie eintritt. Dieser Nerv ist auf der medianen Seite sehr reich an großen Ganglienzellen, von denen Nervenfibrillen an das Epithel herangehen und als feine Sinneshaare nach außen hindurchtreten. Die Zellen des Osphradiums sind höher als die Körperzellen und von einem breiten Cuticularsaum, der doppelt konturiert erscheint, abgeschlossen.

Von einem rudimentären Auge, das bei den Mytiliden ganz vorn an der Basis des inneren Kiementrägers vorhanden ist und zwar auf dessen Außenseite, ist bei *Modiolarca* nichts zu finden (vgl. auch PELSENER 1899, p. 101). Nach den Angaben von PELSENER sollen auch im Larvenstadium keine Augen vorhanden sein. Nun ist aber bei der erwachsenen Muschel ein Nervus opticus vorhanden, der zu der Stelle verläuft, an der bei anderen Muscheln das larvale Auge seinen Platz hat. Auch habe ich die in den Kiemen befindlichen Embryonen untersucht und kein Auge gefunden. Es ist aber wahrscheinlich, daß bei der Entwicklungsstufe, die die Embryonen in den Kiemen des Muttertieres erreichen — die äußeren Kiemen sind kaum angelegt — von einem Auge noch nichts zu sehen ist. Auch PELSENER hat Embryonen in späteren Entwicklungsstadien nicht untersucht. Das Vorhandensein des Nervus opticus macht es jedenfalls wahrscheinlich, daß bei der weiteren Entwicklung ein larvales Auge auftritt, welches später wieder zurückgebildet wird.

Von einem abdominalen und pallialen Sinnesorgan ist an den in Betracht kommenden Stellen nichts zu bemerken.

10. Genitalsystem.

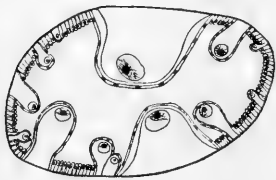
An letzter Stelle behandle ich das Genitalsystem, um im Anschlusse daran die damit im Zusammenhange stehende Brutpflege und Entwicklungsgeschichte kurz zu besprechen.

Modiolarca trapezina ist getrennt geschlechtlich. Schon äußerlich sind die beiden Geschlechter daran zu erkennen, daß die Schale der weiblichen Tiere stärker gewölbt ist als die der männlichen. STEMPELL (1899 b, p. 227) ist es aufgefallen, daß sich bei den Schalen kleine Verschiedenheiten bemerkbar machen, indem sie verschieden stark aufgeblasen sind. Die stärkere Wölbung der Schale bei den weiblichen Tieren ist veranlaßt durch die umfangreichen Gonaden, besonders aber durch die Ausdehnung der Kiemen, die mit Embryonen prall gefüllt sind.

Die Geschlechtsdrüsen sind paarig und sehr umfangreich. Sie machen nach GOULD (1852, p. 460) zwei Drittel der ganzen Eingeweidemasse aus. Ihre Lage ist bei männlichen und weiblichen Individuen dieselbe. Die Mündungen der Gonaden liegen bilateral am hinteren Ende des Drüsenkomplexes dort, wo sie mit den Nieren und dem Perikardialraum zusammenstoßen und dorsal von den vereinigten *Retractores pedis posteriores*. Die Mündungen selbst sind in den Kiemenraum vorgestülpt. Ihr Epithel ist mäßig hoch und mit langen starken Cilien, die nicht sehr dicht stehen, bekleidet. Das Wimperepithel erstreckt sich noch ein Stück in die Geschlechtsschläuche hinein und geht dann unvermittelt in das Keimepithel über. Das größte Lumen hat der Ausführungsgang kurz vor der Mündung. Diese Erweiterung bildet einen Ansammlungsraum für die reifen Geschlechtsprodukte. Von der Mündung aus erstrecken sich die Schläuche dorsalwärts nach vorn bis an den Magen, dessen hinteren Teil sie umlagern und den sie zuweilen dorsalwärts bei starker Entwicklung bis an den Blindsack überdecken. Ventral umgeben sie die Darmschlingen, jedoch reichen sie niemals bis an den Ösophagus heran. Der Fußmuskulatur und den Retraktoren liegen sie dicht auf. Bei starker Entwicklung der Gonaden tritt die Leber zurück. Muskelfasern durchziehen die Zwischenräume der Gonaden von der linken zur rechten Körperwand. Die männlichen Gonaden sind mit lockergefügtem, mehrschichtigem Epithel ausgekleidet, das aus kleinen runden Zellen besteht. Die Spermien setzen sich aus einem ovalen Kopfteil, der vorn spitz zuläuft und einem langen Schwanzfaden zusammen.

Bei den weiblichen Tieren sind die Geschlechtsschläuche noch stärker verzweigt und nehmen einen größeren Raum ein als

bei den männlichen Tieren. Die Ursache ist in der großen Menge der umfangreichen Eier, die in den Geschlechtsschläuchen produziert werden, zu suchen. Das Epithel der weiblichen Gonaden besteht aus einer Schicht von länglichen keulenförmigen Zellen, den Keimepithelzellen. Sie schließen einen verhältnismäßig großen Kern ein, der sich in Hämatoxylin kaum tingiert. Um so intensiver ist der in dem Kern gelegene Nucleolus gefärbt. Einige von diesen Zellen vergrößern sich auf Kosten der Nachbarzellen, die aus ihrer ursprünglichen Lage zur Seite geschoben werden. Die verdrängten Zellen wachsen um das sich entwickelnde Ei herum und umgeben es an der zum Innern des Schlauches sich vorwölbenden Fläche als Follikelepithel. Die Eier liegen mit der Breitseite der Basalmembran dicht an. Der Kern vergrößert sich bedeutend und füllt anfangs die ganze Zelle aus. Gewöhnlich ist ein Nucleolus im Kern vorhanden, doch können zwei oder mehrere kleine an seine Stelle treten. Das Nährmaterial stammt aus den angrenzenden Epithelzellen, aus denen keine Geschlechtsprodukte hervorgehen. Sie ergießen ihren feinkörnigen Inhalt in die Eizelle und spielen so eine bedeutende Rolle bei der Ernährung des Eies (vgl. STAUFFACHER 1894, p. 204). Der Dotter eines im Entstehen begriffenen Eies ist sehr feinkörnig und wird mit dem Zunehmen der Dottermasse immer grobkörniger. Beim fertigen abgelösten Ei besteht der Dotter aus kleinen Kugeln. Sobald das Ei mit ausreichendem Nähr-



Textfig. 15. Querschnitt durch einen Eischlauch. Vergr. 103:1.

material versorgt ist, löst es sich von der Basalmembran los. Die fertigen Eier sind allseitig von dem Follikelepithel umgeben. Der Durchmesser eines fertigen Eies beträgt im Mittel 0,2 mm. Auf einem Querschnitt (vgl. Textfig. 15) durch einen Eischlauch findet man Eier in allen Größen vor von den kleinsten, die man eben von den Epithelzellen

unterscheiden kann, bis zum fertigen Ei, das im Begriffe ist sich abzulösen.

Bei meinen Untersuchungen haben die Funde, daß sonst getrenntgeschlechtliche Arten wie *Mytilus* und *Anodonta* (vgl. LANG 1900, p. 368) gelegentlich hermaphroditisch sein können, in *Modiolarca trapezina* eine Bereicherung gefunden. Unter den 12 in Schnitte zerlegten Individuen fand ich eines mit zwitterigen Genitalschläuchen. In einer Drüse werden beide Geschlechtsstoffe, Samen und Eier, jedoch in getrennten Schläuchen, produziert,

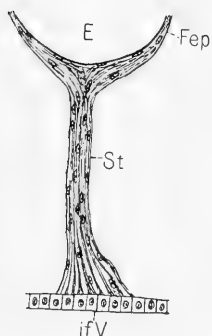
die sich in dem erweiterten Ansammlungsraum vereinigen. Der eierbildende Teil des zwitterigen Geschlechtsapparates ist bedeutend umfangreicher als der Spermatozoen erzeugende Teil. Der letztere erstreckt sich von der gemeinsamen Öffnung dorsalwärts und bedeckt dorsal die Eischläuche. Die reifen Eier sammeln sich vor dem Ausführungsgang in dem erweiterten Teil in großer Zahl an und werden von einer Menge ausgebildeter Samenfäden umschwärmt, so daß an dieser Stelle (wahrscheinlich) die Befruchtung erfolgt. Bei den vor der Geschlechtsöffnung lagernden Eiern ist aus dem Verhalten des Kernes zu erkennen, daß die Befruchtung stattgefunden hat. Es findet also bei dem ausnahmsweise zwitterigen Exemplar von *Modiolarca trapezina* Selbstbefruchtung statt. In dem hinteren Teil des erzeugenden Schlauches fand ich mehrere Eier in Teilung begriffen. Sie sind durch den Eintritt von Samenfäden aus den männlichen Follikeln befruchtet worden und durch die vor der Geschlechtsöffnung lagernden Eier am Austritt gehindert, machen sie in dem Schlauch ihre ersten Teilungsstadien durch. Bemerkenswert ist ferner die Tatsache, daß in den Kiemen des zwitterigen Individuums nur ganz vereinzelt Embryonen vorhanden sind, die sonst bei Weibchen dort in großer Menge der Ausbrütung harren.

11. Brutpflege.

Einen Teil ihrer Entwicklung machen die Embryonen in den Kiemen des Muttertieres durch. Die Brutpflege hängt wohl zusammen mit der erwähnten zirkumpolaren Verbreitung der Muschel in der Antarktis. Zum Schutze gegen die Temperatureinflüsse bleibt die junge Brut eine Zeitlang in den Kiemen des Weibchens. Nirgends sind, wie bekannt, die Formen mit Brutpflege so zahlreich wie in den arktischen Meeren (PELSENER 1903, p. 51). Mehrere Autoren (GOULD 1852, BOMARD 1898 und PELSENER 1899 und 1903) haben bereits darauf hingewiesen, daß *Modiolarca trapezina* Brutpflege ausübt. Auch bei *Phaseolicama magellanica* findet sich Brutpflege vor, allerdings mit dem Unterschiede, daß nur die inneren Kiemen als Brutraum benutzt werden (vgl. IGEL 1908, p. 24).

Durch die Genitalöffnung gelangen die reifen Eier mit dem Follikel epithel umgeben in den Interlamellarraum der inneren Kiemen und, wenn dieser gefüllt ist, in den der äußeren Kiemen. Dort werden die befruchteten Eier mit Hilfe eines Stieles an die

Kiemenfäden, und zwar meist an die interfilamentären, zuweilen auch an die interlamellären Verbindungen befestigt (vgl. Textfig. 12). An der Stelle, wo das Ei mit dem Epithel der Filamente oder deren Verbindungen in Berührung kommt, entsteht eine Verdickung des Follikelepithels, die fest mit dem Kiemenepithel verwächst. Diese Verdickung streckt sich in die Länge und so werden die jungen Embryonen mit dem vom Follikelepithel ausgeschiedenen Stiel im Kiementraum befestigt (vgl. Textfig. 16). Die Länge und Dicke des Stieles ist von der Lage des Embryos im Kiementraum und von der Entfernung desselben von der Anheftungsstelle abhängig.



Textfig. 16. Befestigung eines Embryos im Kiementraum stark vergrößert. Vergr. 525 : 1. *E* Embryo; *Fep* Follikelepithel; *St* Stiel; *ifV* interfilamentäre Verbindung.

Die Festheftung erfolgt zu dem Zwecke, daß die Embryonen von der Strömung des Atemwassers nicht fortgeschwemmt werden. Trotzdem werden manche Eier mit der Strömung fortgerissen, ehe sie sich anheften konnten. Die Zahl der in dem ganzen Kiemensapparat vorhandenen Embryonen geht bei ihren kleinen Dimensionen in die Tausende. Auf einem Transversalschnitt an der Stelle, wo der Kiemensapparat seinen größten Umfang hat, waren 450 Embryonen angeschnitten. Man trifft in den Kiemen eines weiblichen Tieres Embryonen in den verschiedensten Phasen der Entwicklung an. Sind die Embryonen bis zu einem bestimmten Stadium herangewachsen, so platzt die sie umgebende Hülle. Mit dem oberen ausführenden Wasserstrom werden die bereits mit einer dünnen Schale versehenen jungen Muscheln durch die Analöffnung hinaus-

befördert. Die Maße der größten Embryonen, die in den Kiemen zu finden sind, betragen in die Länge 0,5 mm, in die Höhe 0,3 mm, bei *Phaselicama magellamica* werden sie entsprechend 0,7 und 0,35 mm groß. Die verschiedenen Entwicklungsstadien sind nicht regellos durcheinander gelagert. Denn die Eiablage scheint zeitlich in gewissen Abständen zu erfolgen, da eine größere Anzahl von Embryonen auf gleicher Entwicklungsstufe steht.

12. Entwicklungsgeschichte.

Es würde zu weit führen, im Rahmen dieser Arbeit die Entwicklungsgeschichte von *Modiolarca trapezina* eingehend zu be-

handeln. Auch würde man bei dem konservierten Material auf große Schwierigkeiten stoßen, die aufeinander folgenden Stadien herauszufinden. Ich beabsichtige nur Andeutungen über einige markante Stadien der Entwicklung zu machen. Zur Untersuchung benutzte ich die Schnitte durch ganze weibliche Tiere. Außerdem präparierte ich Kiemen, die mit Embryonen gefüllt waren, heraus und zerlegte sie in 3—6 μ dicke Schnitte. Die Richtung, in der die einzelnen Embryonen zerschnitten wurden, war natürlich vom Zufall abhängig. Nur bei einem Teil fiel die Schnittrichtung in eine der drei Hauptebenen.

Die Befruchtung erfolgt normalerweise in dem Kiemenraum, wo man bisweilen Spermien antrifft. Darauf werden am animalen Pole zwei Richtungskörperchen gebildet (vgl. Textfig. 12). Das Stadium, das diesen Vorgang zeigt, habe ich nur zweimal angetroffen. Die Richtungskörperchenbildung und die ersten Furchungsstadien werden wohl sehr schnell durchlaufen. Nach dem Eireife-prozeß teilt sich die Eizelle in eine größere und kleinere Furchungszelle. Die weiteren Teilungen erfolgen in der Hauptsache nach dem Furchungsmodus, wie er von MEISENHEIMER (1901) bei *Dreissensia* genau beschrieben worden ist. Eine Furchungshöhle wird wegen des großen Reichtums an Dotter nicht gebildet. Aus demselben Grunde erscheint die Furchung als ein Umwachsungsprozeß, indem die große Zelle, nach MEISENHEIMER der „Somatoblast“, von den Mikromeren umlagert wird. PELSENER (1903, p. 46) beschreibt daher zutreffend die ersten Entwicklungsstadien in folgender Weise: „Les stades de première segmentation montrent que les micromères se multiplient beaucoup plus rapidement que les cellules de l'endoderme (Fig. 113, III, IV) et qu'il y a certainement de gastrula par epibolie.“

Durch Einstülpung des Ektoderms erfolgt die Anlage des Mitteldarmes. Sie stellt zunächst eine leichte Einbuchtung dar, die sich immer tiefer in das Innere erstreckt und nach der Mündung hin wieder schließt. Eine zweite Einstülpung des Ektoderms stellt die Schalendrüse dar, die schon in frühen Stadien als seichte Grube zu erkennen ist. Nachdem auch sie gleichzeitig mit dem Mitteldarm sich vertieft hat, breitet sie sich unter Verflachung aus und scheidet entsprechend ihrer Funktion ein kleines Schalenhäutchen ab.

Als Folge des Lebens im Kiemenraum und der umgebenden Hülle kann man bei *Modiolarca trapezina* von einer eigentlichen Trochophoralarve, die bei den freischwimmenden Larvenformen auftritt, nicht sprechen. Sie ist noch mehr reduziert wie bei *Nucula*

delphinodonta, wo sich die jungen Muscheln in einem Brutsack entwickeln, und wie bei *Cyclas cornea*, wo die Embryonen in Brutkapseln der Kiemen heranwachsen. Das Lokomotionsorgan in Gestalt des Velums, der charakteristischste Bestandteil der Larve ist wegen der Brutpflege vollständig fortgefallen. Mit der Rückbildung des Velums ist auch die Scheitelplatte reduziert. Auch die Wimperkränze fehlen, auf der Außenseite sind überhaupt keine Cilien festzustellen. Ein larvales Muskelsystem wird nicht ausgebildet.

Der Mitteldarm erweitert sich und differenziert sich zum Magen, an dem sich seitlich die beiden Lebersäckchen ausstülpfen. Ösophagus und Enddarm gehen aus sekundären EktodermEinstülpungen hervor. An der Ventralseite zwischen Mund und After wölbt sich als Ektodermwulst die Anlage des Fußes vor. Durch eine vordere Furche wird die Spitze des Fußes vom Körper abgegrenzt. Der Embryo hat inzwischen an Größe zugenommen und seine Gestalt hat sich verändert. Seitlich plattet er sich ab und nimmt in der Richtung von vorn nach hinten an Länge zu. Lateral entstehen die Mantelfalten, die sich mit der vergrößernden Schale nach unten verlängern. Am Fuß entstehen zwei Ektodermverdickungen, die zu Wülsten anschwellen und in den Fuß eindringen. Die Otolithenblase liegt seitlich vom Pedalganglion und geht aus einer Einsenkung des Ektoderms hervor. Ventralwärts stülpt sich die Byssusdrüse in den Fuß ein. Unter dem Mantel entsteht lateral am Körper eine Epithelverdickung als ursprüngliche Anlage der Kieme. In der Richtung von vorn nach hinten wird dieser Längswulst in dünne Papillen ausgezogen. Die inneren Kiemen werden also nach dem Papillenmodus gebildet. Von einer Anlage der äußeren Kiemen war bei den in den Kiemen befindlichen Embryonen noch nichts zu bemerken. Die Cerebralganglien, die bei den freischwimmenden Larven mit der Scheitelplatte ausgebildet werden, gehen einfach aus einer paarigen Ektodermverdickung über der Mundöffnung hervor. Beinahe gleichzeitig entstehen der vordere und hintere Schließmuskel, der erstere etwas früher als der letztere. Über den hinteren Teil des Körpers der jungen Muschel, der die Anlagen des Herzens, Perikards, des Viszeralganglions, der Niere und der Gonaden enthält, habe ich keine sicheren Feststellungen machen können.

Literaturverzeichnis.

1819. LAMARCK, Histoire naturelle des animaux sans vertèbres. Paris.
1836. Ders., Histoire naturelle des animaux sans vertèbres ed. 2. par Deshayes et Milne Edwards, V. 7. Paris.
1844. Revue Zoologique. Paris.
1847. GRAY, J., A list of the genera of recent Mollusca. Proc. Zool. Soc., XV. London.
1852. GOULD, A., Mollusca and Shells Exploring Expedition United-States mit Atlas. Philadelphia.
1853. PHILIPPI, R. A., Handbuch der Conchyliologie und Malacozologie. Halle.
1855. LEYDIG, Anatomie und Entwicklungsgeschichte von *Cyclas*. Müllers Archiv f. Anatomie.
1857. GRAY, M. E., Figures of molluscous animals. Vol. V. London.
1865. STEPHANOFF, Über die Geschlechtsorgane und die Entwicklung von *Cyclas*. Arch. f. Nat., Jahrg. 31, Bd. I.
1877. BONNET, R., Der Bau und die Cirkulationsverhältnisse der Acephalenkieme. Morphol. Jahrb., Bd. III, Heft 3.
1877. TULLBERG, Über den Byssus von *Mytilus edulis*. Nova Acta Reg. Soc. Sc. Upsala.
1879. CARRIÈRE, J., Die Drüsen im Fuße der Lamellibranchier, in: Arb. d. Zool. Inst. Würzburg, Bd. V.
1880. HATSCHKE, B., Über Entwicklungsgeschichte von *Teredo*. Arb. d. Zool. Inst. Wien, Bd. III.
1885. BARROIS, TH., Les glandes du pied et les pores aquifères chez les Lamellibranches. Thèses Fac. Sc. Paris.
1885. SMITH, Report on the Lamellibranch collected by H. M. S. Challenger, in: Rep. sc. Res. Challenger Zool., Vol. XIII.
1885. ZIEGLER, E., Die Entwicklung von *Cyclas cornea*, in: Zeitschr. f. wiss. Zool., Vol. XLI.
1887. FISCHER, Manuel de Conchyliologie. Paris.

1888. GROBBEN, Die Perikardialdrüse der Lamellibranchiaten, in: Arb. d. zool. Inst. Wien, Bd. VII.
1888. RAWITZ, B., Mantelrand der Acephalen, I. Teil, in: Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. XXII.
1889. MABILLE, J., et ROCHEBRUNE, Mollusques, in: Mission Scientifique du Cap Horn, Tome VI, Zool. Paris.
1890. PFEFFER, Die niedere Tierwelt des antarktischen Ufergebietes. in: Intern. Polarforsch. d. Deutsch. Exped. Hamburg.
1890. RANKIN, W., Über das Bojanusche Organ der Teichmuschel, in: Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. XXIV.
1891. PELSENEER, Contribution à l'étude des Lamellibranches, in: Arch. f. Biol., Vol. XI.
1892. THIELE, J., Zur Phylogenie des Byssusapparates der Lamellibranchier, in: Verh. d. Deutsch. Zool. Ges. 1892.
1893. KORSCHULT, E. und HEIDER, K., Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere. Spezieller Teil. Heft 3. Jena.
1893. STAUFFACHER, H., Eibildung und Furchung bei *Cyclas cornea*. in: Jen. Zeitschr. f. Naturw., Vol. XXVIII.
1894. TOURENG, Sur le système nerveux du *Dreissensia polymorpha*, in: C. R. Acad. Sc., Tome CXVIII. Paris.
1895. BABOR, J., Über das Zentralnervensystem von *Dreissensia polymorpha*, in: S.-B. d. böhm. Ges. f. Wiss., math.-nat. Kl., Vol. XLVIII.
1895. BERNARD, F., Sur le développement et la morphologie de la coquille des Lamellibranches, in: Bull. de la soc. geol. de France.
1895. BOUTAN, L., Recherches sur le byssus des Lamellibranches, in: Arch. Zool. expér., Vol. III.
1895. PELSENEER, P., L'hermaphroditisme chez les Mollusques, in: Arch. de biol., Vol. XIV.
1897. THIELE, J., Beiträge zur Kenntnis der Mollusken. Über Hautdrüsen und ihre Derivate, in: Zeitschr. f. wiss. Zool., Vol. 62.
1898. BERNARD, F., Sur la signification morphologique des dents de la charnière chez les Lamellibranches, in: C. R. Acad. Sc. Paris, Vol. CXXV.
1898. RICE, E., Die systematische Verwertbarkeit der Kiemen bei den Lamellibranchiaten, in: Jen. Zeitschr. f. Naturw., Vol. XXXI.
1898. STEMPELL, W., Beiträge zur Kenntnis der Nuculiden, in: Zool. Jahrb., Suppl. IV.
1899. PELSENEER, P., Les yeux céphaliques chez les Lamellibranches, in: Arch. d. Biol., Vol. XVI.

1899. STEMPELL, W., Zur Anatomie von *Solemya togata* Poli, in: Zool. Jahrb. Bd. XIII, Anat.
1899. Ders., Muscheln der Sammlung Plate, *ibid.*, Vol. XIII, Syst.
1900. LANG, A., Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der wirbellosen Tiere, 1. Lief.; Mollusca. Jena.
1900. STEMPELL, W., Über die Bildungsweise und das Wachstum der Muschel- und Schneckenschalen, in: Biol. Centralbl., Bd. XX.
1901. DREW, GILMAN, A., The life-history of *Nucula delphinodonta*, in: Quart. Journ. microsc. Sc., Vol. XLIV.
1901. MITRA, The crystalline style of Lamellibranchia, *ibid.* Vol. LXIV.
1901. MEISENHEIMER, J., Entwicklungsgeschichte von *Dreissensia polymorpha*, in: Zeitsch. f. wiss. Zool., Bd. LXIX.
1902. LIST, THEOD., Die Mytiliden des Golfs von Neapel, in: Fauna und Flora Neapel, Monogr. 27.
1902. REIS, O., Das Ligament der Bivalven, in: Jahresber. d. Ver. f. vaterl. Naturk. Württemberg, Jahrg. 58.
1903. LATTER, OSWALD, The nervous system of *Anodonta cygnea*, in: Nature, Vol. LXVIII.
1903. PELSENEER, P., Mollusques, in: Résult. Belgica Zool.
1903. STENTA, Zur Kenntnis der Strömungen im Mantelraum der Lamellibranchiaten, in: Arb. d. zool. Inst. Wien, Bd. XIV.
1904. BRUNE, The nervous system of the Pelecypoda, in: Proc. malacol. Soc. London, Vol. VI.
1905. WALLENGREN, Zur Biologie der Muscheln. I. Die Wasserströmungen, in: Acta Univ. Lund (N. F.) Aufl. 2, Bd. I, No. 2. II. Die Nahrungsaufnahme, *ibid.*, No. 3.
1906. DREW, GILMAN, A., The habits anatomy and embryology of the Giant Scallop, in: Univ. Maine Studies.
1907. IGEL, J., Über die Anatomie von *Phaseolicama magellanica*, Rousseau. Inaug.-Diss. Münster 1907; mit Tafeln, in: Zool. Jahrb., Vol. XXVI, Anat.
1907. PELSENEER, P., La concentration du système nerveux chez les Lamellibranches, in: Bull. Acad. Sc. Belg., Classe Sc.
1908. Ders., Les yeux branchiaux des Lamellibranches, *ibid.*
1909. SEYDEL, E., Untersuchungen über den Byssusapparat der Lamellibranchier, in: Zool. Jahrb., Bd. XXVII, Anat.
1911. PELSENEER, P., Les Lamellibranches de l'Expedition du Siboga; Partie anatomique, in: Siboga Expédition LIIIIa.
1911. STEMPELL, W., Leitfaden für das mikroskopisch-zool. Praktikum. Jena.

- 388 Bispinghoff, Über die Anatomie von *Modiolarca trapezina* L.
1911. WASSERLOOS, E., Entwicklung der Kiemen bei *Cyclas cornea* und anderen Acephalen des süßen Wassers, in: Zool. Jahrb., Bd. XXXI, Anat.
1912. GRIESER, E., Über die Anatomie von *Chama pellucida* Broderip. Inaug.-Diss. Münster 1912.
1912. ODHNER, NILS, Morphologische und phylogenetische Untersuchungen über die Nephridien der Lamellibranchier, in: Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. CI.
1912. STEMPELL, W., Über das sogenannte sympathische Nervensystem der Muscheln, in: Festschrift der medizinisch-naturwiss. Ges. zur 84. Vers. Deutsch. Naturf. und Ärzte in Münster in Westf. 1912.

Soeben erschien:

Chemie der Erde.

Beiträge zur chemischen Mineralogie,
Petrographie und Geologie.

Herausgegeben von

Dr. G. Linck,

o. ö. Professor der Mineralogie und Geologie an der Universität Jena.

Die chemischen Probleme der Mineralogie, Petrographie und Geologie haben in den letzten Jahren, seitdem diese Wissenszweige begonnen haben, in die Reihe der exakten Wissenschaften einzurücken, einen immer größeren Umfang und immer größere Bedeutung gewonnen. Die darauf bezüglichen Arbeiten sind jedoch außerordentlich zerstreut und zum Teil in von Mineralogen kaum gelesenen Zeitschriften aufgenommen worden. Dies hat seinen Grund darin, daß die bis jetzt bestehenden mineralogischen und geologischen Zeitschriften mit Material überhäuft sind; daher hat es der Unterzeichnete unternommen, eine neue Zeitschrift unter dem Titel „Chemie der Erde“ herauszugeben, damit die auf die besagten Gebiete bezüglichen Arbeiten gesammelt werden.

Außer der deutschen ist auch die französische und englische Sprache zugelassen, aber es sollen nur anderweitig noch nicht in diesen Sprachen veröffentlichte Originalarbeiten aufgenommen werden und Dissertationen nur dann, wenn sie wissenschaftlich Neues bieten und nicht zu breit geschrieben sind. Die Referate, für die die letzten Bogen des Schlußheftes eines jeden Bandes vorgesehen sind, werden nur die an den Herausgeber eingesandten selbständigen Werke, dagegen nicht die in anderen Zeitschriften veröffentlichten Arbeiten berücksichtigt.

Inhalt des ersten Heftes:

Über das Eozoon und die Ophikalzite. Von G. Linck. (Mit 3 Abbild.)

Über die Mischkristalle von Salmiak und Eisenchlorid. Von A. Ritzel. (Mit 6 Abbild.)

Photochemie der Erde. Von R. E. Liesegang.

Chemische und optische Untersuchungen an Hornblenden und Augiten aus dem Diorit-Gabbro-Massiv des oberen Veltlin. Von H. Kändler. (Mit 2 Abbild.)

Die „Chemie der Erde“ erscheint je nach Bedarf in zwanglosen Heften. Der Preis für den Band von etwa 40 Druckbogen (bzw. Ausgleich durch Tafeln) beträgt 20 Mark.

Manuskripte der Originalarbeiten und Referate (deutsch, französisch oder englisch) sind an den Redakteur Herrn Geh. Hofrat Prof. Dr. G. Linck, Mineralogisch-Geologisches Institut (Schillerstraße) erbeten. Das Honorar beträgt 40 Mark für den Druckbogen, zahlbar beim Abschluß des Bandes. (Dissertationen werden nicht honoriert!) Den Herren Verfassern werden 30 Sonderabzüge kostenfrei geliefert. Weitere Exemplare sind rechtzeitig (d. h. bei Rücksendung der Korrekturbogen) zu bestellen und werden, wie folgt, berechnet:

jedes Exemplar für den Druckbogen	10 Pf.	jede Doppeltafel mit nur einer	
Umschlag mit besonderem Titel	10 „	Grundplatte 7,5 Pf.
jede Tafel einfachen Formats mit		Tafeln mit mehreren Platten er-	
nur einer Grundplatte	. . . 5 „	höhen sich für jede Platte um	3 „

Soeben erschien:

Die steinzeitliche Muscheltechnik und ihre Beziehungen zur Gegenwart.

Ein Beitrag zur Geschichte der Arbeit und zur Physiologie der Geräte.

Von Dr. **Ludwig Pfeiffer**, Geh. Reg.-Rat in Weimar.

Mit 332 Abbildungen im Text. 1914. (VIII, 334 Seiten. 4^o) Preis: 15 Mark.

Inhalt: 1. Einleitung. — 2. Die Eigenschaften des Schnecken- und Muschel-Materials, sowie die Schleif- und Bohrtechnik. — 3. Das Tridacna-Material. — 4. Das Busycon-(Pyrula-, Tritonium-, Murex- und Mitra-)Material. Die Verwendung der Columella und des Gehäuses von großen Seeschnecken. — 5. Das Cassis- und Strombus-Material. Die Verwendung des Gehäuses zu Hohlgefäßen, der bunten Mundplatte zu Scheibchenperlen und zu Beiklingen. — 6. Das Trochus-Material. Die Verwendung der Gehäusewindungen zu Armringen. — 7. Das Material aus der Spondylusgruppe (Spondylus, Chama, Venus, Pecten, Pectunculus, Cardium, Mytilus, Pinna). — 8. Das Haliotis-, Patella-, Cymbium- und Nautilus-Material. — 9. Das Perlmuttermuschel- („Meleagrina, s. Avicula“) Material. — 10. Das Flußmuschel-Material (Unio und Margaritana). — 11. Das Cypraea-(Kauri-)Material. Die Verwendung zu Schmuck und Gold in der Südsee, Afrika, Europa. — 12. Das Nassa-Material (Diwarra, Tambu). Die Verwendung zu Geld und Schmuck in der Südsee. — 13. Das Ovula-Material für Kampfschmuckmotive, Penisstülpe u. dgl. m. — 14. Conus-Material. Die Verwendung der Wirbelböden zu Spiralschmuck und Scheibchenperlen. — 15. Das anderweitige Kleinschnecken-Material, dessen Aufreihung zu Schmuckketten. — 16. Das Material für Pele-Pele der Südsee und das Achatina-(Landschnecken-)Material von Afrika. Die Herstellung von Pele-Pele-Scheibchen und -Ketten. — 17. Das amerikanische Muschelwampun. — 18. Fossiles Muschel-Material. — 19. Anhang I. Die Verwendung von anderweitigem Material: Schildpatt, Bernstein, Gagat, Früchten u. dgl. m. — 20. Anhang II. Das Zahn-Material in Verbindung mit Muschel-Material. — 21. Geräte und Werkzeuge aus Muschel-Material. — 22. Haus-, Waffen-, Lippen- und Ohrenschmuck. — 23. Muschelgeld und Muschelschmuck. — 24. Muschel-Material und Metall in Konkurrenz in Indonesien. — 25. Muschel- und Stein-Material in Konkurrenz in Nord-Amerika. — 26. Muschel-Material von der Südsee in Konkurrenz mit Steinmaterial. — 27. Welche Tauschwerte hat es im vorgeschichtlichen Europa gegeben? — 28. Angezogene Literatur. — 29. Stichwörterverzeichnis.

Dieser Beitrag zur Geschichte der Arbeit ist die Ergänzung der 1912 in Weimar den Teilnehmern am 43. Anthropologen-Kongreß dargebotenen Festschrift: Die steinzeitliche Technik und ihre Beziehungen zur Gegenwart (s. unten!), enthaltend die Beschreibung der Stein-, Fell-, Fleisch-, Holz- und Knochentechnik. Der zweite Beitrag stellt die Muscheltechnik dar, wie sie sich als Mitträgerin der materiellen Kultur und in Konkurrenz mit der Steintechnik entwickelt hat, sowohl in Ozeanien, Amerika, Afrika als auch in Europa, hier allerdings verschiedene Jahrtausende früher. Der Schwerpunkt der vorgeführten Untersuchungen ist auf die Technologie gelegt.

Als Ausdruck für das in frühester Zeit eingetretene Emporsteigen von Kultur und Technik haben wir bis jetzt nur einen Maßstab: das Werkzeug und den Schmuck aus Stein und Knochen. Wir betrachten dieselben nicht als Leitfossil, sondern jedes Stück als ein Individuum, welches uns zusammen mit den Fundumständen etwas von seinem Besitzer erzählt.

Verfasser will noch nachzuweisen versuchen, daß auch in Europa das Muschelmaterial im Besitz des steinzeitlichen Menschen eine Rolle spielt, welche größer ist als bisher angenommen wird. Das beigebrachte Material genügt noch nicht, Kulturkreise und Kulturschichten abzugrenzen, wie das z. B. für die Feuersteinindustrie mittels der französischen Typologie gelungen ist. Ganz erhebliche Anfänge sind aber bereits von anderer Seite vorhanden.

Mit voller Absicht geht Verfasser nicht auf Mythologie, Philosophie, Religion und Sitten ein; das bleibt den Forschern überlassen, die Land und Leute aus eigener Anschauung schildern. Die Muscheltechnik schließt, ebenso wie früher die Stein- und Knochentechnik, ab mit dem Erscheinen der Bronze in Europa, mit dem Import europäischen Eisens nach Amerika, Ozeanien.

Von demselben Verfasser erschien früher:

Die steinzeitliche Technik und ihre Beziehungen zur Gegenwart.

Ein Beitrag zur Geschichte der Arbeit. (Festschrift zur 43. allgemeinen Versammlung der deutschen anthropologischen Gesellschaft. Weimar, 4.—8. Aug. 1912. Heft 1.) Mit 250 Originalabbildungen im Text. (340 Seiten. 4^o) 1912. Preis: 13 Mark.

Inhalt: 1. Zur Geschichte der Technik in der Steinzeit. — 2. Die physikalischen Unterlagen der Steintechnik. — 3. Von den Werkzeugen. — 4. Die steinzeitliche Knochenverarbeitung. — 5. Die steinzeitliche Holzverarbeitung. — 6. Das Zerlegen der Jagdtiere in der Steinzeit. — 7. Das Erlöschen der Steinzeittechnik

JENAISCHE ZEITSCHRIFT FÜR NATURWISSENSCHAFT

HERAUSGEGEBEN VON DER
MEDIZINISCH-NATURWISSENSCHAFTLICHEN GESELLSCHAFT
ZU JENA

DREIUNDFÜNFZIGSTER BAND

NEUE FOLGE, SECHSUNDVIERZIGSTER BAND

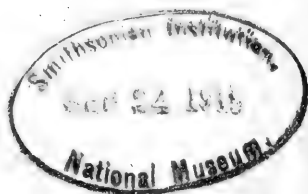
DRITTES HEFT

MIT TAFEL 6—8 UND 103 FIGUREN IM TEXT

Inhalt:

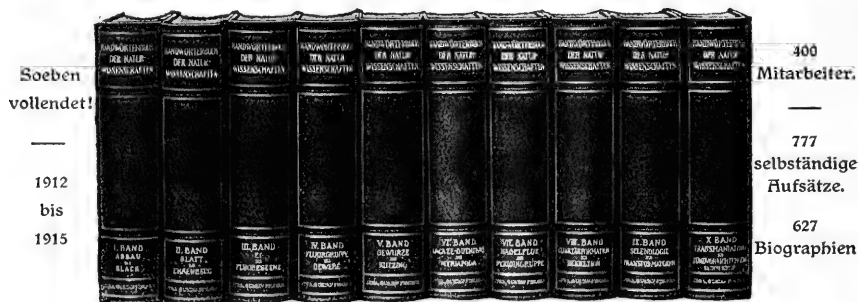
- FAHRENHOLZ, CURT, Über die Verbreitung von Zahnbildungen und Sinnesorganen im Vorderdarm der Selachier und ihre phylogenetische Beurteilung. Mit Tafel 6—7 und 7 Figuren im Text. (S. 389.)
- JACOBESHAGEN, EDUARD, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer. Mit 68 Figuren im Text. (S. 445.)
- MATTHES, E., Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Sirenen. Mit Tafel 8. (S. 557.)
- LUSTIG, WALTER, Die Retroversion und Retroflexion der Tibia bei den Europäer-Neugeborenen in ihren Beziehungen zu den prähistorischen Menschenrassen. Mit 28 Figuren im Text. (S. 581.)
- NOLL, ALFRED, Jahresbericht der Medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft zu Jena für das Jahr 1914.

PREIS: 16 MARK



JENA
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1915

Zusendungen an die Redaktion erbittet man durch die Verlagsbuchhandlung
Ausgegeben am 4. Juni 1915.



Handwörterbuch der Naturwissenschaften

Herausgegeben von

Prof. Dr. E. Korschelt-Marburg (Zoologie), Prof. Dr. G. Linck-Jena (Mineralogie und Geologie), Prof. Dr. F. Oltmanns-Freiburg (Botanik), Prof. Dr. K. Schaum-Leipzig (Chemie), Prof. Dr. H. Th. Simon-Göttingen (Physik), Prof. Dr. M. Verworn-Bonn (Physiologie) und Dr. E. Teichmann-Frankfurt a. M. (Hauptredaktion).

Zehn Bände.

Mit 8863 Abbildungen im Text, 12030 Seiten Text und 360 Seiten Sachregister.

Mit der soeben erfolgten Ausgabe des 10. Bandes bzw. der Schlußlieferung (79/80), einschließlich eines 360 Seiten (= 1080 Spalten) umfassenden Sachregister für Band 1—10, ist das Werk — unbeeinflusst durch den Krieg — nunmehr zum Abschluß gelangt.

Preis: 200 Mark, in Halbfranz gebunden 230 Mark.

... eine Kulturtat von höchster Bedeutung. (Techn. Monatshefte.)

... eine hervorragende Schöpfung deutschen Geistes und deutschen Gelehrtenfleißes ... (Rhein. Hochschulzeitung.)

... eine der großartigsten Unternehmungen auf dem Gebiete der Bibliographie ... (Wiener klin. Wochenschrift.)

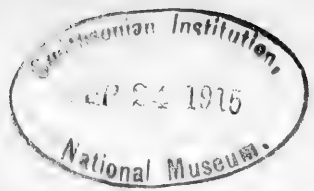
... ein Werk, das weit in alle Welt hinausgehen wird, um dort von deutschem Gelehrtenfleiß und deutscher Gründlichkeit Kunde zu en ... (Neue Freie Presse, Wien.)

... eine Universalität des naturwissenschaftlichen Wissens ... (Pharmazeut. Post.)

... eine Bibliothek im kleinen, die über alle Fragen des großen Gebietes der Naturwissenschaften Aufschluß erteilt ... (Zentralbl. f. Zoologie.)

... ein monumentales Werk, dem die Literatur anderer Völker ähnliches bisher nicht an die Seite zu stellen hat. (Mikrokosmos.)

... Es ist staunenerregend, was hier an naturwissenschaftlichem Wissen und Können zusammengetragen worden ist ... (Apotheker-Zeitung.)



Über die Verbreitung von Zahnbildungen und Sinnesorganen im Vorderdarm der Selachier und ihre phylogenetische Beurteilung.

Von

Curt Fahrenholz, cand. med.

(Aus dem anatomischen Institut der Universität Jena.)

Mit Tafel 6—7 und 7 Figuren im Text.

Unter dem Vorderdarm der Wirbeltiere wird diejenige Strecke des Darmrohres verstanden, welche vorn durch die Mundöffnung gegen die äußere Haut und hinten durch die Pylorusklappe gegen den übrigen Darm abgegrenzt ist.

Der Vorderdarm wird auch als Cephalogaster bezeichnet, um anzudeuten, daß er sich aus dem Teil des Darmrohres entwickelt hat, der ursprünglich dem Kopfteil des Tieres zugeteilt war. An diesem Kopfdarm macht sich infolge seiner großen physiologischen Bedeutung anfänglich für die Atmung, später auch für die Verdauung ein bedeutendes Längenwachstum bemerkbar, das dazu führt, daß sich der Kopfdarm mit seinem hinteren Abschnitt weit in den Rumpfteil des Körpers vorschiebt. Beim primitivsten Zustand des Wirbeltierkörpers, wie er uns im *Amphioxus* erhalten ist, kann man an dem Vorderdarm zwei Abteilungen unterscheiden, eine vordere, den Munddarm, und eine hintere, den Kiemendarm. Durch die bei höheren Formen auftretende progressive Beschränkung der respiratorischen Funktion auf den vorderen Teil dieses zweiten Abschnittes wird noch ein dritter Teil — ursprünglich der hintere Abschnitt des zweiten, respiratorischen Teiles — unterscheidbar, der, nachdem er dieser Funktion entfremdet ist, in den Dienst der Verdauung tritt. Es sind dann, wie das bei allen kranioten Wirbeltieren der Fall ist, drei Vorderdarmabschnitte zu unterscheiden. HAECKEL bezeichnet sie in seiner „Systematischen Phylogenie“ (Teil III) als 1. Munddarm oder Stomodaeum, 2. Schlunddarm oder Pharyngaeum und 3. Magendarm oder Autogaster.

Bei den höheren Wirbeltieren, besonders den Säugetieren, besitzt der Munddarm eine bedeutende Ausbildung. Bei den

Selachiern dagegen stellt er nur die kurze, kaum einige Zentimeter lange Strecke zwischen der Mundspalte und den Spritzlöchern dar. Hier schließt sich an ihn der Schlunddarm oder Kiemendarm an, der eine bedeutendere Entfaltung zeigt und mit seinen Kiemenspalten kaudalwärts das Cranium bereits überragt. Beide Gebilde lassen eine Grenze zwischen sich vollständig vermessen und bieten in ihrer makroskopischen wie mikroskopischen Struktur vollständig gleichartige Verhältnisse. Wir wollen daher im folgenden von einer Trennung dieser beiden Abschnitte absehen und sie als einheitliches Ganzes unter dem Namen „Mund-Kiemendarm“ zusammenfassen.

Dieser Mund-Kiemendarm stellt einen Raum dar, der vorn durch die Mundspalte, seitlich durch die Kiemebogen, ventral durch die Mediantteile des Kiemenskelettes und dorsal im vorderen Abschnitt durch die Basis cranii, im folgenden durch den kranialen Teil der Wirbelsäule und die dazugehörigen Muskelmassen begrenzt wird. Als Grenze gegen den Autogaster kann man den Hinterrand des letzten Kiemebogens betrachten. Wenn damit auch nicht bei allen Haien infolge der verschiedenen Anzahl der Kiemenspalten die gleiche Stelle des Vorderdarmes getroffen wird, so dürfte die Abgrenzung doch mit Rücksicht auf die Phylogenie des Autogasters berechtigt sein, indem man denjenigen Teil des Vorderdarmes als Autogaster bezeichnet, der seine ursprünglich bestehenden Beziehungen zur Respiration aufgegeben hat.

Die Schleimhaut überkleidet die Wände des Mund-Kiemendarmes in vielen Fällen glatt, doch finden sich sehr verbreitet in bestimmten Zügen angeordnete Falten, die auch stellenweise zu deutlichen Netzbildungen führen können. Nicht selten gehen diese Falten kontinuierlich in die Falten des Ösophagus über.

Besonders hervorzuheben sind zwei größere Falten, die sich bei den meisten untersuchten Plagiostomen in sehr ausgebildeter Weise dicht hinter der Zahnreihe der Kiefer, diesen parallel laufend, je eine oben und unten, finden. Diese Falten können sehr verschiedene Formen annehmen, doch ist ihnen allen gemein, daß ihre Oberfläche mit kleineren oder größeren, verschiedenartig gestalteten Papillen besetzt ist.

Ähnliche meist sehr kleine Papillen sind gewöhnlich über die ganze Oberfläche der Schleimhaut des Mund-Kiemendarmes verstreut. Auch auf der medianwärts gerichteten Fläche der Kiemebogen fehlen sie nicht. An den vorderen und hinteren

Rändern der inneren Kiemenspalten findet sich in vielen Fällen ein oft nur eben angedeuteter, manchmal aber sehr entwickelter Reusenapparat. Dieser kann in zwei Formen auftreten, einmal als papillen- oder zapfenartige Erhebung der Schleimhaut (*Acanthias*) oder aber als eine Reihe vergrößerter oder besonders differenzierter Plakoidzähne (*Selache maxima* und *Rhinodon typicum* [vgl. HENDRICKS]).

Der Boden des Mund-Kiemendarmes ist durch die bei allen Plagiostomen sehr wenig entwickelte Zunge ausgezeichnet. Bezüglich der eingehenderen Beschreibung aller dieser Gebilde und auch des Ösophagusreliefs verweise ich auf das den Sinnesorganen gewidmete Kapitel dieser Arbeit.

Der dritte Abschnitt des Vorderdarmes, der Autogaster, bewahrt unter den Selachiern nur bei *Chimaera* (und *Callorhynchus*?) den primitiven Zustand eines undifferenzierten längsgefalteten Rohres. Es läßt sich hier an ihm weder eine magenartige Erweiterung erkennen, noch hat sich histologisch eine besondere Magenregion differenziert. Ich möchte die Tatsache, daß *Chimaera* Magendrüsen vollständig fehlen, schon hier besonders hervorheben, da über diesen Punkt sichere Angaben noch fehlen (vgl. Oppels Lehrbuch, Bd. I, S. 50 und S. 355).

Ich fertigte durch den hinteren Teil des Vorderdarmes von *Chimaera spec.* längere Querschnittserien an, konnte aber nirgends eine Spur von Drüsen entdecken. Vielmehr reicht das geschichtete Epithel bis an die Stelle, wo der Vorderdarm ohne eine deutliche Pylorusklappe in den zottenträgenden Mitteldarm übergeht, den ein sehr hohes Zylinderepithel auskleidet.

Bei allen Rochen und Haien dagegen hat sich, soweit sie untersucht sind, makroskopisch wie mikroskopisch die Sonderung in einen zuleitenden Teil, den Ösophagus und einen verdauenden, mit Drüsen versehenen Magen vollzogen. Der Ösophagus stellt gewöhnlich ein Rohr dar, das an seiner Innenfläche mit Längsfalten versehen ist, doch können die Längsfalten durch große, derbe Papillen (*Acanthias*, *Aetobates*) oder auch durch Querfalten (*Trygon*) vertreten sein.

Der Magen der Plagiostomen hat stets die Form einer Schlinge, deren absteigender Teil, die *Pars cardiaca*, gewöhnlich mit einer scharfen Knickung umbiegend, in den aufsteigenden Pylorusast (*Pars pylorica*) übergeht. Die *Pars cardiaca* bildet die eigentliche Magenerweiterung. Ihre Innenfläche ist im kontrahierten Zustande in grobe, unregelmäßige Falten gelegt, die je-

doch, wie PETERSEN hervorhebt, und wie ich in mehreren Fällen bestätigt sah, bei gefülltem Zustande vollständig verstreichen. Der Übergang in den Pylorusteil bietet bei den einzelnen Arten Verschiedenheiten dar. Entweder gehen beide Teile allmählich ineinander über, indem durch zunehmende Verengung die Pars cardiaca zur Pars pylorica wird, wie das meist bei den Rochen der Fall ist, oder der Übergang in das enge Pylorusrohr ist ein plötzlicher, wie bei den meisten Haien. In diesem Falle kann die Übergangsstelle einmal an dem kaudalen Pol der absteigenden Magenerweiterung liegen, oder sie kann sich etwas vor diesem seitlich finden, in welchem Falle der Magen einen mehr oder weniger entwickelten Blindsack bilden kann. Das enge Pylorusrohr wechselt in seiner Länge sehr. Manchmal besitzt es (z. B. *Spinax niger*) kaum eine Länge von $1\frac{1}{2}$ cm, während es bei anderen Arten (z. B. *Alopecias vulpes*) die bedeutende Länge von 10 cm überschreiten kann. Das Ende des Pylorusrohres mündet unter der Bildung einer deutlichen, meist papillenartig vorspringenden Pylorusklappe in den folgenden Klappen- bzw. Zwischendarm.

Die komplizierten und differenten Zustände zusammen mit dem Verhalten der Schleimhaut des Magens mit deren Drüsen nötigen zu der bereits von PETERSEN vertretenen Ansicht, daß in dem Magen der Plagiostomen ein hoch differenziertes Organ zu sehen ist, welches sich in seinem Bau weit von den einfachen Verhältnissen der Proselachier entfernt hat.

In das Gebiet des Vorderdarmes fällt nun eine morphologisch sehr wichtige Grenze. Das ist die Grenze zwischen dem ektodermalen und dem entodermalen Gebiete des Vorderdarmes. Der ektodermale Teil entstammt bekanntlich der Mundbucht, die sich in wechselnder, doch nie bedeutender Tiefe während der Ontogenese anlegt. Solange in ihrer Tiefe die Rachenhaut erhalten bleibt, ist in dieser die zweifellose Grenze zwischen Ektoderm und Entoderm gegeben. Nach ihrem Verschwinden erhalten sich aber nur bei *Amphioxus* und *Ammocoetes* Reste in Form des Velums, das dann einen, wenn auch nicht mehr sicheren, Hinweis auf die Grenze bietet. Bei allen gnathostomen Wirbeltieren dagegen verschwindet die Rachenhaut und damit auch scheinbar die Möglichkeit, die Grenze zu bestimmen, vollkommen.

Nach der allgemein herrschenden Auffassung fällt die Ektoderm-Entodermgrenze mit der Grenze des Stomodaeums gegen das Pharyngaeum zusammen, so daß das Mundhöhlenepithel ekto-

dermal, das Kiemendarmepithel dagegen entodermal wäre. Diese Anschauung, die auch HAECKEL in seiner systematischen Phylogenie vertritt, gründet sich lediglich darauf, daß während der Ontogenese an dieser Stelle, solange die Rachenhaut bestand, die Ektoderm-Entodermgrenze sicherlich einmal lag. Wer aber kann dafür bürgen, daß sie sich später nicht verschiebt? Ich habe schon oben darauf hingewiesen, daß die Schleimhaut des Kiemendarmes sich weder in ihrem makroskopischen Verhalten, noch in ihrem mikroskopischen Bau im geringsten von der der Mundhöhle unterscheidet, daß beide sich vielmehr in jeder Beziehung vollkommen gleichen.

Wenn sich schon der Annahme Schwierigkeiten in den Weg stellen, daß zwei Zellarten ganz verschiedener Herkunft — stellt doch die Sonderung in Ektoderm und Entoderm die älteste Differenzierung des tierischen Körpers dar — sich zu in allen Einzelheiten vollständig übereinstimmenden Geweben differenzieren sollten, so werden diese Schwierigkeiten unüberwindlich, wenn wir uns gewisse Eigentümlichkeiten der Pharyngealschleimhaut besonders niederer Wirbeltiere erklären wollen. Vor allen Dingen ist die Annahme ihrer entodermalen Abkunft nicht geeignet, das so verbreitete Vorkommen von Zähnen im Kiemendarm der Fische und Amphibien zu erklären, denn die von RYDER geäußerte Annahme, daß auch das Entoderm imstande sei, Zähne zu bilden, dürfte wohl mit Recht auf allgemeinen Widerspruch stoßen, zumal in neuerer Zeit tatsächlich Beobachtungen gemacht sind, die auf ein Vorrücken des Ektoderms in kaudaler Richtung hinweisen.

Bei seinen Untersuchungen über das Darmsystem der Fische kam mein Freund Dr. JACOB SHAGEN, Assistent am anatomischen Institut zu Jena, zu der Überzeugung, daß wahrscheinlich das Ektoderm bedeutend weiter in den Darmkanal hineinreiche, als man bisher annahm, und er legte mir nahe, mich mit dieser Frage zu beschäftigen, eine Anregung, für die ich ihm auch hier meinen besten Dank sage.

Unter diesen Umständen schien es verlockend, den Spuren des Ektoderms im Vorderdarme einmal systematisch nachzugehen. Als Kriterien für die Ausdehnung des Ektoderms kamen in erster Linie Zahnbildungen und epitheliale Sinnesorgane in Betracht. Ein besonders geeignetes Objekt boten dementsprechend die Selachier dar, da sich bei ihnen in der Bezahnung der Mundkiemenhöhle die primitivsten Zustände erhalten haben, und solche auch in anderer Beziehung am ersten zu erwarten waren.

Außerordentlich zu Dank verpflichtet bin ich dem Direktor der Jenaer anatomischen Anstalt, Herrn Geheimrat Prof. Dr. MAURER, der mir in der liebenswürdigsten Weise sowohl das reiche Material des Institutes zur Verfügung stellte, als auch frisches Material zur mikroskopischen Untersuchung aus Neapel kommen ließ und das regste Interesse an der Arbeit nahm.

Die Arbeit, wie sie hier — abgesehen von einigen Einfügungen — vorliegt, wurde von der medizinischen Fakultät der Universität Jena am 15. Juni 1912 mit dem Preis der Karl-Friedrich Stiftung belegt.

I. Teil.

Zähne.

Die Tatsache, daß sich im Vorderdarm der Haifische und Rochen Zähne nicht nur auf den Knorpeln des Kieferbogens, sondern auch auf der übrigen Schleimhaut der Mund- und Schlundhöhle befinden, ist schon längere Zeit bekannt.

Der erste, der darauf hingewiesen hat, war wohl LEYDIG in seinen „Beiträgen zur mikroskopischen Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Rochen und Haie“ (1852). Er erwähnt die Schleimhautzähnen hier von *Hexanchus* und *Raja clavata*. Die betreffende Stelle lautet: „Streift man da mit dem Finger über die Schleimhaut am Gaumengewölbe, so fühlt sie sich rauh an, und die mikroskopische Untersuchung lehrt, daß schöne 0,135“ und noch größere Zähnen (*Hexanchus*) die Papillen vertreten¹⁾. Der Bau ist derselbe, wie er von den Zähnen des Gebisses gemeldet wurde.“

1873 erwähnt sie TODARO in seiner Arbeit über die Geschmackorgane der Rochen und Haie. Nach ihm findet sich eine Lage von Plakoidschuppen unter dem Epithel der Mund-Kiemendarmschleimhaut und zwar überall mit Einschluß der Kiemebogen, außer auf den beiden Falten, welche hinter dem Mandibulare und Palatoquadratum der Tiere stehen. TODARO gibt diesen Befund für alle von ihm untersuchten Haie an (*Squatina angelus*, *Acanthias vulgaris*, *Mustelus plebejus* und *Scyllium canicula*). Er schließt daran eine kurze Schilderung ihres Baues.

1) Daß die Ansicht, die Zähne „vertreten“ hier die Papillen, irrig ist, werden wir unten S. 420 sehen.

Schließlich führt sie noch HERTWIG 1874 in seiner Arbeit „Über Bau und Entwicklung der Plakoidschuppen und der Zähne der Selachier“ an, und zwar von *Hexanchus* und *Acanthias* auf der Mund- und Rachenschleimhaut und auf den Kiemenbogen.

Eine eingehendere Bearbeitung in bezug auf ihr Vorkommen und ihre Verbreitung fanden die Schleimhautzähne erst in neuerer Zeit. Kurz nacheinander erschienen zwei Veröffentlichungen von STEINHARD (1903) und IMMS (1905), die sich speziell mit ihnen beschäftigen. Trotzdem in diesen Arbeiten ein umfangreiches Material niedergelegt ist, glaube ich doch, nicht auf eine nähere Beschreibung der einzelnen Befunde verzichten zu dürfen, da ich ihren Angaben manches hinzuzufügen habe, besonders in bezug auf gewisse Einzelheiten der Verteilung, die auf bemerkenswerte Beziehungen zu anderen Organen hinweisen. Übrigens war mir die Arbeit von IMMS erst zugänglich, als ich meine Untersuchungen bereits abgeschlossen hatte. Kleine Differenzen in den Angaben erklären sich wohl dadurch, daß die Schleimhautzähne, wenn sie sehr klein sind, oft nicht leicht zu finden sind. Sicherer orientiert man sich über ihr Vorhandensein durch das Gehör, indem man mit einem Metallgegenstand, etwa einem Skalpell, über die Schleimhaut fährt. Eine deutliche Übersicht über ihre Verbreitung kann man sich mühelos dadurch verschaffen, daß man mit einem Bleistift leicht über die Schleimhautoberfläche streicht, wobei sich jedes Zähnchen durch einen schwarzen Punkt markiert.

Die nachfolgende Übersicht, die 42 Arten umfaßt, fußt auf den Resultaten von STEINHARD und IMMS, auf meinen eignen Untersuchungen und auf den mir bekannten übrigen Angaben in der Literatur.

STEINHARD untersuchte: *Heptanchus cinereus*, *Mustelus vulgaris*, *Carcharias glaucus*, *Pristiurus spec.*, *Pristiurus melanostoma*, *Acanthias vulgaris*, *Centrophorus spec.*, *Scyllium Bürgeri*, *Scyllium canicula*, *Galeorhinus japonicus*, *Spinax niger*, *Squatina vulgaris*, *Galeus canis*, *Pristis Perotteti*, *Rhynchobatis djettensis*, *Raja clavata*, *Torpedo marmorata*, *Trygon sephen* und *Chimaera monstrosa*.

IMMS untersuchte: *Heptanchus cinereus*, *Cestracion Philippi*, *Scyllium canicula*, *Chyloseyllium indicum*, *Pristiurus melanostoma*, *Carcharias glaucus*, *Carcharias laticaudus*, *Galeus canis*, *Zygaena malleus*, *Mustelus laevis*, *Acanthias vulgaris*, *Centrina Salviani*, *Rhina squatina*, *Lamna cornubica*, *Rhinobatis productus*, *Myliobatis aquila*, *Raja clavata*, *Trygon valga*, *Torpedo ocellata*, *Chimaera monstrosa*.

Mir standen aus dem reichhaltigen Material des Jenaer Instituts zur Verfügung: *Heptanchus cinereus*, *Hexanchus griseus*, *Chlamydoselachus anguineus*, *Cestracion Philippi*, *Scyllium canicula*, *Scyllium catulus*, *Pristiurus melanostoma*, *Carcharias glaucus*, *Carcharias obtusirostris*, *Galeus canis*, *Zygaena malleus*, *Mustelus vulgaris*, *Mustelus laevis*, *Acanthias vulgaris*, *Spinax niger*, *Rhina squatina*, *Rhinobatis spec.*, *Raja fullonica*, *Raja clavata*, *Trygon pastinaca*, *Trygon violacea*, *Torpedo marmorata*, *Torpedo ocellata*, *Chimaera monstrosa* und *Callorhynchus antarcticus*.

Die Bezeichnung des Kieferbogens will ich als genügend bekannt von der Betrachtung ausschließen (eine neuere Übersicht über die verschiedenen Gebißformen der Selachier findet sich bei DE TERRA). Was die Form der Schleimhautzähne betrifft, verweise ich, soweit sie STEINHARD untersucht hat, auf dessen Angaben.

A. Squalidae.

1. *Heptanchus cinereus*: STEINHARD und IMMS geben an, daß sich Zähnchen in der ganzen Mund- und Rachenhöhle bis zum Ösophagus finden. Nur ein wenige Millimeter breiter Streifen hinter der Ober- und Unterkieferzahnreihe bleibt frei. Die Zähnchen stehen dicht gedrängt, nur auf dem Kiemenbogen weiter, ihre Spitzen sind stets dem Schwanz zugekehrt (STEINHARD).

Ich kann mich mit diesen Angaben nicht ganz einverstanden erklären und gebe daher eine eingehendere Darstellung nach meinem Befund. Ich untersuchte mehrere Exemplare und fand bei allen die gleichen Verhältnisse.

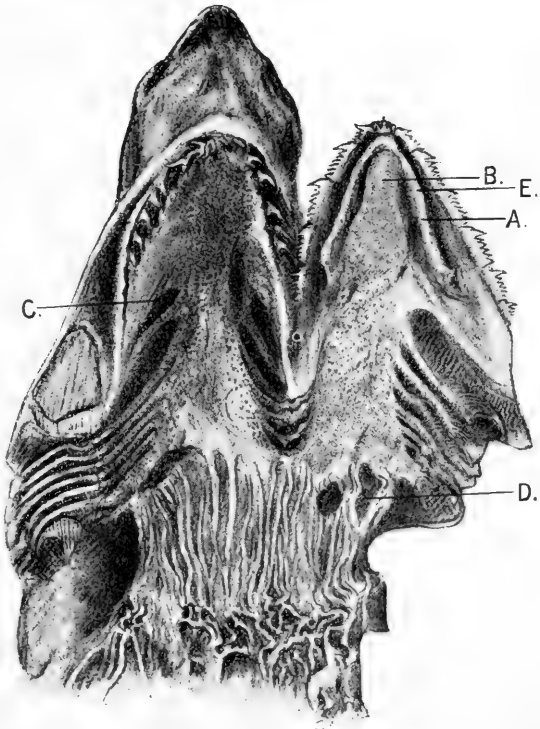
Am Boden der Mund-Kiemenhöhle (vgl. Textfig. 1) beginnt diese Zahnung dicht hinter einer fleischigen Falte, welche die gering entwickelte Zunge vorn und seitlich umgibt. Die Zähne überziehen die ganze Zunge und reichen kontinuierlich über den Boden der Mund-Kiemenhöhle bis zum Beginn des Ösophagus, wo sie ziemlich scharf in einem nach vorn konvexen, flachen Bogen enden. Seitlich setzen sich die Zähne auf die Kiemenbogen fort.

Am Dach beginnt der Zahnbesatz fast unmittelbar hinter der Zahnreihe des Kiefers, so daß nur derjenige Teil der Schleimhaut frei bleibt, welcher sich in Form von wellenförmigen Papillen zwischen die einzelnen Ersatzzahnreihen des Oberkiefers einschiebt. Von der ersten Kiemenspalte an finden sich Zähne nur noch in den seitlichen Partien, die den Kiemenspalten benachbart sind, und setzen sich mit dem Zahnbesatz der Kiemenbogen in Ver-

bindung. Sie fehlen dagegen vollständig in dem medialen Teil des Kiemendarmdaches. Ebenfalls frei von Zähnen ist die Schleimhaut da, wo sie sich — im vorderen seitlichen Teil der Mundkiemenhöhle — zu dem Spritzloch und der ersten Kiemenspalte einsenkt. Diese Einsenkung stellt beim lebenden Tier nur eine spaltförmige Vertiefung vor, indem sich ihre mediale und laterale Wand direkt aneinanderlegen. (In der Abbildung ist der Oberkiefer auseinandergezogen, um einen besseren Überblick zu ermöglichen.)

IMMS bemerkt ausdrücklich, daß auf der Vorder- und der Hinterfläche der Kiemebogen bei einem *Heptanchus cinereus* von 65 cm keine Zahngelbilde vorhanden waren. Bei einem von mir untersuchten Exemplar von ungefähr gleicher Größe (69 cm) war das ebenfalls so. Dagegen besaß ein offenbar größeres Exemplar (es war nur der Kopf vorhanden) auch an diesen Flächen kleine Zähne, die sich an der Hinterfläche des Bogens bis an den Fuß der Kiemenblätter erstreckten und nur die Stellen frei ließen, wo der knorpelige Kiemebogen und seine Radien durch die Schleimhaut hindurchschimmerten (vgl. Textfig. 2). An der Vorderseite reicht der Zahnbesatz nicht so weit.

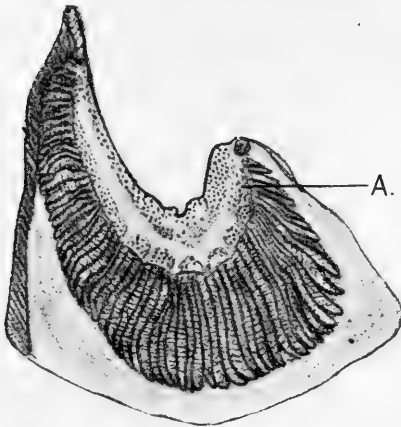
Am dichtesten stehen die Schleimhautzähne auf der Zunge, am Boden vor dem Ösophagus und am vordersten Teil des Daches.



Textfig. 1. Mundkiemendarm von *Heptanchus* (geöffnet), um die Verbreitung der Schleimhautzähnechen zu zeigen. *A* Unterkieferplatte; *B* Zunge; *C* Spritzloch; *D* Einrisse in die Wandung des Ösophagus; *E* Miliariforme Papillen.

Am dichtesten stehen die Schleimhautzähne auf der Zunge, am Boden vor dem Ösophagus und am vordersten Teil des Daches.

Was die Richtung der Spitzen anbetrifft, kann ich STEINHARDS Angaben zum Teil bestätigen, die Zähne können wohl mit ihrer Spitze im wesentlichen kaudalwärts gerichtet sein.



Textfig. 2. Kiemenbogen von *Heptanchus cinereus* (Hinterseite) Verbreitung der Schleimhautzähne. A Zähnen (durch Punkte bezeichnet).

Doch ist das durchaus nicht immer der Fall, wie mir ein anderes Exemplar bewies, bei dem am Dach des Mundkiemendarmes ein Teil der Zähne mit der Spitze direkt rostralwärts wies. Ich gebe die verschiedenen Befunde durch zwei Skizzen wieder (Textfig. 3a und 3b). Die Pfeile bedeuten die Richtung der Spitzen in den verschiedenen Regionen.

2. *Hexanchus griseus*.

LEYDIG (l. c.) erwähnt das

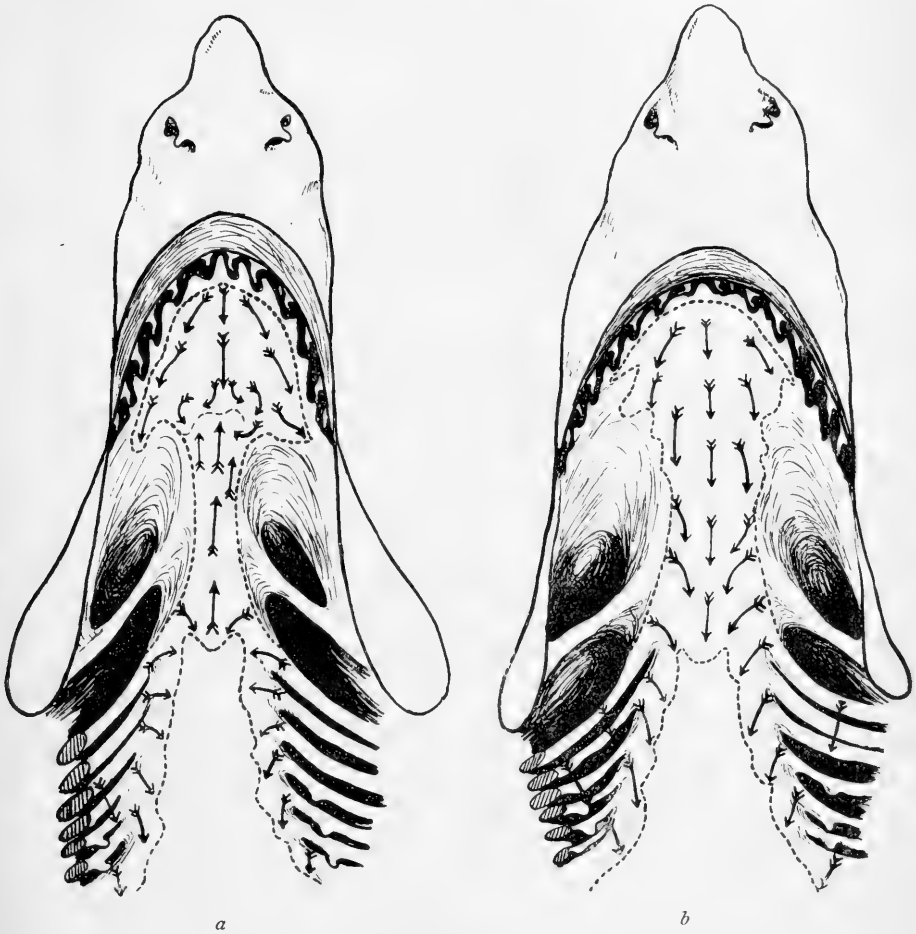
Vorhandensein von Zähnen am Gaumengewölbe. HERTWIG findet sie in der Mundrachenhöhle und auf der die Kiemenbögen überziehenden Schleimhaut.

An dem Kopf eines außerordentlich großen Exemplares konnte ich feststellen, daß die Verhältnisse in jeder Hinsicht denen von *Heptanchus* gleichen. Die Bezahnung der Kiemenbögen entspricht derjenigen bei den größeren Exemplaren von *Heptanchus*. Die Spitzen der Zähne waren alle nach hinten gerichtet, nur in den Kiemenspalten wiesen sie medianwärts.

3. *Chlamydoselachus anguineus*. Die Schleimhautzähne beginnen unmittelbar hinter den Kieferzahnreihen und reichen bis zum Beginne des Ösophagus. Auch die Falte hinter dem Oberkiefer ist mit Zähnen besetzt. Die Zähne stehen ziemlich dicht. In der Form unterscheiden sich die des Daches von denen des Bodens. Während bei ersteren ein richtiger Schuppenstachel ausgebildet ist, dessen Spitze nach hinten gerichtet ist, wird bei den letzteren dieser durch einen stumpfen Höcker vertreten, dessen Oberfläche durch mehrere über sie verlaufende Kämme in eine Anzahl von einzelnen Feldern zerlegt wird. Diese Schleimhautzähnen ähneln denen von *Rhina* (Nr. 28), nur daß ihre Form infolge einer größeren Anzahl von Kämmen etwas komplizierter erscheint. Von den beiden bei *Chlamydoselachus* auftretenden Formen von Zäh-

chen läßt sich die eine von der anderen ableiten (Taf. 7, Fig. 11 und 12).

4. *Cestracion Philippi* besitzt am Boden auf der Zunge, wie auch am Dach bis in die Höhe der ersten Kiemenspalte Zähne, die sich von den Schleimhautzähnen der übrigen Haie

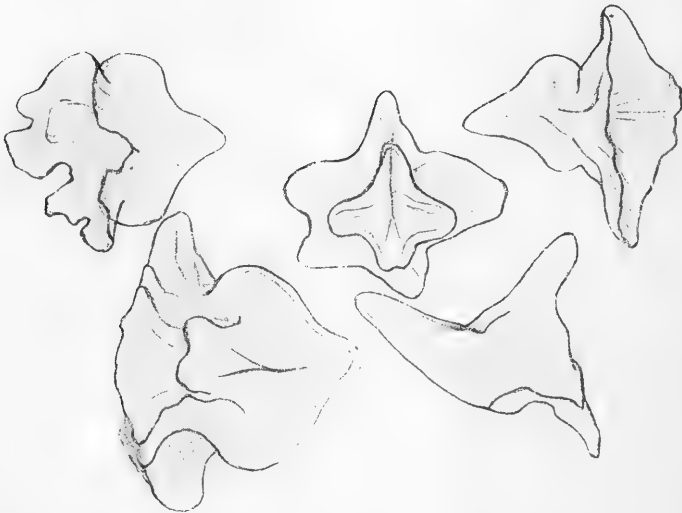


Textfig. 3a u. b. Mundkiemendarmdach von *Heptanchus cinereus*. (Die Pfeile deuten die Richtung der Spitzen der Schleimhautzähne, die punktierte Linie die Grenze ihres Vorkommens an.)

durch ihre bedeutende Größe unterscheiden. Sie bestehen aus einer unregelmäßig viereckigen Basalplatte, auf der sich ein meist schlanker, manchmal aber plumperer, nach hinten gebogener Stachel erhebt (vgl. Textfig. 4).

Angeordnet sind die Zähnnchen gleich denen der äußeren Haut, regelmäßig in schrägen Reihen. Die Zungenzähne haben ihre Spitze nach vorn gerichtet.

5. *Scyllium canicula*. LEYDIG fand keine Zähne in der Schleimhaut, auch STEINHARD und IMMS geben an, daß sie fehlen. Bei der Mehrzahl der von mir untersuchten Exemplare war ebenfalls keine Spur davon zu finden. TODAROS Angabe, daß *Scyllium canicula* Schleimhautzähne zukommen, beruht auf einem offensibaren Irrtum (vgl. S. 420). Dagegen zeigte sich bei einem größeren Tiere von 66 cm Länge, an dem das Epithel fehlte, im Hinter-



Textfig. 4. Schleimhautzähne von *Cestracion Philippi* (isoliert). Zeiss Obj. A, Ok. 1.

teile des Kiemendarmes — von dem dritten Kiemenbogen an bis zum Ösophagus — am Dach sowohl wie am Boden je eine Insel von anfangs ganz vereinzelt, von der vorletzten Spalte an jedoch etwas dichter stehenden, außerordentlich kleinen Hartgebilden. Auch in den Kiemenspalten schienen einzelne vorhanden zu sein. Diese Hartgebilde zeigten eine ganz unregelmäßige Gestalt und waren regellos verteilt, indem oft mehrere nestartig zusammensaßen. Ihre Isolation gelang leider nicht.

6. *Scyllium catulus*. Zähne fehlen in der Schleimhaut des Mund-Kiemendarmes vollständig.

7. Bei *Scyllium Bürgeri* dagegen finden sich noch in der Schleimhaut der Kiemenbogen regellos verstreute Zähne in

wenigen Exemplaren. Ihre Gestalt ist ähnlich derjenigen der dreispitzigen Hautzähnen, nur sind gewöhnlich die beiden lateralen Spitzen weniger ausgebildet (STEINHARD).

8. Bei *Chyloscyllium indicum* sah IMMS Zähne unregelmäßig über die Auskleidung des Mundes und des Pharynx verteilt. Sie fehlten jedoch auf den Kiemenbögen.

9. *Pristiurus melanostoma*. Zähne sind nach STEINHARD auf die Kiemenbogenschleimhaut beschränkt. Ich konnte an anderen Stellen ebenfalls keine entdecken. Bei einem von IMMS untersuchten jungen Exemplare von 14 cm Länge fehlten alle Zahnbildungen.

10. Dagegen finden sich bei einem diesem offenbar sehr nahestehenden *Pristiurus spec.?* nach STEINHARD auch am Gaumen bis zur ersten Spalte und an einigen Stellen auf der Zunge Zähne, wobei sich die Zähne des Gaumens von denen der Zunge durch ihre Gestalt unterscheiden (vgl. STEINHARDS Abb.).

11. *Carcharias glaucus* untersuchte STEINHARD an einem beschädigten Exemplare. Er fand hier Zähne bis zum Ösophagus (von der gleichen Gestalt wie die Hautschuppen), doch konnte er nicht erkennen, ob sich freie Stellen fänden. Ich konnte Zähne im vorderen Teile des Mund-Kiemendarmes sowohl oben wie unten feststellen. Am Gaumen reichen sie etwa bis an den ersten Kiemenbogen, am Boden saßen sie auf dem Vorderteile der Zunge. Am Dach fanden sich sonst keine. Dagegen zeigte sich am Boden in der Höhe des letzten Kiemenbogens ein mit einem breiten Ende nach vorn sehendes keilförmiges Feld mit Zähnen besetzt. Seine Gestalt entspricht dem darunterliegenden Cardiobranchiale, das nach hinten stark verlängert ist. Außerdem war der Hinterrand der Kiemenbogen mit Plakoidzähnen besetzt, die sich ungefähr einen Millimeter weit in die Kiemenspalten erstreckten. Darauf folgt ein zahnfreier Streifen, und hinter diesem beginnt der Zahnbesatz von neuem, um erst am Fuß der Kiemenblättchen zu enden.

12. *Carcharias laticaudus*. IMMS Untersuchung von vier Exemplaren von 18—42 cm Länge ergab, daß die Mundhöhle bis in die Höhe der ersten Kiemenspalte dicht mit kleinen Zahnbildungen bedeckt war. Im Gebiete des Pharynx wurden sie nur am inneren konkaven Rande der Kiemenbogen gefunden. Bei einem fünften Exemplare (26 cm lang) waren nur einige Zähne auf dem Kiemenbogen zu finden.

13. *Carcharias obtusirostris* ließ Schleimhautzähne vermissen. Auch auf dem Kieferbogen zeigten sich eigentümliche Verhältnisse, insofern ich keine funktionierende Zahnreihe auf den Kiefern sehen konnte, sondern nur an ihrer Hinterfläche, also in der Ersatzleiste, trotzdem das Exemplar schon 40 cm maß.

14. Für *Galeus canis* geben STEINHARD und IMMS richtig an, daß die Zähne den ganzen Mund-Kiemendarm bis zum Ösophagus und die Kiemenbögen bis unmittelbar an den Fuß der Kiemenblätter überziehen. Zahnlos sah ich nur die beiden Falten hinter dem Ober- und Unterkiefer, die Unterseite der Zunge und die Stelle der Schleimhaut, welche dem Gelenk zwischen dem dorsalen und ventralen Teile des Kiemenbogens auflagert. Doch bildeten die Zähne am hinteren Teile des Daches nicht wie an den anderen Stellen einen kontinuierlichen Überzug, sondern ließen stets die Täler zwischen den sich hier findenden feinen Längsfalten frei.

15. *Galeorhinus japonicus* fehlen Schleimhautzähne (STEINHARD).

16. *Zygaena malleus*. Der Mund-Kiemendarm zeigt in seinem größten Teile einen sehr dichten Besatz von Zähnen, die so klein sind, daß sie der Schleimhaut ein samtartiges Aussehen verleihen. Wenn man ein Stückchen der Schleimhaut abpräpariert und in hellem durchfallendem Licht bei Zusatz von Kalilauge mit schwacher Vergrößerung (Zeiss-Obj. A., Ok. 4) von oben betrachtet, so sieht man, daß die Zähnchen gleich denen des Integumentes sehr regelmäßig verteilt sind und so eng stehen, daß die rhombischen Basalplatten einander fast berühren. Der nach hinten gebogene Schuppenstachel zeigt, von oben gesehen, eine breite, herzförmige Gestalt. Er hat gewöhnlich nur eine Mittelspitze, doch zeigen sich sehr häufig auch deutlich dreispitzige Zähne. Zwischen beiden Formen finden sich alle Übergänge. Über die Mitte des Stachels verläuft ein flacher Kamm, der in die Mittelspitze ausläuft (vgl. Taf. 7, Fig. 13).

Die ganze Oberfläche zeigt eine deutliche Felderung.

Zwischen den Zähnen finden sich verstreut kleine zahnfreie Lücken, die ungefähr die Größe eines Zahnes haben. Ob sie durch Ausfall einzelner Zähne entstanden waren, oder andere Bedeutung (Sitz von Geschmackspapillen) haben, konnte ich nicht entscheiden, da an dem Exemplar das Epithel nicht erhalten war.

Am Dach des Mund-Kiemendarmes beginnt der Zahnbesatz dicht hinter der zahnfreien Oberkieferfalte und reicht in seiner

Vollständigkeit bis zur zweiten Kiemenspalte, doch setzen sich darüber hinaus Zähne auf den hier beginnenden flachen Längsfalten noch eine Strecke weit fort. Besonders deutlich ist das der Fall auf den seitlichen Teilen, wo die Zähne auf den Falten bis zur vierten Spalte reichen können.

Der Boden ist von dem Vorderrande der Zunge bis zum Ösophagus dicht mit Zähnen besetzt. Interessant ist hier die hintere Grenze des Zahnbesatzes. Er endet ganz plötzlich, indem er genau die hintere Grenze des letzten Kiemerbogenknorpels und seiner Copula, die direkt unter der Schleimhaut liegt, nachzeichnet, in der Form eines umgekehrten **w** (**▲**).

Die Kiemerbogen zeigen die gleiche Bezahnung, die ventral direkt in die des Bodens übergeht, während sie dorsal an den hinteren Bogen plötzlich endet. Die letzten Kiemerbögen zeigen, wie das öfter bei Haien der Fall ist, am dorsalen medialen Ende ihren Hinterrand zu einer lappenartigen Zunge verbreitert, die die Kiemenspalte an ihrem dorsalen Ende begrenzt. Dieser lappige Fortsatz ist bei *Zygaena* noch mit Zähnen besetzt. In den Kiemenspalten reichen die Zähne bis unmittelbar an die Kiemtblättchen. Die Spitzen aller Zähne sind nach hinten gerichtet.

17. Von *Mustelus vulgaris* gibt STEINHARD als Verbreitungsgebiet der Schleimhautzähnen den gesamten Mund- und Kiemendarm bis zum Ösophagus an, wo die Zähne plötzlich mit einer zackigen Linie ohne jeden Übergang endigen. Ich kann das bestätigen. Der Zahnbesatz erstreckt sich über die ganze Mund- und Kiemendarmschleimhaut, sowohl oben wie unten bis zum Ösophagus, wo er scharf endet. Die zackige Form der Grenze am Dach kommt dadurch zustande, daß die Zähnen auf den in die Ösophagusfalten übergehenden Längsfalten des hinteren Kiemendarmabschnittes sich weiter fortsetzen, als in den Tälern zwischen ihnen. Am Boden, wo diese kleinen Falten fehlen, zeigt sich der Hinterrand des bezahnten Feldes auch nicht zackig. Interessant war die Tatsache, daß sich hinter der scharfen Grenze noch einzeln stehende Zähne fanden.

Die Kiemerbogen sind ebenfalls dicht mit Zähnen besetzt, die sich in den Kiemenspalten bis fast an die Kiemtblätter erstrecken.

Besonders hervorzuheben erscheint mir, daß auch auf dem Kamm der Ober- und Unterkieferfalte die Zähne nicht fehlten. Es sind *Mustelus vulgaris* und *Chlamydoselachus anguineus* die

einzigsten Arten, die diesen Befund zeigen, und zwar stellt er offenbar nicht eine individuelle Variation dar, da ich ihn bei mehreren Exemplaren antraf. Frei von Zähnen sah ich nur die spaltförmigen Vertiefungen, die vorn und hinten diese Falten begrenzen, die Mundwinkel, d. h. die Stellen über den Kiefergelenken und die Berührungsstellen der oberen und unteren Kiemenbogenknorpel, ebenfalls über den Gelenken.

Die Zähne stehen so dicht, daß sich die Schuppenteile gegenseitig dachziegelartig überdecken.

18. Sehr ähnlich wie bei *Mustelus vulgaris* verhält sich die Bezahnung bei *Mustelus laevis*. Doch reicht der Zahnbesatz am Dach nicht ganz bis zum Ösophagus. In der Medianlinie erstrecken sich die Zähnchen bis zur vorletzten Kiemenpalte, während sie an den Seiten schon eine Strecke früher enden. Außerdem fehlten die Zähne auf der Oberkieferfalte. Die Kiemenbogen sind bis fast an die Kiemenblätter mit Zähnen besetzt. Die Zähne stehen eng gedrängt. Am Dach ist ihre Spitze nach vorn gerichtet, am Boden bei einem großen Teil der Zähne ebenfalls, bei den vorderen jedoch nach hinten. Bei einem sehr jungen Exemplare von *M. laevis* fanden sich am Dach wie am Boden nur in den vordersten Abschnitten Zähne.

Für *Mustelus laevis* gibt bereits SPENGLER an, daß die Spitzen der meisten Schleimhautzähne (bei einem Embryo von 15 cm) am Boden nach vorn gerichtet sind. Auch bei *Mustelus vulgaris* sah ich am Boden die abgerundete Spitze des Stachels nach vorn gerichtet.

19. *Selache maxima* weist nach HENDRICKS an den Kiemenbögen einen sehr gut ausgebildeten Reusenapparat aus vergrößerten Plakoidzähnchen auf. Ob sich im übrigen Teil der Schleimhaut noch Zähne finden, ist mir nicht bekannt.

20. Nach COPTA besitzt *Alopias vulpes* nur auf den Kiemenbogen kleine Zähnchen, deren Spitzen nach hinten gekehrt sind.

21. Reichlichen Zahnbesatz zeigt *Lamna cornubica*, dessen Schleimhautbezahnung nach IMMS derjenigen von *Zygaena* gleicht.

22. *Rhinodon typicum* besitzt wie *Selache* einen aus Plakoidzähnen gebildeten Reusenapparat.

23. Daß die Schleimhaut der Mundkiemenhöhle und der Kiemenbögen von *Acanthias vulgaris* Zähne trägt, gibt schon HERTWIG an. STEINHARD und IMMS finden in der unteren Region

der Mundrachenhöhle und auf den Kiemenbögen bis zum Ösophagus Schleimhautzähne, vermissen sie dagegen am Gaumen.

In den Kiemenspalten zeigen die Zähnchen nach STEINHARD eine ganz andere Gestalt als sonst, wo sie den Hautschuppen ähneln. Sie bestehen aus einem fünfzackigen Gebilde als Stachel, das sich auf einer glockenförmigen Basalplatte erhebt. Auf der Vorderseite der Kiemenbögen stehen sie überall dicht, auf der Hinterseite dagegen vereinzelt.

Meine Untersuchungen zeigten mir, daß sich in der Verbreitung der Zähne sehr große individuelle Variationen darbieten können. Außer einem Exemplar, das überhaupt keine Zähnchen in der Schleimhaut besaß, sah ich verschiedene Fälle, wo sich die Zähne auf den hinteren Teil der Kiemenhöhle beschränkten, am Boden dichter, am Dach verstreut standen, und schließlich ein Tier, das am Boden sowohl wie am Dach überall bis auf die vordersten Teile, allerdings nicht sehr dicht stehende, Zähne besaß.

In den Kiemenspalten sah ich im großen ganzen die gleichen Verhältnisse wie STEINHARD. An den Kiemenbögen hat sich ein Reusenapparat entwickelt, der aus einer Reihe von langen konischen Papillen an der Vorderfläche der Bogen besteht, die in den Kiemenspalten, von den Kiemenblättern ein Stück nach innen zu, entspringen und sich mit ihren Enden an den Hinterrand des vorhergehenden Bogens anlegen, der an dieser Stelle eine etwas vorspringende Schleimhautfalte trägt. Diese Vorderseite der Bögen ist, soweit sie nach innen vom Fuß der konischen Papillen liegt, mit Zähnen besetzt, die sich auch auf diese Papillen fortsetzen, an denen sie nur die Seite freilassen, welche sich nach vorn an den vorhergehenden Bogen anlegt. Nach außen zu vom Fuß der Papillen folgt gewöhnlich ein schmaler, zahnfreier Streifen, dahinter beginnt der Zahnbesatz wieder und reicht bis unmittelbar an die Kiemenblättchen. Die Hinterseite der Kiemenbögen ist, wie STEINHARD angibt, mit verstreuten Zähnen besetzt.

24. Bei *Spinax niger* konnte ich ebenso wie STEINHARD nirgends Spuren von Plakoidorganen an der Schleimhaut entdecken, trotzdem ich mehrere Exemplare untersuchte.

25. In gleicher Weise fehlen sie *Centrina Salviani* nach IMMS vollständig.

26. Auf die Kiemenbogenschleimhaut beschränkt sind die Zähnchen bei *Centrophorus spec.* Ihre Gestalt ist ähnlich

derjenigen der Plakoidschuppen der Haut, doch sind sie gedrungener (STEINHARD).

27. Bei *Echinorhinus* ist die Schleimhaut frei von Zahngebilden.

28. *Rhina squatina* schließlich besitzt Plakoidorgane im vorderen Teile der Mundhöhle und zwar am Dach bis in die Höhe des ersten Kiemenbogens, am Boden wenige auf den seitlichen Teilen der Zunge. Von ihrer Gestalt gibt STEINHARD folgende Schilderung, die ich bestätigen kann. Die Basalplatte bildet eine große kreisförmige mit unregelmäßigen Einbuchtungen versehene Platte, auf der sich als Stachel eine zweite, kleinere Platte erhebt, deren Oberfläche von einer wechselnden Anzahl hoher, am Rand beginnender Leisten durchzogen ist, die zusammen die Form eines $+$, eines $\rangle- \langle$ oder eines Sternes bilden. Histologisch gleichen sie den Plakoidschuppen vollkommen. Die Zähnnchen liegen unter dem Epithel, stellen also, wie das ihre Gestalt auch anzudeuten scheint, offenbar rudimentäre Organe vor. Im gleichen Sinne äußert sich IMMS.

B. Rochen.

1. *Pristis perotteti* besitzt auf der ganzen Schleimhaut von den Kieferbogen bis zum Ösophagus einen sammetartigen Überzug von Zähnen. Die Zähne beginnen unmittelbar hinter den Kieferzähnen und besitzen eine diesen sehr ähnliche Form, so daß fast der Anschein hervorgerufen wird, daß die Kieferzähne sich aus den Schleimhautzähnen ersetzen (STEINHARD).

2. Bei *Rhinobatis productus* bekleiden nach IMMS' Angaben dicht gestellte Zähne die Mund-Kiemendarmschleimhaut vollständig bis zum Ösophagus. Sie fehlen dagegen auf den Kiemenbogen, indem der Zahnbesatz mit einer scharfen Grenze endet. IMMS weist darauf hin, daß dieser Mangel eventuell in der Jugendlichkeit des untersuchten Tieres beruhen könnte, da dies nur 27 cm maß.

3. *Rhinobatis spec.* Die ganze Mund- und Rachenhöhle ist bis zum Hinterrande der letzten Spalte pflasterartig mit dichtstehenden Zähnen bedeckt, die in gleicher Weise die Kiemenbogen bis an den Fuß der Kiemenblättchen überziehen. Allein ein rautenförmiges Feld über dem Gelenk der oberen und unteren Bogen lassen sie frei, unter dessen Schleimhaut der Muskel zwischen diesen beiden Skeletteilen liegt. Im übrigen finden sich

ziemlich gleichmäßig verteilt am Dach wie am Boden zwischen den Zähnen kleine zahnfreie Stellen, in deren Zentrum sich jedesmal eine kleine Papille erhebt.

4. An einem ausgestopften Tiere der Art *Rhynchobatis djettensis* konnte STEINHARD erkennen, daß die Mundhöhle beschuppt ist. Die Gestalt der dichtstehenden Zahnchen war dreizackig ähnlich den Hautschuppen, doch gedrungener als diese. Ihre Verbreitung konnte er an dem Exemplare nicht feststellen.

5. Weder auf den Kiemenbogen noch auf der übrigen Schleimhaut des Mund-Kiemendarmes fand ich Hartgebilde bei *Raja fullonica*.

6. Dagegen besitzt *Raja clavata* — außer in dem vorderen Teile der Mundhöhle — bis zum Ösophagus Schleimhautzahnchen. Sie haben die Gestalt eines Hornes, das sich auf einer viereckigen bis kreuzförmigen Basalplatte erhebt. Die Spitze des Hornes war am Boden bei allen Zähnen bis auf die letzten nach vorn gerichtet. Die Zähne stehen nicht sehr dicht. Die Entfernung zwischen den einzelnen beträgt stets das mehrfache des Basalplattendurchmessers, damit überein stimmen die Angaben von IMMS.

7. Während ich bei *Trygon pastinaca* in der Höhe des letzten Kiemenbogens am Boden wie am Dach einen Streifen kleiner Zähne fand, konnte ich keine Spur davon bei *Trygon violacea* entdecken, ebenso weder STEINHARD bei *Trygon sephen*, noch IMMS bei *Trygon valga*.

8. Das gleiche war bei *Torpedo ocellata* und *Torpedo marmorata* der Fall, wogegen STEINHARD bei einem 6 cm langen Exemplare von letzterer Art regellos verteilte Hartgebilde fand, die unregelmäßig gestaltet, der Basalplatte eines Plakoidzahnchens ähnelten, doch waren die Kalksalze weitmaschiger angeordnet. Etwas dichter sah er die Hartgebilde nur in der hinteren oberen Region der Mundhöhle stehen. Ein von ihm untersuchtes 20 cm langes Individuum dagegen zeigte ebenfalls keine Reste von Hartgebilden.

C. Holocephalen.

Von den Holocephalen besitzt weder *Chimaera* noch *Callorhynchus* Schleimhautzahnchen.

Allgemeines.

Wenn wir nach dem gemeinsamen Urzustand suchen, aus dem heraus die verschiedenen Befunde der Bezahnung sich entwickelt haben, so müssen wir einen solchen zweifellos in dem Zustand sehen, daß die ganze Strecke des Vorderdarmes, soweit die Bezahnung reichen kann, bis zum Ösophagus, gleichmäßig und dicht mit Zähnen besetzt war, die denen der äußeren Haut in jeder Beziehung glichen. Fast unverändert hat sich diese primitive Form der Schleimhautbezahnung, sowohl was die Verbreitung der Zähne als auch ihre Ähnlichkeit mit den Hautzähnen anbetrifft, bei *Mustelus vulgaris*, *Galeus canis* und einigen Rochen erhalten. Während ihre Verbreitung im Mund-Kiemendarme bei den meisten Plagiostomen sich wesentlich einschränkt, bleiben bei der Mehrzahl der Arten die Spuren ihrer primitiven Gleichförmigkeit mit den Hautzähnen unverkennbar. Ich verweise in dieser Hinsicht auf STEINHARDS Arbeit, in welcher der Vergleichung der Form beider Gebilde ein breiterer Raum gewidmet ist.

Die neuen Beziehungen, die die Plakoidorgane mit ihrer Einwanderung in den Vorderdarm zu der Funktion der Ernährung gewinnen, bieten die Veranlassung zu verschiedenen Differenzierungen. Als wichtigste von diesen stellt sich neben der Entwicklung von Kiemenreusenzähnen (*Selache* und *Rhinodon*) die Ausbildung der Kieferzähne dar. Die Stellung der Zähnchen auf der Schleimhaut der gegeneinander beweglichen Kieferbogenknorpel übertrug ihnen eine wichtige Rolle bei der Nahrungsaufnahme. Dieser wichtigen Rolle entspricht die nach den verschiedenen Lebensbedingungen der Selachier sehr mannigfache, aber stets gegenüber derjenigen der gewöhnlichen Plakoidorgane bedeutende Entwicklung der Kieferzähne.

Die gleiche Beziehung zwischen Plakoidorganen und knorpeliger Skelettunterlage, welche am Kiefer eine so große Bedeutung für die Genese des Gebisses gewann, macht sich auch in den übrigen Teilen des Mund-Kiemendarmes deutlich bemerkbar. Bei dem ursprünglichen Verhalten hat sie, wie im Integument der Plagiostomen (außer bei den Flossenstacheln von *Acanthias* usw.), wahrscheinlich nicht bestanden. Die feste Unterlage, deren die Plakoidschuppen bedürfen, um nicht eine Gefahr für das sie tragende Gewebe zu bedeuten, werden sie, wie in der äußeren Haut, in dem außerordentlich resistenten, bindegewebigen Teil des in den Munddarm eingestülpten Hautstückes gefunden haben. Doch mit der Umwandlung dieses Hautteiles in Schleimhaut ging

auch die Festigkeit des Bindegewebes zum Teil verloren. Einen Ersatz für diesen Verlust an fester Unterlage bot sich den Zähnen in den die Wandung des Mund-Kiemendarmes bildenden Skeletteilen dar, also in der Schädelbasis und den medianwärts gerichteten Flächen des Viszeralskelettes. Durch diese Beziehung zwischen den Skeletteilen und den Plakoidzähnen erklären sich viele Befunde in der Zahnverteilung, indem sich die Zähne gewöhnlich auf die Stellen der Schleimhaut beschränken, welche einem knorpeligen Skelettstück unmittelbar aufliegen.

Alle die verschiedenen Formen der Zahnverteilung lassen sich leicht in fünf Gruppen einordnen, deren erste von denjenigen Arten gebildet wird, bei denen mehr oder weniger die ganze Wand des Mund-Kiemendarmes mit Zähnen besetzt ist. Es sind das: *Chlamydoselachus anguineus*, *Galeus canis*, *Mustelus vulgaris*, *Pristis Perotteti*, *Rhinobatis productus*, *Rhinobatis spec.* und *Raja clavata*. Ausgehend von diesem Befunde macht sich bei den übrigen Formen eine fortschreitende Verminderung der Bezahlung bemerkbar. Zunächst schließt sich die zweite Gruppe an, deren Vertreter *Lamna cornubica*, *Zygaena malleus*, *Heptanchus* und *Hexanchus* auf den Kiemenbogen und am Boden bis zum Ösophagus Plakoidorgane besitzen, am Dach dagegen nur im vorderen Teile des Mund-Kiemendarmes. Unter diesen ist besonders *Heptanchus* bemerkenswert (vgl. Textfig. 1), indem die Schleimhautzähne bei ihm am vordersten Teile des Daches und Bodens, sowie am Boden dicht vor dem Ösophagus sich dicht drängen, in dem mittleren Abschnitt dagegen auffallend weiter stehen. Diese Art der Verteilung leitet nämlich zusammen mit derjenigen bei *Carcharias glaucus*, welchem die Zähne der mittleren Region des Bodens ganz fehlen, zu der dritten Gruppe über, bei der sich, abgesehen von den Kiemenbögen, die Zähne auf dem hinteren Teile des Mund-Kiemendarmes (*Trygon pastinaca*) resp. die vorderen Teile des Mund-Kiemendarmes beschränken (*Cestracion Philippi*, *Pristiurus spec.* *Carcharias laticaudus*, *Rhina squatina*).

Fallen auch diese Plakoidorgane fort, so erhalten sich Zähne nur noch auf den Kiemenbogen, wie das bei *Scyllium Bürgeri*, *Pristiurus melanostoma*, *Alopecias vulpes*, *Rhinodon typicum*, *Pristiurus*, *Centrophorus spec.* und *Selache(?)* der Fall ist. Zu der fünften und letzten Gruppe gehören schließlich alle diejenigen, welche gar keine Schleimhautzähne aufweisen. *Scyllium can.*, *Scyllium catulus*, *Carcharias obtusirostris(?)*, *Galleorhinus japonicus*, *Spinax niger*, *Centrina Salviani*, *Echinorhinus spinosus*, *Raja fullonica*,

Trygon violacea, *Trygon sephen*, *Trygon valga*, *Torpedo ocellata*, *Torpedo marmorata*, *Chimaera monstrosa*, *Callorhynchus antarcticus*.

Sehen wir zunächst von der ersten Gruppe ab, so ist bei der Mehrzahl der übrigen ein enger Zusammenhang zwischen Skelettunterlage und Zahnverteilung nicht zu verkennen. Zunächst gehen die Zähne im oberen, hinteren Teile des Kiemendarmes, wo eine Skelettunterlage fehlt, verloren, erhalten sich dagegen überall, wo von Kiemenskelett und Cranium eine solche gegeben ist. Sogar die feineren Verhältnisse der Bezahnung am Boden der Mundhöhle von *Heptanchus*, *Hexanchus* und *Carcharias glaucus* geben ein getreues Abbild der Verhältnisse des Kiemenskelettes: die Bezahnung zeigt sich bedeutend dichter im vorderen und hinteren Abschnitt, wo ihre Unterlage durch die voluminösere Entfaltung der Copula des Hyoids und des Cardiobranchiale eine größere Ausdehnung gewinnt. In dem mittleren Abschnitt dagegen, wo die medianen Teile des Viszeralskelettes eine weniger zusammenhängende Grundlage bilden, verliert die Bezahnung bedeutend an Dichtigkeit (*Heptanchus*, *Hexanchus*) oder verschwindet vollständig (*Carcharias glaucus*).

Schließlich ist auch an den Kiemenbogen, auf denen sich die Schleimhautzähnen am längsten behaupten, die Schleimhaut von dem knorpeligen Viszeralbogen dicht unterlagert.

Bei denjenigen Tieren, deren Bezahnung sich am vollständigsten erhält, scheint bei oberflächlicher Betrachtung die Regel, daß der Zahnbesatz die von Skeletteilen gestützte Schleimhaut bevorzugt, durchbrochen, doch wird man durch näheres Zusehen leicht eines anderen belehrt. Präpariert man nämlich bei *Mustelus vulgaris* die Schleimhaut am hinteren Teile des Kiemendarmdaches ab, so trifft man unter ihr die bei diesem Tier bedeutend entfalteten und abgeflachten Pharyngobranchialia, die in ihrer Gesamtheit eine fast kontinuierliche Unterlage auch für diese Region abgeben. Ähnlich liegen die Verhältnisse bei den in Frage kommenden Rochen. Bei diesen ist infolge der starken dorso-ventralen Abflachung die Wirbelsäule in die unmittelbare Nachbarschaft der dorsalen Wand des Kiemendarmes gelangt und gibt mit ihrer ventralen, abgeplatteten Fläche zusammen mit dem Pharyngobranchiale auch hier eine stützende Unterlage für die Zähne ab. Bei *Galeus canis*, wo die Pharyngobranchialia nicht in dem Maße wie bei *Mustelus* verbreitert sind, ist auch die Bezahnung nicht so vollständig wie bei diesem, indem sich die Zähne immer nur auf dem Kamme der Längsfalten der Schleimhaut dieses

Teiles finden, dagegen in den Tälern zwischen ihnen nicht. Besonders bemerkenswert erscheint mir in dieser Hinsicht an dem von mir untersuchten Exemplare, daß dort, wo die Pharyngobranchiala unter der Schleimhaut lagen, der Zahnbesatz zweier benachbarter Falten oft zusammenfloß, so daß über ihnen eine zusammenhängende Lage von Zähnen vorhanden war.

Es erscheint demnach nicht unwahrscheinlich, daß die vollständige Erhaltung des Zahnbesatzes bei diesen Tieren gerade darauf zurückzuführen ist, daß die Zähne überall eine knorpelige Unterlage fanden.

Am hinteren Teile des Daches des Kiemendarmes sah ich nur in zwei Fällen, wo man von einer Unterlage durch die Pharyngobranchialia kaum sprechen kann, Zähne. Das war einmal bei *Acanthias vulgaris* und ein andermal bei *Scyllium canicula*. Bei beiden Spezies handelte es sich aber nur um wenige verstreute Zähne, und beide Fälle stellen offenbar individuelle Variationen dar, da es sich nur bei einem einzigen Exemplare zeigte. Da diese Hartgebilde bei *Scyllium* außerordentlich klein und vollständig unregelmäßig geformt waren, und bei *Acanthias* offenbar der Bezahnung ein großer individueller Spielraum gelassen ist, glaube ich, daß beiden Fällen als Gegenbeweis gegen die sonst so evidenten Zusammenhänge zwischen Skelettunterlage und Bezahnung keine Bedeutung zuzusprechen ist.

Ich bin auf diese Beziehungen zwischen Skelett und Plakoidorganen, die sich auch außerordentlich deutlich da zeigen, wo die hintere scharfe Grenze der Bezahnung am Boden der Mundhöhle eine genaue Kopie des letzten Kiemenbogens darstellt, näher eingegangen, weil sie mir auf die Verteilung der Zähne einiges Licht zu werfen scheinen, und ich andererseits glaube, daß sie ein gewisses Interesse beanspruchen können, da man in ihnen wohl mit Recht eine Vorstufe zu der engeren Verbindung beider Gebilde sehen kann, die für die Genese des knöchernen Skelettes bei den höheren Wirbeltieren von so großer Bedeutung wurde (GEGENBAUR, Vergleichende Anatomie, Bd. I, p. 200 und HERTWIG).

Doch neben dem Skelett hat noch ein anderer Faktor einen offenbaren Einfluß auf die Verteilung der Zähne. Das sind die Sinnesorgane, die gleich den Zähnen ursprünglich Organe der äußeren Haut, wie diese mit dem Ektoderm in den Vorderdarm gelangten und hier eine große Bedeutung als Organe des Geschmackssinnes gewannen. Diese Geschmacksorgane haben ihren Sitz auf kleinen Papillen, die in der Mundrachenhöhle der Plagiostomen sich verstreut finden. Wo nun ein dichter Zahnbesatz

und diese Sinnespapillen vereint vorkommen, finden sich die letzteren zwischen den Zähnen und sind frei von Zahnbesatz. Ein besonders deutliches Beispiel hierbei bietet *Rhinobatis spec.* dar. Hier zeigt sich jede dieser Papillen von einem zahnfreien Hof umgeben. Leider konnte ich speziell für diese Form nicht einwandfrei feststellen, daß die betreffenden Papillen Sinnesorgane tragen, da an dem mir zur Verfügung stehenden Exemplare das Epithel nicht erhalten war.

Doch halte ich es mit Rücksicht auf die Tatsache, daß die gleichen Papillen aller bisher daraufhin untersuchten Plagiostomenarten stets Sinnesorgane tragen, für unzweifelhaft, besonders da ich an Trockenpräparaten die für die Sinnespapillen typische Gestalt mit einer kleinen napfförmigen Grube auf der Spitze deutlich an ihnen konstatieren konnte.

Ebenfalls für eine Folge dieser Konkurrenz zwischen Zähnen und Sinnesorganen halte ich die Fälle, in denen sich (wie z. B. bei *Raja clavata*) bei sonst vollständigem Zahnüberzug nur der vorderste Teil der Mundhöhle zahnfrei zeigt, da hier die Sinnesorgane, was Dichtigkeit und Größe anbelangt, am besten ausgebildet sind. Daher erklärt sich auch die Tatsache, daß bis auf *Mustelus* bei allen Plagiostomen die Falten hinter dem Ober- und Unterkiefer frei von Zähnen bleiben. Daß dieser Mangel der Zähne nicht als eine in der Organisation dieser Tiere beruhende ursprüngliche Eigenschaft, sondern als eine sekundäre Anpassung aufgefaßt werden muß, beweist das Vorhandensein von Zähnen auf der Kieferfalte von *Mustelus* und ein Fall, in dem ich in einer Querschnittserie durch die Oberkieferfalte von *Heptanchus* ein Plakoidzähnnchen fand. Der Grund dieses sekundären Zahnverlustes auf den Falten ist eben wahrscheinlich in deren Ausbildung zu einem ausgesprochenen Sinnesapparat zu suchen.

Schließlich fehlen die Zähne, wie das fast selbstverständlich ist, an denjenigen Stellen der Schleimhaut, die sich ständig gegeneinander reiben (z. B. die Stelle auf den Kiemenbogengelenken, an den Einsenkungen zum Spritzloch bei *Heptanchus* und an den Stellen der Reusenpapillen von *Acanthias*, die sich an den vorhergehenden Bogen anlegen), da sie hier leicht zu Verletzungen Anlaß geben und zum Teil wohl auch (Kiemenbogengelenke) die Bewegungsfähigkeit beeinträchtigen könnten.

Alle diese verschiedenen Faktoren, verbunden mit einer sich in den verschiedensten Gruppen der Plagiostomen zeigenden Tendenz auf Einschränkung der Bezahnung, sind geeignet, uns einen

befriedigenden Einblick in die Gesetze, die die Verteilung der Zähne bei den einzelnen Formen beherrschen, zu geben.

Worauf beruht nun aber diese Tendenz der Zähne zu verschwinden? Ich meine zweifellos auf ihrer geringen physiologischen Bedeutung.

Man hat über die Funktion der Schleimhautzähnen manche Vermutungen geäußert. TODARO sieht in ihnen Sinnesorgane zur Wahrnehmung harter Gegenstände, während andere ihnen eine gewisse mechanische Bedeutung für die Zerkleinerung der Nahrung zuschreiben. Doch hat die Annahme einer solchen mechanischen Funktion in Anbetracht der minimalen Größe der Zähnen wenig Wahrscheinlichkeit für sich, besonders wenn man in Betracht zieht, daß sie nur mit einem Bruchteil ihrer Länge über die Oberfläche des Epithels hervorragen.

Nachdem bei einem jungen *Mustelus laevis* SPENGLER festgestellt hat, daß die Spitzen der Zähne nach verschiedenen Richtungen weisen, und ich dasselbe auch bei *Heptanchus*, *Cestracion*, *Mustelus vulgaris* und *Raja clavata* gefunden habe, dürfte auch der Annahme von IMMS, daß die Zähne mit ihren nach hinten gerichteten Spitzen das Verschlingen der Beute erleichtern sollen, der Boden entzogen sein. Eine derartige Bedeutung könnte höchstens den in der Nähe der Kiemenspalten sitzenden Zähnen zugeschrieben werden, indem die Tatsache, daß ihre Spitzen immer mehr oder weniger medianwärts gerichtet sind, als eine Einrichtung betrachtet werden kann, die das Eindringen von Speisen in die Spalten verhindern soll.

Besonders differenziert erweisen sich ferner die Zähne nach STEINHARD in den Kiemenspalten von *Acanthias* (s. o.) und *Rhina*, wo ihr Stachel die Form eines Pilzes besitzt, dessen Schirm sternförmig gezackt ist. Es erscheint mir nicht ausgeschlossen, daß dadurch eine gewisse Strudelbewegung des über die Kiemenblätter streichenden Wassers hervorgerufen wird, welche dessen intensivere Ausnutzung zur Atmung ermöglicht.

Auf sicherem Boden stehen jedoch die Vermutungen über die Funktionen der Plakoidschuppen der Mundrachenhöhle erst da, wo ihre spezielle Ausbildung, wie in den Kiemenreusen von *Selache* und *Rhinodon* und im Gebiß einen sicheren Anhalt für ihre Beurteilung bietet.

Von den gewöhnlichen Plakoidschuppen des Mund-Kiemendarmes müssen wir dagegen mit großer Wahrscheinlichkeit annehmen, daß ihnen eine wesentliche Funktion nicht zukommt, daß

sie vielmehr funktionslose Organe sind, die sich durch zähe Vererbung bei vielen Arten erhalten haben. Dafür scheint mir auch ihre offenbare Neigung zu sprechen, an verschiedenen Orten ganz verschiedene Funktionen zu erfüllen. Denn die Eigenschaft, gleichsam als Gelegenheitsarbeiter diese und jene Arbeit zu übernehmen, läßt darauf schließen, daß im allgemeinen ihre Funktion keine wesentliche ist; denn ein Organ, das eine spezifisch ausgebildete Funktion besitzt, pflegt nicht zu solchen verschiedenen Funktionswechseln zu neigen. Gerade aber in dieser geringen physiologischen Bedeutung des Zahnbesatzes müssen wir die Ursache für das in den verschiedensten Abteilungen der Plagiostomen unabhängig voneinander auftretende Verschwinden der Bezahlung sehen.

Offenbar, um überhaupt eine Erklärung für das Vorhandensein der Plakoidzähnen im Mund-Kiemendarme und ihre Verbreitung bis zum Ösophagus zu geben, hat IMMS die Theorie aufgestellt, daß die Urothostomen, bevor sich ein besonderer Kieferbogen herausgebildet hatte, mit dem gesamten Kiemenbogenapparat kauten, und daß für diese primitive Art der Nahrungszerkleinerung die Schleimhautzähne eine Bedeutung besessen haben, die ihnen durch Beschränkung der Kaubewegungen auf den ersten Viszeralbogen verloren gegangen ist. Ich meine, die Spuren einer solchen Funktion würden sich wahrscheinlich an den Zähnen noch erkennen lassen, sicherlich jedoch wäre die sich überall zeigende weitgehende Übereinstimmung der Schleimhautzähnen mit den Zähnen des Integumentes verwischt. Meiner Ansicht nach haben sie eine solche Funktion, wie sie bei den Ganoiden und Teleostiern besteht, nie bei den Selachiern besessen, sondern sind einfach, als Bestandteile der äußeren Haut, deren Einstülpung in den Vorderdarm gefolgt, zu der nicht sie, sondern die Sinnesorgane und die größere Widerstandsfähigkeit des Integumentes den Anstoß gegeben haben.

Die wichtigste theoretische Bedeutung, welche die Plakoidzähnen des Mund-Kiemendarmes besitzen, liegt zweifellos darin, daß man sie als Kriterien für die Ausdehnung der Hauteinstülpung in den Vorderdarm benutzen kann, da sie typische integumentale Organe darstellen. Überall, wo die Schleimhautzähnen erwähnt sind (LEYDIG, TODARO), wird ihre vollständige Gleichartigkeit mit den Plakoidschuppen des Integumentes hervorgehoben. Das Verdienst, diese Homologie zwischen Zähnen und Plakoidschuppen eingehend bewiesen zu haben, gebührt O. HERTWIG.

Mit welchem Recht dürfen wir nun die Zähnchen als Beweise für die Ausdehnung des Ektoderms ansehen?

Ein vollständiger Zahn setzt sich bekanntlich aus zwei verschiedenen Arten von Hartsubstanzen zusammen, einmal den knochensubstanzähnlichen, Dentin und Zement, und zweitens der strukturlosen Schmelzkappe. Beide Hartgebilde unterscheiden sich in ihrer Entstehung, indem der Schmelz ein Abkömmling des ektodermalen Epithels ist, während Dentin und Zement sich in dem darunterliegenden Bindegewebe als Ausscheidungsprodukte von Zellen entwickeln, über deren Zugehörigkeit zum Ektoderm oder Mesoderm man noch nicht zu einem endgültigen Entscheid gekommen ist. Wir wollen uns daher im folgenden auch nicht auf die Annahme der ektodermalen Abkunft von Dentin und Zement stützen. Zweifellos dagegen ist die ektodermale Abkunft des Schmelzes bewiesen.

Da nun die Zähnchen in der Schleimhaut des ganzen Mund-Kiemendarmes sich finden, d. h. bedeutend tiefer als die primitive ektodermale Mundbucht reicht, ergab sich hier eine gewisse Schwierigkeit, der man dadurch aus dem Wege zu gehen suchte, daß man den Zähnen der Selachier einen Schmelzüberzug absprach und die betreffende Schicht für Vitrodentin erklärte (KLAATSCH 1889, RÖSE 1897 und OWEN 1845). Abgesehen davon, daß hierdurch die Schwierigkeit durchaus nicht beseitigt ist, da auch bei den übrigen Fischen und den Amphibien in dem hinteren Teile des Mund-Kiemendarmes Zähne mit zum Teil „mächtigen Schmelzkappen“ (vgl. HERTWIGS Handb., Bd. II, Teil 1, p. 382) vorkommen, führen diese Forscher keinen einzigen stichhaltigen Grund für ihre Ansicht an. Die Mehrzahl der Autoren spricht sich demgemäß auch für die gegenteilige Ansicht aus (HERTWIG 1873, ROHON 1889, TOMES 1898, JENTSCH 1898, WALKOFF 1901 und STEINHARD 1903. Die Schmelzähnlichkeit betonen TODARO und HENDRICKS). Für die letztere Anschauung führt TOMES eine Anzahl sehr schwerwiegender Gründe an, die ich im einzelnen hier anführen möchte.

1. Die Rindenschicht der Zähnchen ist zwar nicht so hart wie Schmelz, doch übertrifft sie bei weitem die Härte und Glätte des Dentins.

2. Sie erscheint doppelbrechend in polarisiertem Licht.

3. Säuren lösen die Schicht bis auf einen geringen Rückstand auf, während vom Dentin eine kollagene Substanz zurückbleibt, die Bau und Struktur des Gewebes behält.

4. Das Dentin fossiler Zähne wird braun, der Schmelz bleibt weiß. Die hier in Betracht kommende Schicht bleibt ebenfalls weiß.

5. Die Salze, die der Schicht die Härte geben, sind denen des Schmelzes ähnlich.

Diese Gründe vereint mit der Entstehung der Schicht aus der basalen Lage des Epithels unter Bildung von typischen Ameloblasten scheinen mir das Vorhandensein von Schmelz an den Zähnen der Selachier über allen Zweifel zu erheben. Und soweit mir bekannt ist, hat sich gegen diese von TOMES 1898 geäußerten Beweise auch bisher kein Widerspruch erhoben.

Da nun aber die ektodermale Abkunft des Schmelzes ohne Zweifel festgestellt erscheint¹⁾, so darf man offenbar die Zähnchen der Schleimhaut, da für sie das Vorhandensein der Schmelzschicht durch O. HERTWIG, TODARO, STEINHARD und HENDRICKS festgestellt wurde und ich bei den Zähnchen des hinteren Kiemen darmes von Heptanchus auch das Auftreten der Schmelzmembran sah (vgl. Taf. 7, Fig. 8), diese Zähne mit Sicherheit als Kriterien für die Ausbildung des Ektoderms ansehen. Damit ist aber gesagt, daß entsprechend der Verbreitung der Zähne das Ektoderm sich bei den Rochen und Haien bis wenigstens zum Ösophagus erstreckt, und zwar sehen wir keine Stellen im gesamten Mund-Kiemendarme, welche nicht Zähne tragen könnten.

Überall, wo sie aber fehlen, lassen sich dafür einleuchtende Gründe geltend machen.

Interessant ist in dieser Richtung auch die Tatsache, daß in mehreren Fällen die Zähnchen bis unmittelbar an den Beginn der Kiemenblättchen reichen. Da nun nach neueren Untersuchungen²⁾ die Kiemen der Fische ektodermalen Ursprungs sind, so geht daraus hervor, daß wir im gesamten Kiemendarm keinen

1) Die Annahme RYDERS (vgl. HERTWIGS Handbuch, Bd. II, Teil 1, S. 357), daß auch dem Entoderm die Fähigkeit, Zähne zu bilden, zukommt, glaube ich übergehen zu können, da sie zu unhaltbaren Folgerungen führt.

2) GOETTE, Zur Entwicklung der Teleostierkiemen. Zool. Anz., Bd. I, 1888. — Ders., Über die Kiemen der Fische. Zeitschr. für wissensch. Zool., Bd. LXIX, 1901.

MOROFF, Über die Entwicklung der Kiemen bei Knochenfischen. Arch. für mikrosk. Anatomie, Bd. LX, 1902. — Ders., Über die Entwicklung der Kiemen bei Fischen. Arch. für mikrosk. Anatomie, Bd. LXIV, 1904.

Rest seiner ursprünglichen entodermalen Auskleidung erhalten sehen. Dieses Erkenntnis wird vielleicht auch die Möglichkeit bieten, die nach den bisherigen Anschauungen (GOETTE) bestehende Schranke zwischen den „Hautkiemen“ der gnathostomen Fische und den „Darmkiemen“ der Cyclostomen zu beseitigen.

Wenn wir nun somit zu der Überzeugung gelangt sind, daß die gesamte Auskleidung des Mund-Kiemendarmes ektodermaler Abkunft ist, so entsteht im weiteren die Frage: Fällt nun auch mit der hinteren Grenze dieses Vorderdarmabschnittes diejenige der Ektodermausbreitung zusammen, oder dehnt sich dieses noch auf weitere Teile des Vorderdarmes aus?

Für die erste Annahme scheint das häufige scharfe Aufhören des Zahnbesatzes an der Grenze des Ösophagus zu sprechen. Doch einer genaueren Kritik gegenüber verliert dieser Befund wesentlich an Bedeutung. Wir sahen bereits oben, daß dieses scharfe Aufhören des Zahnbesatzes, das sich übrigens öfter auch an anderen Stellen, nicht nur am Übergang in den Ösophagus zeigt, seine Ursache in den physiologischen Beziehungen zwischen Zahnbildungen und Skelettunterlage hat, und ihm deshalb eine derartige morphologische Bedeutung nur mit großer Vorsicht zugeschrieben werden darf. Dazu kommt noch, daß, wie ebenfalls oben erwähnt, die Grenze zwischen Ösophagus und Kiemendarm bei den verschiedenen Haien nicht immer an die gleiche Stelle fällt. Der letzte Kiemendarmabschnitt der Notidaniden, in dem sich noch Zähne finden, gehört bei den pentanchen Selachiern schon zum Ösophagus.

Um sich über diese Frage Klarheit zu verschaffen, muß man sich nach einem anderen Kriterium umsehen. Da nun die Zähne phylogenetisch nichts anderes als verkalkte Papillen darstellen, so lag es nahe, zu untersuchen, ob bei ihrer Rückbildung sich nicht wieder papillenartige Reste oder andere Spuren fänden, die einen Aufschluß über die ehemalige Verbreitung verloren gegangener Zähne gäben. Leider konnten in dieser Beziehung keine positiven Ergebnisse erzielt werden. Die Zähne verschwinden scheinbar spurlos. Wenigstens standen alle Papillen, die sich bei den Selachiern fanden, offenbar in keiner genetischen Beziehung zu den Schleimhautzähnen. Vielmehr trugen sie fast alle deutlich den Charakter von Sinnespapillen, indem sie die Basis abgaben für die bei allen untersuchten Plagiostomen verbreiteten epithelialen Sinnesorgane.

Wenn die Zähne in dieser Hinsicht den Dienst versagen, so bietet sich eben in diesen Sinnesorganen eine willkommene Gelegenheit, teils die bisherigen Ergebnisse nachzuprüfen, teils auch über den fraglichen Punkt eventuell Auskunft zu erhalten.

II. Teil.

Sinnesorgane.

Die Sinnesorgane des Vorderdarmes stellen sich als sogenannte „becherförmige Organe“ dar. Ursprünglich gleich den Zähnen Organe der äußeren Haut, haben sie ebenfalls erst sekundär Beziehungen zum Darmsystem gewonnen. Da sie einerseits in ihrer Eigenschaft als Sinnesorgane ektodermalen Ursprung haben, andererseits lokale Differenzierungen des sie umgebenden Epithels darstellen, erscheinen sie wie die Zähne aufs beste geeignet, die Anwesenheit des Ektoderms im Bereich ihres Vorkommens zu beweisen.

Bevor ich jedoch ihre Verbreitung im Vorderdarme behandle, halte ich es für nötig, auf die allgemeine Oberflächengestaltung der in Frage kommenden Vordertarmteile etwas näher einzugehen, da diese mit der Verteilung der Sinnesorgane aufs engste im Zusammenhange steht.

Während sich bei den Rochen der Boden der Mund-Kiemenhöhle mehr oder weniger glatt vom Unterkiefer bis zum Ösophagus erstreckt, ist bei den Haien der vordere Teil dieser Strecke durch den Besitz einer Zunge ausgezeichnet. Diese Zunge erscheint bei den einzelnen Arten in verschiedener Ausbildung. Am wenigsten entwickelt ist sie bei den niederen Formen Hexanchus und Heptanchus.

Hier stellt sie lediglich einen durch die Copula des Hyoidbogens veranlaßten Wulst vor, den die Schleimhaut überkleidet, ohne daß es zur Ausbildung einer richtigen „Zunge“, d. h. eines in seinem Vorderteile von dem Boden losgelösten Organes kommt. Eher ist das bei den übrigen Haien der Fall, bei denen sich alle Übergänge von diesem Verhalten bis zu dem Zustande bei Scyllium und Mustelus finden, wo es sehr deutlich zu einer solchen Abhebung des Vorderteiles gekommen ist. Doch stellt auch hier die Zunge noch immer ein unbewegliches, nur aus Knorpel und

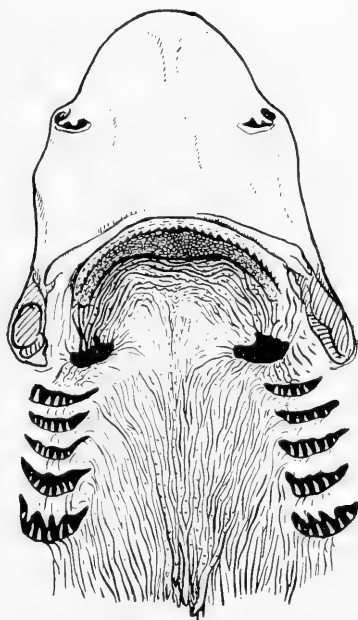
Schleimhaut bestehendes Organ dar, das der Zunge der höheren Wirbeltiere nur in seiner äußeren Form ähnelt.

Die Zunge wie den folgenden Teil des Bodens überzieht die Schleimhaut in den meisten Fällen glatt, nur bei *Scyllium* finden sich auf dem hinteren Teile des Kiemendarmbodens einige unregelmäßige Falten.

Anders liegen in dieser Hinsicht die Verhältnisse am Dache des Mund-Kiemendarmes der Plagiostomen. Während hier die Schleimhaut bei den Rochen ebenfalls glatt ist (nur bei *Torpedo* erscheint sie runzelig), zeigt sich bei den meisten Haien ein in bestimmter Weise ausgebildetes System von Falten. Als Mittelpunkt dieses Faltensystems erscheint ungefähr die innere Mündung des Spritzlochkanals. Von dieser aus strahlen die Falten radienförmig auseinander (vgl. Textfig. 5).

Da sie am deutlichsten in den vorderen Teilen hinter den Kieferbogen und in den seitlichen Teilen der Kiemenregionen ausgebildet sind, so entstehen gewöhnlich in der ersteren Stelle mehr oder weniger bogig verlaufende Querfalten, während hinten im Kiemendarme von den Kiemenspalten ausgehende, nach hinten konvergierende Längs-

falten gebildet werden (*Acanthias vulgaris*, *Spinax niger*, *Pristiurus melanostoma*), die sich manchmal direkt in die Ösophagusfalten fortsetzen. In einzelnen Fällen (*Scyllium catulus*) können sich die Falten durch Querverbindung zu einem besonders in dem vorderen Teile des Daches sehr deutlichen Netzwerk vereinigen. Auch im vorderen Teile des Bodens befindet sich ein ähnliches Netzwerk bei *Scyllium catulus*. Das Epithel, das dieses bindegewebige Netz überzieht, füllt die stellenweise recht entwickelten Fächer zwischen den Netzfalten zum großen Teil aus, so daß sie an der Oberfläche nur als grubchenartige Ver-



Textfig. 5. Verlauf der Falten der Schleimhaut am Dach des Mund-Kiemendarmes von *Acanthias vulgaris*.

tiefungen zu erkennen sind. Die Entstehung des Netzes und die starke Ausbildung der Falten scheint mit der bei Scyllium sehr starken Entwicklung von Schleimzellen im Zusammenhang zu stehen, insofern dem Epithel, das durch die vielen Becherzellen an Widerstandsfähigkeit verloren hat, in dem Bindegewebe eine festere Stütze geboten werden soll. Die Mehrzahl der Schleimzellen sitzt nestartig zusammen in den Vertiefungen.

In den Fällen, wo eine dichtere Bezaehlung des Daches sich findet, verschwinden die Falten im vorderen Teile, während sie sich in der Kiemenregion, wo ja gewöhnlich die Bezaehlung weniger vollständig ist, erhalten (Heptanchus, Hexanchus, Galeus, Mustelus, Zygaena). In einzelnen Fällen schließlich (Carcharias und Rhina) war auch von diesen Falten nichts mehr zu sehen, so daß die Schleimhaut eine ganz glatte Oberfläche zeigte.

Bei den Rochen fehlt, wie gesagt, ein derartiges Falten-system, denn die unregelmäßigen Runzeln, die sich bei Torpedo finden, sind kaum hierher zu rechnen. Nur bei Rhinobatis, der den Haien ja nahe steht, erhält sich ein Teil des Falten-systems in Form deutlicher Querrunzeln hinter dem Oberkiefer.

Neben diesen Faltenbildungen fallen bei der Betrachtung des Mund-Kiemendarmes der Plagiostomen am meisten ziemlich gleichmäßig verteilte kleine Papillen auf, welche über die ganze Schleimhaut verstreut sind. Diese Papillen waren schon LEYDIG bekannt. Er gibt an, daß sich die Schleimhaut bei Rochen und Haien „in warzenförmige oder fadenförmige Papillen (Scyllium, Acanthias, Scymnus)“ erhebt. Doch erkannte er nicht ihre wesentliche Bedeutung als Träger der Sinnesorgane. Eine genauere Beschreibung dieser von ihm „miliariforme Papillen“ genannten Papillen gibt TODARO, der auch ihre Eigenschaft als Träger der Sinnesorgane feststellte. Während TODARO die Verbreitung für die Rochen richtig angibt, vermißt er die Papillen auf der Mundkiemendarmschleimhaut der Haie, trotzdem sie hier gewöhnlich mit der gleichen Deutlichkeit vorhanden sind. Das hat seinen Grund wohl darin, daß er diese Papillen bei den Haien fälschlich für von den Schleimhautzähnen veranlaßte Erhebungen hielt. Er sagt wenigstens: „All di sotto del' epitelio in tutta la mucosa bocca-branchiale si trova uno strato formato delle scaglie placoid, alcune delle quale si presentano piu voluminose delle altre, e fanno un tal rilievo al di sopra delle superficie, che sembrano altrettanto papille miliariforme.“ Daher erklärt sich auch die Tatsache, daß er irrümlich für alle von ihm untersuchten Haie

(auch *Scyllium canicula*) das Vorhandensein von Schleimhautzähnen angibt.

Diese Lücke in TODAROS Angaben füllte MERKEL 1880 aus, der auch bei den Haien die Papillen in der Schleimhaut des Mund-Kiemendarmes fand. Ich selbst vermißte die Papillen bei keiner Art und fand sie stets am Dache, am Boden, wie auch auf der medialen Fläche der Kiemenbogen.

In der Größe und der Dichtigkeit macht sich sowohl nach den verschiedenen Arten als auch nach den einzelnen Regionen der Mund-Kiemenhöhle mancher Unterschied bemerkbar.

Gewöhnlich stehen die Papillen in Abständen von wenigen Millimetern voneinander. Ihr Umfang kann die Größe eines Stecknadelkopfes erreichen. Am Boden sind sie mit bloßem Auge überall bis zum Ösophagus deutlich zu erkennen. Am Dache dagegen sind sie öfters bei makroskopischer Betrachtung nur in der vorderen und seitlichen Region zu sehen, während sie in dem mittleren und hinteren Teile zu fehlen scheinen. Doch dann lehrt die mikroskopische Untersuchung, daß sie zwar vorhanden sind, aber vom Epithel glatt überzogen werden, ohne daß es auf der Oberfläche eine Erhebung gibt. Auch in den Fällen, wo man sie hier schon mit bloßem Auge sehen kann, sind sie merklich kleiner als vorn und an den Seiten, was auch MERKEL betont. Am Boden macht sich der gleiche Unterschied, doch weniger in die Augen fallend, bemerkbar, indem auch hier die Papillen an den Seiten, besonders aber vorn, voluminöser entfaltet sind.

Nicht selten sind die Papillen mehr oder weniger deutlich in Längsreihen angeordnet. Besonders auffallend ist das bei *Scyllium canicula* der Fall, wo die medialen Papillen eine schnurgrade Linie bilden.

Wie sich die einzelnen Papillen zu den Schleimhautzähnen verhalten, ist bereits oben (S. 411) gesagt worden.

Papillen, welche diesen „miliariformen Papillen“ TODAROS in vieler Hinsicht ähneln, sitzen auch den schon mehrfach erwähnten Falten auf, die sich bei den meisten Plagiostomen hinter den Kiefern, oben und unten je eine, finden.

Diese Falten bieten bei den Rochen und Haien sehr verschiedene Ausbildungszustände.

Die einfachsten Verhältnisse sind bei *Chimaera* und *Callorhynchus* vorhanden. Hier legt sich die Schleimhaut mit einem glatten Vorderrande einfach der Basis der Kieferzähne auf, ohne

daß es zur Bildung von Falten kommt. Doch darf man diesen Zustand in Anbetracht der einseitigen Differenzierung des Gebisses dieser Tiere kaum als primitiv ansehen.

Eher ist das bei *Heptanchus* und *Hexanchus* berechtigt, wo die Schleimhaut am Oberkiefer ebenfalls keine Falte bildet, doch endet die Schleimhaut nicht wie bei *Chimaera* mit einem glatten Rande, sondern bildet große, wellenförmige Papillen, die durch einen ebenfalls welligen Sulcus von dem benachbarten Oberkiefer getrennt sind. Die Stelle dieses Sulcus entspricht der Ersatzleiste der Kieferzähne. Die Entstehung der Papillen steht in offenbarem Zusammenhange mit der Entwicklung der Kieferzähne. Jede Einbuchtung zwischen zwei Papillen entspricht nämlich einer Ersatzzahnreihe und hat ihre Bedeutung darin, daß die neugebildeten Zähne sich, bevor sie in Funktion treten, in ihr aufrichten können, ohne das Epithel zu verletzen. Die wellenförmigen Papillen legen sich zwischen je zwei solchen Ersatzzahnreihen an die Hinterfläche des Kiefers an (s. Textfig. 3, S. 399). Derartige Papillen sind mehr oder weniger ausgebildet bei allen Rochen und Haien vorhanden. Ihre Form wechselt entsprechend der Form und Größe der Zähne sehr. Gewöhnlich stellen sie ein negatives Abbild der Gebißform dar. So kommt auch jene Reihe von dreispitzigen Papillen bei *Scyllium canicula* zustande, die LEYDIG für eine Reihe rudimentärer Zähne hielt, denen nur die Kappe von Kalksalzen fehlte. Diese Ansicht ist jedoch nicht berechtigt, da sich nach dem oben Gesagten aus der Form der Papillen kein Schluß auf ihre Entstehung aus Zähnen ziehen läßt. Es ist irrtümlich, wenn TODARO und STEINHARD annehmen, daß LEYDIG auch die miliariformen Papillen für rudimentäre Zähne ansah. Das geht aus seinen Worten durchaus nicht hervor, und es war deshalb überflüssig, daß STEINHARD dieser vermeintlichen Ansicht LEYDIGS ausdrücklich entgegentritt.

Während sich so die verschiedenen Formen der Papillen am vorderen Rande der Gaumenfalten durch die Beziehung zu den Kieferzähnen leicht erklären lassen, können wir die Ursachen, welche zu der Ausbildung der sich an diese Papillen anschließenden Oberkieferfalte führen, schwieriger erkennen. Vielleicht stand ihre erste Ausbildung mit der Physiologie der Atmung im Zusammenhang, indem die Falte den Verschuß der Mundhöhle nach vorn vervollständigte, so daß das in die Mundhöhle aufgenommene Wasser nicht wieder durch die Mundöffnung abfließen konnte, sondern seinen Weg durch die Kiemenspalte nehmen mußte.

Hierfür scheint auch die Tatsache zu sprechen, daß die Formen, denen die Falte fehlt (*Heptanchus*, *Hexanchus* und *Chimaera*), statt dessen besser ausgebildete lippenartige Hautfalten besitzen, die diese Funktion gleichfalls verrichten können. Ihre besondere Ausbildung hat die Oberkieferfalte wohl später infolge ihrer Entwicklung zu einem spezifischen Geschmacksorgan erfahren.

Die Kieferfalte schließt sich unmittelbar an den Hinterrand der Papillenreihe an, so daß deren Vorderrand gleichzeitig als Vorderende der Falte aufgefaßt werden kann. Bei *Carcharias glaucus* bildet die Falte einen unregelmäßigen, runzeligen Wulst. Eine bestimmtere Form nimmt sie dagegen bei den meisten anderen Haien an. Sie ist nach hinten gegen die übrige Schleimhaut durch eine tiefe Furche abgegrenzt und stellt gewöhnlich ein schmales Band von spitzwinkelig dreieckigem Querschnitt vor, das nach hinten segelartig vorspringt, so daß man an ihr je eine breite obere und untere und eine schmälere vorn ansetzende Fläche unterscheiden kann. Die nach hinten stehende zugeschärfte Kante ist entweder glatt (*Zygaena*) oder sie ist mehr oder weniger ausgezackt und in dorsoventral abgeplattete Papillen ausgezogen. Die Oberfläche ist meist dicht mit kleinen Papillen besetzt, die den miliariformen Papillen ähneln, und wohl auch nur eine Abart von diesen vorstellen (vgl. Textfig. 5, S. 419). Auf dem vorderen Teile der Falte sind diese Papillen ein wenig größer, stehen etwas dichter und sind in Reihen angeordnet, die dem Vorderrande parallel laufen. Die eigentliche Kieferfalte ist manchmal gegen die oben beschriebene, sich vorn an sie anschließende Papillenreihe durch eine oberflächliche Furche abgegrenzt.

Während bei der Mehrzahl der Haie, die Kieferfalte auf ihrer ganzen Länge die gleiche Breite zeigt, tritt bei einzelnen Arten (z. B. *Spinax niger* und *Pristiurus*) ein flacher Ausschnitt an dem medianen Teile ihres Hinterrandes auf. Dieser Befund leitet zu den bei Rochen vorhandenen Verhältnissen über.

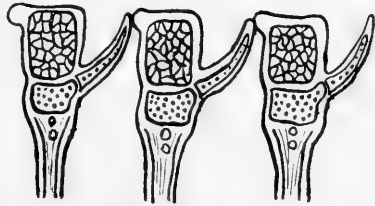
Bei den Rajiden nämlich wird die einheitliche Kieferfalte durch einen tiefen Medianausschnitt, der fast bis an den Kiefer reicht, in zwei dreieckige lappenartige Teile zerlegt. Außerdem erscheinen bei den Rajiden die Papillen der Oberfläche und des Hinterrandes bedeutender entwickelt; besonders ausgebildet erscheinen bei *Raja fullonica* die Papillen des Hinterrandes, indem sie wieder sekundäre Papillen tragen können. Ganz ähnlich, wie bei der Gattung *Raja*, verhält sich die Oberkieferfalte bei *Rhinobatis*, so daß sich TODAROS Vermutung, sie würde derjenigen

der Haie sehr nahe stehen, nicht bewahrheitet. Eher ist dieses der Fall bei *Trygon*; hier bildet die Falte ein in der Mitte nur wenig eingebuchtetes Band, das am Hinterrande in regelmäßige dorsoventral abgeplattete Papillen ausgezogen ist, jedoch im Gegensatz zu der Falte bei den Haien auf der Oberfläche keine Papillen besitzt. Einen unregelmäßig in Falten zerlegten Wulst stellt die Oberkieferfalte bei *Torpedo* dar. Ob dieser Wulst durch eine Rückbildung der typisch entwickelten Oberkieferfalte entstanden ist, der einen primitiven Zustand darstellt, läßt sich schwer sagen, wenn man mit HAECKEL für die Rochen einen polyphyletischen Ursprung annimmt.

Die Unterkieferfalte weist allgemein eine einfachere Form auf. Bei *Heptanchus* und *Hexanchus* stellt sie eine einfache fleischige Falte vor, welche dem Kiefer, zwischen diesem und dem Vorderrande der Zunge stehend, parallel läuft (vgl. Textfig. 1, S. 397). Über ihre Oberfläche verteilt sind einfache miliariforme Papillen, die übrigens bei *Heptanchus* sich dadurch auszeichnen, daß unmittelbar um ihre Basis eine ringförmige, rinnenartige Vertiefung läuft. Dadurch erhält auf einem Durchschnitt die Papille den Anschein, als ob sie in einer kleinen Mulde steht.

Bei den übrigen Haien wird durch das Vorderende der sich hinter der Falte entwickelnden Zunge der basale Falteanteil bedeckt, so daß nur ihr Kamm frei bleibt, der sich zu einer schmalen, dicht mit kleinen Papillen besetzten Fläche abplattet. Bei *Acanthias vulgaris* und *Spinax niger* verbreitert sich diese Fläche etwas mehr und die Falte erhält dadurch, indem sie mit dem Hinterrande schirmartig vorspringt, eine gewisse Ähnlichkeit mit der Oberkieferfalte. Unter den von mir untersuchten Rochen zeigt nur *Torpedo ocellata* eine eigentliche Falte hinter dem Unterkiefer. Bei *Torpedo marmorata* ist sie durch einen runden Wulst vertreten, während *Trygon* und *Rhinobatis* auch dieser fehlt. Dagegen erhebt sich die Schleimhaut bei den letzteren hinter dem Unterkiefer zu einer Anzahl in einer Querreihe stehender Papillen. Bei *Rhinobatis* sind es etwa 15 fadenförmige Papillen, die 2 mm von der Kieferzahnreihe entfernt stehen und eine Länge von 1 mm erreichen. Ihre Spitze zeigt sich — offenbar zur Aufnahme eines Sinnesorganes — napfartig ausgehöhlt. Größer (fast 3 mm lang), aber auch in geringerer Anzahl (6—8) vorhanden, sind die Papillen bei *Trygon pastinaca*. Die mittleren sind größer als die seitlichen. Ihre Gestalt ist eher konisch als zylindrisch.

Außer all den bisher beschriebenen Bildungen der Mund-Rachenschleimhaut der Plagiostomen finden sich mehrfach noch an den Kiemenbogen ein oder zwei Reihen von Papillen, die sich durch ihre Größe deutlich von den auf den Kiemenbogen ebenfalls vorhandenen miliariformen Papillen unterscheiden, und wahrscheinlich einen wenig entwickelten Kiemenschutzapparat darstellen. Am Vorderrande der Kiemenbogen steht eine Reihe solcher Papillen von rundlicher Gestalt bei *Pristiurus*; bei *Scyllium catulus*, *Spinax niger* und *Chimaera*, je eine Reihe vorn und hinten. Einen wesentlich besser ausgebildeten Reusenapparat besitzt *Acanthias*. An der Vorderfläche der Kiemenbogen von *Acanthias* noch in den Kiemen-



Textfig. 6. Schematischer Querschnitt durch 3 Kiemenbogen von *Acanthias vulgaris*.

spalten entspringen eine Anzahl langer konischer Papillen, die sich nach vorn an den Hinterrand des vorhergehenden Kiemenbogens anlegen, so daß dadurch auf einem Querschnitt durch die Kiemenbögen sich ein Bild zeigt, wie es schematisch

Textfig. 6 dargestellt hat. Die Papillen tragen bis auf die dem vorhergehenden Bogen anliegende Fläche Schleimhautzähnnchen. Schließlich zeigt die Mund-Rachenhöhle von *Trygon patinaca* noch einige auf diese Art beschränkte Eigentümlichkeiten. Es findet sich nämlich bei dieser Art am Gaumen dorsal hinter der Oberkieferfalte, zum Teil von dieser bedeckt, eine trichterförmige Grube, deren Grund in die Nachbarschaft der Nasengruben zu liegen kommt. Von den lateralen Rändern dieser Grube läuft auf jeder Seite eine ungefähr 2 cm lange niedrige Falte bis zum Spritzloch. Eine ähnliche Falte beginnt in der Mitte des Hinterrandes und setzt sich ungefähr 1 cm weit nach hinten fort.

Am Boden laufen neben der Mittellinie zwei Längsfalten von 28 mm Länge von vorn bis ungefähr zur dritten Kiemenpalte. Wo sie enden, befindet sich in der Medianebene eine kurze Falte und schließlich verlaufen weiter hinten, von der vierten und fünften Spalte beginnend, jederseits zwei Falten nach vorn, indem sie auf das Hinterende der letzt erwähnten Medianfalte zu konvergieren. Alle diese Falten sind auf ihrer Oberfläche dicht mit miliariformen Papillen besetzt.

Zu beiden Seiten der inneren Spritzlochöffnungen von *Trygon pastinaca* steht schließlich je eine dreieckige Papille, die ebenfalls

kleine Papillen trägt und eine Größe von 1—2 cm besitzt. Eine geringer ausgebildete ähnliche Papille findet sich übrigens auch medial neben dem Spritzloch von *Spinax niger* und *Acanthias vulgaris*.

Besonders zu erwähnen ist noch, das Verhalten der Schleimhaut von *Chimaera*. Die ganze Schleimhaut ist bei diesem Tiere mit warzenartigen Papillen besetzt. Eigentümlich ist auch die Form der Zunge bei *Chimaera*. Sie stellt nämlich eine dreieckige, kissenartige Erhabenheit vor, die nach hinten deutlich gegen die übrige Schleimhaut abgesetzt ist.

Der Ösophagus der Selachier ist meist in Längsfalten gelegt, die auf ihrer Oberfläche nicht selten wieder sekundäre Längsfalten aufweisen. Eine Ausnahme hiervon machen *Acanthias* und *Trygon*. *Acanthias*¹⁾ besitzt statt der Längsfalten Papillen, die eine Größe von 1 cm erreichen können. Ihre Grundform ist konisch, doch können die Papillen dadurch, daß sie sich verzweigen und mit sekundären konischen Papillen besetzt sind, die verschiedenste Gestalt annehmen. Da die in Längsreihen angeordneten Papillen mit ihren Basalteilen zu Längsfalten verbunden sind, macht die Ableitung dieses Befundes von dem gewöhnlichen Verhalten keine Schwierigkeit.²⁾

Eigenartiger erscheint in dieser Beziehung *Trygon*, wo der Ösophagus deutliche Querfaltung aufweist. Diese Falten umziehen nicht ringförmig das ganze Lumen, sondern sind derartig unterbrochen, daß drei Kolumnen von Querfalten entstehen, die durch drei längsverlaufende faltenfreie Streifen voneinander getrennt sind. Von diesen faltenfreien Streifen stehen zwei lateral und der dritte dorsal. Daher entsprechen einer Kolumne breiterer Querfalten an der ventralen Seite des Ösophagus zwei solche von schmälere an dessen Dorsalseite. Jede Kolumne besteht aus neun einzelnen Falten, von oben betrachtet zeigen sie eine runzelig-papillöse Beschaffenheit, während sie einen baumförmigen Querschnitt besitzen.

Von einer Beschreibung der Faltenbildung des Magens will ich absehen, da die Falten, wie bereits oben erwähnt, ephemerer Natur sind und bei der Ausdehnung des Magens verstreichen.

1) Außer *Acanthias* besitzen Papillen im Ösophagus *Aëtobatis Marina* (STANNIUS), *Lamna* (PILLIET), „Selache und einige Haie“ (OWEN), *Myliobatis* (MECKEL).

2) Vergleiche darüber PETERSEN.

Die Schleimhaut des Pylorusrohres schließlich ist überall mit Längsfalten versehen. Die Grundlage der Schleimhaut, die den Mund-Kiemendarm auskleidet, bildet, bei den Haien, bei Chimaera und bei *Torpedo marmorata* eine aus groben Bindegewebsbündeln bestehende Propria, die vielfach sehr deutlich die für die Cutis der Selachier typische Durchflechtung der Bindegewebsbündel in drei zueinander senkrechten Richtungen erkennen läßt. Bei *Trygon* und besonders bei *Torpedo ocellata* zeigt sich die Propria viel weniger kompakt und ist von Bindegewebsbündeln gebildet, die ihrer Oberfläche parallel laufen. In ihr finden sich verstreut Bindegewebskerne (besonders zahlreich bei *Acanthias* und *Trygon*).

Bei denjenigen Tieren, welche eine pigmentierte Schleimhaut besitzen, haben die Pigmentzellen ihren Sitz hauptsächlich in dieser Propria, wenn sie auch nicht in dem darunter liegenden lockeren Bindegewebe besonders in der Umgebung der Gefäße und Nerven fehlen. Während ihre Mehrzahl bei Chimaera an der Basis der Propria verteilt war, lagen sie bei *Spinax niger* meist dicht unter dem Epithel.

Die Grenze zwischen Bindegewebe und Epithel wird von einer gewöhnlich sehr deutlichen Basalmembran gebildet.

Das Epithel der Mund-Kiemendarmschleimhaut selbst besitzt bei allen Selachiern den Charakter des mehrschichtigen kubischen Epithels, dessen Höhe sowohl nach Arten, wie auch bei den einzelnen Arten nach Regionen bedeutend schwankt (vgl. Textfig. 7, S. 432).

Die unterste Zellage wird von Zylinderzellen mit länglichem Kern gebildet. Je weiter man von dieser basalen Zellage nach oben steigt, desto mehr nehmen die Zellen polygonale bzw. runde Form an, und desto deutlicher treten die Zellgrenzen, die sich in den untersten Lagen wenig markieren, in Erscheinung. Es entwickeln sich gleichzeitig damit meist sehr deutliche Interzellularräume, in denen man häufig sehr schöne Interzellularbrücken erkennen kann. Die oberste Zellage wird von kubischen Zellen gebildet, die an ihrer freien Oberfläche einen Cuticularsaum entwickelt haben. Stellenweise jedoch sind auch die Oberflächenzellen stark abgeplattet und scheinen sich als Schüppchen abzustoßen. In der unteren Hälfte des Epithels sieht man oft (bei Chimaera besonders schön) Kernteilungsfiguren. Die Kerne der Epithelzellen sind für gewöhnlich bläschenförmig und rund. Da aber in manchen Fällen (z. B. Chimaera) die oberen Zellen

in ihrem Inneren schleimartige Substanzen abscheiden, kann der Kern an die Basis der Zelle rücken und sich abplatten, was in extremen Fällen (*Torpedo marmorata*) dazu führen kann, daß die zwei obersten Zellagen, abgesehen von ihrer etwas geringeren Größe, vollkommen echten Schleimzellen gleichen.

Die echten Becherzellen fehlen ferner bei keinem der untersuchten Selachier, wenn auch ihre Zahl bei den einzelnen Arten sehr wechselt.

In großer Menge sind sie bei *Scyllium* und *Rhina* vorhanden, wo die gewöhnlichen Epithelzellen gleichsam nur ein Netzwerk um sie bilden, nicht so viele besitzen *Heptanchus*, *Spinax*, *Torpedo ocellata* und *Torpedo marmorata*, während sie nur vereinzelt bei *Acanthias*, *Chimaera* und *Trygon pastinaca* vorkommen. Sie fehlen jedoch auch bei denjenigen Tieren, die sonst reichlich damit versehen sind, auf den Kieferfalten und (außer bei *Torpedo*) auf den die Sinnesorgane tragenden Papillen.

Interessant sind ferner an der Mundkiemendarmschleimhaut der Selachier einige Drüsenbildungen. Bei *Trygon* entdeckte TODARO eine eigentümliche Art von Drüsen, doch ist seine Entdeckung offenbar nicht beachtet worden. Diese intraepithelialen Drüsen bestehen aus einer Anzahl (ca. 3—10) großer, heller Zellen von ungefähr ovaler Gestalt, und mit hellem bläschenartigem, mittelständigem Kern, die nestartig zusammensitzen und in den unteren Schichten des Epithels liegen. Mit ihren oberen Teilen beugen sie sich gewöhnlich gewölbeartig gegeneinander, und von hier steigt ein enger Ausführungskanal zur Oberfläche des Epithels empor, dessen Länge entsprechend der Dicke des Epithels an der betreffenden Stelle wechselt. Die den Ausführungskanal begrenzenden Zellen sind wie die Deckzellen des Epithels mit einer Cuticula versehen (Fig. 1, Taf. 6). Diese Drüsen finden sich in größerer Anzahl über die Schleimhaut des Mundkiemendarms von *Trygon* verstreut, doch trifft man auf Schnitten infolge seiner Enge den Ausführungsgang nur selten in seiner ganzen Länge. (In dem abgebildeten Präparat ist er ungewöhnlich weit und kurz.) TODARO will diese Drüsen mit den Kolbenzellen von *Petromyzon* in Zusammenhang bringen.

Andert geartete intraepitheliale Drüsenbildungen fand ich bei *Chimaera* im vorderen Teile des Bodens der Mundhöhle.

Bei der Betrachtung der Sinnesorgane fällt zunächst die Tatsache auf, daß sie stets an erhabenen Stellen der Schleimhaut,

besonders auf den Spitzen der Papillen sitzen. Es macht sich in dieser Stellung der Sinnesorgane, die sich bis zu den Reptilien hinauf findet, ein Gegensatz zu den Säugetieren bemerkbar, bei denen die Geschmacksorgane vertiefte, geschützte Stellen bevorzugen. Dieser Unterschied in der Stellung der Geschmacksknospen erklärt sich leicht durch die physiologische Verschiedenheit der Nahrungsaufnahme bei den Tieren und steht in enger Beziehung zu der Differenzierung des Gebisses bei den Säugetieren. Bei den niederen Wirbeltieren stellt die Mundhöhle, wie der Ösophagus, lediglich ein zuleitendes Organ dar, durch das die aufgenommene Nahrung hindurchgeht, ohne einen längeren Aufenthalt zum Zwecke der mechanischen Zerkleinerung zu nehmen. Infolgedessen müssen die Geschmacksorgane, um überhaupt ihre Funktionen ausüben zu können, die Nachteile mit in den Kauf nehmen, welche ihre exponierte Stellung mit sich bringt.

Bei den Säugetieren dagegen verweilt die Nahrung zum Zwecke der Zerkleinerung längere Zeit in der Mundhöhle, und es ist den Nahrungsstoffen durch den Kauakt mit seinen mechanischen Einwirkungen und durch die chemische Einwirkung der Drüsensekrete Gelegenheit gegeben, auch zu den versteckt und geschützt liegenden Geschmacksorganen vorzudringen. Für diese Annahme scheint ferner zu sprechen, daß beim Menschen eine Geschmacksempfindung nicht eintritt, wenn die Nahrung ruhig auf der Zunge liegt, ohne durch Reibung der Zunge gegen den Gaumen in die Vertiefungen der Schleimhaut eingeführt zu werden.

Übrigens scheinen die becherförmigen Organe der Haie ziemlich widerstandsfähig zu sein; bei älteren Alkoholpräparaten, an denen das Epithel ziemlich mazeriert war, waren häufig gerade die Geschmacksknospen und ihre nächste Umgebung erhalten, so daß man auch an solchen Präparaten oft noch recht deutliche Bilder von ihnen bekommen konnte.

Die Sinnesorgane der Plagiostomen hat TODARO zuerst gesehen, der 1872 eine vorläufige Mitteilung über diese Entdeckung veröffentlichte. Ein Jahr später erschien seine ausführliche Arbeit. TODARO sah die Sinnesorgane bei allen von ihm untersuchten Plagiostomenarten. Bei den Rochen, von denen er *Torpedo*, *Raja clavata*, *Trygon pastinaca* und *Myliobatis Nottola* untersuchte, fand er die Sinnesknospen auf der gesamten Schleimhaut des Mundkiemendarmes bis zum Ösophagus. Bei den Haien dagegen — seine Untersuchungen erstreckten sich auf *Rhina squatina*, *Acan-*

thias vulgaris, *Scyllium canicula* und *Mustelus vulgaris* — sah er sie auf der Oberkieferfalte und Unterkieferfalte. Schließlich entdeckte er noch auf der Zunge von *Chimaera* Sinnesorgane, konnte aber ihr sonstiges Vorkommen nicht feststellen, da ihm kein geeignetes Material zur mikroskopischen Untersuchung zur Verfügung stand.

Erst 1880 wurden die Sinnesorgane der Plagiostomen wieder untersucht, und zwar von MERKEL. Er konnte für *Torpedo*, *Scyllium canicula* und *Mustelus* ihre Anwesenheit bestätigen und fand sie außerdem bei *Pristiurus*. Wichtig für uns ist, daß MERKEL erkannte, daß die Geschmacksorgane bei den Haien nicht, wie TODARO annahm, auf die Kieferfalten beschränkt, sondern ebenso wie bei den Rochen über die ganze Schleimhaut des Mundkiemendarmes bis zum Ösophagus verteilt sind.

Das sind bisher die einzigen Arbeiten, die von den Geschmacksorganen der Rochen und Haie handeln. Nur eine kurze Notiz von RETZIUS, die in seinen biologischen Untersuchungen enthalten ist, muß hier noch erwähnt werden. RETZIUS untersuchte mit der Methylenblaumethode die Mundschleimhaut von *Acanthias*. Er fand bei der Betrachtung der Schleimhaut von der Oberfläche, daß diese in der direkten Umgebung der (miliariformen) Papillen besonders reichlich mit Nerven versorgt ist und gibt auch von diesem Befunde eine Abbildung. Da ihn die Angaben TODAROS und MERKELS offenbar nicht bekannt waren, läßt er die Frage offen, ob sich auf diesen Papillen Sinnesorgane finden.

TODARO unterscheidet in seiner Arbeit scharf zwischen zwei Formen von Sinnesorganen, den „Geschmacksglocken“ (*campane del gusto*) und den „Geschmackskelchen“ (*calici del gusto*). Die Geschmacksglocken sitzen nach seiner Angabe mit dem abgerundeten breiten Ende in der napfförmigen Vertiefung auf dem Scheitel der miliariformen Papillen und münden mit dem schmaleren distalen Ende auf der Oberfläche des Epithels. Die Geschmackskelche, die nach TODARO mit ihrem schmaleren unteren Ende auf dem Bindegewebe fußen und sich distalwärts trichterartig verbreitern, sollen bei den Rochen zu sechs Stück in regelmäßigen Abständen die Geschmacksglocken umstehen, während sie bei den Haien mit diesen zu einem einheitlichen Organ verschmolzen sind. Von beiden Befunden, die er für die Rochen einerseits, für die Haie andererseits als allgemeinen Typus angibt, ohne Unterschiede in der Form der Sinnesorgane bei den

einzelnen Arten zu erwähnen, gibt er Abbildungen, die stark schematisiert sind.

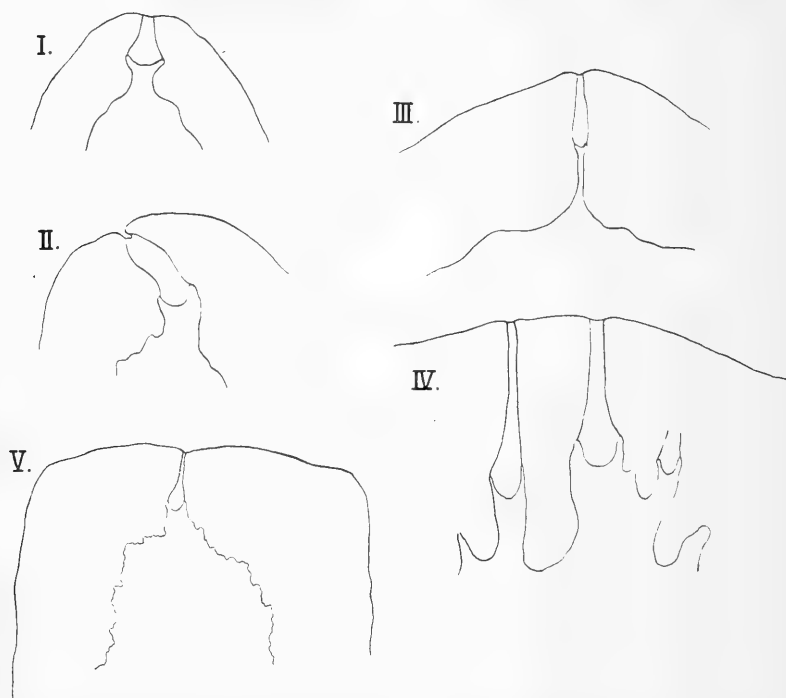
Den Angaben TODAROS gegenüber betont MERKEL mit Recht, daß er eine Scheidung der Sinnesorgane in Kelche und Glocken nicht habe bemerken können. Ich habe ebenfalls bei den Haien vergeblich nach Kelchen gesucht. Alle Sinnesorgane, die ich bei ihnen sah, konnte man nur zu den Geschmacksglocken zählen. Ich stimme daher mit MERKEL vollkommen überein, wenn er TODAROS Angaben für die Haie (soweit sie MERKEL untersuchte *Scyllium* und *Mustelus*) für unzutreffend erklärt, und kann das Gleiche auch für die beiden anderen von TODARO untersuchten Spezies (*Acanthias* und *Rhina*) bestätigen, ebenso wie ich auch bei *Torpedo* (vgl. MERKEL) nicht die von TODARO für die Rochen angegebenen Verhältnisse fand. Dagegen sah ich bei *Trygon* auf den miliariformen Papillen neben den Geschmacksglocken auch die Gebilde, die TODARO als Geschmackskelche auffaßt. Sie stellen sehr wenig auffallende Epitheldifferenzierungen dar, die auf minimalen Erhebungen des Bindegewebes stehen (Fig. 2, Taf. 6). Ihre Eigenschaft als Sinnesorgane erscheint mir zweifelhaft. Nerven sah ich nicht zu ihnen treten. Wenn diese Kelche auch vorwiegend in der Umgebung der Geschmacksknospen auftreten, so ist doch von einer so regelmäßigen Verteilung um diese, wie sie TODARO angibt, nichts zu erkennen.

Die irrigen Angaben TODAROS für die Haie kann ich mir nur so erklären, daß er das ganze Epithel auf den miliariformen Papillen von *Scyllium canicula*, soweit es frei von Becherzellen ist, als Sinnesorgane angesehen hat. In diesem Fall erhält man allerdings eine ähnliche Form von „Sinnesorganen“, wie sie TODARO (Fig. 4, Taf. 6) abbildet. Es ist jedoch bei etwas genauerem Zusehen leicht zu erkennen, daß dieser schleimzellenfreie Bezirk nicht mit dem Sinnesorgan identisch ist. Dieses nimmt vielmehr nur dessen zentralen Bezirk ein.

Während TODARO einen Unterschied in der Form der Geschmacksorgane der einzelnen Spezies nicht angibt, hebt MERKEL richtig hervor, daß kaum zwei Arten der Selachier gleichgeformte Sinnesorgane besitzen. Ich konnte sogar mehrfach feststellen, daß sie auch bei einem Tiere sich in den verschiedenen Regionen merklich voneinander unterscheiden. Sehr auffallend war dies bei *Chimaera* der Fall, wo die Organe, was Größe und Form anbetrifft außerordentlich variieren. Ihre Größe scheint lediglich von der Dicke des Epithels, in dem sie stehen, abhängig zu sein

(vgl. die Nebenstehenden fünf Abbildungen, die alle bei gleicher Vergrößerung gezeichnet sind).

In betreff der Verteilung der Sinnesorgane gibt MERKEL an, daß sie bei *Torpedo*, *Scyllium* und *Mustelus* einzeln auf den Papillen stehen, zu mehreren dagegen bei *Pristiurus*. Wenn das im allgemeinen auch zutrifft, so darf man hier doch keinen allzu scharfen Unterschied machen, denn ich fand bei *Scyllium* und ebenso bei *Chimaera*, wo gewöhnlich ebenfalls nur ein Organ auf



Textfig. 7. Verschiedene Formen von Sinnesorganen von *Chimaera monstrosa*, bei gleicher Vergrößerung (Zeiss Obj. A, Ok. 3) mit dem Abbeschen Zeichenapparat gezeichnet und dann auf $\frac{1}{2}$ verkleinert. I. II. und III. von der Schleimhaut hinter der Zunge; IV. vor der Zunge; V. aus dem hinteren Abschnitt des Vorderdarms.

jeder Papille steht, stellenweise (bei *Scyllium canicula* auf manchen Papillen der Kiemenbogenschleimhaut und bei *Chimaera* auf den größeren Papillen hinter der Zunge) mehrere Geschmacksorgane auf einer Papille sitzend.

In der Regel sitzt jedes Sinnesorgan mit seinem unteren, abgerundeten Ende auf der ausgehöhlten Spitze einer kleinen eierbecherförmigen Papille. Nur an einzelnen Sinnesorganen von

Chimaera (Fig. 6, Taf. 6) wurde diese Papille vermißt. Die Papillen, welche, was Höhe und Breite betrifft, erheblichem Wechsel unterworfen sind, ohne jedoch irgendwo ihre typische Gestalt zu verlieren, sitzen meist auf der Oberfläche von rundlichen hügel-förmigen, etwas größeren Papillen (den miliariformen Papillen TODAROS), doch können sie sich auch direkt auf der ebenen Oberfläche des Bindegewebes finden.

Bei Chimaera und bei Acanthias ist unter der Sinnesorganpapille die Propria der Schleimhaut durchbrochen, so daß das unter dieser liegende, lockere, schleimige Bindegewebe direkt in die Papille eintritt. Man sieht in diesen Fällen sehr deutlich, ein Nervenstämmchen in die Papille eintreten und in deren Achse senkrecht emporsteigen (Fig. 5, Taf. 6). Nicht ganz so deutlich sieht man das Nervenstämmchen in den Fällen, wo das grobe Bindegewebe der Propria selbst in die Papille aufsteigt, doch fehlt es auch hier nie. Im oberen Teil der Papille verliert sich der Nerv in ein helles Gewebe, dessen zahlreiche Kerne in querer Richtung angeordnet sind. Dieses Gewebe, das die obere Höhle der Papille auskleidet, ist offenbar nervöser Natur. Außer dem Nerven tritt gewöhnlich noch ein Blutgefäß in die Papille ein und läuft meist ringförmig im oberen Rand der Papille entlang.

Während die seitlichen Wände der Papille ebenso wie das Bindegewebe der übrigen Schleimhäute durch eine deutliche Basalmembran gegen das Epithel abgegrenzt ist, fehlt diese am Boden der napfförmigen Einsenkung an dem Oberende der Papille, indem sie an deren Rande endet.

Nicht selten finden sich unter den Geschmacksorganen Lymphozythen-Anhäufungen, die auch an anderen Stellen der Schleimhaut, besonders an deren Rändern gegen die Kieferzahnreihe und in der Gaumengrube von Trygon vorkommen.

Der epitheliale Teil der Geschmacksknospen tritt, abgesehen von den kegelförmigen „Geschmackskelchen“ von Trygon, in zwei verschiedenen Formen auf. Bei der einen Form erhält sich über dem Organ, die mit einer Cuticula versehene Deckzellenschicht des Epithels in kontinuierlichem Zusammenhang, so daß die Sinneszellen mit ihren Fortsätzen einzeln zwischen den Zellen münden. Das Geschmacksorgan hat in diesem Fall die Gestalt einer Glocke, deren breite Öffnung der Epitheloberfläche zugekehrt ist (Torpedo, und nach MERKEL auch Mustelus).

Bei den meisten Arten dagegen besitzt das Sinnesorgan eine einheitliche Mündung, in deren Ausdehnung die Deckzellenschicht

unterbrochen ist. Durch diese einheitliche Mündung erhält das Organ, indem sich die oberen Zellenden bündelartig vereinigen, eine distalwärts verjüngte Gestalt. So sah ich die Geschmacksorgane bei Chimaera, Heptanchus, Rhina, Acanthias, Spinax und entgegen der Angabe MERKELS, auch bei Scyllium. Bei Trygon ist es bei den meisten Sinnesorganen noch nicht deutlich zu einer solchen Durchbrechung der Deckschicht gekommen. An der Mündung der Sinnesorgane kann sich in diesem Fall eine mehr oder weniger ausgesprochene Einsenkung der Epitheloberfläche ausbilden (s. die Fig. 5, 6 u. 7 auf den Taf. 6 u. 7).

Von dem umgebenden Epithel unterscheiden sich die Geschmacksknospen mehr oder weniger deutlich durch ihre Längsstreifung, die durch die Spindelform der sie zusammensetzenden Zellen bedingt ist. Die Zellgrenzen sind in dem Organ bedeutend weniger in die Augen fallend, als bei dem polygonalzelligen Epithel. Außerdem besitzt das Organ meist ein helleres Aussehen und die Kerne sind in ihm dichter angeordnet. Zwischen den bündelförmigen Stützzellen sieht man oft mehrere hellere Sinneszellen eingebettet. Ähnliche helle Zellen finden sich am unteren Ende des Organes genau auf der Grenze zwischen Epithel und Bindegewebe. Sie sind sehr deutlich zu erkennen durch ihre hellere Färbung und dadurch, daß sie und besonders ihre Kerne im Gegensatz zu allen übrigen Zellen des Organes quer gestellt sind. Auf einem Schnitt durch ein Sinnesorgan sind sie je nach der Art, und je nachdem das Organ getroffen ist, in der Zahl von zwei bis fünf zu sehen. Sie waren so konstant, daß ich sie in keinem Geschmacksorgan vermißte. Da sich ähnliche Zellen sonst nirgends an der Basis des Epithels finden, kann man sie in den Fällen, wo sich wie bei Torpedo, die Sinnesorgane kaum von dem umgebenden Epithel unterscheiden, geradezu zum Auffinden der Organe benutzen. (Vgl. die Tafelfiguren.)

Was die Verbreitung der Sinnesorgane anbetrifft, so ist bereits durch TODARO und MERKEL für Raja, Trygon, Torpedo, Myliobatis, Acanthias, Mustelus, Scyllium und Pristiurus festgestellt, daß sie über die Schleimhaut des ganzen Mundkiemendarmes verstreut sind.

Für Trygon, Torpedo, Acanthias und Scyllium kann ich diese Verbreitung bestätigen und fand außerdem bei Heptanchus und Spinax niger die gleichen Verhältnisse, während ich von Raja fullonica, von Rhina squatina und Carcharias obtusirostris

nur einzelne Stellen schneiden konnte, an denen ich jedoch auch nirgends Sinnesorgane vermißte.

Die Sinnesorgane finden sich auf der Ober- und Unterkieferfalte, auf der Zunge und am Boden der Mundkiemendarmhöhle, wie auch am Dach bis zum Ösophagus. Auf den Kiemenbogen erstrecken sie sich (z. B. *Scyllium canicula*) bis in die unmittelbare Nähe der Kiemenblättchen, und schließlich fehlen sie auch nicht auf allen oben erwähnten Papillenarten, sowie auf den Schleimhautfalten von *Trygon*, die infolge der Anhäufung von Geschmacksknospen auf ihnen direkt als Sinnesapparate anzusehen sind.

Die Sinnesorgane bestätigen also durch ihre Verbreitung vollkommen, was die Zähne uns bereits lehrten, daß das ursprüngliche Entoderm des Kiemendarmes restlos durch das Ektoderm verdrängt wird.

Wenn die Sinnesorgane somit auf der einen Seite für die Richtigkeit der im ersten Teil gezogenen Schlüsse Zeugnis ablegen, so ermöglichen sie uns auf der anderen Seite außerdem noch die Frage zu entscheiden, ob das Ektoderm sich im Vorderdarm der Selachier noch weiter, als bis zum Ende des Mundkiemendarmes ausdehnt, worüber uns die Zähne keine Klarheit verschaffen konnten.

Es gelang mir nämlich, nachzuweisen, daß in dem Beginn des Ösophagus der Verbreitung der Sinnesorgane bei den Selachiern durchaus keine Grenze gesetzt ist.

Ich untersuchte unter diesem Gesichtspunkte den Ösophagus von *Heptanchus*, *Acanthias*, *Spinax*, *Scyllium canicula*, *Raja fullonica* und *Trygon*, wie auch den Vorderdarm von *Chimaera*.

Es ist uns bereits durch EDINGER bekannt, daß sich im Ösophagus der Plagiostomen zwei verschiedene Epithelarten finden können: entweder geschichtetes Pflasterepithel oder Flimmerepithel. In den Fällen, wo sich Flimmerepithel findet (*Raja clavata*, *Mustelus laevis*, *Squatina angelus* und *Pristiurus*) erstreckt sich das mehrschichtige Mundepithel noch ein kurzes Stück weit in den Ösophagus, wo dann erst das Flimmerepithel beginnt. OPPEL bestätigt die Angaben EDINGERS von *Raja asterias* (Flimmerepithel) und *Torpedo marmorata* (mehrschichtiges Pflasterepithel). Die gleichen zwei Epithelformen sah ich auch, und zwar Flimmerepithel mit anfangs Pflasterepithel bei *Heptanchus*, *Scyllium* und *Raja fullonica*, mehrschichtiges Epithel bei

Acanthias, Spinax und Trygon. Auch Chimaera besaß geschichtetes Pflasterepithel im ganzen Vorderdarm.

Das Flimmerepithel besteht aus hohen nagelförmigen Flimmerzellen, zwischen denen sich (im Gegensatz zu EDINGERS Angaben) bei allen von mir untersuchten Formen mehr (*Raja fullonica*, *Heptanchus*) oder weniger (*Scyllium canicula*) zahlreiche schmale, keulenförmige Becherzellen sah, die nur in ihrer oberen Hälfte mit Schleim erfüllt sind. Die Kerne des Epithels sind in drei Lagen angeordnet. Zu oberst stehen die länglichen schmalen Kerne der Flimmerzellen, etwas tiefer, die im oberen Teil durch den Schleiminhalt etwas eingedrückten Kerne der Becherzellen. In dem basalen Teil schließlich finden sich die in 1—2 Lagen angeordneten, rundlichen Kerne der Ersatzzellen des Epithels.

Das geschichtete Pflasterepithel des Ösophagus gleicht demjenigen des Mundkiemendarms, nur das manchmal in den oberen Zellagen sich Schleim entwickelt, der den Zellkern an die Basis drückt (*Torpedo marmorata*, *ocellata* und *Acanthias*). Bei *Trygon*, der in der Mundkiemendarmschleimhaut nur vereinzelte Becherzellen besitzt, finden sich diese sehr zahlreich im Ösophagus an den gegeneinander gekehrten Seiten der Querfalten, und zwar sitzen sie dichter auf der Hinterseite der Falten, als auf deren Vorderseite (geschütztere Lage?). Auf der Oberfläche der Falten fehlen sie fast ganz.

Bei allen Haien und Rochen, durch deren Ösophagus ich Schnitte machte, d. h. bei *Heptanchus*, *Acanthias*, *Spinax*, *Scyllium canicula*, *Torpedo marmorata*, *Torpedo ocellata*, *Raja fullonica* und *Trygon* fand sich unter der Schleimhaut das sogenannte „lymphoide Organ.“ Es fehlt bei *Chimaera*, welche es jedoch unter der Mund-Kiemendarmschleimhaut besitzt.

Der Ösophagus aller Selachier besitzt eine dünnere oder dickere Schicht quergestreifter Ringmuskulatur. Bei *Acanthias* kommt dazu eine quergestreifte innere Längsmuskulatur, doch sind beide Schichten nicht sehr scharf voneinander geschieden. Eine äußere Ringmuskelschicht und innere Längsmuskelschicht quergestreifter Muskeln weist auch der Vorderdarm von *Chimaera* auf.

Unter den mit Flimmerepithel versehenen Arten konnte ich bei *Heptanchus* und *Scyllium canicula* Sinnesorgane soweit im Ösophagus sehen, wie sich das Pflasterepithel erstreckte. Bei *Raja fullonica* waren in meiner Querschnittsserie leider nur Spuren des Pflasterepithels getroffen, und ich fand dementsprechend hier auch keine Sinnesorgane.

Es fragte sich nun, ob in denjenigen Fällen, wo das geschichtete Pflasterepithel bis zur Cardia reichte, auch die Sinnesorgane in gleicher Weise an Verbreitung gewinnen. Einigermäßen aussichtsreich erschien mir in dieser Hinsicht *Acanthias*, denn hier gehen, wie man deutlich sehen kann, die miliariformen (also Sinnes-)Papillen durch schnelle Größenzunahme (2—3 Papillen bilden den Übergang) in die großen Papillen des Ösophagus über. Meine Erwartung hatte mich nicht getäuscht: Auch die Papillen des Ösophagus von *Acanthias* stellen in dessen ganzer Ausdehnung Sinnespapillen vor. Auf jeder der vielen Spitzen und Spitzchen der Papillen sitzt wie auf den miliariformen Papillen ein sehr deutliches Sinnesorgan, und zwar ebenso am Beginn des Ösophagus wie an der Cardia.

Daß dieses Verhalten bei *Acanthias* nicht einen einzelnen Ausnahmefall darstellt, beweist *Trygon*, wo ebenso wie bei *Acanthias* die Sinnesorgane im ganzen Ösophagus bis zur Cardia, allerdings weniger häufig als dort, verbreitet sind. Auch bei *Spinax niger* sah ich im Ösophagus Sinnesorgane, doch konnte ich ihre Verbreitung wegen Mangels an für mikroskopische Zwecke brauchbarem Material nicht feststellen.

Von Interesse mußte es sein, die Verbreitung der Sinnesorgane an einem primitiven, undifferenzierten Vorderdarm kennen zu lernen, wie ihn unter den Plagiostomen *Chimaera* aufweist. Ich untersuchte *Chimaera spec.?* (die Art konnte ich nicht feststellen, doch handelte es sich offenbar nicht um *Ch. monstrosa*, da der Vorderdarm nicht wie bei dieser Art an seiner Innenfläche mit hohen, schmalen Längsfalten besetzt war, die bis fast zur Mittelachse des Vorderdarms reichend, dem Querschnitt ein zitronenscheibenartiges Aussehen verleihen. Die Falten zeigten sich vielmehr niedriger und dicker. Ihr Querschnitt war wellenförmig). Diese *Chimaera*-Art besaß einen Vorderdarm von 7 cm Länge, und die mikroskopische Untersuchung zeigte mir, daß sich die Sinnesorgane über die vordere Strecke des Vorderdarms bis zum Ende des 6. Zentimeters verbreitet finden, so daß nur ein Streifen von 1 cm Breite an der Cardia frei von Sinnesorganen ist. Doch halte ich es nicht für ausgeschlossen, daß auch hier sich noch einzelne Sinnesorgane finden, wenn ich auch in meinen Serienschritten keines antraf.

Wir sehen somit, daß die Anwesenheit von Sinnesorganen im Ösophagus offenbar, wenigstens für die Plagiostomen, durchaus nicht als eine Ausnahme zu betrachten ist, sondern sich wohl

ziemlich verbreitet findet, denn in allen untersuchten Fällen fand ich in der Ausdehnung des Pflasterepithels auch Sinnesorgane.

Doch die Eigentümlichkeit, daß sich Geschmacksknospen im Ösophagus finden, ist nicht auf die Plagiostomen beschränkt, sondern es finden sich in der Literatur verstreut mehrere Angaben über das Vorkommen von Sinnesorganen im Ösophagus. So fand MACALLUM bei *Acipenser rubicundus* im Ösophagus Sinnesorgane, von denen er eine Abbildung gibt, für *Acipenser ruthenus* bestätigte dies JACOBSHAGEN und macht ihre Anwesenheit im Ösophagus von *Scaphirynchus cataphractus* wahrscheinlich. Im Ösophagus von *Hatteria* sah OSAWA Sinnesorgane. Ja auch bei den Säugetieren erstrecken sich die Geschmacksorgane weit nach hinten; allgemein scheinen sie sich auf dem Kehldeckel und in dessen Umgebung zu finden (vgl. OPPELS Lehrbuch, Bd. III, p. 470 f. und Bd. VI, p. 389 f.). Für den Menschen jedoch ist durch PONZO das Vorkommen von Sinnesorganen an noch tieferen Stellen nachgewiesen. Er fand bei zwei etwa 6 Monate und bei einem etwa 7 Monate alten Embryo Geschmacksknospen im Ösophagus noch 2 mm unter dem unteren Rande des Ringknorpels.

Schließlich erwähnt KEIBEL noch „epithelknospenähnliche“ Gebilde im Mitteldarm von Affen. Diese Gebilde jedoch haben, wie wohl auch KEIBEL annimmt, nichts mit echten Sinnesorganen zu tun, an die nur ihre Gestalt erinnert. Dafür spricht auch die Umwandlung zu kleinen Krypten, die sie später erfahren.

Wenn man nun in Betracht zieht, daß die bisherigen Angaben in der Literatur nur Gelegenheitsfunde vorstellen, so scheint es nicht unberechtigt, anzunehmen, daß sich wahrscheinlich zu den bisher bekannten Fällen bei eingehenderer Untersuchung noch eine ganze Reihe neuer gesellen werden; wenigstens machen mir meine Funde bei den Plagiostomen das sehr wahrscheinlich¹⁾.

Die Verteilung der Sinnesorgane läßt einen bemerkenswerten Zusammenhang zwischen ihnen und dem mehrschichtlichen Pflasterepithel erkennen, der sich nicht nur bei den Plagiostomen, sondern in gleicher Weise auch bei den Säugetieren in der Kehlkopfschleimhaut bemerkbar macht, wo die im Bereich des Flimmerepithels stehenden Sinnesorgane, wie auch PONZO ausdrücklich hervorhebt, stets von einer Insel von Pflasterepithel umgeben sind (vgl. OPPEL, l. c.).

1) Wie ich jetzt von meinem Freunde Dr. E. JACOBSHAGEN erfahre, hat sich nach seinen Untersuchungen diese Vermutung auch für Teleostier bestätigt.

Da ausnahmslos bei den von mir untersuchten Plagiostomen das Pflasterepithel überall, wo es im Vorderdarm vorkommt, Sinnesorgane aufwies, halte ich den Schluß für berechtigt, daß wir es in dem mehrschichtigen Pflasterepithel des Selachierdarms mit einem ektodermalen Gebilde zu tun haben und daß daher das Ektoderm bei ihnen mindestens bis zur hinteren Grenze dieses Epithels reicht. Ich sage „mindestens“, denn es entsteht die Frage, ob das Flimmerepithel des Ösophagus und das Magenepithel mit zum Ektoderm oder zum Entoderm zu rechnen ist. Zu dieser Frage möchte ich jetzt noch nicht Stellung nehmen, da mir vorläufig die Grundlagen für die Entscheidung in der einen oder anderen Richtung noch nicht vorhanden zu sein scheinen. Vor allen Dingen ist es meiner Ansicht nach dazu nötig, daß man eine genaue Kenntnis der frühesten Ontogenese des Epithels besitzt und daß man sicher entscheiden kann, ob das Flimmerepithel des Ösophagus wirklich den primitiven Zustand gegenüber dem Pflasterepithel darstellt. Die Tatsache, daß sich im undifferenzierten Vorderdarm stets mehrschichtiges Epithel findet, scheint diese Annahme in Frage zu stellen und läßt es nicht ausgeschlossen erscheinen, daß Magenepithel und Flimmerepithel Differenzierungen des mehrschichtigen Epithels des primitiven Vorderdarms vorstellen.

In gleicher Weise will ich mich heute noch nicht darüber äußern, wie weit meine Ergebnisse für die Selachier auch auf andere Wirbeltierabteilungen auszudehnen sind. Auch hier erscheint es mir schwierig, auf Grund der jetzt bekannten Tatsachen zu einem sicheren Ergebnis zu gelangen. Doch glaube ich, sprechen eine Anzahl von Tatsachen dafür, daß auch bei den höheren Wirbeltieren dem Ektoderm im Vorderdarm eine größere Ausdehnung zuzuschreiben ist. Zu diesen Tatsachen rechne ich neben dem Vorkommen von Sinnesorganen vor allem die Verhornung der oberflächlichen Epithellagen des Ösophagus und die Unterschiede in der Innervierung der Vorder- und Mitteldarmschleimhaut (im Vorderdarm dringen die Nerven in das Epithel ein, während im Mitteldarm davon bisher nichts bemerkt werden konnte).

Ferner macht mir die Tatsache, daß bei den Selachiern und Ganoiden¹⁾ (Acipenser und Scaphirynchus) das Ektoderm sich weit

1) Der eventuelle Einwand, es handle sich bei dem Vorkommen von Sinnesorganen um individuelle Variationen, wird wohl dadurch entkräftet, daß bei Acipenser in zwei Fällen die Sinnesorgane gesehen sind und ich sie auch bei zwei Exemplaren von *Trygon pastinaca* im Ösophagus fand.

in den Vorderdarm erstreckt, die Annahme wahrscheinlich, daß sich die Proselachier, also die Stammeltern aller gnathostomen Wirbeltiere, in dieser Hinsicht diesen Formen ähnlich verhielten. Bevor man jedoch über alle diese Dinge ein abschließendes Urteil zu fällen imstande ist, scheinen mir ausgedehntere Untersuchungen nötig zu sein.

Wollen wir uns nun klar werden, auf welchem Wege das Ektoderm bei der Ontogenese so tief in den Vorderdarm gelangt, so haben wir zwischen zwei Möglichkeiten zu wählen. Einmal könnte sich der Einwanderungsprozeß ontogenetisch in der gleichen Art abspielen wie er phylogenetisch vor sich gegangen sein muß; das würde heißen, das Epithel schiebt sich von der Mundbucht und den Kiemenspalten aus kaudalwärts in den Darm vor, oder die Ontogenese könnte känogenetisch abgeändert sein, in welchem Fall das Ektoderm schon bei der Gastrulation in die Urdarmanlage gelangen könnte. Von diesen beiden möglichen Annahmen hat wohl die erstere größere Wahrscheinlichkeit für sich, besonders da GREIL an Teleostiern, Dipnoern, Urodelen und Anuren die Ausbreitung des Ektoderms von der Mundöffnung und den Kiemenspalten aus über den ganzen Mundkiemendarm direkt beobachten konnte. Es erscheint mir ferner mit JACOBSHAGEN nicht unwahrscheinlich, daß der vorübergehende Verschuß des Vorderdarmlumens auf frühen Entwicklungsstufen, für den man schon lange nach einer phylogenetischen Bedeutung sucht, mit diesem Vorrücken des Ektoderms in Verbindung steht. Das zeitliche Auftreten des Verschlusses nach der Eröffnung der Kiemenspalten (KREUTER) würde mit dieser Annahme im Einklang stehen.

Es würden sich dann bei der Entwicklung des Wirbeltierdarms ähnliche auf die Beschränkung des entodermalen Darmabschnittes zugunsten des Ektoderms hinzielende Vorgänge abspielen, wie sie auch bei Wirbellosen auftreten und hier in dem extremen Fall (bei den Orthopteren) dazu führen können, daß der entodermale Darm vollständig durch das Ektoderm ersetzt wird. Alle diese Fragen, über die man jetzt noch kein endgültiges Urteil fällen kann, werden spätere Untersuchungen zu entscheiden haben.

Wenn es mir auch bis jetzt noch nicht gelungen ist, die Lage der Ektoderm-Entoderm-Grenze im Vorderdarm der Plagiostomen sicher festzustellen, so glaube ich doch, bewiesen zu haben, daß die Grenze sicherlich ein bedeutendes Stück weiter kaudal liegt als bisher angenommen wurde. Ferner glaube ich,

daß nunmehr als Ektodermgrenze bei den Plagiostomen nur zwei Stellen, nämlich 1. der Hinterrand des geschichteten Pflasterepithels und 2. der Pylorus in Betracht kommen und daß die Entscheidung für die eine oder die andere davon abhängen wird, ob man das Magenepithel als eine Differenzierung des mehrschichtigen Epithels des primitiven Vorderdarms ansehen wird oder nicht. Bei Chimaera fällt meiner Ansicht nach die Grenze des Ektoderms mit dem Pylorus zusammen.

Literaturverzeichnis.

- 1) COPTA, Les appendices des arches branchiaux des Poissons. Ann. Sci. Nat. Zool., T. XII, 1900.
- 2) EDINGER, Über die Schleimhaut des Fischdarms nebst Bemerkungen zur Phylogenese der Drüsen des Darmrohres. Arch. f. mikr. Anat., Bd. XIII, 1876.
- 3) GARMAN, Chlamydoselachus anguineus. Bull. Mus. Comp. Zool. Harv., Vol. XII, 1886.
- 4) GEGENBAUR, Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere. Leipzig 1898.
- 5) GÖTTE, Zur Entwicklungsgeschichte der Teleostierkiemen. Zool. Anz., 1878.
- 6) Ders., Über die Kiemen der Fische. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LXIX, 1901.
- 7) GREIL, Über die Genese der Mundhöhlenschleimhaut der Urodelen. Verhandl. d. anat. Ges. 1905.
- 8) HAECKEL, Systematische Phylogenie. Teil III. Berlin 1895.
- 9) HENDRICKS, Zur Kenntnis des gröberen und feineren Baues des Reusenapparates an den Kiemenbögen von *Selache maxima*. Diss. Leipzig 1908.
- 10) O. HERTWIG, Über Bau und Entwicklung der Placoidschuppen und der Zähne der Selachier. Jenaische Zeitschr. f. Naturw., Bd. VIII, 1874.
- 11) Ders., Handbuch der vergleichenden und experimentellen Entwicklungsgeschichte der Wirbeltiere, Bd. II, 1906.
- 12) A. D. IMMS, On the oral and pharyngeal denticles of Elasmobranch fishes. Proc. Zool. Soc. London, Vol. I, 1905.
- 13) JACOBSHAGEN, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer. Teil I. Jenaische Zeitschr. f. Naturw., Bd. XLVII, 1911.
- 14) JENTSCH, Beitrag zur Entwicklung und Struktur der Selachierzähne. Diss. Leipzig 1898.
- 15) KEIBEL, Zur Embryogenese des Menschen, der Affen und der Halbaffen. Verh. d. anat. Ges. 1905.
- 16) KLAATSCH, Zur Morphologie der Fischschuppen und zur Geschichte der Hartschubstanzgebilde. Morphol. Jahrb., Bd. XVI, 1890.

- 17) LEYDIG, Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Rochen und Haie. Leipzig 1852.
 - 18) MACALLUM, The alimentary canal and pancreas of Acipenser, Amia and Lepidosteus. Journal of anat. u. physiol., Bd. XX, 1886.
 - 19) MERKEL, Über die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere. Rostock 1880.
 - 20) MOROFF, Über die Entwicklung der Kiemen bei Knochenfischen. Arch. f. mikr. Anat., Bd. LX, 1902.
 - 21) Ders., Über die Entwicklung der Kiemen bei Fischen. Arch. f. mikr. Anat., Bd. LXIV, 1904.
 - 22) OPPEL, Lehrbuch der vergleichenden mikr. Anatomie d. Wirbeltiere, Bd. I, II, III, VI.
 - 23) OSAWA, Beiträge zur Lehre von den Eingeweiden von Hatteria punctata. Arch. f. mikr. Anat., Bd. XLIX, 1897.
 - 24) PETERSEN, Beiträge zur Kenntnis des Baues und der Entwicklung des Selachierdarms. Diss. Jena 1908.
 - 25) PILLIET, Sur la structure du tube digestif de quelques poissons de mer. Bulletin d. l. Soc. Zool. de France, Vol. X, 1885.
 - 26) PONZO, Intorno alla presenza di organi gustativi sulla faccia inferiore della lingua nel feto umano. Anat. Anz., Bd. XXX, 1907.
 - 27) RETZIUS, Die Nervenendigungen in den Endknospen resp. Nerven-
hügeln der Fische und Amphibien. Biol. Unters., N.-F., Bd. IV, 1892.
 - 28) ROHON, Die Obersilurischen Fische von Oesel. Mémor. Acad. Sc. Petersburg 1898.
 - 29) ROESE, Über die verschiedenen Abänderungen des Hartgewebes bei niederen Wirbeltieren. Anat. Anz. 1897.
 - 30) STEINHARD, Über Placoidschuppen in der Mund- und Rachen-
höhle der Plagiostomen. Arch. f. Naturgesch., Jahrgang 69, 1, 1903.
 - 31) SPENGLER, In Beziehung auf Mund- und Schlundzähne der Elasmobranchier. Zool. Anz., Bd. XXVIII, 1906.
 - 32) STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbeltiere. Berlin 1854.
 - 33) TODARO, Gli organi del gusto et la mucosa boccobranchiale dei selaci. Rom 1873.
 - 34) Ders., Die Geschmacksorgane der Rochen. Zentralbl. für die med. Wissensch. 1872.
 - 35) WALKOFF, Die normale Histologie der menschlichen Zähne. Leipzig 1901.
-

Tafelerklärungen.

Tafel 6.

Fig. 1. Intraepitheliale Drüse aus der Mundschleimhaut von *Trygon pastinaca*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 2).

Fig. 2. „Geschmackskelch“ von *Trygon pastinaca*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 3).

Fig. 3. Sinnesorgan aus dem Mund-Kiemendarm von *Trygon pastinaca*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 3).

Fig. 4. Sinnesorgan aus dem Kiemendarm von *Spinax niger*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 3).

Fig. 5. Sinnesorgan aus dem Kiemendarm von *Chimaera monstrosa*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 3).

Fig. 6. „Sitzendes“ Sinnesorgan aus dem Kiemendarm von *Chimaera monstrosa*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 3).

Tafel 7.

Fig. 7. Sinnesorgan aus dem Anfang des Ösophagus von *Heptanchus cinereus*. (Zeiss-Obj. D, Ok. 1).

Fig. 8. Sinnesorgan und Zahnanlage vom Mundkiemendarm-dache von *Heptanchus cinereus* (Zeiss-Obj. A, Ok. 3).

Fig. 9. Sinnesorgan aus dem Kiemendarm eines jungen *Acanthias vulgaris*. (Zeiss-Immers. $\frac{1}{12}$, Ok. 1).

Fig. 10. Sinnesorgan aus dem Ösophagus von *Acanthias vulgaris*. (Zeiss-Immers. $\frac{1}{12}$, Ok. 1).

Fig. 11. Schleimhautzähnnchen vom Boden des Mundkiemendarmes von *Chlamydoselachus anguineus*.

Fig. 12. Schleimhautzähnnchen vom Dache des Mundkiemendarmes *Chlamydoselachus anguineus*.

Fig. 13. Schleimhautzähnnchen von *Zygaena malleus*.

Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer.

Teil III.

Über die Appendices pyloricae, nebst Bemerkungen zur Anatomie und Morphologie des Rumpfdarmes.

Von

Dr. med. **Eduard Jacobshagen**,
Assistent am Anatomischen Institut Jena.

(Mit 68 Textfiguren.)

Einleitung.

Kein Organ der Fische hat der Naturforschung größere Mühe bereitet als das Pankreas. Jahrhunderte hindurch ist es dem Blicke der Naturforscher ganz entgangen. Gerade die Ganoiden und Teleosteer hatten offenbar kein Pankreas. Wohl aber hatten wieder gerade sie, und nur sie, etwa an gleicher Stelle Blinddärme sitzen: Appendices pyloricae. So sprach CUVIER die Vermutung aus, die Appendices pyloricae möchten ein Äquivalent der Bauchspeicheldrüse sein. In seiner „Histoire naturelle des Poissons“ 1828 heißt es im ersten Bande: „C'est tout près du pylore, qu'il y a dans le grand nombre des poissons des boyaux aveugles souvent très nombreux, et dont la veloutée, repliée en mailles serrées, paraît fournir abondamment une liqueur glaireuse, que l'on croit avec vraisemblance tenir lieu de celle du pancréas, et qui est d'autant plus utile, que les poissons, comme nous l'avons dit, n'ont généralement pas de glandes salivaires.“ CUVIER blieb sich der Gewagtheit seines Vergleiches also bewußt, nicht aber seine Zeitgenossen und Nachfolger. RATHKE sah in den Appendices noch „erste und rohe Andeutungen“ des Pankreas, MECKEL aber konstruierte bereits eine Art von Stammbaum für das Pankreas, in dem er die Appendices unterzubringen wußte. Er betrachtete als erster die Appendices und das Pankreas als homologe Gebilde und erhob CUVIERS Idee zu einer morphologischen Hypothese. Die Appendices entwickeln sich nach MECKEL „sehr deutlich von einem einfachen, blinden Anhang durch mehrere, die anfangs einfach, dann mehrfach gespalten, immer aber durch lockeres

Zellgewebe, Fett und Gefäße verbunden sind, in den Knochenfischen allmählich zu einem in den meisten, namentlich den höheren Knorpelfischen deutlich drüsigem Organe, und entsprechen hier völlig auch durch ihren Bau der Bauchspeicheldrüse der übrigen Wirbeltiere, an die sie auch bei den übrigen Fischen durch ihre Stellung dicht hinter dem Pfortner und ihre allmähliche, eben angegebene Vervollkommnung erinnern“.

Diese Theorie wurde von RUDOLPHI, JOH. MÜLLER, WAGENER, CARUS und anderen mehr geteilt. Bis 1831 war es nur ein einziger Naturforscher, der bei Ganoiden und Knochenfischen das Pankreas kannte und darum der CUVIER-MECKELSchen Hypothese fernstand, das war STELLER. Er lehrte, Pankreas und Appendices bestehen nebeneinander. Diese Angabe fand sich in einem nachgelassenen Werke des russischen Forschers. So hielt denn RUDOLPHI diese Notiz STELLERS für einen Zusatz des unbedeutenden Herausgebers der Werke STELLERS. Eine solche Notiz konnte nicht von einem Manne wie STELLER herrühren. MECKEL aber tat sie mit den Worten apodiktisch ab, die Erfahrung widerlege sie „bestimmt“.

Indessen fanden BRAND und RATZBURG 1831 das Pankreas bei *Silurus glanis*, ALESSANDRINI bei *Esox lucius*. Unglücklicherweise hatten nun beide Fische, ebenso wie die, bei denen man bald darauf auch ein Pankreas fand, keine Appendices pyloricae. So blieb man bei der Theorie: die Appendices ersetzen das Pankreas der Fische. Auch daß STANNIUS 1839 bei *Cyclopterus*, *Trigla* und *Trachinus*, alles Fischen mit Appendices pyloricae, ein Pankreas nachwies, konnte die CUVIER-MECKELSche Theorie nicht stürzen, denn STANNIUS hatte ja einen Pankreasausführgang nicht gefunden! Ja, als dann 1844 WAGENER bei der Forelle wirklich ein Pankreas und Appendices nebeneinander voll entwickelt sah, traute er sich diese Entdeckung selbst nicht zu, ebensowenig wie später CARL VOGT, LOUIS AGASSIZ und JOHANNES MÜLLER sie sich zutrauten. So gewaltig war der Einfluß der alten Theorie. Aber nun begann doch das Ende jener Lehre. BROCKMANN, ein Schüler von STANNIUS, und ganz besonders 27 Jahre nach ihm LEGOUIS wiesen bei zahlreichen Fischen ein Pankreas neben Appendices nach. Zumal LEGOUIS konnte in seiner umfangreichen Arbeit: „Recherches sur les tubes de WEBER et sur le pancréas des poissons osseux“, die 1873 erschien, bei 54 Knochenfischen ein Pankreas nachweisen, deren 18 zugleich Appendices hatten. Aber beide verdienstvolle Arbeiten blieben so gut wie unbeachtet.

In der Mehrzahl der Köpfe lebte noch in den achtziger Jahren des vorigen Jahrhunderts die längst widerlegte Theorie CUVIER-MECKELS fort. Erst LAGUESSE brachte LEGOUIS's Arbeit zu Ehren. LAGUESSE, der die Ontogenese des Fischpankreas am eingehendsten erforscht hat, bestätigte 1889 und in den Jahren 1890—1895 die Angaben von LEGOUIS und richtete auf sie die Aufmerksamkeit. Andere Forscher wie MACALLUM, EBERTH und MÜLLER, GULLAND, OPPEL, RENNIE und vor allem KRÜGER haben seitdem unsere Kenntnis vom Pankreas der Fische sehr gefördert. Es ist kein Fisch bekannt, dem ein Pankreas fehlt!

Das Pankreas, das bei Rochen schon im 17. Jahrhundert (STENON), bei Haien mindestens CUVIER bekannt war, und bei Chimaera von STANNIUS entdeckt zu sein scheint, tritt bei Plagiostomen als kompaktes Organ deutlich hervor. Nicht so bei den Teleostomen.

Hier liegt die Bauchspeicheldrüse diffus verteilt im Mesenterium und pflegt sich entlang des ganzen Darmtrakts zu finden, dessen Krümmungen es genau folgt. Das Pankreas der Fische ist eine verzweigte tubulöse Drüse, deren Schläuche vielfach miteinander anastomosieren (LAGUESSE). Es mündet neben dem Ductus choledochus in den Darm, manchmal von ihm getrennt, sonst ihm eng angeschlossen. Die Pankreasschläuche schließen sich nun als dünne, oft fast mikroskopisch feine Stränge in mannigfacher Art den Ästen der Pfortader oder der Arterien an, die sie mehr oder minder vollständig umhüllen und meist, wie erwähnt, durch die ganze Bauchhöhle begleiten, z. B. auch in die Leber hinein (Pancreas intrahépatique)¹⁾. So ist das Organ bei den Teleostomen also nur anders gelagert und angeordnet als bei den übrigen Vertebraten. Der Umstand, daß es oft fettumwachsen oder durchwachsen ist, konnte es, solange man nur makroskopisch arbeitete, leicht den Blicken entziehen und ist die Hauptschuld an der späten Auffindung der Drüse.

1) Die von KRUKENBERG aufgebrachte Bezeichnung Hepatopankreas für die rein äußerlich verschmolzenen Organe, deren anatomischer Aufbau bei näherer Besichtigung natürlich eine Selbstständigkeit beider wie bei allen Vertebraten ergibt, die ebenso kritische physiologische Untersuchung bestätigen würde, sollte man wahrlich einmal endlich schwinden lassen. Würde man bei den innigen Lagebeziehungen der Organe auch von einem Appendicopankreas sprechen wollen?

Selten tritt das Pankreas in kompakterer Form auf, meist weit verzweigt und verteilt. Wo es mehr kompakt ist, scheinen Appendices pyloricae immer selten zu sein oder ganz zu fehlen. Wahrscheinlich wird eine genaue Untersuchung da eine Gesetzmäßigkeit ergeben, die wohl damit zu erklären wäre, daß die Entfaltung der Appendices eine Komplikation des Gefäßverlaufes und eine Gefäßvermehrung mit sich bringt, die sich das Pankreas zunutze macht. Denn bei der engen Leibeshöhle der Fische, die die Schwimmbewegung mit sich bringt, ist eine Verbreitung der Bauchspeicheldrüse längs der Gefäße ebensowenig platzraubend, wie sie eine leichte Ernährung des Organes ermöglicht, ohne einen besonderen Raum für Blutgefäße zu beanspruchen. Ob dies in der Tat freilich die Ursache der Pankreaslagerung ist, bleibt zu erweisen.

Es ist das Pankreas also bei Fischen überall vorhanden und nicht verkümmert.

Auch in seinem feineren Aufbau bietet es bei den hier am meisten interessierenden Knochenfischen nichts prinzipiell verschiedenes vom Pankreas der anderen Wirbeltiere.

Die Pankreasschläuche sind an ihrer Peripherie von einer Membrana propria bekleidet. Die unregelmäßig geformten Pankreaszellen haben im ganzen eine abgestumpfte Kegelform, wobei die Basis der Membrana propria anliegt. Jede Zelle läßt ebenso wie bei höheren Vertebraten eine homogene Außenzone und eine feinkörnige Innenzone unterscheiden, die mit unscharfer Grenze ineinander übergehen. Das Plasma der Außenzone zeigte bei *Cottus scorpius* und *Gasterosteus aculeatus* (KRÜGER) feine Längsstreifung, die auch LAGUESSE bei Fischen manchmal, wenn auch nur gering ausgebildet, sah, EBERTH und MÜLLER beim Hecht aber vermißten. Die Innenzone zeigt das Plasma (*Salmo trutta*) von einem deutlichen Maschenwerk feiner Fädchen durchzogen, in dessen runden Maschen die Zymogenkörnchen liegen. Diese sind beim Hecht und anderen ungewöhnlich groß und im Ruhestadium der Zelle überall zahlreich. Die Zymogenkörnchen färben sich nach EBERTH und MÜLLER mit Safranin, nach GULLAND mit Eisenhämatoxylin, nach meinen Beobachtungen mit Eosin und mit Pikrinsäure, gut, mit Karmin, nach MACALLUM schwach. Neben diesen Zymogenkörnern fanden EBERTH und MÜLLER beim Hecht noch solche, die sich mit Hämatoxylin dunkel färben und von ihnen als Vorstufen der Zymogenkörnchen aufgefaßt wurden. Die Zahl der Zymogenkörnchen ist einige Stunden nach der Fütte-

zung des Tieres (MACALLUM, GULLAND) vermindert durch Abgabe der Körnchen ins Drüsenlumen, der Rest hat sich in einem dem Lumen anliegenden Zellteil versammelt. Der Zellkern liegt in der Außenzone und nahe der Innenzone. Er ist groß, meist oval, manchmal auch kugelig. Mehrere Kerne in einer Zelle sind nur von LAGUESSE und zwar manchmal, von LEGOUIS angeblich oft gesehen. Im Inneren der deutlichen Kernmembran liegen ein bis zwei Nukleolen, meist ist es einer. Mitosen sind in den Pankreaszellen von Fischen bisher nicht beobachtet. EBERTH und MÜLLER fanden beim Hecht, LAGUESSE bei der Forelle einen Nebenkern, KRÜGER konnte ihn bei 14 untersuchten Arten aber niemals entdecken. Seine Bedeutung ist unklar, seine Herkunft zweifelhaft. LAGUESSE glaubte, daß man einen aus dem Kern ausgetretenen Nukleolus vor sich habe, deutet ihn aber später als künstlich erzeugte Vakuole.

Nicht nur die eigentliche Pankreaszelle kommt den Fischen zu, sondern auch die durchweg zum Ausführgangsystem gerechneten zentroazinären Zellen, die 1873 durch LEGOUIS entdeckt wurden. LAGUESSE bestätigte bei der Forelle die Entdeckung und wies nach, daß es sich um Elemente epithelialer Natur handle. Die ursprünglich soliden Drüsenschläuche höhlen sich später aus und es entstehen nun zwei Zellagen. Die äußere wird zu Pankreaszellen, die innere, diskontinuierliche, läßt spindelförmige Elemente hervorgehen, die zu zentroazinären Zellen werden. Nachdem auch PISCHINGER diese Elemente beim Hecht sah, beschrieb sie besonders KRÜGER näher. Er fand sie bei allen Tieren reichlich entwickelt: „Die nach PISCHINGER als Stütze für die kleinen Ausführgänge dienenden zentroazinären Zellen besitzen spindelförmige Gestalt, so daß sie mit zwei Fortsätzen versehen zu sein scheinen. Mit ihrer Längsachse liegen sie genau wie bei höheren Wirbeltieren in der Richtung des Ganges. Bei *Salmo trutta* schienen sie, ohne deutlichen Protoplasmaleib, dem unteren Teil der Drüsenzelle aufgelagert zu sein, bei *Cottus scorpius* zeigten sie sich dagegen im Gang und mit deutlichem Protoplasmaleib. Der Protoplasmaleib war völlig homogen, ohne Körnelung oder Strichelung. Der Zellkern der zentroazinären Zellen ist bei allen Fischen elliptisch ohne irgendwelche Ausrandungen, und von einer deutlichen Kernmembran umgeben. Im Inneren des Kernes liegen ein oder zwei größere Nukleolen, von denen allseitig feine Gerüstfäden ausgehen. Außer diesen Nukleolen, die übrigens nie die Größe von Drüsenkernkörperchen erreichten, fanden sich eine

Anzahl kleiner, ebenso gefärbter Körperchen an den Gerüstfäden in den Zellkernen. Mit der Größe der Ausführgänge wächst die Zahl der zentroazinären Zellen. Die spindelförmige Gestalt der Zellen schwindet, auch nehmen die Zellen an Größe zu und verbinden sich zu einer zusammenhängenden Zellschicht. Führt man einen Querschnitt durch einen derartigen Gang, so zeigt sich derselbe mit kubischem Epithel ausgekleidet. Die zentroazinären Zellen gehen also in Gangepithel über. Mit der Größenzunahme der Ausführgänge findet auch eine Streckung der sie auskleidenden Epithelzellen statt, deren Gestalt schließlich völlig zylindrisch wird. Sobald die zentroazinären Zellen zu einer Zellschicht zusammengewachsen sind, beginnt auch eine, die Gangzelle ringförmig umschließende Bindegewebsschicht sich auszubilden, die an Umfang mit der Größe des Ganges zunimmt.“

Erweist sich also hier das Pankreas der Fische als im hohen Maße übereinstimmend mit dem der anderen Wirbeltiere, so tut es das auch in der Ausbildung von LANGERHANSSchen Inseln. Erst 1895 entdeckte LAGUESSE bei *Crenilabrus* und im gleichen Jahre DIAMARE bei Muraeniden LANGERHANSSche Inseln. Nachdem MASSARI 1898 beim Aal die Inseln näher studierte, zeigte DIAMARE 1899, daß schon BROCKMANN diese Gebilde bei *Lophius*, *Anguilla*, *Conger*, *Congruomuraena*, *Sphagebranchus*, *Orthagoriscus mola*, *Rhombus laevis* und *Motella tricirrata* gesehen hatte, ohne ihre Natur zu beachten. RENNIE 1903 und 1904 und KRÜGER 1905 bestätigten LAGUESSE und DIAMARE.

Die LANGERHANSSchen Inseln der Knochenfische bestehen nach LAGUESSE aus soliden Strängen polyedrischer oder zylindrischer Zellen. Diese Stränge sind vielfach gewunden und durch zahlreiche Blutgefäße voneinander getrennt. DIAMARE gibt eine reichliche Vaskularisation der Inseln an, was von allen späteren Untersuchern bestätigt ist. Er fand, was auch KRÜGER angibt, jede Insel von einer Bindegewebsskapsel abgegrenzt, so daß die Inseln völlig vom übrigen Pankreas getrennt sind. Im diffusen Pankreas sollen die Inseln stets groß, im kompakten aber klein sein. Die LANGERHANSSchen Inseln gehen aus demselben Epithel hervor wie die Pankreasschläuche. Wenn DIAMARE und MASSARI sich stark und schwachfärbende Zellstränge in den LANGERHANSSchen Inseln unterschieden, so kann KRÜGER diese Beobachtung nicht bestätigen. Nach ihm zeichnen sich die Zellen der LANGERHANSSchen Inseln generell dadurch aus, daß sie sich schlechter färben lassen. Sie liegen ungeordnet zusammen und lassen eine genaue

Abgrenzung der Zellen nicht erkennen, „so daß es wohl zunächst scheinen mag, als seien nur einzelne Kerne in einer etwas helleren, homogenen Grundsubstanz eingelagert. Eine Streifung oder Körnelung ebenso wie eine Differenzierung in eine Außen- und Innenzone war nicht zu erkennen. Die Gestalt der Kerne war oval, in ihrer Größe glichen sie meist den Drüsenzellkernen. Die die Pankreaszellkerne färbenden Substanzen zeigten sich weniger aktiv für diese Kerne. Eine Kernmembran war an allen deutlich zu unterscheiden. In den Kernen fanden sich meist ein bis zwei Nukleolen mit feinen Fädchenausstrahlungen. Neben diesen Nukleolen waren eine Anzahl kleiner, ebenfalls mit Hämatoxylin blau gefärbter Körnchen zu erkennen, die an den einzelnen Fäden des Kerngerüsts als runde Klümpchen angelagert waren. Nukleolen waren fast immer vorhanden. Ein Lumen oder die Spur eines Ausführanges war . . . bei keinem intertubulären Zellhaufen anzutreffen“ (KRÜGER). Auch bei Selachiern sind durch OPPEL, LAGUESSE, HELLY und DIAMARE intertubuläre Zellhaufen wohl bekannt.

Dies Referat über das Pankreas wurde ausführlich gegeben und an den Kopf dieser Arbeit gestellt, denn es ist nichts so nötig, als erst einmal die alte Hypothese CUVIERS und MECKELS mit ihren letzten Resten gründlich auszurotten. Man muß sich ein für allemal heute sagen, daß ein sachlicher Grund nicht besteht, in irgend einer Form noch die ehemalige Hypothese zu verwerten. Erst wenn wir uns bemühen, diese schier unausrottbare Hypothese ganz zu vergessen, können wir eine solide Basis für unsere Untersuchungen gewinnen und werden die Tatsachen lauter zu uns sprechen lassen, als es bisher der Fall gewesen ist.

Wollen wir die Bedeutung der Appendices pyloricae ergründen, so müssen wir ganz von vorn anfangen und alle Tatsachen und Beobachtungen neu revidieren!

Verbreitung, Sitz, Anordnung und Form der Appendices pyloricae.

Als Appendices pyloricae werden Ausstülpungen der Darmwand am Anfange des Rumpfdarmes bezeichnet. Wo ist der Anfang des Rumpfdarmes?

Im Teil I dieser Untersuchungen habe ich die Grenze zwischen Kopfdarm und Rumpfdarm bei den Fischen kritisch

geprüft und kam zu dem Schluß, daß diese Grenze am Pylorus liege. Diese Stelle ist stets scharf markiert, bei der Mehrzahl der Fische, die einen Magen haben, durch die *Valvula pylori*, bei solchen ohne Magen, entweder auch durch eine Falte oder durch einen plötzlichen Reliefwechsel. Der so abgegrenzte Vorderdarm zeigt stets eine Vagusinnervation und besitzt in mehrminder großen Ausdehnung — oft über den ganzen Vorderdarm hin (Siluriden usw.) — die quergestreifte Muskulatur der Kiemenregion. Auch histologisch ist die Grenze durchaus fest und das möchte ich besonders denen gegenüber betonen, die meinen, erst die mikroskopische Richtung der vergleichenden Anatomie gäbe die wahren Daten an. Der völlig undifferenzierte Vorderdarm der Cyclostomen, Dipnoer und Fische ist von einem mehrschichtigen Epithel ausgekleidet, das nach dem Urteil aller Untersucher große Ähnlichkeit mit der Epidermis zeigt¹⁾. Dies Epithel geht an der von mir angegebenen Vorderdarmgrenze bei allen daraufhin untersuchten Formen mit haarscharfer Grenze in das typische Darmepithel mit Randsaum und Schleimzellen über. Soweit wir wissen, ist die Grenze genau so scharf bei den wenigen Formen, an deren Vorderdarmende ein Zylinderepithel sich findet, ohne daß hier Magendrüsen vorkämen. Bei der Mehrzahl der Fische findet sich ja ein Drüsenmagen, der ganz allgemein ein typisches Epithel mit BIEDERMANNschen Pfröpfen besitzt, wie OPPEL schon lange betont hat. Dies typische Magenepithel kommt allen Vertebraten zu und ist, da es bereits bei den Selachiern vollentwickelt vorkommt, fraglos uralt. Dies Magenepithel verschwindet jäh am Pylorus²⁾!

1) Diese verrät sich auch im scheinbar ständigen Vorkommen von epithelialen Sinnesknospen, die ich bei allen bisher untersuchten Formen bis zum Ende des undifferenzierten Vorderdarmes fand (*Cyprinus carpio*, *Carassius carassius*, *Gobio fluviatilis*, *Leuciscus rutilus*, *Tinca tinca*, *Abramis vimba*, *Phoxinus laevis*, *Idus orphus*, *Squalius cephalus*, *Scardinus erythrophthalmus*, *Misgurnus fossilis*, *Fundulus gularis*, *Poecilia spec.*, *Molliesia latipinna*, *Blennius palmicornis*). Wo ein Magen entwickelt ist, reichen sie bis zur Cardia (*Acipenser ruthenus*, *Scaphirhynchus cataphractus*, *Salmo fario*, *Thymallus thymallus*, *Clupea harengus*, *Anguilla anguilla*, *Umbra krameri*, *Gasterosteus pungitius*, *Mugil chelo*, *Ophiocephalus striatus*, *Serranus cabrilla*, *Lota lota*, *Acara coeruleo-punctata*).

2) Ich habe mich früher über B. HALLERS abweichende Ansichten über die Vorderdarmgrenze bei Selachiern mit Zwischendarm geäußert, die auf falschen Beobachtungen basieren. Der Zwischendarm gehört zum Rumpfdarm ohne Frage. Es liegt mir fern, hier nochmals den Streit aufzunehmen. HALLER hätte seinerzeit eine

So glaube ich, daß es eines weiteren Beweises nicht mehr bedarf, daß am Pylorus die Grenze von Kopf- und Rumpfdarm liegt. Die von A. WEBER 1903 verfaßte Arbeit (*Où passe chez les vertébrés adultes la limite entre l'intestin antérieur et l'intestin moyen?* Compt. rend. de la soc. de biol. T. LV) glaube ich fast ignorieren zu dürfen. Das Ösophagusende kann nicht als Ende des Vorderdarmes angesehen werden. Es bliebe nicht nur die Vagusverbreitung und das Verhalten der Muskulatur des Magens bei vielen Tieren problematisch, auch das Vorkommen von geschichtetem Plattenepithel in den drei ersten Magenteilen der Wiederkäufer und die Zustände bei Monotremen (s. OPPEL) machen jenen Versuch sofort unmöglich. Wenn auch bei den genannten Säugetieren ein Magen sich erst typisch anlegt, bevor es zur Ausbildung des Plattenepithels kommt, so würde es WEBER doch wohl recht schwer fallen, bei den erwachsenen Vertebraten seine Grenze zu demonstrieren!

Wenn wir somit die Grenze zwischen Kopfdarm und Rumpfdarm an den Pylorus verlegen, so kommen wir zu dem Resultat, daß Appendices bereits einigen Plagiostoni zukommen. *Laemargus borealis* und *Laemargus rostratus* besitzen zwei solcher Appen-

Angabe EDINGERS für sich in Anspruch nehmen können, die die mikroskopische Anatomie des Zwischendarmes betraf. EDINGER hat angegeben, daß jener Zwischendarm Magenepithel besitze, das die Merkwürdigkeit aufweise, daß die BIEDERMANNschen Pfröpfe nicht nur auf die oberflächlichen Teile der Zellen beschränkt blieben, sondern daß die Metamorphose tiefer hinabgegriffen habe und es hier häufig zu einem Verbrauche sämtlichen Protoplasmas gekommen sei. Mußte schon nach meiner Beweisführung diese Tatsache als wenig glaubwürdig erscheinen, so sehe ich, daß REDEKE diesen Punkt bereits vor Jahren richtig gestellt hat. REDEKE fand, daß der Zwischendarm nicht nur im Relief an den Mitteldarm sich anschließt, sondern beide auch dasselbe Epithel besitzen. Das Magenepithel verschwindet auf der *Valvula pylori*. Zwar gelang es REDEKE nicht, hier eine haarscharfe Grenze zu finden, allein die Zahl der zweifelhaften Zellen war sehr gering. Bei Selachiern ist es vielfach schwierig, Magen und Darmepithel zu unterscheiden dann, wenn die BIEDERMANNschen Pfröpfe sehr flach sind. Das ist fraglos der Grund für EDINGERS Irrtum gewesen, denn EDINGER fand gegen Ende des Zwischendarmes auch typisches Darmepithel! Ich selbst beabsichtige, den Vorderdarm der niederen Vertebraten in umfassenderer Weise einheitlich zu bearbeiten und hoffe, in einiger Zeit meine Resultate darüber mitteilen zu können. Schon heute möchte ich mit Nachdruck darauf hinweisen, daß das Magenepithel uns frühzeitig ganz spezialisiert entgegentritt und sich scharf vom Darmepithel bereits bei den Fischen unterscheidet.

dices am Anfang des Zwischendarmes. (Siehe Teil I, Jen. Zeitschrift, Bd. XLVII, p. 541, vergl. auch Fig. 61.) Es scheint fast, als ob auch bei *Scymnus lichia* eine Andeutung einer weiten Appendix bestehe.

Unter den Ganoiden ist nur *Amia* ohne Appendices. Äußerst verschieden verhalten sich die Knochenfische. Man weiß seit langem, daß ganzen Gruppen Appendices fehlen können, während sie der Mehrzahl sonst zukommen. Beispielsweise sind die Apodes und Plectognathen ohne Pförtneranhänge. Gewöhnlich aber sind es in den einzelnen Ordnungen nur wenige Familien, die keine Appendices haben, so z. B. die Labriden, Scariden, Gobiiden, Trichonotiden, Callionymiden, Gobiesociden, Batrachiden und Pholiiden unter den Acanthopterygiern. Im Teil II kann man über diese Dinge weiteren Aufschluß bekommen (Jen. Zeitschr., Bd. XLIX).

Häufig sind aber innerhalb von Familien mit sonst wohlentwickelten und zahlreichen Appendices doch einige Genera, denen Appendices völlig fehlen. Als Beispiel erwähne ich die Salmoniden. Bei *Osmerus arcticus* findet man 5, *Osmerus eperlanus* 6, den Argentina-Arten 12—20, bei *Thymallus* 19—24, bei *Salmo* 20 bis über 200 Pförtneranhänge, ebensoviel etwa bei *Plecoglossus*, dagegen kommt keine einzige Appendix vor bei *Nansenia*, *Bathylagus*, *Microstoma*, *Salanx* und *Retropinna*! Auch bei verschiedenen Spezies eines Genus können Appendices vorkommen oder fehlen. So pfllegt *Gasterosteus aculeatus* zwei Appendices zu haben, *G. pungitius* aber ist ohne Pförtneranhänge. Selbst bei verschiedenen Individuen einer Spezies zeigen die Appendices mehr oder minder wechselndes Verhalten. So sind für *Lota lota* von CUVIER (1810) 32 Appendices angegeben, später (1835) aber nur 24, MECKEL fand etwa 40, YUNG und FUHRMANN dagegen 14—15, ich 41. Für *Lucioperca zandra* gab BLOCH 6 Pförtneranhänge an, CUVIER ebenso, CUVIER-VALENCIENNES fanden nur 4, MECKEL und RATHKE geben wieder 6 an, RUDOLPHI fand 7 und ich auch. Ja, es scheint, daß das Vorkommen von Appendices sogar bei einer Spezies nicht immer konstant ist, freilich nur bei Tieren, die ohnehin gewöhnlich nur sehr wenige Appendices haben. Als Beispiel nenne ich *Ammodytes tobianus*, von dem CUVIER 1829 angab, daß ihm Appendices fehlten, von dem auch BLOCH keine Appendix angibt, während andererseits RATHKE eine abgebildet und beschrieben hat und ebenso ARTEDI und MECKEL eine sahen. Im übrigen

schwankt die Zahl der Pförtneranhänge bei Knochenfischen von 1—909 (*Merlangus carbonarius*), wird von manchen Scombriden und Gadiden vielleicht sogar noch höher anzugeben sein.

Die höchst lückenhafte und variable Verbreitung der Appendices pyloricae, die bei Fischen zuerst auftreten und auch nur auf die Fischklasse beschränkt bleiben, gibt den Hinweis, daß wir hier keine Einrichtung von allgemeiner Bedeutung vor uns haben, sondern daß ihre Ursache in der Morphologie dieser Gruppe allein zu suchen ist. Gleichzeitig deutet die Art der Verbreitung darauf hin, was auch durch das (von LAGUESSE bei der Forelle, von FORCHHAMMER bei *Zoarces*, von VOGT für die Salmoniden generell und von CATTANEO bei *Salmo carpio* und *Salmo lacustris* angegeben) späte ontogenetische Auftreten der Appendices erwiesen wird, daß wir es hier mit einer stammesgeschichtlich sehr jungen Einrichtung zu tun haben, die mit solchen uralten Organen wie Leber und Pankreas unter keinen Umständen auf eine Stufe gestellt werden kann.

Die Tatsache, daß die Appendices pyloricae stets am Anfange des manchmal nicht, meist aber in Mittel- und Enddarm gesonderten Rumpfdarmes beginnen, von wo aus sie bei zahlreichem Vorkommen freilich weit nach hinten sich erstrecken können, legt es nahe, ihr Vorkommen mit der Ausbildung des Magens oder der Lage von Leber und Pankreas in Beziehung zu bringen.

Betrachten wir einmal das Verhältnis der Magenausbildung und der Appendicesentfaltung! Da ergibt es sich, daß, wo ein Magen überhaupt fehlt (Cypriniden, Cyprinodonten, *Labrus*, *Crenilabrus* usw.), auch niemals Appendices vorkommen. Ja sie fehlen auch da, wo am Vorderdarmende auf kurze Strecke ein Zylinderepithel auftritt, ohne daß aber Magendrüsen entwickelt wären (*Callionymus lyra*, *C. maculatus*, *Syngnathus acus*, *Lepadogaster bimaculatus*). Auch, wo sehr wenige Magendrüsen in geringer Entfaltung anzutreffen sind, scheinen Appendices zu fehlen. Indessen bedarf es über diesen Punkt noch sorgsamer Nachprüfung. Scheint sich da eine Gesetzmäßigkeit zu ergeben, so sehen wir uns schwer enttäuscht, verfolgen wir die Magenentwicklung weiter. Es ergibt sich da weder ein Zusammenhang mit der Magenform, noch der Entfaltung der Magengröße oder einzelner Magenteile oder des anatomischen Aufbaues der Magendrüsen. Die Hoffnungslosigkeit dieser Untersuchungen hat denn auch mein Interesse an dem Problem stark abgekühlt, so daß ich von einer weiteren Bearbeitung der Appendicesfrage absehe und hier nur mitteile,

was ich bisher fand, gern anderen die endgültige Lösung überlassend, zumal andere Dinge mich weit lebhafter beschäftigen.

Die Lage der Ausmündungsstelle von Leber und Pankreas ist für das Problem von Interesse. Bei zahllosen Fischen liegen die Appendices pyloricae zwischen Pylorus und Ductus choledochus-Mündung, bei vielen aber mündet der Ductus choledochus zwischen den Appendices, in seltenen Fällen in eine Appendix hinein, in vielen Fällen aber vor den Appendices (s. spezielle Angaben in Teil II).

Trotzdem muß man zweifellos die Lage der Pfortneranhänge am Rumpfdarmanfang für sehr wichtig halten, denn in allen Fällen beginnen die Appendices sofort hinter dem Pylorus auch dann, wenn sie noch so weit kaudalwärts sich erstrecken. Es müssen die Appendices sich aus Gründen entwickelt haben, die mit der Nähe des Magens und der Entfaltung von Leber und Pankreas in ursächlichem Zusammenhang standen. Die vielfach weite Ausdehnung der Appendices auf entferntere Darmteile weist nach, daß unter Umständen der formative Reiz auch noch in größerer Entfernung der drei großen Verdauungsdrüsen wirksam ist.

Wenden wir der Anordnung der Appendices unser Augenmerk zu!

Selten nur findet sich eine Appendix pylorica (*Polypterus*, *Calamichthys*, *Hyodon*, *Panthodon*, *Paralepis coregonoides*, *Ammodytes tobianus*, *Merlucius* und *Hippoglossus*, *Monocirrhus polycanthus*), deren Platz dann stets unmittelbar am Pylorus liegt. Finden wir zwei (*Laemargus*, *Carapus macrurus*, *Gasterosteus aculeatus*, *Ophiocephalus striatus*, *Pleuronectes*, *Rhombus*, *Flesus*, *Zoarces* und *Lophius*), so stehen sie einander am Darmanfang gegenüber. Nur bei einigen Malacopterygiern trifft man sie hier dicht nebeneinander (*Mormyriden*, *Osteoglossiden*, *Notopteriden*). Sind mehr als zwei Appendices pyloricae da, so kommt es wohl ausnahmslos zunächst zu einer ringförmigen Anordnung derselben, wobei der Ring aber weder ganz vollständig noch ganz regelmäßig zu sein pflegt, immer aber gleich hinter dem Pylorus liegt.

Wenn HYRTL von Elops angibt, die Appendices ständen „nur an der rechtsseitigen Peripherie der Pylorusgegend und am konkaven Rand des Überganges der Portio pylorica ventriculi in den Darmkanal“, umringen also nicht erst den Pylorus kranzartig, so halte ich das für eine unvollständige Angabe. Ebenso, halte ich seine Figur des Befundes für nicht zutreffend. Es

ist mir mehr wie wahrscheinlich, daß wie bei seiner Figur von *Coilia Dussumieria* HYRTL hier eine Ungenauigkeit unterlief. Dort sollen drei Viertel des Darmumfanges von Appendices besetzt sein, das zeigt aber die Figur nicht (siehe Teil II, p. 421, Fig. 17). Bei *Elops* würde nun zu der ungenauen Figur (siehe Teil II, p. 404, Fig. 5) der ungenaue Text dazukommen. Solche Zweifel muß man mir wohl auf Grund meiner hier ausgedehnten eigenen Untersuchungen gestatten, um so mehr, als ich außer der HYRTLSchen Figur von *Coilia* auch die von *Clupea harengus* bestanden muß. Auch sie stimmt nicht zu der richtigen Textdarstellung. Sachlich nicht ganz zutreffend ist RATHKES Figur von *Meletta sprattus* und HALLERS von *Alosa finta*. Es dürfte wohl ganz allgemein erst ein ziemlich vollständiger Ring von Blinddärmen hinter dem Pylorus folgen, wie ich es für *Meletta*, *Clupea* und *Alosa* auch festgestellt habe (s. Teil II).

Bei einem Vorkommen von mehreren Appendices bleibt es nun aber nicht immer bei einem Ring von einzelnen Blindschläuchen um den Rumpfdarmanfang herum. Es kann hier zu Modifikationen der Anordnung kommen, die zwei Hauptrichtungen unterscheiden lassen.

Der erste Typus läßt ein mehr minder ausgedehntes Darmstück hinter dem Appendicesring mit Pfortneranhängen besetzt sein. Die vermehrte Appendiceszahl führt zu einem größeren Mündungsgebiet. Bei *Elops*, *Albula*, *Engraulis*, *Dussumieria*, *Clupea*, *Clupeonia*, *Harengula*, *Meletta*, *Sardinella*, *Alosa*, *Chaetoesus*, *Kowala*, *Salmo*, *Coregonus*, *Thymallus*, *Osmerus*, *Erythrinus*, *Uranoscopus*, *Scomber* und sehr zahlreichen anderen sehen wir dies Prinzip zutage treten. Wann tritt diese Anordnung auf?

Zunächst zeigt sich da, daß sie keineswegs an eine bestimmte Zahl oder Form von Appendices geknüpft ist. Bei *Osmerus* fand ich 5 kurze, dicke Appendices in Kranzstellung, die 6. aber bereits dahinterstehend. Bei *Hemitripterus* fanden aber 7 im Kranze Platz, 8 bei *Brosmius*, 12 bei *Molva*, bei *Sardinella* und anderen über 20. Bei wenigen und weiten, sehr kurzen Pfortneranhängen wie bei vielen langen und haarfeinen kann eine große Darmfläche als Ausgangspunkt der Appendices dienen. Auch der feine Aufbau der Organe gibt uns keinen Hinweis dafür, warum es zu einer vermehrten Ursprungsfläche der Appendices vielfach kommt. Ebenso wenig läßt sich zurzeit dieser Anordnungsmodus aus der Ausbildung des Mittel- oder Enddarms herleiten. Nur soviel ist

wohl sicher, daß kein allgemeines Gesetz dieser Einrichtung zugrunde liegt, sondern daß spezifische Einflüsse hier zur Geltung gelangen, über die sich zurzeit nur Vermutungen äußern lassen. Hierauf wird später zurückzukommen sein.

Die Art, in der die Besetzung eines größeren Darmstückes hinter dem ersten Ring von Pfortneranhängen erfolgt, ist nicht regellos und wohl zu beachten. Oft sieht man hinter dem Ringe eine Anzahl von $\frac{3}{4}$, $\frac{1}{2}$ oder $\frac{1}{4}$ Ringen folgen, d. h. die anderen Appendices stehen in queren Reihen angeordnet, wobei stets die dem Pylorus nächsten Querreihen auch die längsten sind und die größte Appendiceszahl besitzen, während die am meisten kaudal gelegene Reihe meist nur aus einer, selten zwei Appendices besteht. Es bleibt also die Pylorusnähe auch hier immer bevorzugt. Was die Länge dieser Appendices anlangt, so erhebt man da wechselnde Befunde. Bei *Salmo*, *Coregonus* und vielen anderen zeigen sich immer die Kranzbildner als die längsten Pfortneranhänge. Bei *Thymallus* sah ich dagegen die letzte Appendix länger als alle anderen, bei *Meletta sprattus* die zweitletzte. Aber diese Fälle, wo die letzten Appendices länger als die ersten sind, sind doch nur spärlich. Auch darf man sie nicht zu hoch bewerten, denn meist sind die Appendices unter sich überhaupt sehr ungleich in der Länge — bei *Sardinella* fand ich die längste mehr als zehnmal so lang als die kürzeste — und zwar wenig gesetzmäßig und recht wenig konstant. Auf alle Fälle ist die Oberflächenvergrößerung durch Appendices bei der Querreihenstellung am größten ganz am Rumpfdarmanfang.

Wohl durchweg ist diejenige Darmwand frei von Appendices, die der Leber direkt anliegt, während sonst mannigfache Zustände angetroffen werden. Bei allen *Coregonus* ist der Magen nach der rechten Seite in seinem Pylorusabschnitt gekrümmt, bei *Coregonus oxyrhynchus* aber nach links. Bei allen Arten lassen die Appendices das der Leber und das der Bauchwand anliegende Rumpfdarmstück frei. Folglich stehen bei *Coregonus oxyrhynchus* (*Situs inversus*) die Appendices um 180° anders zur Darmachse wie bei den übrigen. Durch diesen keineswegs irgendwie isolierten Befund wird bewiesen, daß das Alter der Appendices pyloricae ein recht geringes sein muß, unter keinen Umständen mit dem von Leber und Pankreas zu vergleichen ist. Andererseits macht der Befund wahrscheinlich, daß die Anordnung der Appendices von den Raumverhältnissen der engen Bauchhöhle größtenteils abhängt. Warum entwickeln sich die Appendices von *Core-*

gonus oxyrhynchus sonst nicht an gleicher Darmseite wie bei den anderen Coregonusarten?

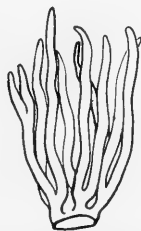
Ein anderer Modus der flächenhaften Anordnung der Pförtneranhänge zeigt Längsreihen. Sie treten hinter dem Blinddarmkranz entweder je eine rechts oder links an den Darmseiten auf, bisweilen auf beiden Seiten zugleich (Brosmius).

Das von Quer- oder Längsreihen von Appendices besetzte Darmstück kann minimal im Verhältnis zur Rumpfdarmlänge sein, wird aber manchmal sehr bedeutend. Bei *Serrasalmo* ist es schon etwa gleich $\frac{1}{30}$ der Rumpfdarmlänge, bei *Brosmius* und *Molva* bereits $\frac{1}{14}$, bei *Sarcodaces* gleich $\frac{1}{9}$, *Distichodus*, *Myletes* und *Clupea* $\frac{1}{7}$, *Ichthyoborus* und *Hydrocyon* $\frac{1}{6}$, *Salmo fario* und *Macrodon* $\frac{1}{5}$, *Meletta* und *Alosa* $\frac{1}{4}$, *Coregonus* bis zu $\frac{1}{3}$, bei *Lampris* mindestens $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$, wenn ich hier *CUVIER-VALENCIENNES* aber recht verstehe, sogar $\frac{2}{3}$ der gesamten Rumpfdarmlänge.

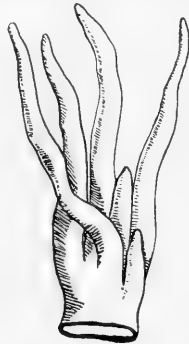
Der zweite Haupttypus der Anordnung, der bei größerer Appendicesanzahl gefunden wird, besetzt weniger große Darmgebiete. Er führt im Gegenteil zu einer Verkleinerung des Mündungsbezirkes. Er besteht in einer Büschelbildung. Ein oder mehrere Mündungsstämme zweigen sich in eine größere Zahl von Blindschläuchen auf.

Einfache Zustände bieten nach *VALENCIENNES* *Mugil macrolepidotus* und andere, wo neben im ganzen unverzweigten Pförtneranhängen einige verzweigte vorkommen.

Den weitaus häufigsten Typus studieren wir aber bei den Gadiden. Hier sehen wir von den in verschiedener Anzahl zu treffenden Mündungsstämmen (s. Textfig. 1) ganz kurze, viel dünnere Rohre abgehen, die sich sodann paarig in lange, schlanke Blinddärme fortsetzen, die mit runder oder spitzer Kuppe enden. Selten trifft man nahe dem blinden Schlauchende nochmals eine Gabelung. Weitaus häufiger ist proximal eine drei- bis vierfache Gabelung statt der zweifachen. Bei *Cyclopterus* ist der Mündungsstamm länger, die Verzweigung weniger regelmäßig. Dabei sind die Schläuche viel weiter (Textfig. 2).



Textfig. 1. Appendix-Büschel von *Merlangus carbonarius*.



Textfig. 2. Appendix-Büschel von *Cyclopterus*.

Dabei sind die Schläuche viel weiter (Textfig. 2).

Gadus, Merlangus, Lota und Cyclopterus zeigten immer mehrere Mündungsstämme. Deren Zahl sinkt nun bei manchen Scombriformes derart, daß wir bei *Thynnus thynnus* fünf, nach CUVIER gar nur zwei, bei *Thynnus alalonga*, *Auxis Rochei* und *Pelamys sarda* nur noch einen einzigen Mündungsstamm finden. Dabei ist bei diesen Tieren die Büschelbildung ungemein üppig. Bei *Xiphias* wird die reiche Verzweigung als eine dreifache angegeben (MECKEL), VALENCIENNES berichtet ebenso von *Thynnus*, bei *Pelamys* ist sie vielleicht noch weiter gediehen. Die massenhaften Blinddärmchen liegen bei diesen Tieren zu einem Klumpen geballt im Peritoneum. Zwischen den feinen Schläuchen verlaufen reichlich Arterien und Venen, und längs dieser das Pankreas, meist begleitet, oft umhüllt von Fett. So wird der drüsige Eindruck der Appendices noch vermehrt und konnte ein Vergleich zwischen diesen Bildungen und dem Pankreas bei älteren Untersuchern naheliegen. Mit einer Drüse aber haben diese Dinge nur eine rein äußerliche, entfernte Ähnlichkeit. Es handelt sich immer um reichverzweigte Blinddärme mit voll entwickelter Muskulatur und Schleimhaut.

In etwas anderer Richtung liegt die Entfaltung der Appendices bei *Lepidosteus* und den Chondrosteern. Hier teilt sich jeder der minimal kurzen und buchtartigen Mündungsstämme in einige ebenfalls kurze, weite Hauptäste. Einen solchen Hauptast zeigt Textfig. 3. Dieser Hauptast pflegt sich



Textfig. 3. Appendix-Büschel von *Lepidosteus osseus*. Textfig. 4. Stück aus den Appendices von *Polyodon* (schemat. Durchschnitt, Lumen schwarz).

dann in ein Büschel zwei- bis dreimal aufzuteilen, aber alle Stücke, auch die Endschläuche, sind kurz. Dabei ist die Weite der abgeplatteten Blindsäcke recht beträchtlich. Von außen gesehen liegt die zweite Teilungsstelle ziemlich peripher, weniger aber, schneidet man die Gebilde auf. Dann sieht man die Scheidewände der meist zwei Endschläuche weiter zentripetal reichen, wie ich das in Textfig. 4

von *Polyodon* angedeutet habe. Bei *Polyodon* ist der Befund ähnlich wie bei *Lepidosteus*. Aber die Zahl der Mündungen in den Darm ist auf eine reduziert. Der ihr angeschlossene sehr kurze Mündungsstamm teilt sich fünfmal und es liegen diese fünf Hauptäste und ebenso ihre Äste und Zweige alle in einer Ebene, was bei *Lepidosteus* keineswegs der Fall war. Wir haben also bei *Polyodon* eine weit geringere Ausbildung der *Appendices pyloricae* vor uns. *Acipenser ruthenus* zeigt 9 Hauptäste, ähnlich verhalten sich die Dinge bei *Scaphirhynchus cataractus*. Allen genannten Formen ist gemeinsam, daß sie komplizierter verzweigte Büschel von geringer Länge besitzen und die Büschelbildung als solche am eröffneten Organ besser zutage tritt als von außen. Äußerlich erscheinen die Gebilde als am freien Rande mehr minder tief gekerbte Scheiben, innen liegt der Büschelbau klar zutage.



Textfig. 5. Äußerlich zu einem einheitlichen Organ verschmolzene *Appendices*-Büschel von *Acipenser sturio*.

An solche Befunde können wir *Acipenser sturio* anreihen. Bei ihm ist äußerlich an den *Appendices* keinerlei Lappung des Randes mehr zu erkennen (s. Textfig. 5). Nach einem nicht durch die Darmmündungen des Organs gelegten Transversalschnitt (Textfig. 6) hat man einen sehr sonderbaren Anblick. Dunkle Züge von Muskelgewebe wechseln mit netzartig gefalteten Schleimhautpartien, die sich in zahlreiche angeschnittene Röhren hineinstrecken. Öffnet man nun vom Darm her einen der drei großen Mündungsstämme, mit denen bei meinem alten, von

einem sehr großen Tier herrührenden Präparat die Appendices sich in den Zwischendarm öffnen, so gelangt man in ein drei-dimensional verzweigtes Büschelsystem, dessen einzelne Äste nicht mit denen des benachbarten Mündungsstammes kommunizieren. In dem Büschelsystem lassen sich außer dem kurzen, weiten Mündungsstamm mehrere weite Hauptäste unterscheiden, die sich in etwas engere Äste aufzweigen, welche sich in Zweige, seltener noch feinste Zweige aufteilen. Trotz der erwähnten drei-



Textfig. 6. Ein nicht durch die Ausbreitungsebene der Appendices-Büschel gelegter Transversalschnitt (*Acipenser sturio*).

dimensionalen Verzweigung wird doch eine Ebene, die horizontale, von den Zweigen weitaus bevorzugt, so daß darin eine Annäherung an die Befunde bei *Polyodon* sich kundgibt. Da beim Stör die Verzweigung 4—5fach ist, meist 4fach, geht sie somit kaum über die bei *Polyodon* hinaus. Das Gebiet der einzelnen Hauptstämme innerhalb des Organs ist sehr ungleich. Am kleinsten ist der Anteil des am meisten kranial und zugleich am meisten ventral gelegenen Stammes, am größten der des am meisten kaudal und rechtsseitlich gelegenen. Der mittlere Stamm baut ein mittelgroßes Stück des

Organes auf. Im Bereich des kaudal gelegenen Stammes ist die 3 dimensionale Entfaltung des Büscheltypus am stärksten ausgeprägt, das Organ also am dicksten, im Bereich des kranial gelegenen Stammes herrscht dagegen überwiegend horizontale Lagerung der Büschel ähnlich wie bei *Polyodon*.

Wir können also zusammenfassend die Appendices pyloricae von *Lepidosteus* und den Chondrosteern als höher organisierte Büschelsysteme bezeichnen, deren einzelne Abschnitte kurz und

weit sind, und deren Wände eine in zentrifugaler Richtung fortschreitende Verschmelzung zeigen. Diese, bei *Lepidosteus* noch gering ausgesprochen, nimmt bei *Polyodon*, *Scaphirhynchus* und den *Acipenser*-Arten zu und erreicht bei *Acipenser sturio* solche Höhe, daß äußerlich von dem ganzen Büschelbau nichts mehr zu erkennen ist, obwohl innerlich durchaus unverändertes Verhalten bestehen bleibt.

Es stellen sich die Befunde der genannten Ganoiden und der oben zitierten *Scombriformes* also als zwei getrennte Gipfel der Büschelformation dar. Kürze und Weite der Schläuche sowie die Tendenz zur Verschmelzung der muskulösen Wände charakterisieren die Ganoiden, an Endschläuchen wohl allgemein reicher sind die *Appendices* vieler *Scombriformes*. Dabei sind die *Appendices* schlanker und stets unverschmolzen. An Masse können sie hier sehr hervortreten.

Wir können die Büschelbildung nicht verlassen, ohne auf einen Punkt wenigstens noch hingewiesen zu haben.

VALENCIENNES gibt für *Thynnus thynnus* an, die *Appendices* mündeten mit fünf Mündungsstämmen, CUVIER und, wohl auf Grund der CUVIERSchen Angaben, auch MECKEL notieren das Bestehen nur zweier Mündungsstämme, für *Zeus faber* gibt VALENCIENNES 12—15 Mündungsstämme an, MECKEL aber nur 8, für *Acipenser sturio* fanden CUVIER, MECKEL und ich 3 Mündungsstämme, RATHKE aber nur einen. Es kann nicht zweifelhaft sein, daß alle Untersucher richtig beobachtet haben mindestens bei *Zeus* und *Acipenser*. Mir scheint das von Interesse zu sein. Es dürfte sich schon daraus ergeben, daß es nicht angeht, aus der Zahl der Mündungen einfach auf die Zahl der die Organe bildenden einzelnen *Appendices* zu schließen. RATHKES Figur von 1824 (s. Teil II, Textfig. 159) stimmt ausgezeichnet mit dem von mir untersuchten Situs überein. Sollte eine ungleiche Zahl von *Appendices* zwei äußerlich weitgehend übereinstimmende Formen bilden können? Viel näherliegend scheint mir da ein anderer Gedanke, nämlich daß bei dem RATHKESchen Exemplar der Prozeß der Büschelbildung auf eine höher entwickelte Stufe gekommen war. Wir wissen nämlich durch BALFOUR, daß die *Appendices* des Störes sich ontogenetisch als isolierte Aussackungen der Darmwand anlegen, die erst später einen gemeinsamen Ausführgang durch einen eigentümlichen Einbuchtungsprozeß der Darmwand gewinnen. MACALLUM hat die gleiche Entstehungsweise für die Büschel von

Lepidosteus nachgewiesen. Die blinden Endstücke entstehen also erst isoliert, dann die Äste und die Haupt- und Mündungstämme. Ein weiterschreitender Prozeß der Entwicklung würde auch die drei weiten Mündungstämme des Störs auf zwei oder einen reduzieren können. Das Büschelsystem rückte in eine höhere Kategorie auf, erhielt einen neuen Mündungstamm, und die drei alten würden zu Hauptästen.

Auf jeden Fall ist die Frage, wie viel Appendices das kompakte Organ des Störes bilden, nicht durch die Untersuchung der Mündungen zu entscheiden, wie es RATHKE tat, sondern nur durch die der Endzweige. Es gehört also der Stör zu den Tieren mit sehr vielen Appendices pyloricae und bezeichnet einen sehr spezialisierten Endzweig der Appendices Entfaltung, keineswegs das Urbild, wie es GEGENBAUR wollte. Der von GEGENBAUR angenommene phylogenetische Vorgang einer Einbeziehung der Büschelmündungen in den Darm, wodurch die bei Teleostern meist unverzweigten Appendices entstanden sein sollen, findet in der Ontogenie keine Stütze, sondern ein gewichtiges Gegenargument. Ontogenetisch sind Einzelschläuche älter, Büschel jünger. Die vergleichende Anatomie aber scheint mir auch keine Anhaltspunkte für den GEGENBAURSchen Gedanken zu bieten. Zögen wir aber das hohe Alter der Ganoiden etwa heran, so ist auch das nicht beweisend. In Chondrosteus und Gyrosteus kennen wir zwar alte Chondrosteer aus dem Lias. Aber Acipenser, Crossopholis (Polyodontide) und Lepidosteus kennen wir erst aus dem Eozän. Es sind diese von den alten Ganoiden sehr abweichenden, spezialisierten Gruppen paläontologisch jünger als etwa Clupea, die Scopeliden, Stromateiden, Mugiliden, Sphyraeniden, Atheriniden, Muraeniden und Perciden, die in der unteren oder oberen Kreide vorkommen, und gleichaltrig mit Engraulis, Trigla, Acanthurus, Naseus, Toxotus, Trachinus, Lophius, und den Pleuronectiden.

Es treten also im Eozän bereits sehr viele der Familien auf, teilweise mit gleichem Genera sogar, die heute im Darmsystem so sehr divergieren. Wenn wir daraus auch nicht schließen wollen, das Darmsystem jener eozänen Engraulis, Trigla, Acipenser, Lepidosteus usw. sei genau so gewesen, so läßt sich doch der entgegengesetzte Schluß auch nicht ziehen. Wir können aus dem Alter der Ganoiden nicht den Schluß ziehen, die bei einem Teil ihrer rezenten, sehr spärlichen Reste zu findende Form der Appendices pyloricae sei ein altes Erbstück eines Organs, das bei allen anderen Fischen rückgebildet sei. Bei solchen Fragen

spielt die Paläontologie für jetzt und lange hinaus gewiß noch keine wichtige Rolle.

Also eine regressive Umbildung von den Zuständen des Störes zu denen etwa der Clupeiden und Salmoniden kennen wir nicht. Ontogenetisch sehen wir nur entgegengerichtete Vorgänge. Zuerst treten an vielen Darmstellen Ausbuchtungen auf, deren Zahl aber nicht ins Ungemessene geht. Bei den Einen später (Gadiden, Scombriformes), bei den Andern schon früher (Lepidosteus, Chondrosteer) buchten sich wechselnd große mit Appendices besetzte Darmstellen aus, die ältesten künftigen Mündungstämme. Die Appendices am Rumpfdarm von *Meletta thryssa* (Teil II, Textfig. 21) und *Chatoessus chacunda* (Teil II, Textfig. 39) mögen uns davon ein Bild geben. Wiederholt sich der Vorgang mehrfach, so haben wir ein dreifaches, vierfaches bis fünffaches Büschelsystem vor uns.

Bedenkt man die eigenartige Idee GEGENBAURS, so könnte man zu dem Glauben kommen, als habe der geniale Meister, vielleicht mit gewisser Sympathie für die alte CUVIER-MECKELsche Hypothese, hier einmal nicht ausschließlich morphologische Gesichtspunkte walten lassen. Selbst, wenn man, wie GEGENBAUR, an eine Drüsentätigkeit der Appendices denken wollte, die auch bei *Acipenser* indessen anatomisch nicht nachweisbar ist, muß man nach meiner Meinung angesichts der vor mehr als 25 Jahren durch BALFOUR und MACALLUM festgestellten ontogenetischen Tatsachen davon abkommen, „die Lösung des Apparates in einzelne Schläuche“ als phylogenetisches Stadium zwischen den Zustand von *Polyodon* und den der Mehrzahl der Teleosteer einzuschieben. Was aber die „wichtigen Spuren des früheren Zustandes“ betrifft, die in einem den Schlauchkomplex der Teleosteer verbindenden Gewebe, oft noch „von Blutgefäßen durchzogen“, bestehen sollen, so wissen wir, daß es sich um die Gefäße der Appendices handelt, denen das Pankreas und viel Fettgewebe anliegen. Bindegewebe ist hier sehr spärlich entwickelt.

Was die Anordnung der Büschel von Appendices am Darm anlangt, so ist am häufigsten eine ringförmige um den Darmanfang. Manchmal können ein oder mehrere Büschel dahinter eine einreihige Stellung einnehmen, bei anderen Formen treten sogar zwei Längsreihen auf, an jeder Darmseite eine. Interessant ist in letzterem Falle (*Chatoessus* und *Meletta thryssa*), daß die Büschel in regelmäßigen Abständen einander gegenüberstehen. Die Ursache dieser segmentalen Stellung dürfte wohl in mecha-

nischen Momenten des motorischen Systems liegen; über die wir zurzeit nichts aussagen können. Wie schon früher von Mugil macrolepidotus erwähnt, ist die Büschelbildung, wo sie auftritt, nicht immer die ausschließliche. Es kommen auch bei höherer Büschelbildung fast immer noch einige isolierte, unverzweigte Appendices vor. Das ist bei Gadus und Merlangus ein sehr häufiger Fall und scheint mir zu bekunden, was auch die mikroskopische Untersuchung lehrt, daß die Büschel nicht ein höheres Funktionsstadium gegenüber einfachen Schläuchen darstellen.

Betrachten wir nun noch kurz die Form der Appendices! Sie zeigt sehr große Verschiedenheiten. Minimale Ausbuchtungen der Darmwand finden sich bei Anarrhichas, Pleuronectiden und Gasterosteus gelegentlich. Wenig größer sind die weiten, kegelförmigen Blinddärme mancher Pleuronectiden, von Zoarces und Hyodon, rundendend die ähnlich weiten und kurzen von Polypterus, Calamichthys, Ammodytes und manchen Acanthopterygiern. Abgerundete Enden und größere Länge der Appendices zeigen die meisten Salmoniden und andere. Bedeutend ist die Länge der Gebilde von Heterotis, den Mormyriden und besonders von Ophiocephalus. Bis zu $\frac{1}{3}$ der Rumpfdarmlänge kann von einzelnen Appendices erreicht werden. Konisch zugespitzt sind die Appendices zahlreicher Acanthopterygier, zumal bei großer Blinddarmzahl findet man das häufig. Wenn manchen Appendices eine leichte, distal gelegene Auftreibung zugeschrieben wurde (Mormyriden, Heterotis), so mag das auch auf zufälligen Funktionszuständen beruht haben, die mit stärkerer Anfüllung der Organe mit Darminhalt verbunden waren. Wie erwähnt, schwankt die Weite der Appendices. Einige sind am Ursprung, nahe der Mündung, so weit wie der Darm, andere erreichen nicht mal $\frac{1}{5}$ des Darmdurchmessers dieser Gegend. Aber nicht allein bei den einzelnen Arten zeigen sich Formunterschiede, kleinere Differenzen bestehen sogar bei verschiedenen Individuen der gleichen Art. So scheinen vielfach ältere Tiere auch relativ entwickeltere Blinddärme zu haben (Perca).

Die Muskulatur der Appendices.

Die Muskulatur der Appendices ist bis heute so gut wie unbekannt, unbekannt wohl deswegen, weil man es nicht für nötig hielt, solch scheinbar einfache und uninteressante Dinge näher zu beschreiben.

Wenn ich aus Mangel an für diesen Zweck tadellosen Präparaten über eine sehr große Zahl von Fischen auch davon

absehe, hier eine allseitig geschlossene Darstellung des motorischen Apparates des Darmes zu geben, so glaube ich doch, daß meine Beiträge zu diesem Thema einiges Interesse beanspruchen dürfen, um so mehr, als sie den Beweis liefern, wie notwendig es ist, anscheinend so gleichförmige Gebilde doch sorgsam zu betrachten.

Die Muskulatur der Appendices pyloricae besteht stets aus glatten Muskelzellen, die in allen Fällen die gleiche Lagerung zeigen. Stets findet sich eine innere Ringmuskulatur und eine äußere Schicht von Längsfasern¹⁾. Im übrigen aber herrschen sehr wechselnde Verhältnisse bei den Fischen. Es läßt sich gewöhnlich eine geringe Abnahme der Muskulatur gegen das blinde Ende der Pförtneranhänge beobachten, infolgedessen werden vergleichende Muskeluntersuchungen möglichst gleiche Bezirke zu berücksichtigen haben. Ich wählte etwa die Mitte der Appendices zu Vergleichung.

Aber damit sind nun die Schwierigkeiten leider keineswegs behoben, die sich gerade einer Untersuchung der Muskulatur entgegenstellen.

Eine Schwierigkeit bietet schon die Fixierung. Gerade die Muskeln werden von der Fixierungsflüssigkeit sehr stark alteriert, was ja allbekannt ist. Die einzelnen Muskelzüge weichen voneinander oder drängen sich stellenweise dicht ineinander usw. Auch glaube ich bemerkt zu haben, daß der Grad der Quellung oder Schrumpfung der Muskeln sehr verschieden ist nach den Fixierungsflüssigkeiten, und ihrer Konzentration. Es wird die Längsmuskulatur oder Ringmuskulatur zweier verschieden behandelte Tiere sich quantitativ nicht ohne weiteres vergleichen lassen. Man bekommt keine exakten Resultate, sondern nur schwer kontrollierbare Näherungswerte. Vermeidet man die Fixierung, so ist die Sache nicht besser, denn auf mechanische Reize reagiert der Fischdarm auch mit Kontraktionen.

Das Untersuchungsobjekt zeigt gerade hier niemals die Zustände so, wie sie beim Lebenden sind, und es gelingt nicht, den Grad der Abweichung zuverlässig zu erkennen. Wir dürfen uns auch nicht der Hoffnung hingeben, daß die gleiche Fixierungsflüssigkeit überall gleich wirke. Wo mehr Bindegewebe, mehr Blutgefäße im Muskel sind, wird anders fixiert als da, wo weniger sind. So haben Zahlenangaben für die Dicke der Muskelschichten meines Erachtens nur einen zweifelhaften Wert und ich habe darum auf

1) Nur bei *Cyclopterus* sah ich innerhalb der Ringmuskelschicht noch vereinzelte Längszüge von Muskeln, die bei diesem Tier scheinbar konstant vorkommen.

sie verzichtet. Selbst bei genauer Angabe der Länge des Tieres und seines Darmes dürften sie wertlos sein. Der Tonus der einzelnen glatten Muskelzellen der Darmmuskulatur ist in vivo fast niemals wohl überall der gleiche und somit muß auch der Endzustand, der auf den Reiz der Fixierungsflüssigkeit einzusetzen beginnt, sehr ungleich sein, was tatsächlich leicht zu beobachten ist (s. Teil I, S. 557). Darum dürfen wir auch verschiedene Abschnitte eines Darmes hinsichtlich der Muskulatur nur mit größter Vorsicht vergleichen. Regel scheint vielfach zu sein, daß gefüllte Därme sich stärker in Fixierungsflüssigkeiten kontrahieren als leere.

Um den vollen Wert der Muskulatur zu erkennen, müßte man eigentlich alle Darmweiten auf eine gemeinsame Weise umrechnen. Eine enge Appendix — in die nur geringe Darm-Inhaltmassen eindringen können — braucht nicht die Muskulatur, die manche weite Appendix nötig hat. Man könnte also etwa die Stärke der Muskelschichten auf den Radius der Appendix umrechnen und käme da zu guten Resultaten. Technisch ist das aber ein sehr schwer durchzuführendes Mittel, da die unregelmäßige Gestalt des Querschnitts eine sorgsame Berechnung erschwert und die Fehlerquellen der Muskelfixierung doch nicht beseitigt wären.

Drum mögen vorerst noch die im Teil II gebrauchten Ausdrücke dünnwandige und dickwandige usw. Appendices genügen um die Quantität der Muskulatur anzugeben. Beachtenswert ist da die Tatsache, daß die Muskulatur der Appendices pyloricae sehr verschieden dick ist!

Weit wichtiger indessen sind wohl andere Dinge, auf die hier, glaube ich, zum erstenmal hingewiesen wird. Das Verhältnis der Ausbildung von Längsmuskulatur zur Ausbildung von Ringmuskulatur ist kein konstantes, sondern ist starken Schwankungen unterworfen. Läßt schon die Tatsache, daß es dünnwandige und dickwandige Appendices gibt, erkennen, daß die motorischen Leistungen quantitativ in den Appendices ungleichwertig sind, so verrät die Beobachtung, daß das Verhältnis der beiden Muskelschichten zueinander nicht immer das gleiche ist, daß auch der Modus der Arbeitsleistung sich verschieden abspielen muß.

Für die vergleichende Anatomie und die vergleichende Physiologie ist das ein bemerkenswertes Resultat. Es zeigt der Rumpfdarm damit, daß seine Morphologie und Physiologie stark

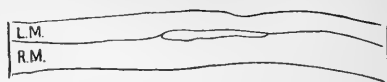
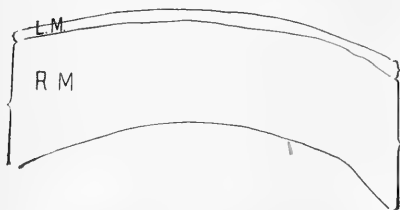
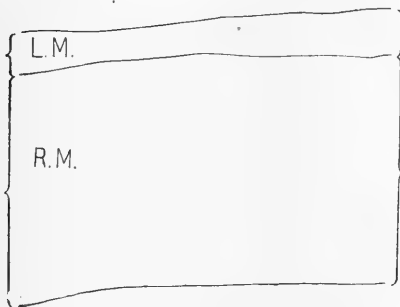
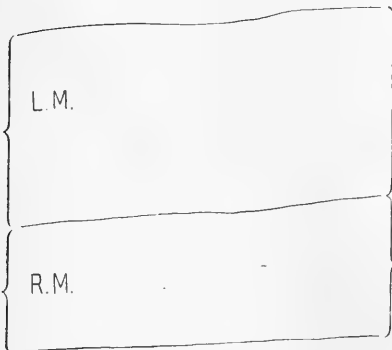
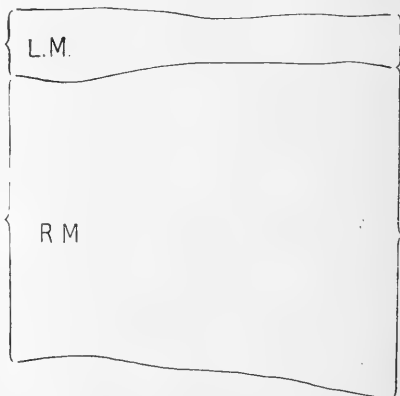
abhängig ist von der Ausbildung des Kopfdarms und mahnt daran, daß die völlige Lösung der Probleme des Rumpfdarms erst nach denen des Kopfdarms erfolgen kann.

Wenden wir uns jetzt zur Betrachtung der Verhältnisse bei einer Zahl von Teleostomen.

Annähernd gleiche Ausbildung der Ring- und der Längsmuskelschicht zeigen sehr wenige Formen. Fast genau dürfte dies Verhalten bestehen bei *Agonus cataphractus*. Minimal überwiegt an Stärke die innere Ringmuskulatur bei *Serranus cabrilla*, sodann bei *Scorpaena porcus*, *Cottus scorpius* und *Sphyraena sphyraena*. Weniger als $1\frac{1}{2}$ mal so dick als die Längsmuskulatur ist die Ringmuskelschicht noch bei *Sardinella aurita*, *Engraulis encrasicolus*, *Alosa sardina*, *Coregonus albula*, *Osmerus eperlanus*, *Mugil chelo*, *Anabas scandens*, *Merlucius merlucius*, sowie bei *Perca fluviatilis*, *Acerina cernua*, *Cepola rubescens*, *Oblata melanura*, *Charax puntazzo*, *Trigla hirundo* und *Trachinus draco*. $1\frac{1}{2}$ —2mal so stark ist die Ringmuskulatur bei *Scomber scombrus*, *Trigla gurnardus* und *Lophius piscatorius*. 2—3mal übertrifft die Ringmuskulatur bei *Coregonus oxyrhynchus*, *Coregonus maraena*, *Thymallus vulgaris* und *Alosa finta* die äußere Längsschicht. Bei *Ophiocephalus striatus*, *Rhombus laevis* und *Gadus callarias* wird vier- bis fünffache Stärke erreicht, sechs- bis siebenfache bei *Gadus aeglefinus*, *Lota lota* und *Brosmius brosme*, sieben- bis neunfach bei *Merlangus carbonarius*, *Merlangus pollachius* und *Merlangus merlangus*. Bei *Molva* ist die Ringmuskelschicht 11mal so dick als die Längsfaserschicht!

Entgegengesetztes Verhalten zeigen andere Fische, die aber an Zahl geringer sind. Bei ihnen besteht auch ungleiches Verhalten der beiden Muskelschichten, aber an Stärke überwiegt die Längsmuskulatur, wenn auch nicht annähernd in dem Maße wie wir die Ringmuskulatur bei den meisten Gadiden die Längsmuskulatur überwiegen sahen. Kaum erkennbar übertrifft die Längsmuskulatur bei *Mugil auratus*, *Box salpa* und auch bei *Rhombus maximus* die Dicke der Ringmuskelschicht. Bei einem Exemplar dieses Fisches war dagegen der Dickenunterschied recht deutlich. Deutlich beobachtete ich ihn auch bei *Dentex vulgaris* und mehr noch bei *Pleuronectes platessa*. Stets aber blieb die Stärke der Längsmuskulatur unter dem $1\frac{1}{2}$ fachen der Ringmuskelschicht.

Betrachten wir wegen der sehr großen Zahl der Fehlerquellen diese Daten auch mit größter Vorsicht, so ist ihnen doch

Textfig. 7. *Sardinella aurita*.Textfig. 8. *Merlucius merlucius* (in der Mitte Schrägschnitt durch einen Venenstamm).Textfig. 9. *Lota vulgaris*.Textfig. 10. *Rhombus maximus*.Textfig. 11. *Brosmius brosme*.Textfig. 12. *Molva molva*.Textfig. 13. *Dentex vulgaris*.Textfig. 14. *Rhombus laevis*.

Die Textfiguren 7—14 stellen Querschnittstücke der beiden Muskelschichten von Appendices pyloricae dar. *L. M.* bezeichnet die Dicke der Längsmuskelschicht, *R. M.* die der Ringmuskulatur. Es soll das verschiedene Verhalten der Dicke beider Schichten zueinander gezeigt werden.

auf jeden Fall zu entnehmen, daß bei den Acanthopterygiern sehr ähnliche Verhältnisse im allgemeinen bestehen, indem die Differenz der beiden Muskelschichten niemals sehr groß wird. Niemals wird die Ringmuskulatur mehr als doppelt so dick als die Längsmuskulatur, bei *Box* und *Dentex* scheint sogar ein geringes Überwiegen der Längsmuskulatur vorzukommen. Eine Ausnahme bilden hier allein die Pleuronectiden, die sonderbare Befunde darbieten. *Pleuronectes platessa* und *Rhombus maximus* zeigen eine spurweise stärker ausgebildete Längsmuskulatur, während bei *Rhombus laevis* die Ringmuskulatur vier- bis fünfmal so dick ist als die Längsmuskelschicht (Textfig. 10 u. 14)! Unter den Percocetes schließen sich *Sphyræna*, *Mugil* und *Anabas* eng den Acanthopterygier-Verhältnissen an, während bei *Ophiocephalus* bereits starkes Prävalieren der Ringschicht auffällt. Die Malacopterygier besitzen eine stärkere Ausbildung der Ringschicht allgemein, die bis zu dreimal überwiegen kann, aber ich vermute fast, daß meine Maße durch Fixierungseinflüsse im einzelnen hier besonders wenig sicher sind. Sollte die Differenz bei zwei nahe verwandten Tieren wie *Alosa sardina* und *Alosa finta* oder bei den Coregonus-Arten im Leben in der Tat bestehen? Sehr einmütig ist das Verhalten der Muskulatur bei den Gadiden. Ein mindestens fünffaches Überwiegen der Ringschicht besteht hier, das bei den Merlangus-Arten etwa achtfach, bei *Molva* sogar 11fach wird. Aus der Reihe heraus fällt hier nur *Merlucius* (vgl. das unten über das Schleimhautbindegewebe und die LIEBERKÜHNschen Drüsen Gesagte).

Vergleichen wir nun diese Befunde mit denen am Rumpfdarm derselben Tiere, so ergibt sich da eine weitgehende Übereinstimmung, soweit das bei der Schwierigkeit exakter Messungen erwartet werden kann. Dieselben Tiere, die die Ringmuskulatur die Längsmuskelschicht in den Appendices so vielfach überwiegend zeigten, hatten gleiche Verhältnisse auch im Rumpfdarm und zwar im Mitteldarmabschnitt, nicht immer aber im Enddarm. So ist bei den Gadiden im Enddarm das Verhältnis der Längs- und Ringschicht lange nicht so abweichend. Die Längsfaserschicht ist dicker als im Mitteldarm und zwar ist die Ringschicht höchstens vier- bis fünfmal so dick als die Längsschicht. Am Enddarm scheint sehr häufig eine leichte Abweichung vom Mitteldarm durch Zunahme der Längsmuskulatur zu bestehen, wenngleich ich diese Angabe vorerst nur sehr mit Vorsicht machen möchte. Die lange Beschäftigung mit dem Fischdarm warnt mich, vor-

eilige Schlüsse ziehen zu wollen. Diese Fragen würden durch vorherige Ausarbeitung einer geeigneten Fixierungstechnik wesentlich gefördert werden können. Ich weise nochmals auf die enorm zahlreichen Fehlerquellen hin, die vergleichenden Muskelmessungen im Wege stehen. Eine Entleerung der vielleicht am besten erst dann zu lähmenden Därme würde wohl jeder genauen Fixierung vorangehen müssen. Da alle derartige Dinge bei meinem nun meist alten Material leider nicht rechtzeitig sorgfältig beachtet sind, kann es leider gründlicher Aufklärung der fraglichen Verhältnisse nur mangelhaft dienen.

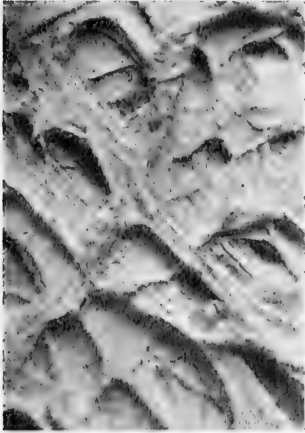
Fassen wir kurz zusammen, was der Aufbau der Muskulatur der Appendices pyloricae uns lehrt, so können wir mit Sicherheit sagen: die Muskulatur ist quantitativ bei den einzelnen Fischen sehr verschieden entwickelt, daneben aber auch qualitativ. Die innere Ringmuskelschicht ist bei vielen Arten in den Appendices der Längsmuskelschicht an Stärke ziemlich gleich oder zwei- bis dreimal höchstens so stark, bei anderen aber (Gadiden) wird bisweilen 11 fache Längsmuskelschichtdicke erreicht. Es folgt hieraus, daß die Funktion der Muskulatur quantitativ und qualitativ sehr verschieden sein muß. Bei einem Vergleich mit dem Darm ergibt sich, daß die Muskulatur der Appendices mit der des Mitteldarms weitgehend oder völlig qualitativ übereinstimmt. Das Verhältnis der Muskelschichtenstärke ist das Gleiche! Quantitativ dagegen bestehen je nach der Weite und Größe der Appendices Differenzen gegen den Darmbefund. Wir dürfen daraus wohl den berechtigten Schluß ziehen, daß die mechanische Leistung der Appendices von der des Mitteldarmes nur quantitativ, nicht aber qualitativ unterschiedlich ist.

Das Relief der Schleimhautoberfläche der Appendices.

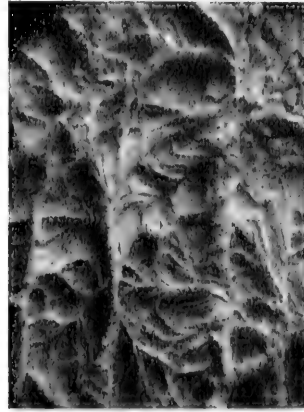
Der Betrachtung der Muskulatur der Appendices pyloricae folgt die der Schleimhaut. Wir wollen zunächst ihr Relief ins Auge fassen und hernach die mikroskopisch-anatomische Untersuchung anschließen.

Im zweiten Teile der Untersuchungen über das Darm-system der Fische und Dipnoer habe ich unter anderem auch die Materialien zu einer Reliefvergleichung der Schleimhaut geliefert. Jetzt gilt es, Schlüsse aus diesem Material, das inzwischen teilweise vervollständigt wurde, zu ziehen (vgl. Textfig. 15—33).

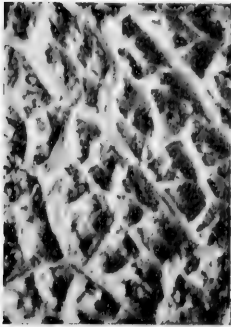
Ein einfaches Faltennetz findet sich in den Appendices pyloricae von *Calamichthys*, *Polypterus*, *Lepidosteus*, *Sphyaena*, *Gadus*, *Merlangus*, *Molva*, *Brosmius*, *Merlucius*, *Perca*, *Acerina*, *Aspro*, *Serranus*, *Cepola*, *Oblata*, *Box*, *Charax*, *Pagellus*, *Brama*,



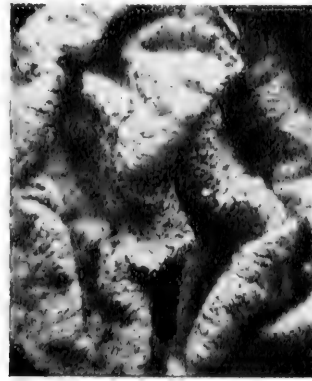
Textfig. 15. *Polypterus bichir*.
Obj. 2, Ok. 2. Leitz.



Textfig. 16. *Perca fluviatilis*.
Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



Textfig. 17. *Molva molva*.
Obj. 1, Ok. 3. Leitz.



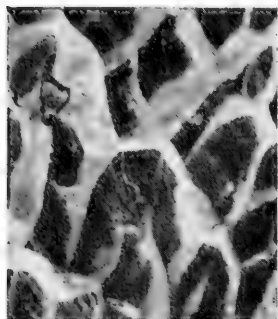
Textfig. 18. *Merlucius merlucius*.
Obj. 1, Ok. 3. Leitz.

Reliefs der Schleimhautoberfläche in den Appendices.

Pleuronectes, *Rhombus*, *Echeneis*, *Cottus scorpius*, *Agonus*, *Trigla*, *Trachinus* und *Lophius*. Entweder ist es ganz einfach oder mit kleinen Fortsätzen am freien Rande versehen. *Osmerus* und *Gasterosteus* haben ein apart gebautes Netz.

Lota, *Cottus gobio* und *groenlandicus*, *Hemitripterus*, *Cyclopterus*, *Trigla*, *Uranoscopus*, *Scaphirhynchus* und *Acipenser* haben dagegen ein Doppelnetz.

Ein mehr oder minder vollständiges dreifaches Netz besitzen *Lucioperca* und *Polyodon*.



Textfig. 19. Percide (nicht näher bestimmt). Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



Textfig. 20. Box hoops.



Textfig. 21. *Pleuronectes microcephala*. Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



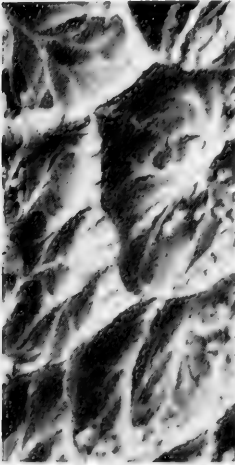
Textfig. 22. *Pleuronectes platessa*. Obj. 1, Ok. 3. Leitz.

Reliefs der Schleimhautoberfläche in den Appendices.

Längsfalten kommen zu: *Clupea*, *Meletta*, *Sardinella*, *Alosa*, *Salmo*, *Coregonus*, *Thymallus*, *Ophiocephalus* und *Scomber*. Während bei *Ophiocephalus* ziemlich oft, seltener noch bei *Thymallus*, *Clupea*, *Meletta* und *Sardinella*, schräge oder quere Verbindungsäste zwischen den Längsfalten angetroffen werden, vermißt man

sie bei *Alosa*, *Salmo*, *Coregonus* und *Scomber* scheinbar immer gänzlich.

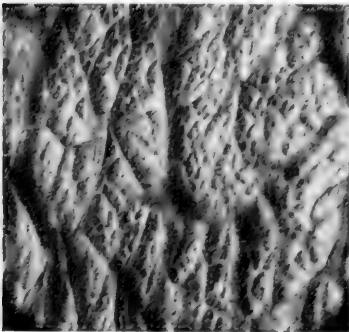
Wenn ich bei *Heterotis Ehrenbergii* eine spiralförmige Faltenanordnung fand, notiert hier HYRTL, der sicherlich ein weniger



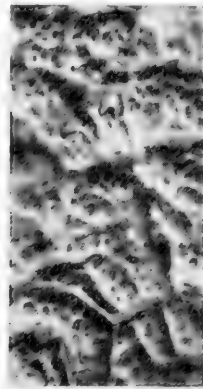
Textfig. 23. *Pagellus centro-*
odontus. Obj. 1, Ok. 3 Leitz.



Textfig. 24. *Pagellus centro-*
odontus. Obj. 2, Ok. 3 Leitz.



Textfig. 25. *Cottus groenlandicus*.
Obj. 1, Ok. 3 Leitz.



Textfig. 26. *Cottus gobio*.
Obj. A, Ok. 3 Zeiss.

Reliefs der Schleimhautoberfläche in den Appendices.

zerstörtes Tier vor sich hatte, daß eine Netzstruktur im Relief der Appendices deutlich zutage träte.

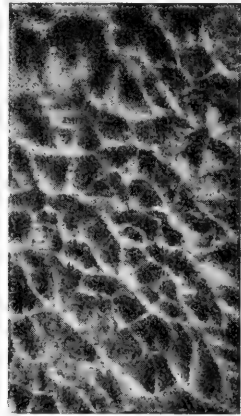
Zotten hat *Mugil* in der Appendices. Bei *Mugil cephalus* zeigte abweichend davon eine einzige Appendix ein flaches, glatt-

randiges Netzrelief. Auch Zoarces und Ammodytes zeigten zotten-
ähnliche Fortsätze in den Pförtneranhängen.

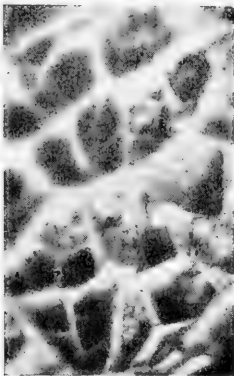
Das Relief der Appendices ist bei den einzelnen Arten also
sehr verschieden. Wie verhält es sich nun zum Darmrelief, aus



Textfig. 27. *Scaphirhynchus cataphractus*. Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



Textfig. 28. *Hemitriperus acadianus*. Obj. 1, Ok. 2 Leitz.



Textfig. 29. *Hemitriperus acadianus*. Obj. 2, Ok. 3 Leitz.



Textfig. 30. *Acipenser ruthenus*. Obj. 2, Ok. 3 Leitz.

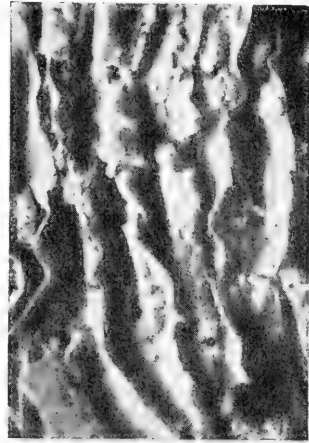
Reliefs der Schleimhautoberfläche in den Appendices.

dem es sich entwickelt? Diese Frage ist von großem Interesse,
da sie uns eventuell einen Hinweis auf die Funktion der Pförtner-
anhänge gestattet.

Es zeigt sich da, daß es Tiere gibt, bei denen das Relief
der Pförtneranhänge fast bis ins Kleinste übereinstimmt mit dem

des Rumpfdarms an seinem Anfange. Das ist z. B. der Fall bei Polypterus, Osmerus, Gasterosteus, manchem Gadus und Merlangus, Motella, Merlucius, Serranus, Cepola, Box salpa, Rhombus, Pleuronectes, manchem Cottus, bei Trachinus und Zoarces. Bei anderen stimmt es mit einer Darmreliefstelle, etwa der Mitteldarmmitte, überein, so bei Lepidosteus, Ophiocephalus, einem der untersuchten Exemplare von Perca, bei Aspro, Charax und Echeneis. Hier ist das Appendicesrelief weniger hoch und einfacher.

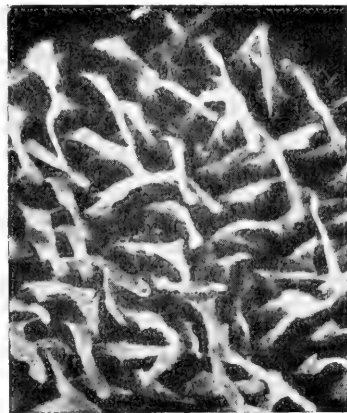
-Stimmte bei der ersten Fischgruppe das Relief der Appendices mit dem des Darmanfanges, bei der zweiten mit dem eines späteren Mitteldarmabschnittes fast völlig überein, so bietet eine dritte Gruppe Anschlüsse an hernach näher zu betrachtende For-



Textfig. 31. *Alosa finta*.
Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



Textfig. 32. *Mugil auratus*.
Obj. 2, Ok. 3. Leitz.



Textfig. 33. *Mugil cephalus*. Obj. 2,
Ok. 3. Leitz. (Nur Zotten hell.)

Reliefs der Schleimhautoberfläche in den Appendices.

mationen. Schon in unserer zweiten Gruppe zeigt sich hier und dort mal eine leichte Abweichung vom Darmrelief, die Fische der dritten Gruppe zeigen dies allgemein, wenngleich diese Abweichungen noch niemals die große Darmähnlichkeit verwischen.

Den dritten Relieftyp fand ich bei *Sphyaena*, *Lota*, *Molva*, *Brosmius*, einem Exemplar von *Perca*, bei *Lucioperca*, *Acerina*, *Oblata*, *Box boops*, auch *Cottus*, *Hemitripterus*, *Agonus*, mancher *Trigla*, bei *Uranoscopus*, *Lophius* und *Acipenser*.

Diese Abweichungen vom Darmrelief bestehen 1. darin, daß das Relief eine Tendenz zur Vergrößerung der Schleimhautoberfläche zeigt. Das sah ich bei *Acipenser*, *Lota*, *Sphyaena*, *Oblata*, *Cottus*, *Perca*, *Lucioperca*, *Hemitripterus*, *Trigla*, *Uranoscopus* und *Lophius*. Hier finden sich allgemein engere aber nicht höhere Netze. In einigen Fällen — stets handelt es sich um Netze — kommt es zu einer Differenzierung einzelner Falten, deren einige höher als die anderen werden, und so ein Doppelnetz oder gar ein dreifaches erzeugen. Bisweilen wird die Oberfläche auch durch freie Fortsatzbildungen vergrößert (mancher *Box boops* s. Textfig. 20), die entweder im Darm ganz fehlen können (*Agonus*) oder dort weniger zahlreich und hoch entwickelt sind (*Brosmius*, *Acerina*). In wieder anderen Fällen sind die Falten des Reliefs in den Appendices selbst wieder gefältelt (manche Exemplare von *Box boops*).

Demgegenüber bringt die 2. Form der Reliefabweichungen absolut gerechnet eine geringe Vereinfachung gegenüber dem Darm. Das sah ich sehr selten nur und auch nicht konstant, so bei *Molva* und manchem *Gadus*, *Merlangus*, *Cyclopterus* und *Scaphirhynchus*. Hier wurden die Maschen weiter, die Falten spärlicher und niedriger als im Darm. Diese Vereinfachung ist nur unbedeutend, aber doch wohl sehr beachtenswert. Alle Tiere, die sie zeigten, hatten sehr viele Appendices und den Büscheltypus.

Das Bestreben des Schleimhautreliefs der Appendices, gegenüber dem Darm sich selbstständig auszubilden, ist beim vierten Typ am stärksten ausgeprägt. Hier ist das Relief sehr verschieden von dem des ganzen Rumpfdarms. In einem Fall, bei *Brama*, besteht nach VALENCIENNES in den Appendices ein Netzwerk, im Darm aber findet man konische, borstenartige, ziemlich lange, engstehende Papillen. Bei den meisten, wie bei *Clupea*, *Melletta*, *Sardinella*, *Alosa*, *Salmo*, *Coregonus* und *Thymallus*, kommen Längsfalten vor, während im Rumpfdarmanfang ein einfaches, selten doppeltes Netz auftritt, das oft lappige Anhänge zeigt, im späteren Darm aber, mit Ausnahme von *Scomber*, überall Ringfalten bestehen.

Können wir eine Ursache für alle Momente der Schleimhautdifferenzierung in den Appendices finden?

Ich muß hier einen Augenblick auf die Ausführungen zurückkommen, die ich im I. Teil dieser Untersuchungen (S. 549 — 565) gemacht habe. Damals stellte ich den Satz auf, daß alle Rumpfdarmreliefs sich im letzten Grunde aus einem einfachen Netzwerk herleiteten, wie es bei der Mehrzahl der Fische noch verbreitet ist. Ich wies darauf hin, daß dieses Netzrelief auf keinen Fall von speziellen Faktoren der Ernährung abhängen könne, sondern daß seine allgemeine Verbreitung den schlagenden Beweis liefere, daß nur eine allgemeine Ursache dieser Gestaltung zugrunde liegen müsse. Diese Ursache fand ich in dem motorischen Apparat des Darmes und seinen Leistungen. Die kaum elastische Darmschleimhaut mußte sich den mannigfachen Zuständen des motorischen Apparates anpassen.

Letzterer wird von einer inneren Ringmuskulatur und einer äußeren Längsmuskulatur gebildet, die proportional nicht überall gleichentwickelt sind und damit schon die verschiedenartige Tätigkeit des Darmes bei verschiedenen Tieren deutlich anzeigen.

Ein leerer Darm wird einen mittleren Muskeltonus seiner Wände besitzen, die Schleimhaut ist zu groß, sie faltet sich darum. Sie faltet sich längs, damit sie einer Querdehnung folgen kann, sie faltet sich quer, damit sie einer Längsdehnung des Darmes nachgibt. Zieht sich die Ringmuskulatur intensiver zusammen, so treten die Längsfalten höher hervor, eine Kontraktion der Längsmuskulatur wölbt die Querfalten stärker. Bei starker Darmfüllung aber flachen Längs- und Querfalten, die zusammen ein Netzwerk bilden, ab und zwar bei Längsdehnung mehr die queren Falten, bei Dehnung der Ringmuskelschicht mehr die Längsfalten. Daß eine solche Veränderung des Reliefs je nach den Darmfüllungen auftritt, kann man leicht beobachten. Ich brauche wohl nicht hinzuzufügen, daß auch bei starker Darmfüllung immer noch eine Spur des Reliefs erhalten bleibt, denn daß die Darmreliefs konstant sind, ist ja bekannt¹⁾. Betonen aber möchte ich, daß die konstanten Reliefs stark abgeflacht werden bei stärkerer Darmfüllung und dabei darauf hinweisen, daß die Ösophagusreliefs z. B. auch zum großen Teil konstant sind. Ich möchte das deshalb hervorheben, weil von manchen Seiten behauptet ist, die des

1) Bei Amphibien, über deren Rumpfdarmschleimhautrelief ich in Kürze eine kleine Abhandlung veröffentliche, steht das Relief in vieler Hinsicht auf tieferer Stufe als bei allen Fischgruppen. Es ist nicht allgemein konstant geworden.

Ösophagus z. B. seien inkonstant. Bisweilen ist das zwar der Fall, so bei vielen Säugetieren, bei Fischen ist es meistens aber anders. Ich muß es darum verurteilen, wenn manche Gegner der auf jeden Fall geistreichen Theorie EDINGERS, die seit 40 Jahren Anregungen gebracht hat, und die meines Erachtens erst dann ganz zu altem Eisen zu legen ist, wenn man sie durch Besseres ersetzen kann, sich zu solch seltsamen Aufstellungen verstanden.

Indem wir nun die motorischen Verhältnisse des Darmes für die Ausbildung des Grundbaues der Darmschleimhaut verantwortlich machen, haben wir noch zu erklären, warum das Relief der Darmschleimhaut konstant ist.

Dafür habe ich im Jahre 1911 Erklärungen zu geben versucht. Jedenfalls hat der Gefäßapparat der Darmschleimhaut hier eine entscheidende Rolle gespielt. Der Gefäßapparat konnte nur zu größerer Entfaltung kommen, wo stabilere Verhältnisse bestanden.

Wenn eine Längsfalte bald hier, bald aber da auftrat, wenn die Lage der Querfalten nicht immer am gleichen Ort war, konnte kein großer Gefäßapparat sich entwickeln. Nun wird niemand den unmethodischen Schritt verlangen, anzunehmen, das zu erreichende Ziel habe als morphogenetischer Reiz gewirkt. Nein, aber wir werden sogleich eins erkennen, daß eine gleichmäßige Ernährungsweise mit gleichen Füllungszuständen immer ein gleich-lokalisiertes ephemeres Relief erzeugen mußte, das dann die Entfaltung eines komplizierten Gefäßapparates gestattete. Tiere mit gleichmäßigen Füllungszuständen des Darmes hatten auch einen besseren Gefäßapparat und nutzten darum die Nahrung auch resorptiv besser aus. Die Auslese mußte sie vor anderen erhalten. So läßt sich aus der gleichmäßigen Muskeltätigkeit und den Bedürfnissen des Gefäßapparates wohl erklären, warum im Darm überall konstante Reliefs vorkommen. Nicht ganz unmöglich wäre es, daß auch die Maschenanordnung und Form mitabhängig wäre von mechanischen Ursachen. Vorerst, solange man die mechanischen Gesetze der Peristaltik nicht kennt, wäre es denkbar, daß die Arbeit der Muskelschichten so erfolgt, daß regelmäßige Schwingungsknotenpunkte der Kontraktionswellen entstünden, die Ruhepunkten entsprächen. Die Ruhepunkte würden den Netzecken entsprechen. Auf diese Idee, die vorläufig schwer beweisbar sein wird, kam ich durch die offenbar ganz gesetzmäßige Anordnung des Fibrins auf dem Perikard bei exsudativer Pleuritis des Menschen

(*Cor villosum*), deren Erklärung kaum anders als rein mechanisch sein kann.

Muskeltätigkeit und Gefäßapparat sind die Dinge, welche sich im Reliefbau weiterhin deutlich spiegeln! Befand sich einmal ein Schleimhautnetz immer an gleicher Stelle, so lag in der Basis der Falten die gegebene Bahn der Blut- und Lymphgefäße, und ganz besonders die Netzknotenpunkte mußten eine Rolle übernehmen, denn hier war der geschützte Ort. Sodann begünstigten besonders hohe Netzecken die Resorption und gaben darum der Auslese Richtung. So lassen Netzecken Fortsätze hervorgehen, die als Resorptionsorgane große Bedeutung gewinnen und physiologische Äquivalente der Zotten darstellen. Bei anderen Tieren gehen von der Basis der Netzfalten kleinere, gefäßführende Fältchen ab (s. Teil II. S. 756 u. 639), die auf die Art die resorbierende Fläche vermehren, oder die Netzfalten verlaufen geschlängelt, sind gefältelt (s. Teil II, S. 702) mit gleichem Erfolg. Motorischen Einflüssen begegnen wir auch noch sonst viel im Relief. Wir wollen einige der wichtigsten hervorheben, die nach meiner Ansicht für das Verständnis des Appendicesbaues von Bedeutung sind.

Ein Blick auf die im II. Teile ausgiebig geschilderten Darmreliefs läßt uns teilweise erhebliche Abweichungen vom alten Netzwerk erkennen. Hier und dort, zumal an Rumpfdarmanfängen, sind die Netzmaschen stark in die Länge gezogen, daß man (*Malopterurus*) anfangs glauben könnte, man habe nur Längsfalten vor sich. Erst weiterhin werden die Maschen kürzer und tritt das Netzwerk deutlich hervor.

Ein zweiter Typus zeigt umgekehrt Ringfalten überwiegen. Das ist besonders häufig der Fall bei Clupeiden und Salmoniden. Diese Anordnung pflegt erst gegen den hinteren Darmabschnitt platzzugreifen, geht aber oft vorn und hinten kontinuierlich und allmählich in ein Netzwerk über.

Eine dritte Hauptrichtung der Schleimhautentwicklung führt zur Zottenbildung. Ich habe in Teil I und II ausgeführt, daß diese Zotten wohl immer aus Netzecken hervorgegangen sind, wobei gleichzeitig die übrigen Netzteile sich mehr minder vollständig zurückbildeten. Solche Übergänge von Netzecken in Zotten stellte ich auch photographisch dar (Teil II, S. 533).

Worin liegt das Wesen der drei Bildungen?

Ein starkes Prävalieren von Längsfalten gestattet zweierlei. Einmal eine stärkere Querdehnung des Darmlumens. Es können also auf einmal große Speisemengen in den Darm aufgenommen

werden. Tatsächlich findet man ein Überwiegen von Längsfalten fast ausnahmslos am Darmanfang, wo die Verhältnisse dafür am ersten gegeben sind. Nie finden sie sich am Mitteldarmende allein, meist überwiegen sie im Netz hier nicht mal die Schräg- und Querfalten¹⁾. Aber die Längsfalten haben noch einen anderen Vorzug. Das Darmrelief der Fische ist konstant, es bleibt also immer ein niedriges Relief bestehen! Infolgedessen bilden quere und die viel häufigeren schrägen Falten ein Hindernis für die Fortbewegung der chymösen Massen. Es liegt auf der Hand, daß eine geringe Ausbildung von schrägen und queren Falten also eine geringere Muskelleistung in dem betreffenden Darmteil zur Folge hat. Man wird mir vorhalten, daß ja aber am Rumpfdarmanfang gerade die stärkste Muskulatur sei. Gewiß ist das so, aber hier ist auch die größte Darmweite, hier ist eine größere Inhaltsmasse fortzuschaffen als später, wo bereits ein Teil der Nahrung resorbiert ist, infolgedessen muß darum hier eine starke Muskulatur erwartet werden. Wenn sich nun ein mathematisches Gesetz in den Beziehungen zwischen Faltenhöhe und Muskulatur auch nicht ergibt — bei einem konstanten Relief ist das auch nicht zu erwarten, denn es bleibt ja ein verschieden entwickelter, nicht verstreicher Rest bestehen — so ist doch die Tatsache, daß die Reliefs vorn höher sind als hinten, beachtenswert genug. Der resorbierende, am meisten ins Darmlumen vorragende Relieftteil, der an der Abflachung bei starkem Füllungszustand nicht mehr teilnimmt, kann gerade am Darmanfang besonders wichtig sein, da hier die stärkste Resorption erfolgen wird. Ein hohes Längsfaltenrelief am Darmanfang bietet somit auch, zumal bei mäßiger Darmfüllung, günstigste Chancen für die Resorption. Bequeme Anpassungsfähigkeit an starke Füllungszustände, geringe Anforderung an die Ausbildung des motorischen Apparates und eventuell günstige Resorptionsverhältnisse sind die Vorzüge eines Längsfaltenreliefs.

Nach diesem Prinzip gebaut sind aber die Appendices-Reliefs der Clupeiden, Salmoniden und von Scomber. Rasch können sich die Pfortneranhänge stark mit chymösen Massen füllen, denn die hier relativ recht hohen Längsfalten lassen günstige Resorption zu, und der Entleerung der Organe stellen keine Querfalten ein Hindernis in

1) Das Verhalten des Mitteldarmreliefs ist bei Amphibien in diesen Dingen fast entgegengesetzt.

den Weg. Die genannten Tiere haben durchweg eine größere, teilweise sehr große Zahl von Blinddärmen. Trotz der im einzelnen vielleicht nicht besonders erheblichen Oberflächenvergrößerung, die etwa ein feines dreifaches Netz weit überbieten könnte, ist die Gesamtvergrößerung der Darmfläche durch die vielen Appendices doch eine ganz riesige. Die Verstärkung der Darmmuskulatur im Bereich der Appendicesmündungen, die gelegentlich wahrnehmbar ist, bringt die Arbeitsteilung des offenbar hauptsächlich resorbierenden Apparates der Appendices und des an dieser Stelle bei Appendicesvorkommen wohl mehr motorisch tätigen Darmes zur Anschauung.

Betrachten wir nun einmal die Querfaltenreliefbildung näher. Sie weist deutlich auf eine Anpassung an die Längsmuskulatur des Darmes hin und das tut sie um so mehr, als sie bei der Mehrzahl der Fische, bei der sie sich findet (Clupeiden, Salmoniden), den hinteren Darmabschnitt betrifft, der sicherlich als eine wesentliche Funktion die der Kostaustreibung besitzt.

Leider sieht man sich dank der fast immer noch ausschließlich angewandten experimentierenden Methode der Physiologie ohne genügende Materialien für eine klare Einsicht in die motorischen Darmfunktionen, die auf dem Wege exakter Beobachtung und erst in zweiter Linie auf nachfolgender experimenteller Nachprüfung zu gewinnen wäre. Hier will ich nur einige spärliche Angaben machen, die mehr anregend wirken können, als daß sie wertvolle Resultate darstellen. Die motorischen Leistungen des letzten Rumpfdarmabschnittes, der ja keineswegs bei Fischen allgemein als Enddarm differenziert ist, sind offenkundig sehr ungleich. Das bezeugt schon die Tatsache, daß viele Fische wie z. B. die Cypriniden überhaupt keinen Enddarm haben oder eine spezifische Ausbildung des Rumpfdarmendes, während andere einen mit kräftiger Muskulatur und einem abweichenden Relief versehenen Enddarm aufweisen, den eine oft sehr mächtige BAUHINsche Klappe vom Mitteldarm trennt. Dem abweichenden anatomischen Bau muß selbstverständlich eine verschiedene physiologische Funktion der betreffenden Darmteile zugrunde liegen. Worin diese besteht, ist noch unklar. Bei der Mehrzahl der Aquarienfische erfolgt scheinbar die Defäkation in kleinen Kotbällen, die ziemlich plötzlich entleert werden, bei anderen erscheinen langsam größere Säulen von Kot, bei wieder anderen sieht man, wenn man sie fängt, mit einem Ruck den Darm sich mächtig entleeren, so daß man denken kann, hier läge, vielleicht nur bei Chockwirkung, etwas vor wie die

in den letzten Jahren beim Menschen besonders von HOLZKNECHT studierten blitzartigen Dickdarmkontraktionen.

Wenn bei Cypriniden gar keine mechanische Vorrichtung sichtbar ist, die bei der Kotalstreibung, zumal der ruckweise erfolgenden, eine Rückstauung des Kotes verhindert, so sollte man hier fast gleichmäßige peristaltische Wellen beider Muskelschichten erwarten. Schwerlich wird der Kot eigentlich geballt werden können, sondern die jeweils aufgenommenen Nahrungsmassen müssen wohl in langsamem gleichmäßigem Tempo den Darm passieren. Wo sich Enddärme finden, sind nicht nur die Muskulaturverhältnisse ungleich, sondern auch der Bau der Enddarmklappe ist verschieden, die Klappe ist oft trichterförmig und kann darum rein passiv schon geschlossen werden durch Kotstauung, oft aber wird auch nur ein flacher Ringwulst gebildet, dessen Verschluß sicher aktive Muskeltätigkeit erfordert. In Enddärmen begegnen wir nun niemals Querfalten, letztere trifft man nur in typischer Ausbildung, wo ein Enddarm nicht ausgebildet ist, und da nicht überall. Auch unterscheiden sich scheinbar Salmoniden und Clupeiden wieder von einander. Zwar findet man bei beiden die im II. Teil beschriebenen, sich dachziegelartig deckenden Querfalten, die bei einer Bewegung der Speisen von vorn nach hinten sich niederlegen und freie Bahn lassen, bei umgekehrter Bewegung aber ein schweres Hindernis dem Inhalt bieten müssen; aber während bei Salmoniden vor dem Anus eine kleine querfaltenlose Ampulle besteht, scheint bei den Clupeiden das Querklappenrelief bis zum Anus sich fortzusetzen. Sicherlich dient bei beiden Familien das Querfaltenrelief der Kotalstreibung, aber während in der ampullenartigen Ausweitung der Salmoniden eine Kotansammlung erfolgen kann, muß bei Clupeiden eine mehr gleichmäßige Kotalstreibung erwartet werden.

In den Appendices pyloricae kommt diese Form der Reliefausbildung nicht vor und das ist ja auch begreiflich. Zwar könnten die chymösen Massen in die Pförtneranhänge hinein, aber sehr schwer wieder heraus. Letzteres aber ist erforderlich, denn wenn auch ein großer Teil des Inhaltes der Appendices sicher bereits verdaut und resorptionsfähig ist, so gelangen doch bestimmt auch unverdaute und oft auch unverdauliche Substanzen in die Appendices¹⁾, deren Verbleib das Leben des Tieres gefährden

1) Bei Mugil traf ich z. B. oft Sand in den Appendices pyloricae wie im Darm.

müßten. Ein Relief der bezeichneten Art würde also in den Appendices von der natürlichen Auslese niemals erhalten werden. Nur ein einziges Tier zeigt in seinen Appendices ein Netzrelief mit hervortretenden Querfalten: *Gasterosteus aculeatus*. Aber die minimalen Appendices dieses Tieres stellen bei rein seitlicher Anordnung mehr Buchten dar, in der verschiedene Stromrichtungen kaum in Frage kommen können, wie sie in längeren Blindsäcken notwendig entstehen müssen.

Die Tendenz des Reliefs, Zotten zu bilden, ist für die Appendices weit wichtiger. Zotten sind hervorragende Resorptionsapparate, deren breitere, bei Darmdehnung flach verstreichende Basis den oben genannten Elastizitätsmißverhältnis von Schleimhaut und Muskulatur Rechnung trägt. Aber ebenso wichtig vielleicht wie für die Resorption sind die Zotten für die motorischen Leistungen eines Darmes und darauf möchte ich besonders hinweisen. Schon RUDOLPHI lehrte, daß die Zotten der Fische sich aus einem Netzwerk entwickelten und 1824 sehen wir auch RATHKE teilweise wenigstens gleiche Ansichten vertreten. Bei *Belone* bemerkte er, „daß durch den größten Teil des Darmkanales auf dem Netzwerke stark vorspringende Zotten aufsaßen, an etlichen Stellen des Darmes aber das Netzwerk gänzlich verschwunden war und an dessen Statt nur Zotten, untermischt mit kurzen, am Rande ein oder etliche Mal eingeschnittenen und einzeln dastehenden Falten vorkommen.“

Im I. Teil dieser Untersuchungen und mehr noch im II. habe ich selbst auf Grund meiner Beobachtungen in einer Reihe von Fällen nachzuweisen versucht, daß die Zotten aus Netzecken entstehen. Die Zotten haben sich aus konstanten Netzen umgebildet. Es mußte also Hand in Hand mit der Ausbildung der bereits zottenähnlichen Netzecken eine Rückbildung der Falten des Netzwerkes erfolgen. Wodurch läßt sich dies Schwinden der Falten nun begründen? Ich denke sehr einfach dadurch, daß die motorische Leistung im Darm wesentlich sinken kann, wenn nicht mehr der Widerstand des Darminhaltes in der Darmschleimhaut zu groß ist. Da nun das Netz bei Fischen nie verstreicht, sondern mindestens als flaches Leistenwerk das Schleimhautniveau überragt, besteht stets ein Hindernis, das natürlich geringer wird, wenn entweder die Querfalten und Schrägfalten gegenüber den Längsfalten zurücktreten, oder mehr noch, wenn auch in den Längsfalten große Lücken auftreten, wenn Zotten allein stehen bleiben. Nur einen Nachteil dürften Zottenreliefs haben: daß nämlich die

Dehnungsfähigkeit des Darmes doch eine geringere ist als bei Faltennetzreliefs. So scheint bei echten Zotten denn auch die Muskulatur des Darmes im ganzen schwächer zu sein, wenngleich betont werden muß, daß Muskelstärke des Darmes und Dehnungsfähigkeit nicht unbedingt einander ganz entsprechen müssen. Die Dehnungsfähigkeit gestattet das Aufnehmen großer Nahrungsmassen auf einmal, eine starke Muskulatur ein Vorwärtsbewegen eines bisweilen auch trägen Darminhaltes noch dazu. Eine Steigerung der Verdauung, eine gründlichere mechanische und chemische Zerlegung im Kopfdarm kann dem Rumpfdarm wesentliche Arbeit ersparen. Man tut gut, das wechselvolle Spiel der Kräfte ständig im Auge zu haben, wenn man solche Gebilde wie Darmreliefs vergleichend würdigen will. Es ist noch nicht mal gesagt, ob Dehnungsfähigkeit und Inhaltstransport die einzigen Leistungen der Darmmuskulatur sind. Ist es doch sehr wohl denkbar, daß namentlich am Darmanfang andersartige Bewegungen stattfinden, die eine stärkere Durchsetzung des eben aus dem Magen hervorgetretenen Inhaltes mit den Sekreten von Leber und Pankreas herbeiführen ähnlich wie im Magen. Ein dunkles, kaum betretenes Gebiet liegt hier dem Physiologen offen, das dem anatomisch geschulten Beobachter wertvolle Aufschlüsse bieten dürfte.

Wenn wir nun sowohl bei den höheren Fischen wie auch bei den höheren Amphibien, Reptilien, Vögeln und Säugetieren nicht allgemein Zotten, oder doch wenigstens eine Tendenz zur Zottenbildung antreffen, so darf uns das nicht befremden. Wenn auch das Netz die älteste Reliefform des Mitteldarms der Wirbeltiere darstellt, aus dem Längsfaltenreliefs, Querspaltenstrukturen, Zotten usw. sich ableiten lassen, die Zotten also morphologisch eine höhere Stufe repräsentieren, so ist andererseits die Erreichung dieses Zieles keineswegs mit der allgemeinen Höherentwicklung der Tiere unmittelbar verknüpft, was leicht einzusehen ist. Eine Erleichterung der Passage bedeutet auch ein leichteres und schnelleres Passieren, eine Erschwerung aber der Resorption. Fraglos kann die Resorptionsfähigkeit der Zotten nicht ins Ungemessene gehen. Es wird also, wenn im Lauf der Stammesgeschichte allmählich ein Nahrungswechsel z. B. sich vollzog von leichter verdaulicher zu schwerer verdaulicher Nahrung, leicht dasjenige Tier den Vorzug gehabt haben, dessen Relief dem Passieren der chymösen Mengen einen größeren Widerstand entgegengesetzte. Hatte dies Tier etwa Zotten, so konnte zweierlei

eintreten, a) es konnte der Darm länger werden, b) es konnte sein Relief sich zurückbilden, so daß es dem Netzcharakter sich näherte, oder direkt wieder netzförmig wurde. Welcher Fall eintrat, wird verschieden gewesen sein. Speziell der erste Fall konnte nur eintreten, wenn die Bauchhöhle dem Raum gab. Bedenken wir dazu, daß eine Hilfseinrichtung in einer Steigerung etwa der Magenverdauung und des Gebisses (Wiederkäuer!) auch erstehen konnte, so wird uns klar, daß die Darmphylogenie kein einfaches Stammbaumschema als Vergleichsobjekt benutzen kann, sondern daß nur umfassende Betrachtungsweise die viel verschlungenen Pfade der Geschichte des Rumpfdarms der Wirbeltiere wird näher treten können. Auch das Blinddarmproblem wird trotz aller Spezialarbeiten ohne jene Betrachtungsweise niemals zu Ende geführt werden. Gerade der Rumpfdarm muß in seiner Ausbildung von hunderten von Faktoren beeinflußt werden. Vor solchen Problemen aber steht dann noch das ganze Gebiet des Kopfdarms mit seinen zahllosen Rätseln. So wird die Morphologie sich noch ein Weilchen gedulden müssen, ehe sie an Fragen gehen kann, zu deren Beantwortung wir zur Zeit nicht reif sind.

Der Vorteil des Zottenreliefs in den Appendices liegt auf der Hand. Hier dürfte ihre mechanisch günstige Form häufiger von Nutzen sein als im Darm, darum scheint es mir sonderbar, daß nach VALENCIENNES im Darm von *Brama Rayi* zottenartige Bildungen sich finden sollen, nicht aber in den Appendices. Leider konnte ich diese Angabe nicht nachprüfen!

Von den erwähnten Abweichungen vom Netzrelief waren zwei, die Längsfalten und Zotten, auch in den Appendices vorhanden. Beide bedeuteten mechanische Erleichterungen gegenüber dem Netzwerk, wobei vielleicht eine Oberflächenverringering gegenüber dem Darm gar nicht oder fast gar nicht vorlag. Die dritte, für Blindsäcke mechanisch schwierige Form des Reliefs, die des Querfaltenreliefs, fehlte gänzlich.

Wir wollen nun noch weitere Appendicesreliefs prüfen, um zu sehen, ob auch sie uns über die Leistungen der Organe etwas zu sagen vermögen. Es handelt sich um Netzreliefs.

Ein Teil der Tiere zeigte dasselbe Relief in den Appendices und im Darmanfang. Hier liegt gleiche Reliefföhe bei geringerem Lumen als im Darm vor: also eine Steigerung der Oberflächenvergrößerung gegenüber dem Darm, dabei sind die motorischen Leistungen nicht gering.

Ein zweiter Teil zeigt Appendicesreliefs, die mit einem späteren Rumpfdarmstück übereinstimmen, das enger ist als der Darm an seinem Anfang. Hier ist das Relief also im Verhältnis zur Blinddarmweite schon mehr oder minder vollständig dem des Darmes gleichwertig hinsichtlich der Leistungsfähigkeit.

Interessanter sind die Netzreliefs, die vom Darmrelief abweichen. Wenn hier bei einem Teile der Fische engere und nicht höhere Maschen bestehen, so vereint sich damit ein gesteigerter Resorptionsapparat mit einer nicht oder kaum vermehrten motorischen Leistung. Treten im Netz gegenüber dem Darm einzelne Falten stärker hervor, steigt die mechanische Leistung und zugleich die Größe der Oberfläche. Das Auftreten von freien Fortsätzen auf Netzen allein in den Appendices oder stärker in den Appendices als im Darm bringt unerhebliche mechanische Hindernisse gegenüber einer bedeutenden Vermehrung der resorbierenden Fläche.

Wenige Tiere zeigten ein einfacheres Relief als der Darm. Hier wird dann, wenn das Lumen der Appendices viel kleiner ist als im Darm — was meist so ist — relativ durchaus keine geringere Oberfläche gegenüber dem Darm vorliegen, sondern sie wird ihr mindestens gleichen. Nur bei einigermaßen gleicher Darm- und Appendicesweite würde ein Minus auf Seiten der Appendix vorliegen. Das ist aber wohl nirgends der Fall. Bedenken wir dazu, daß die sehr wenigen Tiere, die überhaupt ein einfaches Relief in den Appendices haben, zugleich zu denen mit sehr zahlreichen Appendices gehören, so verliert diese Tatsache noch an Bedeutung.

Das Relief der Appendices pyloricae läßt also fast ohne jede Ausnahme eine Oberflächenvermehrung über die des Darmes hinaus erkennen. Die mancherlei Abweichungen vom Darmrelief führen neben einer mehr oder minder stark entwickelten Vermehrung der resorbierenden Fläche bisweilen zu einer entsprechend gesteigerten Anforderung an die Appendicesmuskulatur, meist steigt aber diese Anforderung keineswegs proportional, sondern nimmt dadurch ab, daß die Oberflächenvermehrung durch mechanisch günstige Relieftypen zustande kommt.

Die in jeder einzelnen Appendix hervortretende Oberflächen-gestaltung, die fast ohne Ausnahme die eines entsprechend weiten Darmes oft sehr weit übertrifft, bedeutet in der Gesamtheit der Gebilde einen ganz bedeutenden Apparat, der fraglos der Resorption der bereits verdauten Teile der chymösen Massen dient,

die bis zu seinem blinden Ende in ihn eindringen. Schon allein auf Grund des Schleimhautreliefs mit seinen Spezialeinrichtungen, muß man den Appendices pyloricae der Fische eine unbestreitbar resorbierende Funktion zuschreiben, die auch gleichzeitig die dominierende ist.

Die von manchen Physiologen, zuletzt auch von BOUDOUY getane Äußerung, das Lumen der Appendices sei schon meist so gering, daß sie als Resorptionsorgane kaum in Frage kämen, ist mindestens zur Hälfte übertrieben. Dann aber ist noch zu sagen, daß selbst bei den Formen mit wirklich kleinem Lumen und großer Appendices-Zahl doch auf jeden Fall viel eindringen kann. Wie ernähren sich denn die kleinen Fische, deren ganzer Darm nicht weiter ist? Nahrung dringt, wovon ich mich überzeugt habe, bestimmt in sie ein, und daß es sich z. B. bei Scombriden um ansehnliche Mengen handeln muß, ist anzunehmen. Der größte Teil des Darminhaltes jener Region ist obendrein bereits gelöst und dringt so leicht in feinere Kanäle ein.

Das Schleimhautbindegewebe der Appendices.

Die Schleimhaut der Appendices pyloricae setzt sich genau wie die des Darmes zusammen a) aus dem bindegewebigen Stützgerüst mit seinem Gefäßapparat und den bisweilen in ihn eingelagerten glatten Muskeln und b) dem Oberflächenepithel mit den von ihm bei einem Teil der Fische ausgehenden LIEBERKÜHNschen Drüsen. Wir wollen zunächst dem Stützgerüst der Schleimhaut Beachtung schenken.

Das bindegewebige Stützgerüst wird bei der großen Mehrzahl der Fische zum wenigsten in seinem zentralen Anteil von einem lockeren, maschigen, ziemlich zarten Bindegewebe gebildet, das sehr stark an adenoides erinnert, wofür es auch lange Zeit hindurch gegolten hat. Indessen hat KULTSCHITZKY 1897 im ganzen mit Recht darauf hingewiesen, daß das Bindegewebe meistens dem adenoiden nur sehr nahestehe, aber nicht mit ihm zu identifizieren sei, da sich allorts daneben, wenn auch oft in geringer Menge, bündelartig angeordnetes Zwischengewebe zeige. Die Maschen dieses Gewebes sind erfüllt von Lymphzellen, die oft massenhaft auftreten, nie fehlen. Echte Lymphfollikel habe ich in keinem von 50 untersuchten Tieren gefunden. Die Ausbildung des Schleimhautbindegewebes ist nun keineswegs uniform bei Fischen, sondern

zeigt erhebliche Differenzen. Zunächst sind da quantitative Unterschiede in die Augen fallend.

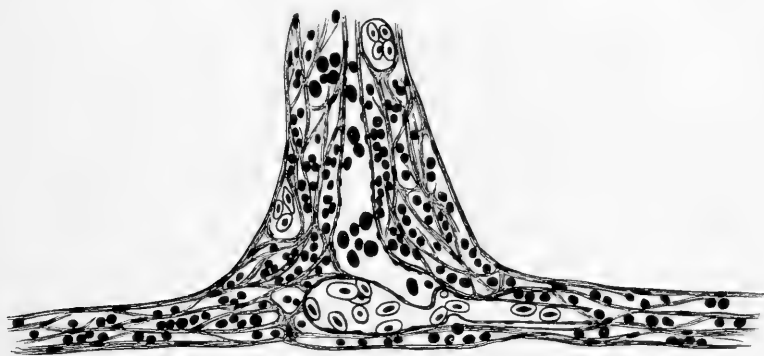
Sehr viel dünner als die Schicht der Längsmuskulatur, die wir als Maßstab setzen wollen, ist das Schleimhautbindegewebe von *Acipenser ruthenus*, *Lepidosteus osseus*, *Sardinella aurita*, *Cottus scorpius* und *Scorpaena porcus* und erreicht auch bei *Gymnotus electricus*, *Perca fluviatilis* und *Cyclopterus lumpus* nur etwa die Hälfte der Dicke dieser Schicht. Auch bei dem Notopteriden *Xenomystus nigri*, bei *Alosa sardina*, *Coregonus albula*, *Thymallus thymallus*, *Mugil chelo*, *Mugil auratus*, *Ophiocephalus striatus*, *Merlucius merlucius*, *Cepola rubescens*, *Charax puntazzo*, *Rhombus laevis*, *Agonus cataphractus*, *Trachinus draco*, *Zoarces viviparus* und *Lophius piscatorius* wird nicht die Dicke der Längsmuskulatur erreicht, die man etwa bei *Alosa finta*, *Salmo fario*, *Coregonus maraena*, *Serranus cabrilla* und *Scomber scombrus* antrifft.

Coregonus lavaretus, *Trigla hirundo* und *Trigla gurnardus* übertreffen dies Maß nur wenig. Bei *Clupea harengus* und *Acerina cernua* wird 1,5—2fache Dicke der Längsmuskelschicht gefunden, etwa zweifache bei *Anabas scandens* und etwas mehr bei *Brosmius brosme*, *Box salpa* und *Rhombus maximus*; reichlich vierfache bei *Dentex vulgaris* und *Oblata melanura*, drei- bis vierfache bei *Lota lota*, vier- bis fünffache bei *Molva molva* und den *Gadus*-arten, und etwa fünf- bis sechsfache bei den *Merlangus*-Arten.

Neben diesen beachtenswerten quantitativen Unterschieden weist nun das Stützgerüst noch solche der Qualität auf. Es lassen sich bei den Fischen etwa vier große Typen im Stützgerüst voneinander unterscheiden.

Der erste Typus besitzt ein mehrminder zartes, netzförmig angeordnetes Bindegewebe, das stark an adenoides erinnert. Seine Maschen sind meist mit reichlichen Lymphzellen erfüllt. Wie aber schon KULTSCHITZKY betont hat, SUNDBVIK auch fand und ich vollauf bestätige, ist wohl niemals dies Gewebe ganz rein adenoid. Zumal peripher, in der Nähe der Muskulatur trifft man häufig Bündel von Kollagenfibrillen, die bisweilen allerdings nur an einzelnen Stellen dort zu finden sind. Bei der Anwendung der von RIBBERT modifizierte Kollagenfärbung Mallorys, die bei Fischen ausgezeichnete Resultate ergab, fand ich in der Mehrzahl der Fälle keinen positiven Ausfall. Nur bei *Anabas scandens* und *Ophiocephalus striatus* war eine schwache Kollagenfärbung

da, obgleich der adenoide Charakter sonst deutlich und der Reichtum an Lymphzellen hier sehr groß war. Bei *Perca* habe ich nur ganz peripher und dann ganz zentral in der tunica propria des Epithels schwach positiven Ausfall der Färbung gefunden. Glatte Muskelzellen habe ich niemals bei diesem Typus gesehen. So gebaut fand ich das Stützgerüst der Appendices von *Calamichthys calabaricus*, *Lepidosteus osseus* und *Acipenser ruthenus*, bei *Xenomystus nigri* — wo allerdings peripher eine Andeutung des hernach zu besprechenden *Stratum compactum* wahrnehmbar ist — ferner bei *Gymnotus electricus*, *Anabas scandens*, *Mugil chelo*, *Mugil auratus*, *Ophiocephalus striatus* und den *Acanthopterygiern*: *Perca fluviatilis*, *Acerina cernua*, *Serranus cabrilla*, *Cepola rubescens*, *Oblata mela-*



Textfig. 34. Schleimhautbindegewebe von *Mugil chelo*. Typus I.

nura, *Charax puntazzo*, *Box salpa*, *Scorpaena porcus*, *Cottus scorpius*, *Cyclopterus lumpus*, *Agonus cataphractus*, *Trigla gurnardus*, *Trigla hirundo*, *Trachinus draco* und *Zoarces viviparus*.

Anzureihen wären hier die Gadiden: *Gadus morrhua*, *Gadus callarias*, *Gadus aeglefinus*, *Merlangus merlangus*, *Merlangus pollachius*, *Merlangus carbonarius*, *Lota lota*, *Molva molva* und *Brosmius brosme*. Bei ihnen fiel die Kollagenfärbung negativ aus. Die Lymphzellen sind aber seltner, die Maschen des *Reticulums* enger, so daß oft ein geradezu fibrillärer Charakter vorgehäuscht wird. Was aber dem Bindegewebe dieser Tiere einen besonderen Ausdruck gibt, das ist seine Anordnung (vgl. auch Textfig. 44). Es handelt sich bei den Gadiden um Fische, denen **LIEBERKÜHNSCHE** Drüsen zu kommen. Diese sind in das Bindegewebe eingelagert und haben es sich in drei Zonen sondern lassen. Peripher liegt eine wenig dicke Lage von Bindegewebe

mit überwiegend zirkulärer Anordnung der Fasern und Maschenachsen. Die Maschen sind von Lymphzellen einigermaßen erfüllt. Die Dicke dieser Zone bleibt etwas hinter der der Längsmuskulatur zurück (Lota, Brosmius, Merlangus carbonarius und besonders Merlangus pollachius) oder übertrifft sie soeben (Gadus, Molva und Merlangus merlangus). Bei Merlangus carbonarius, Brosmius und Molva hat das Gewebe etwas mehr fibrillären Charakter. An diese basale Bindegewebszone schließt sich nach innen zu eine mittlere sehr breite an, in der die Körper der LIEBERKÜHNschen Drüsen liegen. Infolge der meist dichten Lagerung der Drüsen ist das Bindegewebe hier auf schmale Züge bei allen Formen zusammengedrängt, die einen vorwiegend radiären Verlauf nehmen. Daneben finden sich spärliche, die Drüsen in Form einer Tunica propria umspinnende Fasern. Die dritte, zentrale Lage des Bindegewebes ist am voluminösesten. Sie besteht aus dicht verflochtenen, ringförmig gruppierten Fasern, die einerseits peripher die Hälse der Drüsen umfassen, zentralwärts aber die recht dicken Bindegewebskämme der Falten aus sich hervorgehen lassen. Die beiden inneren Schichten bestehen bei Gadus morrhua, aeglefinus und callarias sowie bei Merlangus merlangus aus gröberen Fasern als gewöhnlich.

Schon beim ersten Bindegewebstypus wurde das Hervortreten eines mehr fibrillären Charakters in der peripheren Zone vieler Fische erwähnt. Der zweite Typus ist durch ausgesprochene Fibrillenbündel in dieser Zone charakterisiert. Die periphere Hälfte des Stützgerüsts besteht aus kräftigen Fibrillenbündeln. Bei großen Exemplaren von Merlucius und Lophius waren diese Bündel wohl entwickelt, imponierten aber besonders bei einem großen Rhombus laevis, in dessen Faltenbasen zumal mächtige Fibrillenbündel auftraten, die mich direkt an die Fibrillenbündel der menschlichen Lederhaut erinnerten. Die Kollagenfärbung fiel stark positiv aus. Lymphzellen fehlen. Die zentrale Hälfte des Stützgerüsts hat einen lockeren Charakter. Auch dort hat man bei Rhombus laevis den Eindruck, als handele es sich um fibrilläres und nicht adenoides Gewebe. Es besteht aber ein enges Fasernetz mit eingestreuten spärlichen Lymphzellen. Es gibt eine sehr schwache Kollagenfärbung nach Mallory und pflegt sich mit der Pikrofuchsinfärbung ganz matt rot bis gelblich zu färben. Es geht kontinuierlich in die periphere Kollagenschicht über, die sicher aus ihr umgewandelt ist. Bei Rhombus maximus, Lophius und Merlucius ist der adenoide Typus zentral deutlicher.

Hier sind auch Lymphzellen leichter zu finden. Leider fehlt es mir an dem nötigen Material zu einer Nachprüfung. Ich will aber hier den Verdacht äußern, daß das stärkere Hervortreten von Fibrillen möglicherweise eine Alterserscheinung ist, daß unser Typus II auch häufig bei großen Exemplaren unserer ersten Gruppe vorkommen könnte.

Das Vorherrschen kollagener Fasern in der peripheren Bindegewebszone hat bei einigen Fischen zu einer Bildung besonderer Art geführt, die wir mit OPPEL als das Stratum compactum bezeichnen. Fische mit einem Stratum compactum bilden unseren dritten Bindegewebstypus. Hierher rechnen: Clupea, Alosa, Sardinella, Salmo, Coregonus, Thymallus und Scomber.

1870 wurde von LANGER das Stratum compactum bei Fischen zum erstenmal beschrieben. LANGER fand es, bei Fischen mit Appendices pyloricae, bei Salmo fario und Salmo hucho. 1898

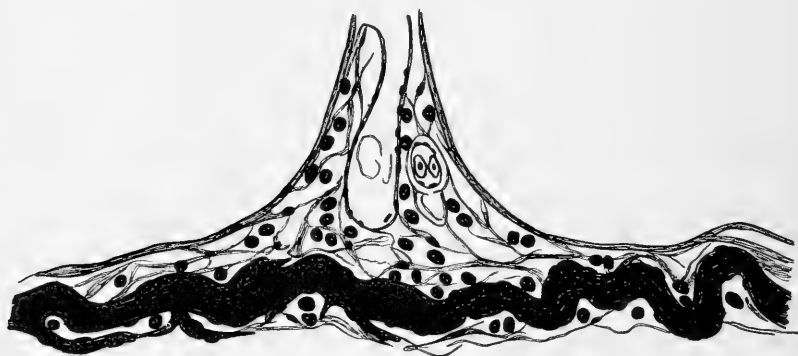


Textfig 35. Schleimhautbindegewebe von Rhombus laevis. Typus II.

beschrieb es GULLAND dann näher bei Salmo salar, 1907 notiert SUNDVIK sein Vorkommen bei Coregonus arbus. Ich selbst habe es dann bei Clupea harengus, Alosa finta und sardina, Sardinella aurita, Coregonus maraena, albula, lavaretus und oxyrhynchus gefunden, sowie bei Thymallus vulgaris und Scomber scombrus. Es handelt sich um eine hyalin bei der Mehrzahl, bei einigen aber fein fibrillär aussehende kompakte Bindegewebschicht, die streckenweise scharf begrenzt erscheint zumal bei schwachen Vergrößerungen. Sie liegt entweder in der Mitte des Schleimhautbindegewebes oder ein wenig peripher davon. An zahlreichen Orten steht sie, wovon man sich am leichtesten bei Anwendung einer Kollagenfärbung überzeugt, mit kleinen

Fortsätzen peripher wie zentral mit dem übrigen Bindegewebe in kontinuierlicher Verbindung. Dieses übrige Bindegewebe ist ein lockeres, ziemlich weitmaschiges, zartes adenoides Gewebe mit spärlich eingelagerten Lymphzellen. Gegen die Muskulatur hin geht es, wie alles Schleimhautbindegewebe, in kollagenes Gewebe zwischen die Muskulatur über.

Dies Stratum compactum ist von verschiedener, meist ansehnlicher Breite und fällt durch seine Armut an Kernen sehr auf. Es gibt eine sehr intensive Kollagenfärbung nach MALLORY-, RIBBERT, zumal bei der Forelle (auch gut nach ZENKERfixierung) und färbt sich mit Pikrofuchsin schön fuchsinrot. Überfärbt man mit Pikrofuchsin, so bleibt, ebenso wie bei Pikrinsäurezusatz, lange noch das Rot erhalten. Schon GULLAND hat festgestellt daß mit Hilfe der Orcein-Methode elastische Fasern in Stratum



Textfig. 36. Schleimhautbindegewebe von *Salmo fario*. Typus III.

compactum des Lachses nicht nachweisbar sind. OPPEL, dem diese Angabe offenbar entgangen ist, hat bei der Forelle den Versuch wiederholt und erhielt eine diffuse, wenig intensive Orcein-Färbung der ganzen Schicht, also einen negativen Ausfall wie GULLAND. Mit Pikrinsäure läßt sich nach meinen Versuchen auch keine elastische Faser nachweisen. Wir dürften hier also eine reine Kollagenschicht vor uns haben.

Bei allen genannten Tieren sieht man zum mindesten an einzelnen Stellen, daß das scheinbar homogene Stratum compactum aus meist wellig verlaufenden, sehr dichtliegenden Fibrillen zusammengesetzt ist. Nach SUNDSVIKS leider recht unvollständig gebliebener Arbeit über diese Schicht wissen wir nur, daß sie aus einer peripheren Verdichtung des Schleimhautbindegewebes

resultiert. Stadien solcher Verdichtung konnte SUNDVIK bei Cypriniden aufzeigen, habe auch ich am Darm der Forelle deutlich gesehen. Indessen steht die histogenetische Arbeit SUNDVIKS über das Stratum compactum leider noch aus und so wissen wir über den Verbleib der Bindegewebskerne, denen man nur äußerst spärlich in dieser Zone begegnet, nichts. Leider eignete sich auch mein Material nicht zu histogenetischen Untersuchungen. Welche Rolle physiologisch dieser stark verdichteten, kernarmen Kollagenfaserschicht zukommen mag, ist wohl schwer zu entscheiden. Ihr Vorkommen innerhalb gewisser nahverwandter Gruppen ist auf jeden Fall sehr interessant und bestärkt die unten geäußerte Ansicht, daß die Vererbung in der Darmanatomie sich weit deutlicher nachweisen läßt als die Funktion.

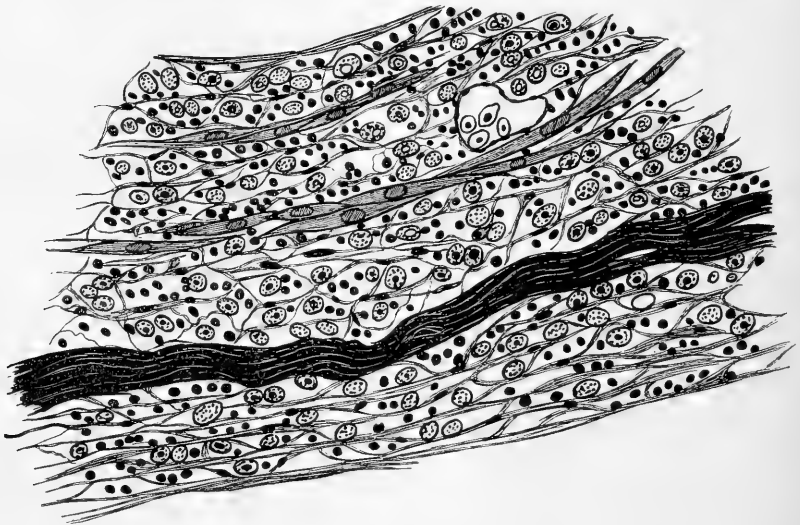
Ein Stratum compactum der bezeichneten Art haben die oben genannten Fische bis auf *Coregonus oxyrhynchus*. Es liegt bei ihnen meist etwa in der Schleimhautmitte. Nur bei *Alosa finta* und *Scomber scombrus* sah ich es der Ringmuskulatur dicht aufliegen.

Bei einem Exemplar von *Coregonus oxyrhynchus* aber sah ich zwei Strata compacta. Ein schmales lag ganz peripher und nach innen davon folgte ein zweites, breiteres. Beide waren getrennt durch sehr lockeres Bindegewebe, das etwa die Dicke des inneren Stratums hatte. Die beiden Strata hingen an vielen Orten zusammen durch schräge Äste, ja an einzelnen Stellen waren sie flächenhaft verschmolzen, so daß hier nur ein Stratum bestand. Häufiger als sonst fand ich bei *Coregonus oxyrhynchus* die sonst im Stratum compactum so sehr seltenen Kerne.

Den vierten und letzten Typus fand ich bei *Dentex vulgaris*. Auch hier ist ein Stratum compactum entwickelt, dazu aber findet man noch in der zentralen Zone viele glatte Muskelzellen. Die sehr mächtige Schleimhaut dieses Tieres besteht aus einer peripheren Schicht, lockeren, ziemlich derben Bindegewebes, die an Dicke hinter der Ringmuskulatur etwas zurücksteht. In dieser Schicht liegen zahlreiche größere Gefäßäste und viele Lymphzellen. Die zweite Zone bildet das Stratum compactum, das etwas mehr als halb so breit wie die periphere Bindegewebszone ist. Es setzt sich wie gewöhnlich aus dicht liegenden, leichtgeschlängelten, sehr kernarmen, hyalinen Fasern zusammen, zwischen denen hin und wieder kleine Gefäße liegen. Zu innerst des Stratums stößt man wieder auf eine breite Zone lockeren, adenoiden Gewebes, das nach dem Lumen zu sich in die dicken Falten mächtig vorwölbt.

Diese Schicht ist nun ausgezeichnet durch den Besitz sehr zahlreicher Muskelzellen. Sie verlaufen in allen nur denkbaren Richtungen, liegen oft bandartig aneinander, bilden aber keine Muscularis mucosae, wenn man auch stellenweise daran erinnernde Zusammenschlüsse finden mag. Bis dicht unter das Epithel konnte ich einzelne solche glatten Muskelzellen beobachten. Ob sie sich an das Epithel ansetzen, wie KULTSCHITZKY angab, mag ich nicht behaupten, wenn es auch oft so aussieht.

Innerhalb dieser vier Typen ist nun der bindegewebige Anteil am Aufbau der Falten und Zotten sehr ungleich. Bei *Calamichthys*, *Lepidosteus* und *Acipenser*, bei *Clupea harengus*, *Sardinella aurita*, *Alosa finta* und *sardina*, *Salmo fario*, *Coregonus*



Textfig. 37. Schleimhautbindegewebe von *Dentex vulgaris*. Schwarz: Stratum compactum, grau: Muskeln. Typus IV.

mararena, *albula*, *lavaretus* und *oxyrhynchus*, *Gymnotus*, *Anabas* und *Ophiocephalus* ist das Bindegewebe in den Falten nur sehr schwach entwickelt, desgleichen bei *Serranus cabrilla*. Bei *Mugil chelo* und *auratus*, *Merlucius*, *Acerina*, *Charax*, *Perca* und *Cottus*, mehr noch bei *Cepola*, *Rhombus maximus* und *laevis*, *Scomber*, *Scorpaena porcus*, *Cyclopterus lumpus*, *Agonus*, *Trigla hirundo* und *gurnardus*, *Trachinus draco* und *Zoarces viviparus* ist die geringe Bindegewebsteilnahme schon größer. Die kurzen Bindegewebtsfalten von *Gadus*- und *Merlangus*-Arten sind ziemlich breit und massiv, schwächer sind die höheren Falten von *Lota*

und Molva durch Bindegewebe gestützt und noch weniger die von Brosmius, der nur in den Faltenbasen ansehnlicheres Bindegewebe besitzt. Oblata hat kräftige Falten, zumal aber Dentex.

In diesem Verhalten des Bindegewebes gelangt keineswegs wie dies R. HEIDENHAIN 1888 für die Säugetiere annahm (Beiträge zur Histologie und Physiologie der Dünndarmschleimhaut, PFLÜGERS Arch., Bd. XLIII, Suppl.), der Einfluß der Nahrung zum Ausdruck. Bei Carnivoren meinte HEIDENHAIN, Epithel und Stroma von gleicher Dicke oder letzteres noch überwiegend zu finden, bei Herbivoren mehr Epithelhöhe als Bindegewebsticke. Bei Fischen ist von derartigen Beziehungen nichts zu finden. Die herbivoren (Faulschlammfresser) Mugilarten haben zwar gerade wenig Bindegewebe, aber die karnivoren Clupeiden, Salmoniden, Gymnotus usw. haben noch weniger! Daß diese Beziehungen auch bei Säugetieren nicht bestehen, glaube ich annehmen zu dürfen und werde wohl Gelegenheit finden, die dort bestehenden Verhältnisse an größerem Material nachzuprüfen. Die Aufstellung ähnlicher Spekulationen ist bei den Säugetieren in überreichem Maße zu beobachten. Gemeinsam ist allen eine sehr bescheidene empirische Basis, indem man immer Hund, Katze, Ratte, Kaninchen, Hamster, Rind, Schwein als „die“ Säugetiere in extenso genommen hat. Die Überraschungen, die aber andere Familien diesen Forschern einst bereiten werden, dürften sehr erhebliche sein.

Die Ausbildung des bindegewebigen Stützgerüsts der Schleimhaut der Appendices pyloricae steht in aller erster Linie in Abhängigkeit von der Stammesverwandtschaft. Gewisse Familien wie die Clupeiden und Salmoniden, die große Masse der Acanthopterygier, die Gadiden u. s. w. zeigen bestimmte Strukturen, die dort bei verschiedener Lebensweise angetroffen werden. So sahen wir bei den Gadiden einen Bindegewebstypus, obwohl *Gadus omnivor*, die anderen rein karnivor sind. Freilich wäre es auch denkbar, daß die vom *Gadus* manchmal aufgenommenen Pflanzenstoffe gar nicht der Ernährung dienen, sondern nur die Rolle von Füllstoffen haben, deren Wert und Notwendigkeit von Tierzüchtern für manche Säugetiere bewiesen ist. Der herbivore *Box salpa* hat Bindegewebsstrukturen ähnlich wie die karnivoren Perciden, denen er auch im Schleimhautrelief ähnelt. Wir dürfen nicht erwarten, innerhalb der jetzt lebenden Fische die Darmstrukturen rein funktionell begründet zu sehen. Die jetzigen Fische sind ja nur an bestimmte Lebensweise angepaßte Epigonen ihrer Stammformen, die in gleichem Verhältnis wieder zu ihren Stamm-

eltern stehen. Ungleiche Bindegewebsstrukturen bei gleicher Lebensweise innerhalb verschiedener Familien zeigen, daß der Darm wie jedes Organ auch Ererbtes festhält und nicht bloß ein Spielball der wechselnden physiologischen Funktionen ist, ein so gleich umzuknetendes Wachs.

Für die Funktion der Appendices erfahren wir durch das Studium des bindegewebigen Stützgerüsts nichts Direktes, da wir nicht in der Lage sind, die funktionelle Rolle unserer vier Typen zu verstehen. Indirekt aber hat unsere Untersuchung doch Erfolg. Wir sehen nämlich im Darm jedesmal ganz dieselben Zustände herrschen wie in den Appendices. Der Typus des Schleimhautbindegewebes in den Appendices und im Mitteldarm ist derselbe, wie auch die Muskulatur die gleichen Verhältnisse zeigte wie im Darm. Damit wird erwiesen, daß von jeher ähnliche oder fast gleiche Einflüsse auf die Gestaltung des Darmes und der Appendices gewirkt haben müssen, damit wird es so gut wie sichergestellt, daß wir die Funktion des Appendices als der des Darmes gleich oder fast gleich ansehen dürfen. Endlich ist durch die ungleiche Struktur des Stützgerüsts in den Appendices verschiedener Tiere gezeigt, daß wir nicht die Leistung einer gleichen Schleimhautfläche aus zwei im Stützgerüst verschieden gebauten Pfortneranhängen als vollkommen gleich betrachten dürfen, daß wir ebensowenig zwei gleichgroße Stücke der Darmschleimhaut verschiedener Fische einfach funktionell gleichstellen können. Ungleichem Bau entsprechen a priori ungleiche, nicht gleiche Leistungen!

Was die Blutversorgung der Appendices-Schleimhaut betrifft, so verläuft sie im ganzen nach dem von MELNIKOW schon 1866 gegebenen Schema. Arterien und Venen durchbohren gemeinsam die Muskulatur und verzweigen sich nach Abgabe von Gefäßen zur Serosa und zur Muskulatur an der Basis der Schleimhaut. Von hier steigen zahlreiche Äste zentralwärts zu den Falten und den eventuell bestehenden Drüsen, indem sie in ein Kapillarnetz allmählich übergehen. Dies liegt in den Falten immer an der Peripherie und läßt die Achse frei. Wo das Bindegewebe spärlich ist, sieht man in den ganzen Falten nichts als Kapillaren, sonst findet man diese erst nahe der Peripherie. Gefäßsphinkteren, wie sie besonders durch P. MAYER bei Selachiern gefunden wurden, sah ich bei keinem Teleosteer.

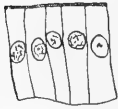
Wie bei den höheren Wirbeltieren liegen die Chylusgefäße in den Falten- und Zottenachsen und gehen an deren Basen in ein komplizierteres Geflecht über.

Das Epithel.

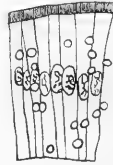
Das Epithel der Appendices ist einschichtiges Darmepithel, wie wir es schon lange kennen. Von dünner, bindegewebiger Membrana propria erheben sich verschieden hohe, meist lange, schlanke Zylinderzellen, die basal leicht verjüngt sind. Letzteres Verhalten tritt auf der Höhe der Falten bei manchen Arten (*Thymallus*) mehr hervor. Die Zellhöhe variiert stark und zwar erstens nach dem Fundort der Zelle. Zellen der Falten Täler sind meist kürzer als Zellen der Faltenkuppen. Am extremsten und einzig dastehend erhob ich solchen Befund bei einem mittelgroßen Exemplar von *Scorpaena porcus* (s. Textfig. 40 u. 41). In diesen Fällen sind die niedrigeren Zellen auch durchweg breiter. Die Zellhöhe variiert auch zweitens nach dem Alter der Tiere. Junge Fische haben wohl allgemein in den Appendices wie im Darm niedrigere und breitere Zellen als sehr alte. Ich sah das immer bei *Clupea*, *Meletta sprattus*, *Alosa finta*, *Gadus callarias* und *Merlangus merlangus*. Ich bin überzeugt, daß EDINGERS Notiz über das Bestehen mehr kubischer Zellen bei *Clupea harengus* von der Untersuchung eines jungen Tieres herrührt, alte Tiere haben sie niemals. Wegen solcher Vorkommnisse halte ich es für unangebracht, auf die Zellhöhe der Epithelien bei verschiedenen Arten besonderes Gewicht zu legen. Ich möchte geradezu ein Fragezeichen dazu setzen, ob wirklich die Zellhöhe nach den Arten prinzipiell verschieden sei. Manchmal schien es mir so, aber immer habe ich mich, wo ich genug Material hatte, davon überzeugen können, daß die Zellhöhe auch beim selben Tiere stark variiert und offenbar auch nach dem Funktionszustand, vielleicht auch nach dem Füllungszustand des Darmes wechselt. Auf dem Querschnitt sind die Epithelzellen oft rund (*Cottus*), oft rein polygonal, am häufigsten aber ein Mittelding von beiden. Die dem Lumen der Appendix anliegende Zelloberfläche trägt in weitaus den meisten Fällen einen deutlichen Cuticularsaum. Ich habe das beobachtet bei *Calamichthys calabaricus*, *Xenomystus nigri*, *Engraulis encrasicholus*, *Clupea harengus*, *Sardinella aurita*, *Alosa finta* und *sardina*, *Salmo fario* (wo OPPEL keinen Saum abbildet!), *Coregonus maraena*, *albula*, *lavaretus* und *oxyrhynchus*, *Thymallus thymallus*, *Osmerus eperlanus*, *Gymnotus electricus*, *Anabas*, *Ophiocephalus*, *Mugil chelo* und *auratus*, *Gadus aeglefinus*, *morrhua*, und *callarias*, *Merlangus carbonarius*, *merlangus* und *pollachius*, *Brosmius*, *Molva*, *Lota*, *Merlucius*, *Perca*, *Acerina*, *Serranus ca-*

brilla, Cepola, Oblata melanura, Dentex, Box salpa, Charax, Rhombus maximus und laevis, Cottus scorpius und Agonus cataphractus. Die Dicke dieses gestrichelten Saumes ist recht verschieden. Nur dünn ist er bei Perca, Acerina, Mugil chelo und anderen, sehr breit aber bei Alosa sardina, Sardinella und Box salpa und anderen. An sehr schmalen Säumen ist die Strichelung oft schwer sichtbar.

Eine besondere Erwähnung soll der Randsaum von Scorpaena porcus finden. Er ist sehr breit und deutlich gestrichelt. Basal



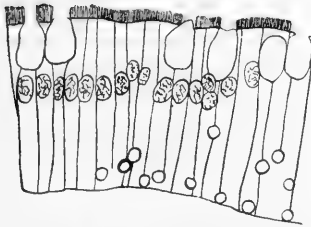
Textfig. 38. Mugil chelo.



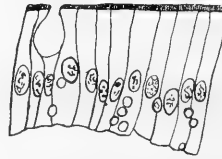
Textfig. 39. Mugil auratus.



Textfig. 40. Scorpaena porcus. Faltental.



Textfig. 41. Scorpaena porcus Faltenkuppe.



Textfig. 42. Acerina cernua.



Textfig. 43. Alosa sardina.

Umrißskizzen von Schleimhautepithelzellen aus Appendices pyloricae bei gleicher Vergrößerung entworfen; Textfig. 40 und 41 stammen vom gleichen Schnitt.

ist er stärker gefärbt und man könnte dort Blepharoplasten vor sich haben. Der freie Rand dieses Randsaumes endet nun nicht wie bei den zuvor erwähnten mit scharfer, präziser Kante, sondern erinnert mit mehr verwaschenen Grenzen an Flimmerepithel. Trotzdem möchte ich ihn nicht dafür halten, denn nirgends habe ich auch nur eine Spur von Unordnung in den Pseudoflimmerhaaren gesehen, wie man sie bei Flimmerepithel irgendwo immer findet. Überall war das gleiche Bild der Regelmäßigkeit. Wohl aber wurde ich sehr lebhaft an ein Präparat des anatomischen Instituts aus dem menschlichen Dickdarm eines Justifizierten erinnert, wo ich den Cuticularsaum in ganz ungewöhnlicher Höhe und Ausbildung sah. Ob hier ein Flimmerepithel oder ein Cuticularsaum

vorliegt, konnte ich nicht entscheiden. Schlecht fixierte Präparate von *Lepidosteus*, *Acipenser*, *Trigla gurnardus* und *Trigla hirundo* gestatteten keinen sicheren Schluß. Doch glaubte ich, hier Flimmerepithel vor mir zu haben. Bei meinen nicht sehr brauchbaren Präparaten von *Lophius*, *Cyclopterus* und *Trachinus* habe ich mich nicht sicher entscheiden können. Hier schien in den Faltenälern oft Flimmerepithel vorzukommen. Wenn EDINGER 1876 in seiner berühmten Dissertation gemeint hat, in den *Appendices pyloricae* der Fische beständen immer Flimmerhaare, so ist das in der Ausdehnung auf keinen Fall richtig. EDINGER hat acht Tiere untersucht: *Lepidosteus*, *Perca*, *Rhombus aculeatus*, *Uranoscopus scaber*, *Dactylopterus volitans*, *Naucrates ductor*, *Scorpaena* (sp. ?) und *Mullus barbatus* und überall Flimmerepithel gefunden. Nur bei *Perca* sah er keins und meinte, hier sei es möglich, daß tatsächlich kein Flimmerepithel vorkomme. Ich bin der Ansicht, daß auch EDINGER vielfach nicht sicher hat entscheiden können, ob er Flimmerepithel oder Cuticularsaum vor sich hatte, und daß er vielleicht hin und wieder einen hohen Cuticularsaum für Flimmersaum ansah. Das Vorkommen von Flimmerepithel, wenn es überhaupt besteht, gehört ganz sicher zu den Ausnahmen. Auch EDINGERS Angabe über die besondere Schmalheit und Kleinheit der Zellen in den *Appendices* gegenüber den Darmepithelien vermag ich nicht zu bestätigen, ebensowenig, wie ich mich davon überzeugen konnte, daß um die Mündungen der *Appendices* herum im Darm Flimmerepithel „sehr häufig“ vorkäme. Im Gegenteil, mit PILLIET und anderen muß ich die Gleichheit der Epithelverhältnisse im Darm und in den *Appendices* hervorheben!

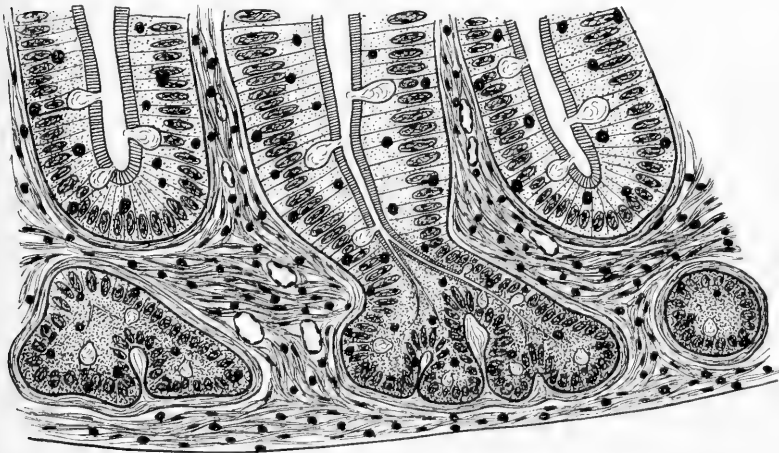
Das Plasma der Epithelzellen ist zart gekörnelt und hat den Kern fast ohne Ausnahme in der Mitte oder unmittelbar unter ihr liegen. Selten, wie bei *Mugil chelo* und *Scorpaena porcus* lag er mehr peripher, aber niemals, wie es EDINGER als allgemein angibt, im oberen Drittel. Wo ein Befund wie bei *Mugil chelo* und *Scorpaena* erhoben würde, war er dazu lokal beschränkt und nicht allgemein, so daß man an funktionell bedingte geringe Bewegungsfähigkeit des Kerns denken mag. Der Kern ist von deutlicher Membran umschlossen und zeigt einen Nucleolus in dem deutlichen Chromatingerüst. Seine Form ist kugelig, oval oder sehr langgestreckt oval, je nach der Zellform. Bei ein- und demselben Tier findet man im gleichen Schnitt schon verschiedene Kernformen.

Neben den Epithelzellen bestehen dann noch, wie überall im Darm, Schleimzellen in verschiedener Zahl. Ihre Häufigkeit ist bei den Individuen verschieden, scheinbar aber unerheblich bei den Arten. Untersucht man eine größere Zahl von Individuen, so kommt man davon ab, Einzelbefunde über die Häufigkeit besonders aufzuführen. Es bestehen da die gleichen Zustände wie im Darm, wo die Häufigkeit der Schleimzellen ja auch individuell und zeitweise weitgehend schwankt. Faltentäler und Faltenkuppen sind ziemlich gleichmäßig Sitz von Schleimzellen.

Was das Vorkommen von Kernteilungsfiguren anlangt, so finde ich sie in der Schleimhaut der Appendices wie in der des Darmes überall, am wenigsten aber direkt auf den Faltenkuppen. Eine besondere Bevorzugung der Faltentäler für die Zellvermehrung ist aber kaum zu behaupten.

Vom Epithel der Appendices pyloricae nehmen nun bei einer kleinen Gruppe von Fischen (bei den Gadiden) LIEBERKÜHNSche Drüsen ihren Ausgang. Diese Drüsen sind 1866 von MELNIKOW bei *Lota lota* entdeckt worden, denn es scheint mir mehr als fraglich, ob KUHLE, der nach MECKEL schon 1820 bei *Gadus carbonarius* Darmdrüsen sah, wirklich die von mir hier näher zu beschreibenden Drüsen beobachtete oder ob er nicht vielmehr, wie das damals üblich war, die Faltentäler des engen Netzreliefs für Drüsenmündungen ausgab. Auch STIRLING hat Darmdrüsen bei *Gadus morrhua* 1884 gesehen. Indessen ist PILLIET 1885 der erste, der solche Drüsen etwas näher beschrieben hat. Er beschreibt sie von *Motella tricirrata* so: „Elles sont losangiques, allongées dans le sens de l'intestin, toutes sont de même longueur, quelques unes sont bilobées à leur base. Elles se continuent avec une parfaite régularité jusqu' à l'ampoule anale. Là, leur diamètre est réduit an $\frac{1}{3}$, elles sont donc beaucoup plus petites. Dans les culs-de-sac pyloriques, elles sont semblables à celles de l'intestin. Les cellules sont serrées, assez variables de dimension, granuleuses et recouvertes même au fond des glandes d'une forte cuticule striée“. 1890 hat dann J. THESEN bei *Gadus morrhua* die Drüsen, die schon STIRLING sah, näher beschrieben. Leider war mir THESENS Arbeit nicht zugänglich, ich entnahm daher meine Kenntnis dieser Arbeit YUNG et FUHRMANN. Nach THESEN würden die Darmdrüsen des Kabeljaus denen des Magens an Form und Größe ähneln, verhalten sich aber histologisch anders. Der Hals jeder Drüse teilt sich in zwei

bis drei Endschläuche. Er ist mit Epithel und Becherzellen besetzt, die denen des Oberflächenepithels ähneln. Im Drüsenkörper aber findet man große Schleimzellen und daneben kleine kubische Zellen, die sich intensiv färben. In den Appendices sollen nach THESEN Drüsen fehlen, während sie aber schon STIRLING vor ihm hier gefunden hatte. 1900 haben dann YUNG und FUHRMANN *Lota lota* untersucht und die von MELNIKOW entdeckten Drüsen näher beschrieben. Ich selbst habe außer *Lota lota* und *Gadus morrhua* untersucht: *Gadus callarias*, *Gadus aeglefinus*, *Merlangus merlangus*, *Merlangus carbonarius* und *Merlangus pollachius*, ferner *Molva molva* und *Brosmius brosme*. Alle hatten die Drüsen. Dazu käme dann noch die von PILLIET untersuchte



Textfig. 44. Schleimhautkrypten von *Lota lota* mit LIEBERKÜHNschen Drüsen (Appendix pylorica).

Motella tricirrata. Keine Drüsen hat der bisher zu den Gadiden gleichfalls gestellte *Merlucius vulgaris*, der aber wohl nicht in diese Familie hineingehört.

Der Bau der Drüsen ist bereits durch YUNG und FUHRMANN ziemlich genau bekannt und ich habe ihre Untersuchung nur in einzelnen Punkten zu vervollständigen.

Es handelt sich um tubulöse, nicht sehr lange Darmdrüsen, die vom Boden der Faltentäler ihren Ausgang nehmen und sich terminal in zwei bis sieben Äste, meist zwei bis vier, aufgabeln. Der unpaare Anfangsteil ist der Hals der Drüse, die Endschläuche stellen den Drüsenkörper dar. Bei allen untersuchten Tieren sind die Befunde fast dieselben. Der Hals der Drüsen ist bei

erwachsenen Tieren immer durch eine leichte Einschnürung gegen die Crypte abgesetzt, bei jungen Tieren dagegen besteht ein fast ganz kontinuierlicher Übergang von der Crypte in den Halsteil. Der Halsteil ist $1-1\frac{1}{2}$ mal so lang wie der Drüsenteil und besitzt ein ziemlich enges Lumen. Seine Zellen sind hochkubisch oder kubisch und gehen allmählich an Höhe zunehmend nach dem Lumen zu, zentralwärts, in das Cryptenepithel über, peripherwärts aber allmählich in das Drüsenepithel. Die Zellen des Halsteiles tragen wie das Darmepithel einen deutlichen Cuticularsaum und haben zwischen sich mit Muzikarmin leicht färbbare Schleimzellen. Auch hinsichtlich des Kerns ähneln die Zellen des Halses sehr denen des Oberflächenepithels. Gegen diese Epithelzellen unterscheiden sich die des Drüsenhalses nur durch die stärkere Affinität ihres Plasmas für Hämatoxylin und andere Farbstoffe, die ihr Plasma begierig annimmt. Auch in diesem Verhalten besteht ein allmählicher Übergang zu den Epithelzellen der Oberfläche. Eine stärkere Granulation weist das Plasma der Halszellen nicht auf. Die Zellen des Drüsengrundes sind klein und polyedrisch. Ihr Plasma färbt sich tiefer noch als das der Halszellen. Der große Kern ist kugelig, blasig. Daneben bestehen, wie im Hals der Drüsen, mit Muzikarmin sich färbende Schleimzellen. Das Lumen der Drüsen ist schon am Ende des Drüsenhalses recht eng und fast verschwunden. In den Drüsen selbst ist es kaum mit der Immersion nachweisbar, besteht aber noch, so daß der Ausdruck „glandes pleins“ nicht ganz zutreffend ist. Der Cutikularsaum ist in den kurzen Endstücken sehr schwer oder kaum nachzuweisen, doch hatte ich durchaus den Eindruck, daß er überall in sehr feiner Form fortbesteht. Bisweilen sah ich deutlich einen solchen Saum. YUNG und FUHRMANN fanden keine Kernteilungen in den Drüsen, meinten aber, das möge ein Zufall gewesen sein. Ich war in der Tat glücklicher und fand auch bei Lota in den Drüsen vereinzelte Kernteilungen in den allermeisten Fällen.

Fragen wir uns nach der Bedeutung dieser LIEBERKÜHNschen Drüsen der Gadiden, so ist es schwer, zu einem sicheren Schluß zu kommen. Daß sie nicht im Sinne BIZZOZEROS der Oberflächenepithelregeneration allein dienen, halte ich für gewiß. Kernteilungen findet man überall im Epithel und in den Drüsen auch kaum mehr oder gar nicht mehr wie sonst. Die Erfahrung muß BIZZOZEROS Lehre hier widerlegen. Es mag ja sein, daß in den Faltenältern oder den Drüsen mehr Ersatzzellen gebildet

werden als anderswo, aber eine strenge Scheidung besteht keineswegs zwischen Drüse, Faltenfalte und Faltenkuppe.

Andererseits wäre die Annahme, daß ein spezifisches Sekret in diesen Drüsen gebildet wird, das nicht auch das Epithel liefern könnte, wohl nicht ohne Weiteres gerechtfertigt. Nur eine langsam gegen den Drüsengrund zunehmende Verkleinerung der Zellen auf Kosten des Plasmas, nur eine langsam zunehmende Neigung der Drüsenhals- und Drüsenkörperzellen, sich mit einer Reihe von Farbstoffen intensiver zu färben, sind der anatomische Unterschied gegen das Epithel der Appendices, der bei jungen Tieren noch viel geringer ist als bei erwachsenen. Wir werden es wohl mit Drüsen zu tun haben, die ein Sekret liefern, das in ähnlicher Weise auch von den Darmepithelien gebildet werden kann.

Diese Drüsen bestehen in gleicher Weise im Mitteldarm und ganz ähnlich auch im Enddarm der genannten Gadiden. Damit zeigen also auch im Bau der Schleimhautdrüsen die Appendices der Gadiden dasselbe, was wir überall fanden, sie lehnen sich an aufs engste an den Bau des Mitteldarms.

Physiologische Beobachtungen und Reflexionen über die Appendices.

Wenden wir uns nunmehr kurz der Physiologie der Appendices pyloricae zu!

Alle exakten Angaben, die wir da in der Literatur finden, stammen aus der Zeit vor CLAUDE BERNARD, aus der Zeit, in der noch nicht von der experimentellen Methode nahezu jede andere unterdrückt wurde, oder sie stammen aus gelegentlichen Notizen anatomischer Untersucher.

STELLER sah die Appendices pyloricae als Chylusbehälter an und ebenso nach STIRLING MORDECAI (1860). Letzterer fand eine bräunlich-gefärbte schleimige Flüssigkeit in den Appendices von *Alosa sapidissima* (WILSON) und meinte, wie einst STELLER, es handele sich hier um ein Vorratsmaterial, das den Tieren zurzeit des Hungers (Wanderungen usw.) nützlich wäre. RUDOLPHI macht bei der Wiedergabe der STELLERSchen Hypothese mit Recht darauf aufmerksam, daß in den „mit dem zähen Saft gefüllten“ Blinddärmen bei manchen Fischen beständig Bandwürmer vorkommen. Das Vorkommen von Entozoen in den Appendices

ist seither von nahezu allen Untersuchern betont. In gewissen Familien (Salmoniden, Gadiden) findet man kaum ein Tier, das keine Bandwürmer oder Nematoden in den Pfortneranhängen hat. Bei Gadiden verdient das besondere Beachtung, da hier ja Drüsen in den Appendices vorkommen. Man kann es fast als Gesetz hinstellen, daß die Darmparasiten der Fische durchweg die Appendices weit häufiger bevölkern als den Darm selbst. Ohne Frage ist das eine wichtige Tatsache für die Beurteilung der Organe, es weist offenbar auf eine starke Resorption in den Appendices hin, mindestens auf das Eindringen chymöser Massen.

Der Inhalt der Appendices, der überaus häufig aus einer zähen, leicht trüben Flüssigkeit besteht, wie schon STELLER und RUDOLPHI fanden, und wie er nach MECKEL mit dem Darminhalt übereinstimmt, ist aber keineswegs regelmäßig derart, wengleich RATHKE (1824) und auch EDINGER (1876) das angaben. Nach RATHKE müssen die an ihrer Basis oft bedeutend weiten Appendices hier „im lebenden Zustand des Tieres“ verschlossen sein, um den Eintritt von Speisebrei zu verhindern. EDINGER übernimmt diese Ansicht. RATHKE fand damals nämlich nur bei *Zoarcis* und den *Pleuronectiden* Speisebrei in den Appendices pyloricae, also nur bei Formen mit sehr wenigen, sehr kurzen und weiten Pfortneranhängen. Wohl darum meinte EDINGER, daß „die zum Resorbieren geeigneten flüssigen Produkte der Magenverdauung“ allein in den Appendices resorbiert würden, worin ihn RATHKES Angabe noch bestärken konnte, daß mit gefärbten *Palaeomonen* gefütterte Exemplare von *Motella tricirrata* hernach den Farbstoff auch in den Pfortneranhängen bis tief an das blinde Ende hin erkennen ließen. Seither sind wir aber weit besser belehrt. KNER, der schon die Vermutung aussprach, es müsse bei Fischen die Resorption sogleich hinter dem Pylorus beginnen, fand bei *Salar spectabilis*, daß „Schlund- und Pfortnertheil des Magens“ leer waren, „die Blinddärme aber strotzend voll“. Auch bei einem anderen Salmoniden fand er bei den größeren Exemplaren die Appendices pyloricae „mit breiiger Masse gefüllt und aus vielen (Appendices), besonders den Kranzbildnern rechts, schimmerte das Silberpigment von Schuppen durch (die aber nicht von dem noch im Cardienteile des Magens befindlichen Fische stammen konnten, sondern einem bereits völlig verdauten angehören mußten); es fand sich zumeist gerade in den blinden Enden zusammengedrängt vor, und ebenso glänzte es noch stärker durch die dünnwandigen Wände des gleichfalls von Nahrungsbrei strotzen-

den Dünndarms hindurch“. Ferner wies HYRTL auch in den beiden Pförtneranhängen von *Heterotis Ehrenbergii* Nahrungsreste nach. Flüssigkeiten, die HYRTL dem Tiere in den Magen injizierte, pflegten beim Übertritt in den Darm immer die Appendices zuerst zu füllen. GULLAND fand bei einem der von ihm untersuchten Exemplare der Forelle auch Nahrungsreste in den Appendices. Bei *Salmo salar* sah er die Pförtneranhänge von einer halbflüssigen, breiartigen Masse, die in ihrer Konsistenz zwischen einer Gallert und Eiter die Mitte hielt, und mehr weniger gelb gefärbt war, erfüllt. Auch B. HALLER erwähnt das Eindringen von Nahrung in die Appendices. Ich selbst habe natürlich gleichfalls auf das Vorhandensein oder Fehlen von Speisebrei in den Appendices geachtet. Wenn ich in der Mehrzahl aller Fälle eine verschieden gefärbte Flüssigkeit — oft entschieden mit Galle vermischt — in den Pförtneranhängen fand, in der sogut wie keine gröberen Nahrungspartikelchen suspendiert waren — einer gleichen Flüssigkeit pflegt man auch im Darm zu begegnen — so war das doch bei einer Anzahl von Fischen anders! Feinbreiige Nahrungsmasse fand ich in den Appendices *pyloricae* von *Coregonus maraena* und *oxyrhynchus*, *Mugil auratus*, wo ihm feine Sandkörner bisweilen beigemischt waren, ferner bei *Merlangus carbonarius* und *pollachius*, *Molva molva*, *Lota lota* und *Brosmius*, bei *Perca*, *Acerina*, *Lucioperca*, *Dentex vulgaris*, *Sphyaena sphyaena*, *Box salpa*, *Box boops* und *Charax puntazzo*, bei welcher letzteren drei Arten es sich um noch bestimmbare Algenreste handelte, zumal sah ich das bei einem *Charax*, wo alle Appendices strotzend voll von noch wenig angedauten Algen saßen. Auch fand ich Nahrungsreste bei *Pleuronectes platessa*, *limanda*, *microcephala*, bei *Flesus* und *Rhombus laevis*, bei *Cottus bubalis* und *gobio*, *Agonus cataphractus* und *Trigla gurnardus*. Meist zeigten nur einige Exemplare Speisereste in den Appendices, der größere Teil von ihnen gar keine oder geringe. Es waren auch nicht alle Appendices genau gleich gefüllt. Prall gefüllt waren die Appendices ebensoselten wie der Darm. Schneckenhäuser, Muschelreste und Knochen sah ich nie in den Appendices, obwohl das vielleicht doch gelegentlich vorkommen dürfte. Bei großen Exemplaren von *Merlangus carbonarius* ging die Füllung der Appendices mit Speisebrei bis an die blinden Enden.

Wenn ich mit Inhalt angefüllte Appendices von *Salmo fario* und *Thymallus thymallus* mit Osmiumsäure behandelte, konnte ich meist im Epithel kleine schwarze Kügelchen auf Schnitten

erkennen. Bei der Mehrzahl sah ich sie nur im peripheren Zellteil, bei einigen im basalen, bei sehr wenigen in beiden gleichzeitig. Die Tropfen waren verschieden groß. Der exakte Nachweis dafür, daß es sich hier um Fett handelt, würde sich wohl erbringen lassen. Es ist so gut wie sicher, daß es sich hier in der Tat um resorbiertes Fett handelt.

Dies ist alles, was an sicheren Beobachtungen über die Funktion der Appendices pyloricae vorliegt.

Eine sezernierende Tätigkeit für Appendices nahm indessen CUVIER an. Er schloß auf sie aus der Menge von „Feuchtigkeiten“, welche die Wände der Pförtneranhänge gewöhnlich zeigen und die auch die „Wände des Anfangsstückes des Darmkanales“ aufweisen oder letztere allein, wenn Appendices fehlen. Er hielt diese „Feuchtigkeiten“ für Verdauungssaft, denn sie seien in solcher Menge vorhanden, daß sie nicht bloß zum „Schlupfrigmachen der Darmwände“ dienen könnten. Die Pankreastheorie mußte diese Ansicht bestärken. Energischer trat denn auch MECKEL als Anhänger der Sekretionshypothese hervor. Wenn er es auch für „unstreitig“ richtig ansieht, daß Darminhalt in die Appendices tritt und hier Resorptionsvorgänge sich abspielen, so hält er doch Verdauungsprozesse hier für die beherrschenden. Allein in dieser Ansicht hätten ihn schon Angaben CUVIERS unsicher machen müssen. CUVIER, der überall, wo die „Feuchtigkeiten“ vorkamen, eine „Drüsenschicht“ fand — die in unserem Sinne ja fast stets fehlt —, vermißte sie und alles, was sonst auf eine sekretorische Einrichtung hinweisen konnte, bei mehreren Chaetodon-Arten und bei Holocentrus sogo, bei Uranoscopus scaber und bei Fischen ohne Appendices — bei denen also sonst der Darmanfang „Feuchtigkeiten“ sezernieren soll — auch bei Bagrus, Syngnathus, Ostracion und anderen.

Auch VALATOUR hat sich 1861 für die Sekretion erklärt und hielt es für wahrscheinlich, daß das Epithel, in dem Drüsen nicht zu finden seien, das Sekret der Appendices bilde. In neuerer Zeit sprach sich zumal GEGENBAUR für die Annahme einer Sekretion in den Appendices aus. Er sieht in den Appendices der Störe einen primitiven Zustand. Nun findet er hier ein einheitliches Organ, dessen „drüsenreiche Schleimhaut“ von der weiten Mündungsstelle her zahlreiche Hohlrinnen auskleidet. Also, schließt er, es liegt hier eine einheitliche Drüse vor. Indessen besitzt die Schleimhaut in Wirklichkeit nur Krypten aber

keine Drüsen. Mit dieser drüsigen „Urform“ fällt wohl die Hauptstütze der GEGENBAUERSchen Ansicht.

Später ist von physiologischer Seite eine Sekretion in den Appendices behauptet.

Aber obwohl ein CLAUDE BERNARD die Reihe der Physiologen eröffnete, dem dann KRUKENBERG, BLANCHARD, STIRLING, DEKKER und BOUDOUY folgten, müssen wir sogleich erkennen, daß der Erfolg und Nutzen der Experimente auf der negativen Seite für unsere Frage wenigstens zu suchen ist. In jeder Beziehung haben diese Forscher unser Wissen bei dem gelassen, was es vordem war, keinen Schritt haben sie zur Lösung der Fragen getan.

Woran lag die Schuld? Nur an der Methode, die mindestens unkritisch zu benennen ist. Alle Forscher arbeiteten mit Schleimhautextrakten, ein Teil wenigstens, ganz besonders gilt das für BOUDOUY, schickte der Extraktgewinnung eine mechanische Reinigung der Schleimhaut voraus, letzterer auch eine vorherige Isolierung vom Darm, bei anderen bleibt es fraglich, ob man selbst diese Vorsicht anwandte. Keiner hat wirklich gründlich die Magennähe und die unmittelbare Nachbarschaft der Mündungen vom Ductus choledochus und Ductus pancreaticus in Rechnung gezogen, keiner sich eingehend um die anatomischen Verhältnisse jener Region gekümmert, ja nicht einmal das Eindringen oder Nichteindringen von Nahrungsmassen hat einen der sechs Forscher nachweislich irgendwie besonders interessiert. Ja KRUKENBERG konnte sogar trotz der ihm bekannten Anatomie des Pankreas der Fische LEGOUIS' Entdeckung eines dem anderer Wirbeltiere gleichgebauten Pankreas bei Fischen völlig in den Wind schlagen.

Man sprach wohl von der Magennähe, allein was interessiert es, ob die mit Magensekret durchsetzten chymösen Mengen etwa in die Appendices eindringen! KRUKENBERG, obwohl er beim Barsch mit Zinnober und Ultramarin gefärbten Chymus in die Appendices dringen sah, beruhigte sich und andere mit dem Bemerkten, daß „das Gelangen der Fermente eines Darmabschnittes in andere Bezirke“ zwar eine Fehlerquelle abgäbe, daß das aber nicht „in der zuweilen angenommenen Tragweite“ der Fall sei. Diese Beruhigung konnte nur wirken, wo man Beobachtung und Kritik dem Experiment unterordnete. Daß die Appendices unmittelbar hinter dem Magen beginnen, wissen wir allgemein seit CUVIER, auch daß Nahrung in die Appendices eindringt, ist früh beobachtet. Was heißt da KRUKENBERGS Be-

ruhigung? Genau so steht es mit der Mündung von Leber und Pankreas! Nur mangelnde Kritik kann jenen Arbeiten irgend einen anderen Wert beilegen, als daß sie vielleicht die experimentellen Fertigkeiten jener Forscher für andere Ziele vorbereitet haben, für die Frage der Appendices sind sie höchstens hinderlich gewesen, indem sie bei oberflächlicher Betrachtung den Eindruck erwirken konnten, als lägen hier wissenschaftlich diskutierbare Beobachtungen vor, die bei den widerspruchsvollen Resultaten schwerlich zu einer Bearbeitung der Appendicesfrage ermutigen konnten.

Wir wissen durch jene Forscher nicht einmal sicher, welche Reaktion in den Appendices vorkommt, ob, wie BLANCHARD allgemein fand und wohl wahrscheinlicher ist, alkalische, oder ob neutrale, wie sie auch beobachtet wurde, oder aber saure.

Die Enzymangaben widersprechen sich völlig. MACALLUM hat kritischer verfahren, nicht so sehr in der experimentellen Anordnung der Untersuchungen, als im Geist wissenschaftlicher Methode. Er reinigte Appendicesschleimhaut von Acipenser stark oder weniger stark und fand in Wasserextrakten niemals Enzyme; in 0,2% Salzsäurelösungs-extrakten oder 0,5% Sodaextrakten **nur** dann Enzyme (Pepsin und Trypsin), wenn er die Schleimhaut nicht gründlich abgespült hatte, niemals nach gründlichem Spülen. Bei wenig gut gesäubertem Material stammt nach seiner Meinung das Pepsin aus dem Magen, das Trypsin aus dem Pankreas.

Durch die vorliegenden experimentell-physiologischen Arbeiten scheint mir eine Sekretion für die Appendices auch in keiner Weise wahrscheinlich gemacht zu sein. Ob nur vom Magen oder vom Darm her verschleppte Enzyme in den Appendices vorkommen, oder ob hier besondere Enzyme aktiv werden oder gar hier entstehen, wäre wohl noch ab ovo zu erweisen. Ein Sekret ist nicht deshalb in den Appendices gebildet, weil es dort vorkommt oder besonders vorkommt. Magensaft, Galle und Pankreassekret kommen sicher in die Appendices pyloricae, da Nahrung in sie eindringt. Möchte in Zukunft die Physiologie in diesen Dingen mit der Anatomie freundschaftlicher zusammengehen und wieder mehr Anschluß gewinnen an die kritische und vergleichende Beobachtung, zu der doch das Experiment nur eine wertvolle Ergänzung bildet, nicht den Ersatz. Dann würde die Darm-anatomie gewiß mit Zinsen zurückzahlen, was sie an Material und an Anregungen den verdauungsphysiologischen Arbeiten an vielen Orten schuldig ist.

Ernährung und Appendices pyloricae.

Wir haben gesehen, daß die Appendices pyloricae der Fische als Ausstülpungen der Wand des Rumpfdarmanfanges auch in ausgebildeter Form noch durchaus den Charakter des Darmes haben. Wohl lassen sie in Einzelheiten, wie in der Quantität der Muskulatur, der feineren Reliefgestaltung der Schleimhaut noch Differenzen gegen den Darm erkennen, aber diese sind offenbar verursacht durch die Anpassung an die Funktionen eines Blinddarmes, die naturgemäß von denen des Darmrohres abweichen. Wir wissen, daß der Speisebrei in die Appendices pyloricae bis ans blinde Ende hin eintritt und wieder in den Darm zurücktreten kann. Funktionell müssen wir der Schleimhaut der Pfortneranhänge auf Grund des anatomischen Baues die gleiche Bedeutung zusprechen wie der Rumpfdarmschleimhaut, d. h. vorwiegend dürften die Appendices pyloricae jedenfalls als Resorptionsorgane aufzufassen sein, wenngleich ihnen wenigstens bei den Gadiden daneben noch eine sezernierende Rolle zukommen dürfte, die aber auch hier der ganze übrige Rumpfdarm hat.

Dieser Apparat ist nur auf einen Teil der Fische beschränkt und fehlt überall sonst.

Was veranlaßt die Bildung der Appendices, warum hat nur ein Teil der Fische Pfortneranhänge?

Man könnte da in Versuchung kommen, die Verbreitung der Appendices mit der Ernährungsweise in engste Beziehung setzen zu wollen etwa derart, daß man sich umsieht, ob nicht eine bestimmte Ernährungsart immer mit Pfortneranhängen verbunden vorkommt. Das ist indessen ganz entschieden nicht der Fall, wie der aufmerksame Leser aus den unten mitgeteilten Tatsachen klar ersehen wird.

Bestehen zwischen Ernährung und Appendicesverbreitung keinerlei Beziehungen, so muß man andere Wege wählen, die Frage zu beantworten, warum nur ein Teil der Fische, warum nur Fische Appendices pyloricae haben. Da liegt es nahe, einmal außer Acht zu lassen, daß die Appendices pyloricae Blinddärme sind und nur das zu betonen, daß sie einen die Schleimhautoberfläche vergrößernden Apparat repräsentieren. Man wird sich dann nach vikariierenden Einrichtungen umsehen, die für die Appendices bestehen können. Wir werden also die Schleimhautoberfläche der Fischdärme miteinander vergleichen. Diese Ober-

fläche ergibt sich einmal aus der Länge und Weite und der Appendiceszahl eines Darmes, sodann aus der Art des Schleimhautreliefs. Wir betrachten diese Faktoren für sich und prüfen zunächst: Wie verhält sich bei einer bestimmten Ernährungsart die Länge und Weite des Rumpfdarms, wie verhalten sich hier die Appendices pyloricae?

Es kann ja einem Zweifel gar nicht unterliegen, daß der Rumpfdarm in seinem Bau weitgehend durch die physiologische Leistung bestimmt wird, daß jede Muskelfaser seiner Wandungen, jedes Schleimhautfältchen in inniger Beziehung zur Leistung des betreffenden Darmstückes steht. Das Wechselverhältnis zwischen dem Bau eines Organes und seiner Funktion kann am Darm natürlich nicht aufgehoben sein. Wenn nun aber solche Beziehungen sicher bestehen werden, ist damit noch nicht gesagt, daß wir sie bereits klar erkennen können. Denn es ist erforderlich, daß die Leistung des Darmes genau beurteilt werden kann, daß wir den Darmbau vollkommen kennen, ehe wir die Beziehungen von Organ und Funktion klar erfassen können.

Seit alter Zeit ist es üblich, die Leistung gleicher Rumpfdarmflächen als gleichwertig anzusehen. Wie selbstverständlich hat man diese Anschauung hingenommen und sich berechtigt gefühlt, beliebige Darmflächen miteinander einfach zu vergleichen, indem man kaum einmal darauf acht gab, nur solche Schleimhäute miteinander zu vergleichen, die entweder sämtlich Drüsen haben oder sämtlich ohne Drüsen sind. Das anatomische Studium des Rumpfdarmes der Fische hat uns aber gezeigt, daß in Wirklichkeit große Unterschiede im Darmbau bestehen.

Wir fanden Darmdrüsen im gesamten Rumpfdarm der Gadiden (*Merlucius* ausgenommen), die allen anderen Fischen fehlten, wir fanden sehr wechselnde Stärke der Darmmuskulatur, die als Ausdruck ungleich starker motorischer Leistungen angesprochen werden muß, ja wir konnten sogar die Feststellung machen, daß das Stärkeverhältnis von Ring- und Längsmuskulatur bei verschiedenen Tieren keineswegs das gleiche ist, auch sahen wir nach vier verschiedenen Richtungen hin das Schleimhautbindegewebe sich differenzieren. Ungleicher anatomischer Bau kann uns kein Ausdruck gleicher physiologischer Leistung sein.

Aus diesem Grunde müßten wir eigentlich den Einfluß der Nahrung auf Länge und Weite des Darmes und das Verhalten von Appendices pyloricae nur an solchen Tieren studieren,

die gleiche Darmtypen haben. Leider aber ist das zurzeit unmöglich, denn noch fehlt uns eine Methode, die es uns gestattet, die Darmmuskulatur einer exakten Vergleichung zu unterziehen. Diese Methode ist aber eine *conditio sine qua non*!

Wir bescheiden uns unter diesen Umständen damit, nach altem Brauch einmal wieder gleiche Darmflächen als funktionell gleichwertig zu betrachten. Auch so werden wir einige Resultate bekommen und beständen sie auch vorwiegend darin, daß sie uns zeigten, daß die Mehrzahl angeblicher Resultate dieser Methoden einer Kritik keinen Stand halten, daß wir fernerhin keine törichten Fragen mehr stellen, die vorläufig nicht zu beantworten sind. Es dürfte einen Gewinn bedeuten, wenn wir in dem im ganzen noch recht wüst daliegenden Gebiete der Darmmorphologie und der Darmphysiologie erst einmal lernen, kritischer vorzugehen und uns nach Methoden umzusehen, die der modernen Naturforschung würdiger sind.

Über die Ernährung der Fische ist immer noch ziemlich wenig bekannt¹⁾. Meist erstrecken sich unsere Erfahrungen nur über einige Nutzfische der europäischen Binnengewässer und über Aquarienfische. Verhältnismäßig wenig wissen wir über die Nahrung der Seefische. Soviel aber dürfen wir als vollkommen gesichert betrachten, daß ein sehr großer Teil der Fische omnivor ist. Pflanzen und Tiere der verschiedensten Art werden in nach Alter, Jahreszeit, Standort und Gelegenheit verschiedenem Verhältnis in den Darm aufgenommen. Ein ebenfalls sehr großer Prozentsatz von Fischen lebt nur von lebenden und toten Tieren der verschiedensten zoologischen Gruppen. Fast immer ist die Beuteauswahl karnivorer Fische sehr reichhaltig. Immer kleiner wird indessen eine dritte Gruppe von Fischen, das sind die ausschließlichen Pflanzenfresser. Die Aquarienliebhaberei hat zur Verringerung der Zahl der Pflanzenfresser viel beigetragen. Es ist hier mancher Herbivore als ein Omnivore erkannt; man hat auch gefunden, daß sich viele Fische

1) Gegen die neuesten Lehren PÜTTERS zu diesem Thema sind unlängst von BIEDERMANN schwere physiologische Bedenken geäußert. Die hohe Entwicklung des Darmsystems der Fische und seine fabelhafte Variationsbreite bei diesen Tieren kann Morphologen nicht bewegen, die Resorption von Nährlösungen im Bereiche der Kiemenregion als morphogenetischen Reiz hierfür anzunehmen. Karpfenzüchter und Anatomen werden den Fischen künftig eine altmodischere Ernährung ruhig belassen.

leicht an andere Nahrung gewöhnen und kann darum kaum zweifeln, daß solche Nahrungswechsel auch in der Natur oft vorkommen, wo der Ort und die Gelegenheit dazu verführen. Die von mir unten als Pflanzenfresser aufgeführten Fische sind nun teilweise nicht sehr genau bekannt und ich bin deshalb überzeugt, daß in einiger Zeit noch manche von ihnen als omnivor entlarvt werden, wie es mit so vielen vor ihnen der Fall gewesen ist (*Mollinnesia*, *Girardinus* usw.). Es sind wahrscheinlich nicht alle von mir zitierten Pflanzenfresser rein herbivor. Die gleiche Reserve müssen wir bei allen anderen von mir unten aufgestellten Ernährungsarten walten lassen. Auch hier sind unsere Kenntnisse vielfach nur partielle und werden mit der Zeit vielleicht anderen Erfahrungen Platz machen müssen. Ich werde unten die Ernährungsarten möglichst spezialisiert angeben, wobei mir nichts so fern liegt, als mit dieser Spezialisierung physiologische Nahrungstypen aufstellen zu wollen. Lediglich im Interesse einer klaren Einsicht in die Ernährungsverhältnisse habe ich innerhalb der Karnivoren eine feinere Rubrizierung vorgenommen.

Ehe wir zur Untersuchung über die Beziehungen zwischen der Nahrung und der Darmlänge, Darmweite und dem Vorhandensein und der Entfaltung der *Appendices pyloricae* schreiten, müssen wir noch eins tun, nämlich uns nach einem gemeinsamen Maßstab umsehen, auf den wir die Darmlängen beziehen.

Zwei Methoden sind bisher hierfür gebräuchlich. Die erste bezieht die Darmlänge auf das Gewicht des Tieres. Warum man diesen Maßstab wählte, ist leicht einzusehen. Keine andere Methode scheint so sehr den Gesamtbestand an organischer Materie zu berücksichtigen, die im Abspiel der Lebensvorgänge ständig ernährt und ersetzt werden muß. Aber diese Methode läßt eins ganz unberücksichtigt, das ist die Intensität der Lebensprozesse, die natürlich die physiologische Leistung des Darmes allermindestens ebenso beeinflußt wie die Gesamtmasse des Körpers. Der Karpfen, der mit unendlicher Trägheit in unseren Fischteichen dahinlebt, hat fraglos weit weniger Stoffumsatz als etwa der bewegliche Hering und die räuberischen Gadiden. Dazu bringt diese Methode schwere Bedenken anderer Art mit sich. Wenn man das Körpergewicht als Maß nimmt, muß man fordern, daß alle berücksichtigten Tiere einen leeren Darm haben, da sonst, zumal bei kleinen Tieren, ungeheure Fehler im Gewicht unterlaufen müssen. Aber man muß noch mehr fordern: daß alle Tiere im gleichen Ernährungs- und Kräftezustand sind, was vom Fangort,

der Fangzeit, vielleicht auch dem Alter der Tiere, der Körpergröße und sicher vom Geschlecht mit abhängt. Diesen absolut notwendigen Anforderungen kann man nicht entsprechen.

Besser scheint mir die zweite, ältere Methode, die Darm-längen auf Körperlängen bezieht. Auch diese Methode ist ja mit sehr vielen Fehlern verbunden, aber doch wohl anwendbarer als die erste. Denn wenn auch die Körperlänge sehr oft die Gesamt-masse an organischer Materie des Tieres nicht zum Ausdruck bringt, so kompensiert sie doch größtenteils den Hauptfehler der ersten Methode, indem die Körperlänge bis zu einem gewissen Grade die Agilität des Tieres kennzeichnet. Die schlanke Seenadel, der langgestreckte Hecht haben zwar weniger Masse als etwa gleichgroße Karpfen, aber dafür bringt die Gestalt der ersteren gut die größere Intensität der Lebensprozesse zum Ausdruck. Daß die Schwanzflossenausbildung nicht allein Ausdruck der bezeichneten Agilität ist, sondern oft von anderen Einflüssen reguliert wird, ist ein sicherer Fehler der Methode, aber trotzdem beziehen wir besser nicht auf die Rumpflänge, weil auch sie weitgehend durch die Ausbildung des Schwanzes beeinflußt wird, auch nicht auf die Entfernung vom Mund zum After, da die Lage des Afters zum Beckengürtel enormen Schwankungen unterliegt. Trotz der angedeuteten und anderer Mängel, wollen wir die Darm-längen auf die Gesamtlänge des Tieres von der Schnauzenspitze bis zur Spitze der Schwanzflosse rechnen. Wir sind uns dabei bewußt, daß die Methode nicht allen Anforderungen der Kritik standhalten kann, aber eine einwandfreie Methode gibt es bisher nicht und wir bekommen immerhin so gewisse Anhaltspunkte, mit denen wir uns begnügen müssen.

Indem wir uns jetzt an die Untersuchung unserer Frage heranbegeben, wählen wir als erste Gruppe uns Pflanzenfresser aus und zwar nur solche, die sich von Faulschlamm nähren, d. h. von allen möglichen vegetabilen Trümmern vermischt mit Diatomeen, Protozoen und Ähnlichem.

1. Faulschlammfresser sind die Characiniden: *Xenocharax*, *Distichodus*, *Citharinus*, *Prochilodus* und *Lebiasina*, höchst wahrscheinlich auch *Curimatus*, ferner die Panzerwelse: *Loricaria* und *Hypostomus* und die Peresociden-Familie *Mugil*. Allen diesen Faulschlammfressern ist gemeinsam ein langer Darmkanal. Am kürzesten ist er noch bei *Lebiasina*, wo er aber doch schon von Körperlänge ist und damit oberhalb der durchschnittlichen Darmlänge der Fische sich befindet (s. Tabelle auf S. 72—74). Aber dieses Maß geht schon bei

Tabellarische Übersicht

über die Länge des Rumpfdarms einiger Teleostomi bezogen auf deren Gesamtlänge von der Schnauzenspitze bis zum Ende der Schwanzflosse.

Cursiv Carnivore, **halbfett** Omnivore, **fett** Herbivore.

Die Nahrung der Tiere deren Namen durch gewöhnlichen Druck wiedergegeben sind, ist nicht näher bekannt (z. B. 6, 9, 20, 26).

1. <i>Panthodon Buchholzi</i>		0,20
2. <i>Xenomystus nigri</i>		0,20
3. <i>Syngnathus acus</i>		0,29
4. <i>Regalecus gladius</i>	(Cuvier et Valenciennes)	0,30
5. <i>Conger conger</i>		0,33
6. <i>Lepidosteus osseus</i>		0,37
7. <i>Anguilla anguilla</i>		0,37
8. <i>Lampris guttatus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	0,41
9. <i>Ophiocephalus spec.</i>		0,41
10. <i>Belone vulgaris</i>		0,43
11. <i>Polypterus bichir</i>		0,43
12. <i>Clupea harengus</i>		0,46
13. <i>Nerophis ophidion</i>		0,46
14. <i>Trachinus draco</i>		0,46
15. <i>Calamichthys calabaricus</i>		0,49
16. <i>Osmerus eperlanus</i>		0,50
17. <i>Gymnotus electricus</i>		0,50
18. <i>Fundulus gularis</i>		0,50
19. <i>Echeneis spec.</i>		0,50
20. <i>Monocirrhus polyacanthus</i>		0,51
21. <i>Gasterosteus aculeatus</i>		0,52
22. <i>Amia calva</i>		0,55
23. <i>Anabas scandens</i>		0,56
24. <i>Perca fluviatilis</i>		0,58
25. <i>Coregonus lavaretus</i>		0,59
26. <i>Acipenser rubicundus</i>	(Macallum)	0,60
27. <i>Gadus callarias</i>		0,61
28. <i>Esox lucius</i>		0,62
29. <i>Amiurus nebulosus</i>		0,63
30. <i>Sargus vulgaris</i>		0,64
31. <i>Trigla gurnardus</i>		0,65

32. <i>Macropodus viridi-auratus</i>		0,66
33. Lucioperca zandra		0,67
34. <i>Mormyrops elongatus</i>	(Marcusen)	0,67
35. <i>Macrodon tahiria</i>	(Rowntree)	0,66—0,80
36. <i>Alestes Kotschyi</i>	(Rowntree)	0,66—0,80
37. <i>Alestes nurse</i>	(Rowntree)	0,66—0,80
38. <i>Tetraganopterus abramis</i>	(Rowntree)	0,66—0,80
39. <i>Tetraganopterus fasciatus</i>	(Rowntree)	0,66—0,80
40. Mormyrus Caschive	(Marcusen)	0,69
41. Tinca tinca		0,72
42. <i>Silurus glanis</i>	(Haempel)	0,72
43. Phoxinus laevis		0,73
44. <i>Cottus scorpius</i>		0,73
45. <i>Zoarces viviparus</i>		0,73
46. Charax puntazzo		0,80
47. <i>Sarcodaces odoë</i>	(Rowntree)	0,80
48. <i>Hydrocyon Forskalü</i>	(Rowntree)	0,80
49. <i>Ichthyoborus niloticus</i>	(Rowntree)	bis 0,80
50. Pelecus cultratus	(Haempel)	0,83
51. <i>Pleuronectes platessa</i>		1,00
52. <i>Pimelodus Stegilichii</i>		1,00
53. Lebiasina bimaculata	(Rowntree)	1,00
54. <i>Alestes macrolepidotus</i>	(Rowntree)	1,00
55. <i>Anostomus</i>	(Rowntree)	1,00
56. Leporinus Frederici	(Rowntree)	1,00
57. <i>Squalius cephalus</i>	(Haempel)	1,00
58. <i>Leuciscus rutilus</i>	(Haempel)	1,00
59. <i>Abramis brama</i>	(Haempel)	1,00
60. <i>Mollienesia latipinna</i>		1,27
61. <i>Barbus barbus</i>		1,30
62. <i>Cyclopterus lumpus</i>		1,33
63. <i>Anarrhichas lupus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	1,36
64. <i>Alestes longipinnis</i>	(Rowntree)	1,40
65. <i>Alestes dentex</i>	(Rowntree)	1,40
66. <i>Osphromenus trichopterus</i>		1,46
67. <i>Malopterurus electricus</i>		1,50
68. <i>Carassius carassius</i>	(Haempel)	1,50
69. <i>Scatophagus argus</i>		1,87
70. Box boops		fast 2,00
71. <i>Salarias meleagris</i>	(Cuvier et Valenciennes)	2,00

72. <i>Perilampus ostreographus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	2,00
73. <i>Solea solea</i>	(Meckel)	2,00
74. <i>Blennius gattorugine</i>	(Cuvier)	2,00
75. <i>Idus orphus</i>		2,02
		reichlich
76. Xenocharax spilurius	(Rowntree)	2,00
77. <i>Lophius piscatorius</i>		2,40
78. <i>Blennius palmicornis</i>		2,41
79. <i>Catostomus macrolepidotus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	2,56
80. <i>Meletta thryssa</i>	(Hyrtl)	2,60
81. Loricaria	(Meckel)	bis 3,00
82. Acanthurus coeruleus	(Cuvier et Valenciennes)	3,00
83. Prochilodus lineatus	(Rowntree)	3,00
84. Distichodus niloticus	(Rowntree)	3,00
85. <i>Catostomus bostoniensis</i>	(Cuvier et Valenciennes)	3,20
86. <i>Catostomus aureolus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	über 3,20
87. Poecilia Surinamensis	(Cuvier et Valenciennes)	4,00
		reichlich
88. <i>Sicydium Plumieri</i>	(Cuvier et Valenciennes)	4,00
		mindestens
89. Mugil cephalus		4,00
		mindestens
90. Mugil chelo		4,00
91. Mugil auratus		fast 5,00
92. Orthogoriscus mola	(Cuvier)	fast 5,00
93. Citharinus latus	(Rowntree)	5,0
94. <i>Sclerognathus cyprinus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	5,5
95. Oreinus	(Cuvier et Valenciennes)	5—6
96. <i>Gobio limnophilus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
97. <i>Cirrhina mrigala</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
98. <i>Gonorhynchus gobioides</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
99. <i>Gonorhynchus petrophilus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
100. <i>Gonorhynchus rupicolus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
101. <i>Chanos arabicus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	8,0
102. <i>Gobio isurus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	11,0
103. <i>Gobio bicolor</i>	(Cuvier et Valenciennes)	11,0
		mindestens
104. <i>Gobio anisurus</i>	(Cuvier et Valenciennes)	11,0
105. Hypostomus	(Cuvier)	12—15

Xenocharax auf das Doppelte. Der Darm von Prochilodus und Distichodus und, im Maximum, auch bei Loricaria erreicht dreifache Körperlänge, die fünffache bei Citharinus und wohl mehr noch bei dem in flacher Spirale von 23 Touren aufgewundenen Darm von Curimatus. Hypostomus erreicht mit 12 — 15 facher Körperlänge in seinem Rumpfdarm das größte bisher von Fischen bekannte Maß. Wechselnde Zustände findet man bei Mugil. Mugil chelo, cephalus und auratus haben einen Darm von vier bis fünffacher Körperlänge. *M. liza* erreicht wohl gleiches Maß, etwas weniger nur *M. lineatus* und Dubahra. Kürzer ist aber der Darm von *M. capito*, grandisquamis und labeo, und vielleicht ist nach CUVIER ET VALENCIENNES der Darm von *M. saliens* nur ein Viertel so lang wie bei *M. cephalus*. Trotz der durchweg beträchtlichen Darmlänge aller Faulschlammfresser haben die meisten noch Appendices pyloricae, nur die Panzerwelse lassen sie ganz vermissen. Unter den Characiniden hat Lebiasina, die Form also mit dem kürzesten Darm, nur 5—6 Pförtneranhänge, der längere Darm von Xenocharax auch nur wenige, der noch längere von Prochilodus und Distichodus aber sehr viele. Dagegen haben Citharinus und Curimatus bei noch größerer Darmlänge nur 10 Appendices. Auch bei den Mugil-Arten besteht zwischen der Darmlänge und Appendices-Entfaltung kein deutliches Gesetz. Der kürzeste Darm von Mugil saliens trägt acht Pförtneranhänge, der von *M. capito* 6, der von *M. labeo*, grandisquamis und der längere Darm von *M. Dubahra* 7, der lange Rumpfdarm von *M. lineatus* hat aber nur zwei Appendices und bei den Formen mit längstem Darm (*M. auratus*, *liza*, *chelo*, *cephalus*) schwankt die Appendiceszahl zwischen zwei und acht!

2. Als zweite Gruppe wollen wir Fische auswählen, deren Nahrung sich, soweit man weiß, gänzlich aus Fucus und anderen Algen zusammensetzt. Hierher gehört nach allgemeinem Urteil bestimmt Box, und — nach meinen Untersuchungen an einer größeren Reihe von Exemplaren, denen keine Literaturangabe zu widersprechen scheint — ebenso bestimmt Charax. Mit hoher Wahrscheinlichkeit stimmen die Angaben von CUVIER et VALENCIENNES über solche Lebensweise für Acanthurus, Prionurus, Amphacanthus und Naseus. Dieselben Autoren rechnen auch Pomacanthus niger und Haplodactylus hierher. Fast alle Formen haben einen langen Darm und alle auch Appendices pyloricae. Der Darm von Acanthurus coeruleus erreicht dreifache Körperlänge. Ähnlich ist offenbar die Darmlänge bei den anderen Acanthurus-Arten und bei Naseus,

dagegen etwas kürzer bei *Prionurus*. Lang ist auch der Darm von *Amphacanthus*. Über die Zustände bei dem Chaetodontiden *Pomacanthus* und über *Haplodactylus* fehlen nähere Notizen. Der Darm von *Box boops* hat auch noch doppelte Körperlänge. Dagegen widerstrebt dem Dogma vom langen Darm der herbivoren Tiere: *Charax*. In seinem Darm fand ich stets sehr reichliche, oft enorme Mengen von Algen und nur solche. Dabei ist der Darm nur vier Fünftel so lang als der gedrungene Körper. Die maximale bekannte Appendices-Zahl dieser zweiten Gruppe ist 15, *Charax* hat aber nur acht und kompensiert also seine geringe Darmlänge nicht durch Pförtneranhänge.

3. Die dritte Gruppe von Fischen bilden einige Pflanzenfresser, die gern noch Sämereien und Körner zu anderer Pflanzennahrung in den Darm aufnehmen, z. B. Samen von Leguminosen. Die Siluriden *Doras*, *Auchenipterus* und *Synodontis* tun das. Diesen Formen fehlen Appendices pyloricae. Ihr Darm ist lang (*Auchenipterus*) oder sogar sehr lang.

4. Von anderen Vegetariern ist die Nahrung nicht näher definiert. *Rhodeus* unter den Cypriniden gilt als rein herbivorer Fisch, der vorwiegend kleine Algen frißt. Nach BOULENGER würde auch *Hemiramphus*, ein Scombresocid, ähnlich leben. Indessen halte ich diese Angabe in der Verallgemeinerung jedenfalls für irrtümlich, denn der im Aquarium gehaltene *Hemiramphus fluviatilis* lebt nur von tierischer Nahrung. *Osteoglossum* ist nach SCHOMBURGS Angabe Vegetarier. Nach der Histoire naturelle sind auch *Cestraeus*, *Amphiprion* und *Oreinus* Pflanzenfresser. Die als herbivor geltenden *Mollienesia latipinna* und *Girardinus* sind es wenigstens im Aquarium nicht. Sie nehmen hier auch Tiere auf und sogar, wie mir von Aquariumliebhabern mitgeteilt wird, mit Vorliebe. *Mollienesia latipinna* soll regelmäßig, trotz anderer dargebotener Kost, rote Mückenlarven begierig fressen und man schätzt die Zahl der täglich von jedem dieser kleinen Cyprinodonten gefressenen Larven auf 20—30 Stück. Im Aquarium ist das Tier also omnivor. Ich führe das hier besonders an, weil ich *Mollienesia* aus dem Aquarium erhielt. CUVIER et VALENCIENNES fanden den Darm von *Mollienesia latipinna* von vierfacher Körperlänge, die von mir untersuchten Tiere hatten im Durchschnitt einen Darm von 1,27 der Körperlänge. Sollte *Mollienesia* nur im Aquarium omnivor sein? Da weder VALENCIENNES noch mir ein Irrtum bei der Untersuchung so leicht untergelaufen sein könnte, wäre zu untersuchen, ob der Darm frisch importierter

Mollienesia latipinna sich anders verhält als der von Arten, die lange im Aquarium lebten. Was nun den Darm der genannten Vegetarier anlangt, so ist er lang und eng bei *Rhodeus*, sehr lang bei dem Peresociden *Cestraeus plicatilis* und besonders bei dem Cypriniden *Oreinus*, wo der Darm fünf bis sechsfache Körperlänge erreicht. Dagegen ist der Darm von *Amphiprion* kurz bis höchstens mittellang, der von *Osteoglossum* aber ganz kurz, denn er läuft gerade vom Pylorus zum After. Ebenso kurz wäre der Darm der bekannten *Hemiramphus*-Arten (CUVIER et VALENCIENNES). *Rhodeus*, *Oreinus* und *Hemiramphus* haben keine *Appendices pyloricae*, dagegen *Cestraeus*, *Amphiprion* und *Osteoglossum* zwei.

Wir wenden uns nun den rein karnivoren Fischen zu. Auch hier wollen wir die Nahrung möglichst speziell angeben. Daß unsere Nahrungsgruppen vielfach ungenau sind, ist zu betonen. Es handelt sich oft um Tiere, deren Nahrung man wohl nur unvollständig kennt.

5. Die Planktonfresser bilden die erste Gruppe der karnivoren Fische. *Engraulis*, *Clupea*, *Meletta sprattus*, *Alosa*, *Coregonus palea* und *oxyrhynchus*, *Osmerus eperlanus*, *Alburnus lucidus*, *Scomber scombrus*, *Gobius minutus* und *Centronotus* sind Fische, die vom Plankton leben. Auch *Nerophis* kann man für unsere Zwecke gewiß hierher rechnen. Alle haben einen kurzen Darm, der bei *Clupea* und *Nerophis* nicht die Hälfte der Körperlänge erreicht, dies Maß bei *Osmerus* gerade besitzt, bei den *Coregonen* nur wenig überschreitet und wohl auch bei *Scomber*, wo er am längsten ist, noch hinter der Körperlänge erheblich zurückbleibt. *Alburnus*, *Gobius minutus* und *Centronotus* sind ohne *Appendices pyloricae*. Bei den *Clupeiden*- und *Salmoniden*-Arten bestehen oft nur wenige (*Osmerus*, *Meletta sprattus*), oft aber viele, ja sehr viele *Appendices* (*Coregonus*). Letzterer Befund wird auch von *Scomber* erhoben.

6. Größere Krustaceen bilden die Nahrung von *Arius papillosus*, *Galeichthys feliceps*, *Eremophilus*, *Polynemus americanus*, *Cyphosus marciac*, *Serranus hepatus*, *Dules rupestris*, *Ambassis Commersonii*, *Sillago punctata*, *Upeneus taeniopterus*, *Eleotris guavina*, *Pterois*, *Pelor*, *Agonus*, *Trigla pini*, *kumu* und *lineata*, von *Trichonotus* und *Crenilabrus*. Von ihnen haben *Eleotris* und *Trichonotus* einen sehr kurzen Darm. Kurz ist auch der Rumpfdarm von *Serranus*, *Sillago*, *Upeneus*, *Pterois*, *Crenilabrus*, mittellang der von *Galeichthys* und wahrscheinlich auch *Polynemus*, desgleichen der Darm von *Dules*, *Ambassis*, *Pelor*, *Agonus* und

Trigla kumu. Etwas länger wird er bei Arius und Trigla lineata und ist ansehnlich bei Eremophilus und Trigla pini, äußerst lang bei Cyphosus marciac. Zahlenmäßige Angaben fehlen überall. Appendices pyloricae kommen nicht vor bei den Siluriden: Arius, Galeichthys und Eremophilus, bei Ambassis, Eleotris, Trichonotus und Crenilabrus. Sillago und Upeneus haben nur 2 Pförtneranhänge, 3 hat Pterois, 4 Pelor, 5 haben Serranus, Cyphosus und Agonus, 6 Trigla kumu, 7 Dules, 10 Trigla pini und lineata. Sehr zahlreich sind die Appendices von Polynemus.

7. Insektenfresser sind Panthodon Buchholzi, Petrocephalus, Pimelodus Sebae, Nemachilus und Gasteropelecus sternicla, ferner Grystes salmoides, Datnia cancellata, Platyptera aspro, Perilampus ostreographus und Toxotus. Sehr kurz ist der fast gerade Darm von Gasteropelecus und Panthodon, bei letzterem Physostomen nur 0,20 der Körperlänge erreichend. Auch bei Pimelodus, Platyptera, Nemachilus, Grystes, Datnia und Petrocephalus bleibt er wohl noch ein ansehnliches Stück hinter der Körperlänge zurück, vielleicht auch noch bei Toxotus. Indessen ist nach CUVIER et VALENCIENNES der Darm von Perilampus, einem Fisch von mir unbekannter systematischer Stellung, von doppelter Körperlänge, also 10 mal so lang wie bei Panthodon! Pimelodus, Nemachilus und Platyptera aspro haben keine Pförtneranhänge. Scheinbar fehlen sie auch bei Perilampus. Eine Appendix hat Panthodon, 2 Petrocephalus, 7 Gasteropelecus, 7—9 Toxotus, 14 Grystes. Über Datnia fehlen Angaben.

8. Fischfresser bilden unsere achte Gruppe. Fische bilden die scheinbar ausschließliche Nahrung von Stomias boa, Elops saurus, Meletta matowacca und Chirocentrus dorab, desgleichen von Sphyraena, Rypiticus saponaceus, Thynnus alalonga, Pteraclis carolinus, Lophius und Malthe. Von ihnen haben Stomias, Elops, Chirocentrus und Sphyraena einen sehr kurzen Darm, der gerade zum After läuft. Nicht sehr lang ist auch der Darm bei Meletta, Rypiticus, Thynnus und Pteraclis, offenbar auch Malthe. Indessen erreicht der Rumpfdarm von Lophius piscatorius 2,4 der Körperlänge. Stomias und Chirocentrus haben keine Appendices, Malthe hat Andeutung von zweien in Form kleiner Darmbuchten, Lophius besitzt zwei ansehnliche Blinddärme, Rypiticus und Pteraclis haben 6, Sphyraena 48, Meletta und Elops sehr viele. Ihre Zahl wurde bei Elops auf über 100 geschätzt.

9. Die neunte Gruppe sollen Molluskenfresser bilden. Nur Corvina oscula, Lampris guttatus, Arius pavimentosus, Plotosus

limbatus und *Catostomus* zählen hierher. Von ihnen haben *Corvina* und *Arius* einen kurzen und weiten Darm, auch der von *Lampris* mißt nur 0,41 der Körperlänge. Länger ist der Darm von *Plotosus*, der aber noch hinter dem von *Catostomus* zurückbleibt. Hier wird mindestens 2,56 der Körperlänge erreicht (*C. macrolepidotus*), bei *C. bostoniensis* und *aureolus* aber das 3,2-fache und mehr noch bei anderen Arten. *Arius*, *Plotosus* und *Catostomus* haben keine *Appendices pyloricae*. 7 Pförtneranhänge hat *Corvina*, 16 *Appendices*-Büschel aber *Lampris*.

10. Salpen fressen *Centropriestes truttaceus* und *aurorubens*. Sie haben einen kurzen Darm und *Appendices pyloricae*, *aurorubens* hat 6, *truttaceus* aber sehr viele.

11. Cnidarienfresser bilden die letzte Gruppe. Nur für *Blennius gattorugine*, *Pomacentrus fuscus* und *Tetragonurus Cuvieri* finde ich solche Nahrung angegeben. Ziemlich kurz ist der mit sehr vielen *Appendices pyloricae* versehene Darm von *Tetragonurus*, von mittlerer Länge der von *Pomacentrus*, der drei *Appendices* aufweist. Die doppelte Körperlänge erreicht der Darm von *Blennius*. Hier fehlen *Appendices pyloricae*.

Was haben uns nun unsere 11 Gruppen über die Wechselbeziehungen von Nahrung und Rumpfdarmlänge und die *Appendices*-Entfaltung gelehrt?

Sehr wechselnde Befunde boten die Pflanzenfresser. Eine Form (*Osteoglossum*), die vegetarisch leben soll, hat einen geraden, sehr kurzen Darm. Ein Algenfresser, *Charax*, bleibt bei zwar vielfach gewundenem Darm doch noch um ein Fünftel hinter der Körperlänge zurück. Ob der Darm von *Amphiprion* und *Cestraeus* über dies Maß hinausgeht, ist zweifelhaft. Alle genannten Formen sind mit nur wenigen *Appendices pyloricae* versehen, die eine sehr wesentliche Kompensation der geringen Darmlänge nicht bringen können. Lang ist der Darm der übrigen Herbivoren, der gewöhnlich zwischen einfacher bis sechsfacher Körperlänge variiert, nur in einem Fall die Höchstzahl von 15 facher Körperlänge erreicht. Der letzten Art fehlen zwar *Appendices*, aber auch schon anderen mit viel kürzerem Darm (*Loricaria*), fehlen sie, während Tiere mit längerem Darm als ihn *Loricaria* besitzt, wieder mit *Appendices* ausgerüstet sein können (*Citharinus*, *Curimatus*). Man kann sagen, daß sich bei der Mehrzahl der Pflanzenfresser lange Därme finden, daß aber häufig auch kurze Därme vorkommen. Ferner ist festzustellen, daß die Zahl und das Vor-

kommen von Pförtneranhängen nachweisbar in keiner Weise mit der Darmlänge in Zusammenhang steht.

Auch die Fleischfresser verhalten sich verschieden. Die meisten von ihnen haben einen kurzen Darm. Aber der Crustaceenfresser *Cyphosus*, der Insektenfresser *Perilampus*, der Fischfresser *Lophius*, die Molluskenfresser *Catostomus* und der Cnidarienfresser *Blennius* haben Därme von doppelter Körperlänge, ja bis über 3,2 der Körperlänge noch hinaus. Der Darm dieser Tiere kommt also dem sehr zahlreicher Pflanzenfresser an Länge gleich oder sehr nahe. Also auch hier sind reichliche Ausnahmen vorhanden. Auch bei Carnivoren finden sich keine nachweisbaren Beziehungen zwischen dem Vorkommen und der Ausbildung der *Appendices pyloricae* und der Darmlänge.

Werfen wir nun noch einen kurzen Blick auf die Fische, deren Nahrungsbedarf weniger enge Grenzen gezogen sind. Da haben wir zunächst die Omnivoren, die allerlei Fleisch- und Pflanzennahrung nebeneinander zu sich nehmen. Omnivor sind von den Fischen unserer Tabelle (S. 72—74), zu der noch eine sehr große Zahl anderer gestellt werden könnte, *Gadus*, *Amiurus*, *Sargus*, *Lucioperca*, *Mormyrus*, *Tinca*, *Phoxinus*, *Pelecus*, *Leporinus*, *Squalius*, *Leuciscus*, *Abramis*, *Barbus*, *Cyclopterus*, *Osphromenus*, *Malopterurus*, *Carassius*, *Scatophagus argus*, *Poecilia Surinamensis* und *Cirrhina*. Im ganzen tritt bei diesen Tieren gegenüber den Karnivoren eine geringe Neigung zu größerer Darmlänge hervor, wie ein Blick auf die Tabelle lehrt. Jedoch ist die Darmlänge von *Gadus*, *Amiurus* usw. bis *Pelecus* noch unter Körperlänge und liegt damit im Durchschnittsbereich der Darmlänge der Karnivoren. Erst ein Teil der Cypriniden, *Cyclopterus*, *Osphromenus*, *Malopterurus*, *Poecilia Surinamensis* und *Cirrhina* haben mehr den Typus der Herbivoren.

Die zweite große Gruppe bilden die Karnivoren, die aus den wechselndsten Gebieten des Tierreichs bei wenig beschränkter Auswahl ihre Nahrung beziehen. Aus unserer Tabelle gehören hierher: *Xenomystus* und *Syngnathus*, *Regalecus*, *Conger*, *Anguilla*, *Belone*, *Trachinus*, *Gymnotus*, *Fundulus gularis*, *Echeneis*, *Gasterosteus*, *Anabas*, *Perca*, *Coregonus lavaretus*, *Esox*, *Trigla gurnardus*, *Mormyrops*, *Macrodon*, *Tetragonopterus*, *Silurus*, *Cottus* und *Zoarces*. Die Genannten sind Vertreter des bei den spezialisierteren Karnivoren gefundenen Darmtypus. In *Pleuronectes*, *Anarrhichas*, *Solea* und *Blennius palmicornis*, Fischen, die ebenfalls karnivor sind, haben wir Typen vor uns, die sich

den herbivoren und omnivoren sehr weit nähern. Sie stellen wichtige Ausnahmen dar, wie es deren wohl noch viele geben wird.

Das Endresultat unserer Untersuchungen wäre also das: Reine Pflanzenfresser haben größtenteils lange Därme. Auch ein großer Teil der Omnivoren neigt nach der Richtung. Der überwiegende Teil der Karnivoren hat einen kurzen Darm von weniger als Körperlänge.

Als Ausnahme besteht: 1. eine größere Zahl von Herbivoren, deren Darm kurz ist, 2. eine größere, ja sehr große Zahl von Omnivoren, deren Darmlänge nicht die der Karnivoren übertrifft, 3. eine größere Zahl von Karnivoren, deren Darm länger ist als bei vielen typischen Herbivoren und Omnivoren.

Zwischen den Appendices pyloricae und der Darmlänge ist keine Beziehung nachweisbar.

Das zweite Maß der Darmschleimhautoberfläche bietet neben der Darmlänge und Appendices-Zahl das Darmrelief. Wir wollen darum nun auch dieses Maß zu Rate ziehen, müssen aber von vornherein hervorheben, daß unser Material in dieser Richtung nicht allzugroß ist, da über einige, gerade wichtige Fischgruppen, nähere Reliefangaben fehlen. Sahen wir gewisse Beziehungen zwischen der Ernährung und der Darmlänge immerhin zutage treten, so erwarten wir vielleicht, bei einer Vergleichung der Darmreliefs ein Gleiches zu finden. Dem ist aber nicht so, wie schon v. EGGELING nachweisen konnte und wie ich an meinem sehr viel größeren Material vollauf bestätigen kann.

Zunächst ist festzuhalten, daß ein bestimmtes Relief für bestimmte Ernährungsweisen nicht besteht. Nach KNER würden bei den Faulschlammfressern Loricaria sehr reguläre, parallele, fein wellenförmig gebogene Längsfalten das Darmrelief bilden, nach meiner bereits 1911 geäußerten Ansicht dürfte dies Relief in Wahrheit dem von Malopterurus sehr nahe stehen —. Die Mugiliden, ebenfalls Faulschlammfresser, haben isoliert stehende Zotten im Darm und in den Appendices. Die Algenfresser *Box* und *Charax* haben Netzreliefs, die von denen der karnivoren Perciden und anderer Acanthopterygier nicht irgendwie erheblich oder typisch abweichen, sondern mit sehr vielen vollkommen übereinstimmen.

„Leicht gezottet“ soll die Darmschleimhaut des herbivoren *Acanthurus hepatus* sein und die des *Naseus fronticornis*. Bei dem auch Körner aufnehmenden Siluriden *Synodontis* sollen neben

Längsfalten auch Zotten im Darmanfang bestehen. Die Planktonfresser *Clupea*, *Alosa*, *Meletta* und *Coregonus*, wahrscheinlich auch *Engraulis* weisen im Rumpfdarmanfang Netzstrukturen auf, später Ringfalten besonderer Art. Querfalten herrschen im Netzrelief von *Osmerus* vor. *Alburnus*, *Scomber*, *Gobius* und *Centronotus* haben Netzwerke, deren Maschen bei *Centronotus* ziemlich weit sind, sehr unregelmäßig bei *Alburnus*.

Der Crustaceenfresser *Eremophilus* besitzt zottenartige Fortsätze der Darmschleimhaut, *Serranus* ein Netz mit polygonalen Maschen, ebenso *Agonus*, nur verlaufen bei ihm die Falten wellig. Ein niedriges Netz hat auch *Trigla lineata*. Kompliziert durch Schlingelung der Falten oder zungenförmige, vom freien Faltenrand ausgehende Fortsätze ist das Netzrelief der *Crenilabrus*-Arten. Im Enddarm scheint hier ein Doppelnetz Regel zu sein.

Unter den Insektenfressern hat *Nemachilus* ein verschiedenartig beschriebenes Netz. Ein Netz mit weiten Maschen hat der Fischfresser *Elops*. *Chirocentrus* besitzt Ringfalten ähnlich wie die Clupeiden und Salmoniden. Bei *Sphyræna* treten Längsfalten im Netz in den Vordergrund. Ein schönes Netzrelief von ansehnlicher Höhe zeigt *Lophius*. Feine Papillen im Mitteldarm und ein unregelmäßiges Netz mit hexagonalen Maschen im Enddarm werden für den Molluskenfresser *Lampris* angegeben. Komplizierte Längsfalten sollen *Catostomus* zukommen.

Wir sehen also bei Pflanzenfressern bald ein einfaches Netzrelief wie bei vielen Karnivoren auftreten, bald aber Zottenreliefs oder Modifikationen beider. Die spezialisierten Karnivoren variieren das Netzrelief sehr mannigfaltig und zeigen es oft durch Fortsatzbildungen kompliziert. Bei Omnivoren überwiegt das Vorkommen von Netzreliefs mit nicht einmal erheblicher Variationsbreite, während den wenig wählerischen Karnivoren reine Zottenreliefs (*Ammodytes*) oder reine Netze und alle Modifikationen beider zukommen können. Eine absolute Abhängigkeit des Relieftypus von der Ernährung läßt sich somit nicht im entferntesten nachweisen.

Aber ebensowenig darf man von nachweisbaren Beziehungen zwischen der Darmlänge und dem Relief sprechen und behaupten, geringere Darmlängen würden generell durch höhere Ausbildung des Reliefs kompensiert. Zottenreliefs z. B. bedecken den langen Darm der herbivoren Mugiliden und Acanthuriden wie den kurzen Darm des wenig wählerischen Karnivoren *Ammodytes*. Auch Netz-

reliefs mit intensiver Fortsatzbildung am freien Rand finden sich bei allen Darmlängen. Daß das eigentümliche Clupeidenrelief auch bei langen Därmen besteht, lehrt *Meletta thryssa*. Netze finden sich im langen Darm von *Lophius* wie in dem sehr kurzen von *Syngnathus* und den Anguilliden. Selbst da, wo einige Arten karnivor sind, andere nahe verwandte Arten aber herbivor, tritt nicht immer ein Unterschied des Reliefs hervor. Keine Spur von Komplikation zeigt das Relief der Vegetarier *Box* und *Charax* gegenüber dem der anderen rein karnivor lebenden Spariden: *Smaris*, *Oblata*, *Chrysophrys*. Im Gegenteil, das Relief von *Chrysophrys* ist komplizierter und mehr noch das des Omnivoren *Pagellus*. Auch Reliefbildung und Appendices-Entfaltung zeigen keine nachweisbare Abhängigkeit voneinander.

Es unterliegt keinem Zweifel, daß das Relief der Darm-schleimhaut den funktionellen Leistungen genau angepaßt ist, aber ebensowenig kann es zweifelhaft sein, daß wir bisher absolut nicht in der Lage sind, irgendwelche Beziehungen zwischen Relief und Ernährung anzugeben. Alle Behauptungen unserer Lehr- und Handbücher über solche erkannten Beziehungen sind der Ausfluß mangelhafter empirischer Kenntnisse und können meist schon durch das empirische Material eines CUVIER, MECKEL und MILNE EDWARDS völlig widerlegt werden.

Und das ist nun keineswegs eine Behauptung, die ich nur für die Fische machen kann. Nein sie wird auch für die Säug-tiere in Kürze volle Geltung erlangen trotz der Arbeiten BUJARDS. Dieser Autor lehrt nichts kennen als Einflüsse der Ernährung auf historisch festgelegte Relieftypen. Die historisch bestehenden Typen des Darmreliefs selbst aber lassen keine so einfachen Beziehungen zwischen Darmrelief und Ernährung erkennen. Doch davon wird später an anderer Stelle noch zu sprechen sein.

Unsere Hoffnung, vikariierende Einrichtungen für die Appen-dices zu finden durch einen Vergleich der Darmflächen, hat uns also betrogen. Eine Kompensation geringer Darmlängen durch Appendices, einfacher Reliefs durch Appendices usw. ist nicht nachweisbar. Die Appendices scheinen bei unserer Methode der Untersuchung in Vorkommen und Ausbildung unbeeinflußt durch die Ernährung, unbeeinflußt durch die Ausbildung des Rumpf-darmes. Es ist also unser Ergebnis ein rein negatives.

Dominierender Einfluß ererbter Typen am Darmsystem.

Führt uns dieser Weg nicht zum Ziele, so sind wir damit vielleicht doch nicht ganz ratlos in bezug der Bedeutung der Appendices pyloricae. Schon oben sprach ich von historisch festgelegten Relieftypen bei Säugetieren. Ich wollte damit einen Faktor in der Betrachtung aller künftigen Darmuntersuchungen betonen, der von unendlich größerer Bedeutung ist, als man bisher geglaubt hat. Im Verlauf meiner nunmehr seit 6 Jahren betriebenen Untersuchungen über das Darmsystem der Fische hat sich mir ein Resultat klar ergeben, das mir eine Entschädigung zu sein scheint für die zahllosen Enttäuschungen, die ich auf diesem Gebiet sonst erlebt habe. Und dieses Resultat ist die Erkenntnis, daß nichts so töricht ist, als das ständige Suchen nach generellen Beziehungen zwischen Ernährung und Darmbau. Der Darmkanal ist kein besonderes Organsystem, das sich beliebig anpaßt, wie die Mehrzahl der Naturforscher zu meinen geneigt ist, sondern er zeigt überall die deutlichen Spuren seiner Geschichte, seiner Vergangenheit. Nicht die Beziehungen von Organ und Funktion können uns für sich den Darmbau erklären, es gibt keinen herbivoren, keinen karnivoren, keinen omnivoren Darmbau, sondern in jedem einzelnen Teil zeigt die Darmanatomie uns die eherne Spur der Vererbung, ein Festhalten an gewissen Grundtypen. Das konservative Prinzip ist auch im Darmbau unendlich viel wichtiger wie das Prinzip der Anpassung. Der Tag wird nicht mehr fern sein, wo in gerechter Würdigung dieser Erkenntnis die Systematik und die Phylogenie im Darmbau eine sehr wesentliche Stütze finden wird für ihre Ableitungen. Angesichts der sonderbaren Ansichten, die auch ein Teil der Morphologen über den Wert von Darmuntersuchungen hegt, muß mit allem Nachdruck betont werden, daß, wie in allen anderen Organsystemen, auch im Darmsystem der weitaus wichtigste Faktor nicht die Anpassung ist, sondern die Vererbung. Niemals können wir hoffen, mit experimentellen Untersuchungen, wie sie von BABAK, FUHRMANN und vielen anderen über die Darmlänge der Batrachierlarven gemacht sind, oder mit solchen im Geiste von BUJARD, ein auch nur einigermaßen zureichendes Verständnis des Darmbaues zu erlangen. Sobald wir indessen in der Lage sein

werden, für das Darmstudium vollkommenere anatomische Vergleichsmethoden zu besitzen (Muskulaturuntersuchungen usw.), werden sich ungeahnte Resultate der vergleichenden Anatomie auf diesem Gebiet ergeben. Sodann werden wir mit Deutlichkeit einzelne Grundtypen des Darmkanals der Fische erkennen und werden bei den einzelnen Arten die Anpassungen dieser Typen an bestimmte Lebensweise studieren können. Erst nach der Erkenntnis der noch dunklen Wege der Phylogenie des Teleostomendarmes werden wir Nutzen ziehen aus den Arbeiten eines BUJARD und eines BABAK. Die historische Forschung ist die wichtigste und erst durch sie kann das experimentelle Arbeiten in angelegener Richtung auf eine exakte Basis gestellt werden. Wir dürfen nicht etwa fragen, welches ist der herbivore Schleimhautrelieftypus, sondern so: Wie gestaltet sich das Relief der und der historischen Fischgruppe bei rein herbivorer Lebensweise? Gegeben ist nicht ein Wachs, das beliebig geknetet werden kann, sondern eine Reihe von Darmtypen, die sich sehr zähe vererben, und die im Kampfe ums Dasein oft genötigt sind, veränderten Ansprüchen zu genügen. Und diese neue Anpassung geschieht nicht leicht, sondern in hartem Ringen mit dem strengen Gesetz der Vererbung. Bald ist der Rumpfdarm, der sich anpaßt, aber oft ist auch der ganze Kopfdarm oder ein Stück von ihm, und der Rumpfdarm bleibt unverändert.

Und nun gestatte man mir eine Erläuterung meiner eben getanen Behauptungen! (Vgl. auch Teil II der Untersuchungen.)

Wir betrachten die großen Fischgruppen!

1. Da begegnen wir unter den Malacopterygiern zunächst einem häufig wiederkehrenden Typus des Darmkanals, der folgende Eigentümlichkeiten zeigt. Auf einen weiten, ziemlich kurzen Ösophagus folgt ein sehr geräumiger, V-förmig gebogener Magen. Gewöhnlich schließt sich an seine mächtige, meist etwas aufgeblasene Pars cardiaca ein meist kurzer, sehr weiter und stumpf endender Blindsack. Die Pars pylorica hat muskulösere Wandungen. Bisweilen ist der Anfang der Pars pylorica durch einen besonderen muskulösen Zerkleinerungsapparat wie bei *Mormyrus oxyrhynchus*, *Phagrus dorsalis*, *Petrocephalus* und *Heterotis* ausgezeichnet. Der kurze Darm verläuft leicht geschlängelt und hat gar keine oder nur wenige Appendices pyloricae. Hierher rechne ich den von HYRTL beschriebenen *Megalops atlanticus*, *Panthodon Buchholzi*, die Familie der Mormyriden, Osteoglossiden, Hyodontiden, ferner *Notopterus* und *Xenomystus*.

Ob noch weitere gemeinsame Züge diesen Tieren zukommen, wird die Zukunft lehren.

Dieser¹ lediglich auf Malacopterygier beschränkte Typus bietet nun Anklänge und Übergänge zu den Befunden von Clupeiden und Salmoniden. So hat *Coilia* im wesentlichen nur mehr Appendices, so ist der Magenblindsack von *Chirocentrus* konisch, während der Darm noch dem der ersten Gruppe sehr ähnlich bleibt. An solche Zustände schließen sich nun leicht andere, bei denen eine größere Zahl von Pfortneranhängen hervortritt. Durch letzteres Merkmal ist *Elops* von einer Form wie *Chirocentrus* beträchtlich unterschieden. Alle diese Malacopterygier besitzen scheinbar noch ein gemeinsames Merkmal in der eigentümlichen Gestaltung des Rumpfdarmreliefs, das den KERKRINGSchen Falten ähnliche Bildungen aufweist. Ein solches Relief sah ich bei *Mormyrus*, *Heterotis*, *Engraulis*, *Clupea*, *Meletta*, *Sardinella*, *Alosa*, *Salmo*, *Coregonus* und *Thymallus*; CUVIER und VALENCIENNES sowie STANNIUS beschrieben es bei *Chirocentrus*. Sicher schließt sich hier *Alepocephalus* an, wahrscheinlich aber noch weit mehr¹). Wieweit im Schleimhautbindegewebe das unter Malacopterygiern weitverbreitete *Stratum compactum* als charakteristisch gelten darf, will ich noch offen lassen. *Nansenia*, *Bathylagus*, *Microstoma*, *Salanx* und *Retropinna* passen wenig zu den anderen Malacopterygiern und die Systematiker werden gut tun, ihre Anreihung an die Salmoniden einmal neu auf ihre Berechtigung zu prüfen. Auch die Stomiiden und Gonorrhynchiden weichen wohl nicht unerheblich von unserem Typus ab. Dafür zeigen die Characiniden gewisse Ähnlichkeit mit den Salmoniden. Auch *Gymnotus* und die Scopeliden erinnern an viele Malacopterygier.

2. Ein vollkommen abweichender Typus begegnet uns bei den Cypriniden. Eine Stellung dieser Familie gleich neben die Characiniden dürfte ganz verfehlt sein. Dagegen zeigen die Cyprinodonten mit ihnen weitgehende Ähnlichkeit im Darmbau. Ähnlich sind noch gewisse Acanthopterygier-Familien (Labriden, Scariden, Blenniiden usw.). Ein sehr kurzer, undifferenzierter Kopfdarm und ein oft einheitlicher Rumpfdarm sind Charakteristika.

1) Die neuerdings wieder vertretene Ansicht, hier lägen Spiraldarmreste vor (s. NEUMAYER, Verh. d. Anat. Ges. zu Innsbruck 1914) glaubte ich durch die Arbeiten von v. EGGELING und mir widerlegt. NEUMAYER sei die Untersuchung an lebenden Salmoniden sehr ans Herz gelegt, sie fördert hier mehr als Studien an Fossilien.

3. Einen dritten Kreis bilden die Siluriden. Sie haben einen großen, rundlichen Magen mit meist unbedeutender Pars pylorica und niemals Pförtneranhänge am Darm. Die Loricarien scheinen ihnen im Ganzen recht ähnlich zu sein. Noch ein Cobitide, *Nemachilus*, zeigt diesen Darmtypus, während die anderen Cobitiden-Genera (*Misgurnus* und *Cobitis*) sich eng an die Cypriniden anlehnen.

4. Durch die Ausbildung eines enormen Magenblindsackes sind die Apodes ausgezeichnet, die, wie die Welse, ohne *Appendices pyloricae* sind. (Vergl. Textfig. 50.)

5. Die ehemaligen Ganoiden: die *Crossopterygier*, *Holosteer* und *Chondrosteer* zeigen viele gemeinsame Züge von großer Bedeutung. Ihr Vorderdarm zeichnet sich aus durch große Länge. Die Pars pylorica endet stets mit einem noch einmal kaudal gerichteten Stück, das sonst bei Fischen fehlt. Eine Drüsenzzone an der Cardia und das Vorkommen von Pylorusdrüsen bekunden histologisch bedeutende gemeinsame Momente. Der Rumpfdarm enthält stets eine Spiralfalte, die bei den *Holosteern* freilich schon erhebliche Rückbildungen erfahren hat. In all diesen Punkten zeigen die *Crossopterygier*, *Holosteer* und *Chondrosteer* Übereinstimmung. Im übrigen aber weichen sie voneinander ab und zwar in interessanter Weise. Die *Crossopterygier*: *Polypterus* und *Calamichthys* stimmen im Darmbau fast überein, ebenso die *Chondrosteer*: *Acipenser*, *Scaphirhynchus* und *Polyodon*. Unter den *Holosteern* finden sich zwei recht verschiedene Typen: *Lepidosteus* mit blindsacklosem Magen, sehr kurzem Rumpfdarm und zahlreichen, büschelförmigen *Appendices* und *Amia* mit Magenblindsack, einer längeren Spiralfalte, aber mangelnden *Appendices pyloricae*. Wir können also getrost von einem Ganoidentypus im Darmbau sprechen und sehen sogar noch weitere Familientypen.

6. *Perca* zeigt einen Darmkanal, wie er unter den *Acanthopterygiern* große Verbreitung hat. (Vergl. Textfig. 57.)

7. Einen weiteren Typus fanden wir bei den *Gadiden*, die neben anderen Dingen (eigenartige Entwicklung der Pars pylorica ventriculi) besonders durch das Vorkommen von Darmdrüsen ausgezeichnet sind. Nur *Merlucius* gehört diesem Typus nicht an, wie oben im einzelnen angegeben ist.

Die *Pleuronectiden*, *Esociden*, *Cyclopterus*, die *Mugiliden* und viele andere bezeichnen kleinere, ebenfalls sehr charakteristische Darmtypen.

Da es nicht in meiner Absicht ist, hier den noch unmöglichen Versuch einer phylogenetischen Ableitung dieser Typen zu

machen, noch Vollständigkeit in die erwähnten Dinge zu bringen, mag es mit diesem Hinweis genug sein.

Von den sieben größeren vorhin genannten Typen kommen beim 1., 2., 3. und 6. alle Ernährungsarten nebeneinander vor. Der Grundtypus wird nirgends überwuchert, ja bei den herbivoren *Box* und *Charax*, die dem Percatypus angehören, sieht man überhaupt keine Abweichung im Darmbau (soweit das untersucht ist) gegenüber den nächsten Verwandten, die karnivor oder omnivor sind. Wohl sahen wir meist Pflanzenfresser einen längeren Darm haben inmitten der Typen, aber auch das ist kein Gesetz, wie das ja auch eine Überlegung leicht klar macht. Wenn wir uns vorstellen, ein Tier vom *Mormyridentypus* etwa ginge von rein tierischer zu omnivorer Lebensweise über, so kann die Mehrleistung der Verdauungsorgane, die bei sonst gleichen Lebensverhältnissen, gleichen Energieumsätzen, im Körper nötig wird, auf sehr mannigfache Art geleistet werden, wie wir das ja auch tatsächlich manchmal beobachten können. Es ändert sich etwa das Gebiß, oder die *Pars pylorica* bildet einen mächtigen Muskelmagen heran (*Heterotis* usw.), oder die Speisen bleiben länger im Magen, kommen besser aufgeschlossen in den Darm, sind bereits chemisch weitgehend zerlegt und resorptionsfähig. Genau so gut kann aber dem Rumpfdarm mehr Arbeit zugemutet werden. Der Darm kann länger werden, die Speisen passieren den Darm langsamer, das Pankreas leistet mehr Arbeit, das Darmrelief kann sich komplizieren, Darmdrüsen können auftreten, oder es kann sogar ein neuer Modus der Peristaltik sich heranbilden. Bei solcher Überlegung sehen wir klar, wie töricht es ist, in der Darmlänge, im Darmrelief und der Appendices-Entfaltung einen klaren Ausdruck der Lebensweise finden zu wollen. Die verschiedene Entwicklung des Gebisses der Fische, des Ösophagus und seiner Schleimhaut, der einzelnen Teile des Magens, der Darmlänge, Appendicesbefunde, der Darmmuskulatur, des Verhaltens der beiden Muskelschichten zueinander, des Darmreliefs, des histologischen Aufbaues des Stützgerüsts der Schleimhaut und des Epithel- und Drüsenbaues sind ja zuletzt der beste Grund dafür, daß wir in Zukunft nicht mehr von der Natur auf törichte Fragen eine vernünftige Antwort erwarten wollen.

Innerhalb der Fische bestehen manche Typen des Darmkanals, die sich zäh vererben. Sie können sich allen Ernährungsarten anpassen und es ist den theoretisierenden Naturforschern nicht zur vorherigen Festsetzung überlassen worden, daß nur der Rumpf-

darm sich so und so der neuen Lebensweise anzupassen habe. Der Darmkanal gehorcht in der Anpassung Gesetzen, die jedenfalls sehr verwickelt sind. Zu ihnen aber gelangt man nur durch historische Untersuchungsmethoden, denen man dann das Experiment hinzufügen wird, das für sich hier nichts bedeutet.

Nach diesem Exkurs wenden wir uns erneut der Frage der Bedeutung der Appendices pyloricae zu. Wir haben gelernt, im Darm nicht nur ein Anpassungsprodukt an physiologische Prozesse zu sehen, wir sahen über der Anpassung die weit wichtigere Vererbung stehen. Aus diesem Grunde werden wir nicht ganz denselben Maßstab mehr anlegen wollen in der Appendices-Frage. Wir werden nicht in jeder Appendix nur die in der jetzigen Lebensweise des Tieres begründete Notwendigkeit ihres Bestehens wittern, sondern uns sagen, daß ein Teil von ihnen Erbgut ist, das sowenig verschwindet, wie unser menschlicher omnivorer Darmtypus beim Eskimo oder dem vieljährigen Vegetarier. Solches Erbgut braucht natürlich nicht darum dann funktionslos zu sein, aber seine Rolle ist doch vielfach zu einer Nebenrolle herabgesunken.

Die räumlichen Verhältnisse der Bauchhöhle als formbestimmende Faktoren.

Wir hatten in den Appendices pyloricae der Fische Vergrößerungen der Darmoberfläche gesehen, wie unterscheidet sich diese Art von der üblichen? Bietet sie den Fischen besondere Vorteile oder nicht?

Nur Vermutungen lassen sich da wohl äußern, aber ich glaube doch, daß man getrost die Frage bejahen darf, die Appendices dürften wohl einen Vorteil besitzen, nämlich den, daß sie geringen Raum bei bedeutender Oberflächenvermehrung beanspruchen. Eine solche Raumersparnis muß bei den Fischen aber sehr ins Gewicht fallen. Die Bauchhöhle der meisten Fische ist im Interesse der Schwimmbewegung überaus eng und klein und durchweg von der Bauchhöhle der meisten höheren Tiere dadurch recht verschieden.

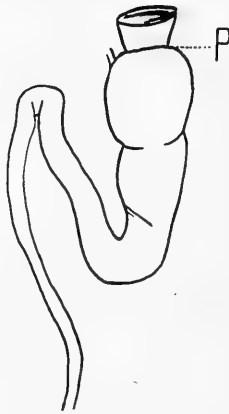
Alle Bauchorgane der Fische zeigen nun eine sehr deutliche Anpassung an die räumlichen Verhältnisse der Bauchhöhle. Die Leber bildet einen (oder mehrere) meist sehr langgestreckten Lappen, das Pankreas ist, im Gegensatz zur Mehrzahl der Vertebraten,

hier äußerlich in zahllose isolierte Schläuche aufgelöst, die den Blutgefäßen angeschlossen sind und so alle Spalträume genau ausnutzen.

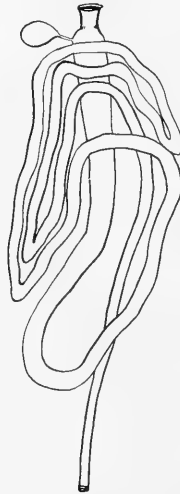
Textfig. 45—49 stellt Lagerungsformen des Rumpfdarmes dar bei Fischen und Dipnoern, deren Vorderdarm undifferenziert ist, denen ein Magen also fehlt.



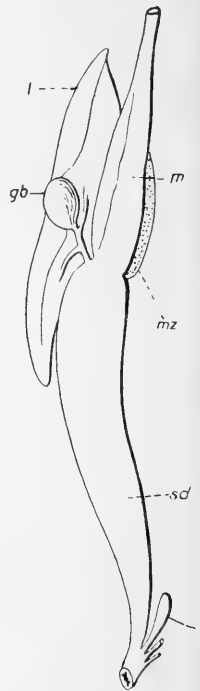
Textfig. 45. *Syngnathus acus*. *P* Pylorus, *B* Enddarmanfang.



Textfig. 46. *Fundulus gularis* var. *coerulea*. *P* Pylorus.



Textfig. 47. *Idus orphus*.



Textfig. 49. *Protopterus* nach PARKER und B. HALLER. *m* undifferenzierter Vorderdarm, *mz* Milz, *l* Leber, *sd* Spiraldarm, *gb* Gallenblase.



Textfig. 48. *Mollienesia latipinna*.

Eine gleiche Anpassung verrät nun auch der Darm. Auch er sucht jede Lücke in der Bauchhöhle sich zu Nutze zu machen, geht Raum ersparende Lagerungsverhältnisse ein und nach meiner Ansicht entstammen die Appendices pyloricae wie manche andere Dinge solchen Tendenzen des Fischdarmes.

Überblickt man die Entfaltung und Lagerung des Darmkanals der Fische, so gewahrt man

da einige sich oft wiederholende Bilder, denen wir unser Augenmerk einmal zuwenden wollen.

Es lassen sich da in der Hauptsache drei große Kategorien unterscheiden, die wir A, B und C nennen wollen.

Die Gruppe A umfaßt nur solche Tiere, deren Vorderdarm undifferenziert ist, denen ein Drüsenmagen vollkommen fehlt. Bei solchem Verhalten des Vorderdarms lassen sich nun eine Reihe von Rumpfdarmlagerungen erkennen. Bei manchen stellt der Rumpfdarm, wie bei *Syngnathus* (Textfig. 45) ein völlig gerades Rohr dar. An diesen seltenen Befund schließt sich ein Zustand, wie er in Textfig. 46 dargestellt ist von dem Cyprinodonten *Fundulus*. Der Rumpfdarm beginnt sich in Windungen zu legen, da er sonst nicht genügend Raum zur Entfaltung hat. Bei dem Cypriniden *Idus* ist die Windungszahl sehr gesteigert, die Lagerung der Schlingen des Darmes ziemlich regellos (Textfig. 47). Das Gegenstück ist bei *Mollienesia* zu beobachten: Eine spiralege Aufrollung des Darmes mit anschließender Gegenspirale, ein sehr gesetzmäßig erscheinender Typus, der sehr viel Raum ausnutzen kann (Textfig. 48). Ich reihe hier an als weitere Anpassungsform den echten Spiraldarm, wie er dem undifferenzierten Vorderdarm der Holocephalen und Dipnoer folgt. Eine Spiralfalte vergrößert die Innenfläche des meist sehr kurzen, geraden Darmes (Fig. 49).

Ihm läßt sich ein Typus B an die Seite stellen, dessen Vorderdarm stets einen Drüsenmagen entwickelt hat, dessen Rumpfdarm niemals Appendices pyloricae aufweist.

In Textfig. 50 sehen wir den einfachsten Zustand des Darmkanals. Bei manchen Exemplaren des Aales ist der Rumpfdarm ganz gerade. Bei *Pterophyllum* (Textfig. 52) schließt sich an den sonderbaren Magen, der eine Pars pylorica äußerlich vermissen läßt, ein gewundener Darm; ähnlich bei *Callichthys maculatus*, (Textfig. 51), wo ich aber bei zwei untersuchten Exemplaren noch eine eigenartige Auftreibung am Rumpfdarmanfang feststellen konnte, die stark an die allen Siluriden sonst fehlenden Appendices pyloricae erinnert. Auch das Parallelstadium zu *Idus* und *Mollienesia* der vorigen Gruppe besteht. Leider habe ich es aus Mangel an Objekten nicht darstellen können. Bei *Plotosus*, *Saccobranchus*, *Galeichthys* und anderen dürften die Parallelbefunde zu *Idus*, bei *Hypostomus* und anderen Loricariiden die entsprechenden zu *Mollienesia* vorliegen. Die Rochen und Haie

(Textfig. 53), sowie *Amia* besitzen den Spiraldarm und entsprechen den Holocephalen und Dipnoern des Typus A.

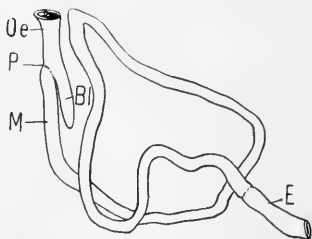
Unser dritter Typus C hat auch einen wohl entwickelten Magen und der Rumpfdarm hat immer Appendices pyloricae. Denselben Rumpfdarmbefunden begegnen wir bei diesem Typus. *Osmerus* (Textfig. 54), ein großer Teil der Clupeiden, Salmoniden und andere haben einen ganz geraden oder fast ganz geraden Rumpfdarm. Bei längerem Darm oder kürzerer Bauchhöhle finden wir gewöhnlich eine Darmordnung wie bei *Perca* (Textfig. 57). Nur auf einige Malacopterygier beschränken sich Befunde wie bei *Xenomystus* (Textfig. 55), und noch seltener ist ein Zustand zu treffen, wie bei dem Nandiden *Monocirrhus polyacanthus* (Textfig. 56). Stark, aber regellos gewunden ist der Darm von *Mugil cephalus* (Textfig. 58), den Spiraltypus besitzt neben anderen Acanthopterygiern (s. Teil II) *Osphromenus trichopterus*. Ich fand ihn kürzlich auch bei dem Chaetodontiden *Scatophagus argus*. Spirale und



Textfig. 50. *Anguilla anguilla*.



Textfig. 51. *Callichthys maculatus*.



Textfig. 52. *Pterophyllum scalare*.
Oe Ösophagus, *P* Pylorus, *Bl* Magenblindsack, *M* Mitteldarm, *E* Enddarm.



Textfig. 53. *Mustelus laevis* nach OPPEL.

Textfig. 50—53 stellt einige Lagerungsformen des Rumpfdarms von Fischen dar, denen Appendices pyloricae zwar fehlen, ein Drüsenmagen aber zukommt.

Gegenspirale. Der Darm liegt bei *Osphromenus* von links nach rechts in drei Schichten (Textfig. 59). In der linken Seite der Magen mit dem Rumpfdarmanfang, in der Mitte, im Sinne entgegen verlaufend dem Uhrzeiger, die erste Darmhälfte, ganz rechts

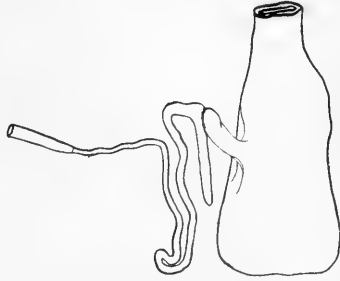
in dritter Schicht der Rest des Darmes, der sich im Sinne des Uhrzeigers wieder abrollt. Auch dem Spiraldarm begegnen wir



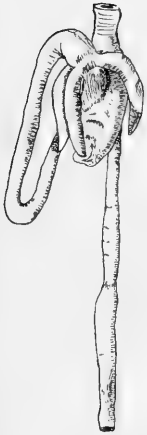
Textfig. 54. *Osmerus eperlanus*.



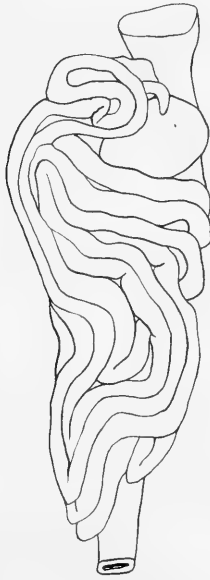
Textfig. 55. *Xenomystus nigri*.



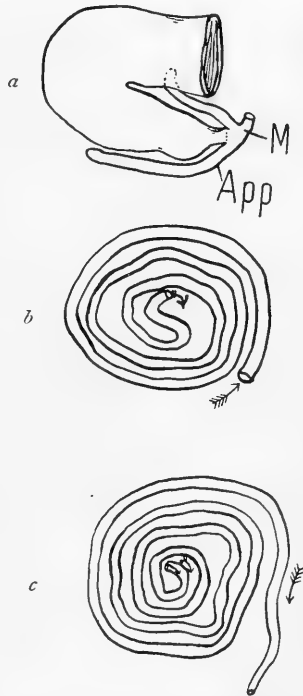
Textfig. 56. *Monocirrhus polyacanthus*.



Textfig. 57. *Perca fluviatilis*.



Textfig. 58. *Mugil cephalus* nach H. RATHKE.



Textfig. 59 *a-c*. *Osphromenus trichopterus*. *a* in der linken Seite liegender Teil, *b* Mittelscheibe, *c* rechtsseitige Darmscheibe.

Textfig. 54—59 stellen Lagerungsformen des Rumpfdarms bei Fischen dar, deren Vorderdarm einen Drüsenmagen, deren Rumpfdarm Appendices pyloricae besitzt.

wieder. Ich stelle ihn dar bei dem Crossopterygier *Calamichthys calabaricus* (Textfig. 60), dazu begegnet man ihm unter den

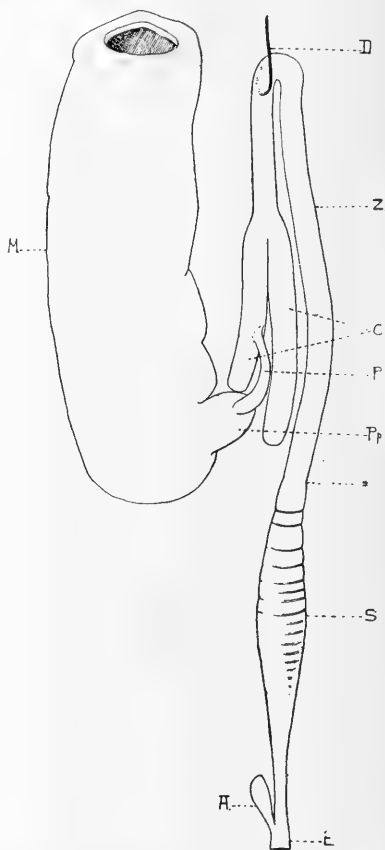
Squalaceen bei den Laemargus-Arten (Textfig. 61) und den Ganoiden bis auf *Amia*.

Es kommen also bei allen Vorderdarmzuständen so ziemlich dieselben Rumpfdarmbefunde vor, einerlei ob Appendices pyloricae bestehen oder nicht. Diese ähnliche Lagerungsweise des Rumpfdarmes dürfte nun sich leicht aus den physikalischen Zuständen

Textfig. 60 u. 61 stellen Lagerungsformen des Rumpfdarms bei Fischen dar, deren Vorderdarm einen Drüsenmagen, deren Rumpfdarm Appendices pyloricae besitzt.



Textfig. 60. *Calamichthys calabaricus* mit Appendix vor dem Spiraldarm.



Textfig. 61. *Laemargus borealis* nach REDEKE. *M* Magen, *Pp* Pars pylorica, *P* Pylorus, *c* Appendices pyloricae, *Z* Zwischendarm, *S* Spiraldarm.

der Bauchhöhle ergeben. Die Darmlänge einmal als gegeben angenommen, liegt der Darm immer so, wie er nach der Form der Bauchhöhle am besten liegen kann, wobei allerdings wieder der ererbte Windungstypus regulierend hinzutritt. Nicht die Nahrung etwa bedingt die Lagerungsweise des Darmes. Sie tut

es höchstens soweit, als sie von Einfluß auf Darmlänge und Weite ist. So haben beispielsweise den spiraligen Windungstyp, wie ihn *Mollienesia*, *Hypostomus* und *Osphromenus* auf unserer Tabelle zeigen, einen Typus, den man sonst nur von den phytophagen Anurenlarven her gewöhnt ist, unter den Fischen Tiere fast sämtlicher Ernährungsarten. Die herbivoren Characiniden: *Distichodus*, *Citharinus*, *Prochilodus* und *Xenocharax*, sowie *Curimatus* haben ihn, die herbivoren Panzerwelse *Loricaria* und *Hypostomus*, die omnivoren Cyprinodonten: *Mollienesia* und *Poecilia sphenops*, der omnivore *Scatophagus argus*, die omnivoren Osphromeniden: *Polyacanthus*, *Trichogaster* und *Colisa*, sowie die karnivoren Blenniiden: *Salarias* und *Myxodes*, sowie der allbekannte *Trachinus draco*, endlich auch *Zoarces*. Diese Beispiele belegen zugleich, daß der spiralige Windungstypus absolut keiner ist, der bei langen Därmen allein zu finden ist. Nur 0,46 der Körperlänge mißt der Darm von *Trachinus* und hat damit das gleiche Maß wie der schnurgerade des Stintes (*Osmerus*) und der leicht gewundene von *Fundulus*. Lediglich der sehr geringe Raum in der seitlich abgeplatteten, sehr kurzen Bauchhöhle des Petermännchens ist für den Windungstyp ursächlich heranzuziehen. Auch bei einer Darmlänge, wie sie *Osphromenus trichopterus* hat (1,46 der Körperlänge), sehen wir bei anderen, wie *Malopterurus* und *Carassius*, andere Windungstypen bestehen.

Bei *Osphromenus* nun sehen wir eine sehr viel kleinere Bauchhöhle als bei *Malopterurus* und *Carassius*. Bei den welsartigen Fischen findet man den Spiraltyp nur bei sehr langen Därmen, was leicht verständlich ist, da hier in der sehr geräumigen Bauchhöhle naturgemäß nicht so leicht Platzmangel eintreten kann. Gerade der Spiraltypus zeigt sehr schön die Abhängigkeit dieser Bildung vom Raume.

Ähnlich liegen die Dinge beim Spiraldarm der Selachier, Dipnoer und Ganoiden. Diese Tiere sind ausgezeichnete Schwimmer und haben eine lange, schmale Bauchhöhle, in der wenig Platz ist. Die Haie und Crossopterygier haben ziemlich langgezogene Spiraldärme, bei den Rochen ist die Bauchhöhle kürzer und der Spiraldarm auch, dafür sind die Windungen des Spiraldarms im ganzen dichter und zahlreicher als bei den Haien. Bei Holocephalen und Dipnoer zeichnet sich der gerade Darmkanal durch ziemlich beträchtliche Weite aus. Wo bei Ganoiden die Bauchhöhlenverhältnisse sich geändert haben (*Amia*), sehen wir sowohl den Spiraldarm weitgehend vereinfacht, als auch eine kompli-

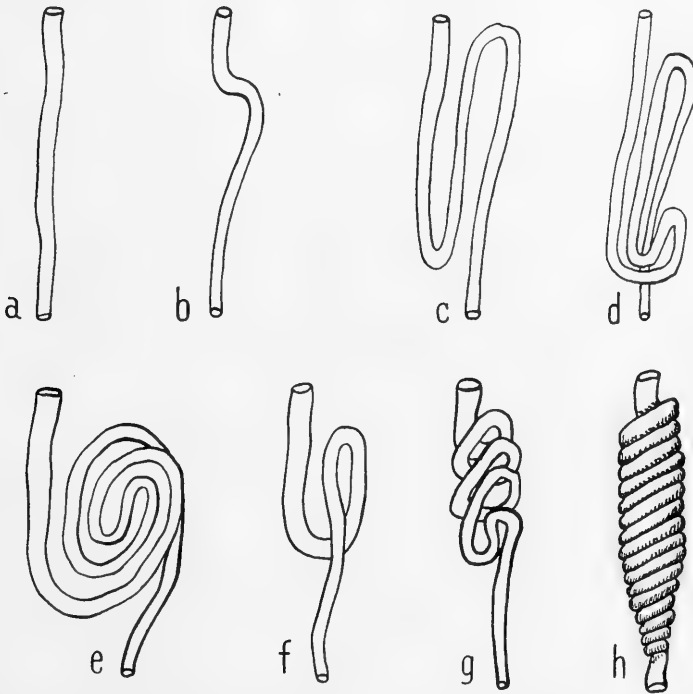
ziertere Windung des Darmes Platz greifen. Der Rumpfdarm der großen Mehrzahl der Plagiostomen ist gerade, bei den Chondrosteern und Holosteern ist der Darm dreischenklig und imponiert bei *Amia* zumal durch große Weite und lange Darmschenkel. Es ist dies wohl ein Zeichen, daß der Windungstypus gegenüber dem Spiraldarm doch eine höhere Leistung zuläßt.

Auch im vollkommen geraden Darm, der weit verbreitet ist, tritt oft die Anpassung an die Bauchhöhlenform deutlich hervor. Die sehr schlanke Seenadel, die noch schlankere, langgestreckte Schlangennadel (*Nerophis*), die Aale, der Hornhecht usw., sie haben langgestreckte, röhrenartige Bauchhöhlen. Auch beim Hecht und vielen Salmoniden, Clupeiden und Cyprinodonten (*Xiphophorus*, *Belonesox*) liegen die Dinge ähnlich. Die Bauchhöhle der Salmoniden ist zwar nahe dem Schultergürtel noch leidlich weit, wird dann aber rasch eng. Die Entfaltung der Schwimmblase beeinträchtigt den freien Bauchhöhlenraum bei vielen Tieren weiterhin erheblich, ein andermal sind die Geschlechtsorgane, die mehr Raum in Anspruch nehmen und dem Darm keinen Platz lassen. Überall erscheint der Darm weitgehend im Windungstyp bestimmt durch die Bedingungen der Bauchhöhle. Auch im Auftreten mehr regelloser Windungsarten, wie sie am langen Darm zumal von Welsen aber auch vielen anderen (*Mugil cephalus*) gefunden werden, zusammen mit ziemlich geräumigen Bauchhöhlen scheint ein Gesetz der genannten Art vorzuliegen. Solchen Tieren fehlen sehr häufig Pfortneranhänge.

Große Bauchhöhlen sind bei Fischen nicht häufig und finden sich eigentlich nur bei ruhiglebenden Tieren wie den Welsen und Verwandten, vielen Cypriniden, Cyprinodonten und Gobien und einigen anderen. Die Schwimmbewegung hat bei den übrigen eine Verkleinerung der Bauchhöhle zur Folge gehabt. Eine solche Anpassung ist auch wohl in der oft beobachteten Verkürzung der Bauchhöhle in kaudokranieler Richtung zu erblicken. (*Trachinus*, *Ospromenus*, *Gymnotus* usw.). Der für die Schwimmbewegung so wichtigen Schwanzmuskulatur wird dann ein neues Gebiet übertragen. Der Darm aber paßt sich den neuen Zuständen an, indem er sich in stärkere Windungen legt, die sich womöglich in spiralförmige Scheiben ordnen (*Trichogaster*).

Bis auf den Spiraldarm läßt sich das Zustandekommen aller Darmwindungstypen sehr einfach mechanisch ableiten. Man stelle sich einen gerade die Bauchhöhle durchsetzenden Rumpfdarm (Textfig. 62a) vor und nehme an, der Darm wüchse in die Länge oder aber, was

auf dasselbe hinauskommt, die Bauchhöhle verkürze sich. Zunächst wird sich dann der Darm krümmen und zwar an der Stelle, wo am meisten Raum für ihn ist (Schema *b*). Weiteres Wachstum läßt drei Schenkel an ihm erkennen (Schema *c*). Dieses Schema kann uns als Ausgangspunkt für das Verständnis des Zustandekommens des spiral aufgewundenen Darmes etwa von *Trachinus* dienen. Im Schema *e* schaut die Konvexität der ersten Darmbiegung nach hinten, die zweite nach vorn. Stellen wir uns



Textfig. 62. Schemata zur Erklärung der Darmwindungstypen bei Fischen und Dipnoern.

vor, bei weiterem Darmwachstum werde entweder die Konvexität der ersten Darmbiegung oder der zweiten nach vorn resp. nach hinten gedrängt (Schema *d*) (vgl. Teil II, Textfig. 57, auch 61, 85, 109, 110, 125, 133, 142) und dieser Prozeß setze sich weiter fort, so kommen wir (Schema *e*) zum spiral gewundenen Darm, wie wir ihn bei *Scatophagus*, *Trachinus* und vielen anderen finden. Spirale und Gegenspirale. Eine weitere Steigerung der Darmlänge vermehrt die Zahl der Spiralwindungen, die Lagerung

wird regelmäßiger. Es kann dann eventuell die Spirale in eine andere, parallele Ebene zur Gegenspirale gedrängt werden oder, wenn der Magen mit dem Darmanfang eine Ebene bereits einnimmt, es kann der Darmkanal, wie bei *Oosphromenus*, in drei parallel zueinander liegenden Ebenen angeordnet sein (Textfig. 59). Aber auch regellosere Windungsarten des Darmes lassen sich vom Stadium *c* ableiten. Zum Beispiel kann die Konvexität der 2. Darmkrümmung erst nach hinten und dann wieder nach vorn gedrängt werden. Dann haben wir den Befund von *Barbus* (Teil II, Textfig. 55), erfolgt darauf nochmals eine Konvexitätsverschiebung nach hinten, so haben wir einen Befund wie bei *Idus orphus* (Textfig. 47). Die Hindernisse für das Vordringen der Windungen bieten neben der Bauchhöhlenwand Leber und Magen besonders. Es gelingt in allen Fällen leicht, die Geschichte eines Darmes so zu erraten.

Schwierigkeiten bietet aber die Entstehung des Spiraldarmes. Darüber herrscht wohl kein Zweifel, daß es sich auch hier um eine Anpassung des Darmes an die enge Form der Bauchhöhle handelt, aber damit ist ein Verständnis dieses Spiraldarmes noch nicht gegeben.

Den bei Selachiern, Dipnoern und Ganoiden zu findenden Spiraldarm hat man auf zwei Typen zurückgeführt, die man den gerollten und den gedrehten genannt hat.

Der gerollte Typus besteht darin, daß von einer schwach spiral, angeblich auch gerade, durch die Länge des Darmes ziehenden Ansatzlinie eine hohe Falte Ausgang nimmt, die um die ideale Darmachse spiral aufgerollt ist. Diese Form des Spiraldarmes ist die seltenere und findet sich bei *Zygaena*, *Carcharias*, *Thalassorhinus*, *Prionodon*, *Hypoprion*, *Aprion*, *Scoliodon*, *Physodon* und *Galeocерdo*. Bei der Mehrzahl der Haie z. B. *Heptanchus*, *Hexanchus*, *Chlamydoselachus*, *Heterodontus*, *Scyllium*, *Pristiurus*, *Galeus*, *Mustelus*, *Lamna*, *Alopias*, *Acanthias*, *Spinax*, *Scymnus*, *Laemargus* usw., bei den Rochen, Dipnoern und Ganoiden besteht der zweite, gedrehte Typus. Die Ansatzfläche der Falte verläuft nicht schwach spiral, fast gerade, sondern in stärkeren Spiralswindungen. Und zwar scheint die Ansatzlinie der Falte bei *Lepidosteus* immer nur 2—3½ Spiraltouren zu beschreiben, 3—4 bei *Protopterus*, 3—5 bei *Amia*, 5—8 bei *Polypterus* 5—9 bei *Ceratodus* und *Lepidosiren*, 6—6½ bei *Scaphirhynchus*, 6½ bei *Rhina squatina*, 6—7 bei *Polyodon*, 7 bei *Scyllium canicula*, wenig mehr bei *Mustelus vulgaris*, 8—8½ bei *Acipenser*, 8½ bei Hete-

rodontus, fast 9 bei *Raja clavata*, $9\frac{3}{4}$ bei *Rhinobatis*, 10 bei *Spinax niger* und *Torpedo ocellata*, 11 bei *Trygon valga*, 20 bei *Heptanchus*, 23 bei *Lae-margus borealis*, 40 bei *Lamna cornubica*, $41\frac{1}{4}$ bei *Chlamydoselachus*. Abweichend verhält sich auch die Faltenhöhe, die viel geringer ist, da die freien Faltenränder sich in der Darmmitte berühren und nicht eingerollt sind.



Textfig. 63. Relief vom Anfang des Rumpfdarmes von *Myxine glutinosa*.

Übergänge von einem zum anderen Typus bieten die Holocephalen: *Chimaera* und *Callorhynchus*. Bei ihnen besteht anfangs der gerollte Typus, dem nahe dem Darmende dann noch 2—3 gedrehte Falten folgen. Diese Übergangsformen bei Holocephalen gestatten es uns, den Spiraldarm doch als einheitliches Gebilde zu beurteilen, dessen phylogenetische Entstehung sicher einheitlich war.

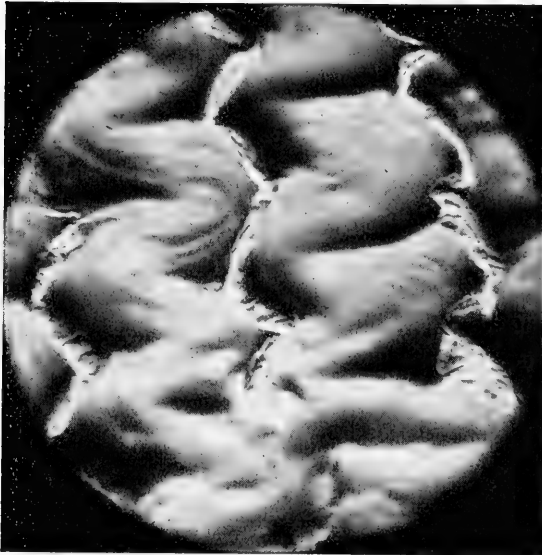
Bei Selachiern und Dipnoern, ebenso auch den Ganoiden treffen wir den Spiraldarm fertig ausgebildet und sind



Textfig. 64. Relief vom Ende des Rumpfdarms von *Myxine glutinosa*.

nicht mehr in der Lage, klare Schlüsse für die Phylogenie zu gewinnen. Von den Vorfahren dieser Fische aber wissen wir hinsichtlich ihres Darmes nichts. Wie aber steht es mit den Cyclostomen?

Bei Eröffnung des Darmes zeigen *Myxine* und *Bdellostoma* nahezu dasselbe Bild. Die Schleimhaut erhebt sich in eine große Zahl fast paralleler Längsfalten, die sich nur hin und wieder unter spitzem Winkel verbinden. Bei *Bdellostoma* sah ich diese Falten immer in leichten Zickzackwindungen verlaufen, bei *Myxine* aber an einzelnen Orten gerade. Von diesen Falten gehen, meist



Textfig. 65. Rumpfdarmrelief von *Bdellostoma Stouti*.

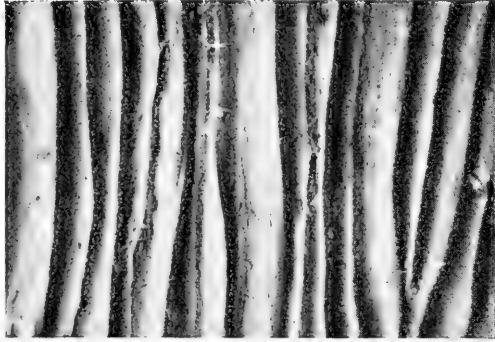
alternierend, kurze Querfältchen ab, die an der Basis der nächsten Längsfalte zu enden pflegen. Die Querfalten sind in der zweiten Rumpfdarmhälfte von *Myxine* am häufigsten und lassen hier ein Netz entstehen, das an Teleosteerzustände an klingt (Textfig. 64). In der ersten Darmhälfte sind alle Falten niedriger,

die Querfalten

treten mehr zurück. Bei *Bdellostoma* sind im ganzen die zickzackverlaufenden Längsfalten höher, die Querfalten sind ebenfalls hoch und ganz ähnlich wie bei *Myxine*¹⁾. Dies ist das ganze Relief der Myxinoiden. Wie man sieht, von einem Spiraldarm keine Spur!

1) Ich will erwähnen, daß ich im Darm einer *Myxine* die Reste eines Fisches an einem großen Angelhaken ansitzend fand. Besonders gut war der Darmkanal des Beutetieres erhalten. Aus ihm sah ich, daß es sich um einen *Gadus* oder *Merlangus* nur handeln konnte. Damit ist erwiesen, daß *Myxine* nicht nur parasitär lebt, sondern auch freischwimmende Fische erhaschen kann.

Anders liegen die Dinge bei den Petromyzonten! Ich finde bei *Petromyzon marinus* den langen Darm von einer niedrigen, ziemlich dicken Spiralfalte durchlaufen, die fünf Viertel-Umgänge macht. Sie beginnt sehr bald hinter dem Rumpfdarmanfang und endet ein geringes Stück vor dem After. Fast zwei Drittel des von der Klappe eingenommenen Darmteiles kommen auf die erste Spiraltour, mehr als ein Drittel auf die letzte, langgezogene Vierteltour. Das übrige Darmrelief wird



Textfig. 66. Rumpfdarmrelief neben der Spiralfalte von *Petromyzon fluviatilis*.

von schmalen, ziemlich dichtstehenden, fast parallelen Längsfalten mäßiger Höhe gebildet, die niedriger als die Spiralfalte sind, die sie unverändert überziehen. Auch diese feinen Längsfalten zeigen einen Verlauf in einer fünf Viertel Spirale. Bei *Petromyzon fluviatilis* liegen nach RATHKE die Dinge ganz ähnlich. Jedoch würde hier nur eine halbe Spirale sich finden, wie auch von *Ammocoetes* angegeben ist. Die Spiralfalte umschließt nahe der Kuppe wie die der Selachier größere, längsverlaufende Gefäße.



Textfig. 67. Rumpfdarmrelief und Relief der Spiralfalte von *Petromyzon marinus*.

Die Spiralfalte umschließt nahe der Kuppe wie die der Selachier größere, längsverlaufende Gefäße.

EDINGER hat seinerzeit die Spiralfalte der Petromyzonten den übrigen Relieffalten als gleichwertig bezeichnet und nur im Einschluß der Blutgefäße etwas besonderes erblickt. Diese Homologisierung ist aber ganz entschieden abzuweisen, denn zahlreiche Relieflängsfalten ziehen bei großen Tieren über die Spiralfalte hinweg (s. Textfig. 67), ebenso, wie das Relief bei Selachiern, Dipnoern und Ganoiden unverändert über die Klappe zieht. Es kann also die Spiralfalte nicht den Längsfalten des Reliefs entsprechen! Bei Petromyzonten und den oben genannten Spiraldarmbesitzern ist vielmehr die Spiralfalte als eine mit ihrem Relief vorgewölbte Schleimhautpartie zu bezeichnen. Eine homologe Falte für sie besteht weder bei Petromyzonten noch bei Selachiern, Dipnoern und Ganoiden, sie ist ein Gebilde sui generis. Die Spiralfalte aller Formen stimmt weiterhin durch ihren spiralen Ursprung und den Gefäßverlauf am freien Faltenrand überein und ist auch darum unbedingt ein homologes Gebilde bei allen, wie schon GEGENBAUR annahm.

Speziell die Falte von Petromyzon und *Carcharias glaucus* zeigen noch Ähnlichkeit durch genau gleichen Verlauf ihrer Ursprungslinie, so daß *Carcharias* nur eine viel höhere Falte besitzt, die sich natürlich spiral einrollen muß, um Platz zu finden. Die Holocephalen gestatten aber auch einen Anschluß des Befundes bei Petromyzon an den gedrehten Typus des Spiraldarmes. Rolltypus und gedrehter Typus hängen nur ab von dem Grad der spiraligen Krümmung der Ansatzfläche der Falte, wie Chimaera deutlich zeigt. Solange die Ursprungslinie der Falte schwach gebogen ist, besteht eine Rollfalte, hernach folgt in allmählichem Übergang (Chimaera) die gedrehte Falte unter gleichzeitiger Erniedrigung der Falte, die nur so dem durchdringenden Speisebrei keine unüberwindliche Schranke entgegenstellt. Fragen wir uns nach der Herkunft des Spiraldarms, so geben uns auch die Befunde der Petromyzonten keine klare Antwort.

Darum sehen wir uns in der Ontogenese des Spiraldarmes nach Anhaltspunkten für die Phylogenie um.

Ontogenetisch geht der Spiraldarm aus einem einfachen, geraden Darm hervor.

Über den Weg aber, den die Entwicklung von hier bis zu ihrem Endziel verfolgt, liegen zwei recht verschiedene Auffassungen vor. Die eine hat OPPEL 1898 zuerst geäußert. Er glaubte, auf Grund der Arbeiten RÜCKERTS annehmen zu dürfen, daß die Spiralfalte eine echte Falte sei, die durch ungleiches Epithel-

wachstum und Längenwachstum des Rumpfdarmes entstehe. Da KANTOROWICZ etwa gleichzeitig Mitosen immer an der Basis der Spiralfalte embryonal gefunden haben wollte, sah OPPEL seine Ansicht später bestätigt. Stimmt die OPPELSche Auffassung der Spiraldarmentwicklung, so würde uns die Ontogenie für die Phylogenie natürlich gar keinen Aufschluß mehr geben, da das Auftreten solcher Mitosen in spiraler Anordnung ursächlich unverstänlich bliebe. Erstaunlicherweise beschäftigt sich OPPEL nirgends mit einer Erklärung dieses Befundes. KANTOROWICZS mechanische Erklärungen aber halten einer Kritik keinen Stand, würden allerdings auch sonst phylogenetisch undiskutierbar sein¹⁾.

Die zweite ontogenetische Lehre stammt von RÜCKERT und ist meines Erachtens weit sorgfältiger begründet. RÜCKERT unterscheidet zwei Prozesse bei der Spiraldarmentwicklung: einmal eine Längseinbuchtung des geraden Epithelrohres, durch die angeblich die erste, meist langgezogene Spiraltour (Polypterus!) entstehen soll, wahrscheinlich auch die Rollfalte der Selachier und möglicherweise die Spiralfalte der Petromyzonten; sodann aber eine echte Achsendrehung des Darmes, die den gedrehten Spiraldarmtypus erzeugt.

Unter den beiden Prinzipien RÜCKERTS ist das wichtigste zweifellos die Achsendrehung. Ist diese Achsendrehung als erwiesen zu betrachten? Ich meine ja. RÜCKERT führt zum Beweise ihres Bestehens an: 1. In einem mittelalten Entwicklungsstadium ist die erste, am meisten oral gelegene Spiraltour relativ nicht nur, sondern auch absolut kürzer als in früheren Stadien, was durch eine von hinten nach vorn vorschreitende Spiraldrehung sofort zu verstehen wäre, 2. am kaudalen Darmende verschiebt sich später noch die Richtung der Windungen (man vgl. RÜCKERTS Modelle B und C darauf, Textfig. 68). Diese rücken näher zusammen und verlaufen mehr horizontal, was wieder bei einer Achsendrehung ganz natürlich ist, 3. Der Ductus choledochus zeigt später seine Mündungsstelle in den Darm um 180° verschoben und KANTOROWICZ hat exakt nachgewiesen, daß es sich hier um eine Drehung des Darmes innerhalb des Peritonealschlauches handeln müsse, und nicht etwa eine Wanderung vom Ductus choledochus ausgegangen

1) KANTOROWICZ kann die Tatsache, daß die bestehende kleine Längsfalte seiner Zeichnungen 9 und 10 auf der Seite a¹ stärker sich einbuchtet als bei a² aus mechanischen Prinzipien nicht ableiten und darum schweben alle weiteren Schlüsse völlig in der Luft (s. S. 349 der KANTOROWICZschen Arbeit).

sein könne. Diese Drehung verläuft im Sinne der angenommenen Achsendrehung. GOETTE hat auch bei *Petromyzon* eine solche Darmdrehung nachgewiesen, die MAAS bei *Myxine*, wo der Spiraldarm fehlt, vermißt hat. Nach RÜCKERTS Lehre würde also der Spiraldarm durch spirale Aufrollung des epithelialen Darmrohres zustande kommen. Auch die Rollfalte und die Spiralfalte von *Petromyzon* könnten ursächlich vielleicht auf eine Spiraldrehung des Darmes zurückgeführt werden. In dem Falle wäre bei der „Rollfalte“ sekundäres Wachstum erfolgt.



Textfig. 68. Drei aufeinander folgende Entwicklungsstadien des Spiraldarms von *Pristurus* nach RÜCKERT (aus HALLER). *dg* Dottergang, *gb* Gallenblase, *pc* Pankreas, *gg* Ductus choledochus.

Bekanntlich hat RÜCKERT seinen Beobachtungen eine mechanische Erklärung folgen lassen. Da der Rumpfdarm zwischen dem unnachgiebigen Pylorus und der soliden Kloake embryonal gleichsam fixiert ist und andererseits der den Darm umspannende Peritonealschlauch ein gewisses Ausdehnungshindernis für ihn bedeutet, meinte RÜCKERT, daß man nur ein Längswachstum des Darmrohres innerhalb des oben am Pylorus unten an der Kloake befestigten Peritonealschlauches anzunehmen brauche, um sich die Entstehung des Spiraldarmes zu erklären, „wie ein Gummischlauch, den man in ein zylindrisches Glasgefäß einschiebt, sich windet, sobald sein vorangeschobenes Ende den Boden berührt und vom anderen Ende aus neue Teile nachgeschoben werden“, so soll auch das Darmrohr sich spiral rollen.

Schon OPPEL hat sich gegen diese Erklärung mit Recht gewandt. Denn bei dieser Erklärung müssen ja in der zweiten Darmhälfte Gegenspiralen zu denen der oralen Hälfte erwartet werden, die indessen fehlen. RÜCKERT hat sich mit der Annahme

Schon OPPEL hat sich gegen diese Erklärung mit Recht gewandt. Denn bei dieser Erklärung müssen ja in der zweiten Darmhälfte Gegenspiralen zu denen der oralen Hälfte erwartet werden, die indessen fehlen. RÜCKERT hat sich mit der Annahme

helfen wollen, daß das lange Zeit hindurch solide Stück hinter dem Spiraldarm diese Gegendrehung wohl aufnahm, und die „eine Zeitlang in hohem Grade“ gestörte, sonst regelmäßig radiäre Stellung der Epithelzellen dieser Gegend als Zeichen dafür ausgelegt; aber so einfach ist es nicht begründet, warum bei *Chlamydoselachus* gerade $4\frac{1}{4}$ Spiralwindungen fortblieben, warum zwei bei *Lepidosteus* usw. Dazu frage ich mich, warum haben dann nicht alle Wirbeltiere einen Spiraldarm, denn dieselben mechanischen Zustände, die RÜCKERT annimmt, bestehen da auch? Auch hier haben wir den festen Pylorus und den After, auch hier das hemmende Peritonealrohr und das Längenwachstum des Darmes!

Der Fehler RÜCKERTS dürfte in einer bedeutenden Überschätzung mechanischer Prozesse liegen und einer Unterschätzung der Tatsache der Vererbung.

Wir brauchen nach meiner Ansicht nicht den Mechanismus RÜCKERTS. Das Bestehen der Spiralen ohne Gegenspiralen läßt sich leicht begreiflich machen, geht man einmal von ganz anderen Befunden aus. In c unserer Windungsschemata (S. 541) wählen wir ein Ausgangsstadium. Stellen wir uns ein weiteres Wachstum der zweiten Darmbiegung in der Richtung auf den ersten Darm-schenkel vor, so gelangen wir leicht, falls dabei der zweite Schenkel etwas dorsalwärts rückt, zu einem Zustand f, wie ihn RATHKE von *Atherina Boyeri* (Teil II, Textfig. 74) abgebildet hat. Windet sich der dritte Schenkel bei weiterem Wachstum etwa auch, so entsteht ein Befund, wie ich ihn bei *Crenilabrus mediterraneus* fand (Teil II, Textfig. 108). Bei mehrmaliger Wiederholung des Vorganges entsteht das Bild des Schemas g. Wie man sieht, besteht hier ein spiralgewundener Darm, der nicht durch RÜCKERTS Mechanismus zustande kam. Streckt sich noch obendrein die Bauchhöhle und wird sehr eng, so drücken sich die Spiraltouren eng zusammen, wie im Schema h. Durch Druck der Windungen gegeneinander konnte im Lauf der Zeit das Peritoneum an den sich bedeckenden Teilen zum Schwund geraten. Ein kompliziert entstandener Peritonealschlauch überzieht einfach nun das Konvolut der Spiralwindungen, deren Muskulatur miteinander in Verbindung tritt und schließlich eine ziemlich einheitliche Muskelmasse als Wand des Ganzen entstehen ließ. Solches Ineinanderwachsen der Muskulatur ist ja nichts so Besonderes, wir haben es bei den Chondrosteern in den Appendices pyloricae ja deutlich noch vor uns! Am fertigen Spiraldarm ist die Muskulatur recht kompliziert und es fragt sich,

ob diese Befunde sich nicht eher aus einer Verschmelzung von Darmwindungen ableiten lassen als von der gewöhnlichen Muskulatur etwa der Teleosteerdärme. Eine Histogenese der Darmwand fehlt uns noch. Sie wird vielleicht viel Licht in die Phylogenie des Spiraldarmes werfen können.

Ich bin weit entfernt davon, mit meiner Ableitung des Spiraldarmes ein Dogma vortragen zu wollen. Sicherlich wird mancher Kritik Anlaß geboten, zumal von entwicklungsgeschichtlicher Seite wird man gern zu abfälliger Beurteilung bereit sein. Sollte dieser Kritik mindestens der Versuch einer besseren phyletischen Ableitung des Spiraldarmes angeschlossen werden, so wird es mich freuen. Im übrigen aber ist den Vertretern der Entwicklungsgeschichte zu sagen, daß ein Anhänger des von OPPEL, KEIBEL und anderen so gern abgetanen biogenetischen Grundgesetzes nicht erwartet, im ontogenetischen Geschehen eine Parallele der Stammesgeschichte ohne weiteres zu sehen. Von einer phylogenetischen Ableitung des Spiraldarmes aus einem einfachen Darm wird man immer verlangen müssen, daß sie von fertigen erwachsenen Därmen ausgeht und zeigt, wie sie umgebildet werden konnten bis zum heutigen Spiraldarm!

Zweifellos ist das Alter des Spiraldarmes ein ungemein hohes und Abweichungen der Ontogenie vom Wege der Stammesgeschichte sind zu erwarten. Aus diesem Grunde darf die Ontogenie auch nur mit Vorsicht benutzt werden, was bei der Lückenhaftigkeit vergleichend anatomischen Materials um so mehr zu beklagen bleibt.

Die Appendices als Anpassungserscheinungen des Darmes an die räumlichen Bedingungen der Bauchhöhle.

Als eine Anpassung des Darmkanales an die Form und Größe und die physikalischen Zustände der Bauchhöhle darf man aber außer den typischen Darmwindungen und dem durch Vererbung auf gewisse Gruppen überkommenen Spiraldarm auch sicherlich die Appendices pyloricae betrachten. Vom Rumpfdarmanfang her dringen sie in jeden freien Spalt der Bauchhöhle ein und vermögen da weit mehr zu leisten als etwa eine Darmschlinge, die größeren Raum beanspruchen muß. Bald sind diese Appendices weit, bald eng, bald kurz, bald lang, bald gerade, bald leicht gewunden, bald

winkelig geknickt wie bei den Trigliden und anderen. Sie dringen in das Pankreas ein, das weit älter ist als sie, und zersprengen es in zahlreiche feine Züge und machen so aus dem nur bei Fischen ohne Appendices bisher gefundenen „kompakten“ Pankreas das diffuse, das fast allen Fischen zukommt. Sie lagern sich in die Spalträume der Leberlappen und zwischen die Darmwindungen, sie keilen sich zwischen Magen und Darm ein, ständig die Darmoberfläche vergrößernd und immer unter genauester Ausnutzung der räumlichen Verhältnisse. So meine ich, hat man das Vorkommen der Appendices bei den Fischen zu beurteilen. Es stellen die Pfortneranhänge eine Anpassung des Rumpfdarmes an die Bauchhöhlengröße und Form dar, und sind bedingt durch die Schwimmbewegung der Fische. Gerade unter den agilsten Formen treten meist die kompliziertesten Darmverhältnisse zutage. Somit würden die Appendices pyloricae nach meiner Meinung neben den Darmwindungen und neben den Spiraldärmen rangieren. Keine dieser drei Anpassungsformen schließt die andere aus. WIEDERSHEIM hat wie andere vor ihm, die Spiraldärme als analoge Gebilde der Appendices bezeichnet. Diese Annahme läßt sich in der Form nicht halten, was ja oft genug von anderer Seite betont ist. Einmal hat *Amia* mit seinen meist $4\frac{1}{2}$ Spiraltouren im Spiraldarm keine Appendices pyloricae, während *Acipenser* mit neun Touren einen Gipfel in der Appendices-Entfaltung bedeutet. Dann aber kennen wir ja in *Polypterus*, *Calamichthys*, *Laemargus borealis* und *Laemargus rostratus* Arten, die trotz sehr hoch entwickelter Spiraldärme — besonders gilt das von *Laemargus*! — Appendices aufweisen. Es schließen sich Appendices und Spiraldarm absolut nicht aus, ebensowenig, wie Windungszahl und Windungstypus Appendices ausschließen. Der lange Darm von *Chanos arabicus*, der achtfache Körperlänge erreicht, zeigt noch etwa 20 Pfortneranhänge, die oft zwei, manchmal aber gar drei gespaltene sind! Der noch längere Darm von *Chanos lubina* hat noch längere Appendices als die anderen *Chanos*-Arten, auch noch zahlreichere. Und die Befunde an anderen Fischen, ich nenne nur *Mugil chelo*, *auratus*, *cephalus*, *Prochilodus*, *Distichodus* und *Citharinus*, beweisen klar, daß es sich dabei keineswegs um ein vereinzelt Vorkommen handelt.

Fragen wir uns nun aber, warum ist gerade der Rumpfdarm-anfang der Sitz solcher Blinddärme geworden, die die Oberfläche vergrößern?

Auch das läßt sich wohl erklären. Die Leistungen des Rumpfdarmanfanges sind die größten.

Die ersten Divertikel aber entstanden wohl, weil der Darm in der Bauchhöhle in seinem Bestreben, an Länge oder Weite zuzunehmen, keinen anderen Ausweg hatte, als sich von hinten her um den muskulösen Pförtner herum in kranialer Richtung wulstartig vorzustülpen, wobei nur jene Teile des Wulstes sich besser entwickeln konnten, die nicht gegen die Leber, das Pankreas oder die Bauchwand stießen und dadurch am Wachstum verhindert wurden. Bei Pleuronectiden bekommt man noch leicht den Eindruck, als seien die Appendices hier nichts als bevorzugte Teile eines solchen Wulstes um das Vorderdarmende. Das resistente Vorderdarmende wäre ein Hemmschuh für den wachsenden Darm. Bei dieser Ansicht ist es verständlich, warum wir ausnahmslos sofort hinter dem Pylorus die Pförtneranhänge beginnen sehen, warum zwischen ihnen und dem Pylorus nie ein Zwischenstück besteht. So ist auch einleuchtend, warum die Lage vom Ductus choledochus nicht in bestimmter Weise zu den Appendices sich befindet, warum der Ductus bald vor, bald zwischen, bald hinter den Appendices mündet, bald in eine Appendix hinein sich öffnet. Die „Kranz-bildner“ dürfen unter den Appendices phylogenetisch die ältesten sein. Oft haben aber auch spätere Darmteile die Fähigkeit erhalten, Appendices zu entwickeln. Dann fanden wir diese Fähigkeit nicht an eine bestimmte Darmstelle (dorsal, ventral, rechts, links) gebunden, sondern an die Stelle, die durch anliegende Organe am wenigsten gedrückt wird (*Coregonus oxyrhynchus*!). Auch der Büschelbau ist raumsparend. Nur die segmentale Stellung der Appendices pyloricae mancher Clupeiden, die ich auf motorische Funktionen unbekannter Art schieben möchte, finden wohl keinerlei Erklärung auf diese Art.

Nun ist aber, bei allem Betonen von physikalischen Einflüssen auf das Vorhandensein und die Ausbildung der Appendices pyloricae der Fische, es keineswegs meine Ansicht, daß solche Einflüsse allein die Ursache der im zweiten Teil dieser Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer beschriebenen Rumpfdarmbefunde sind. Wie bereits früher betont, spielt auch am Darmsystem ein anderer Faktor die übergeordnete Rolle und das ist die Vererbung. Niemals geht über der Anpassung der phyletische Typus verloren. Wie der Darm eines exquisiten menschlichen Vegetariers niemals den Typus seiner weniger spezialisierten Mitmenschen verwischen kann, so hat auch

ein Nahrungswechsel, wie er im Verlauf der historischen Entwicklung der einzelnen Fischtypen fraglos sehr oft erfolgt ist, nicht den Typus selbst zerstört. Die Darmlänge hat geschwankt, manchmal wohl auch die Form der Bauchhöhle. Oft mögen beide in gleichem Sinne sich verändert haben, oft aber auch in verschiedenem, es wurde etwa der Darm länger, die Bauchhöhle kürzer, es traten dann notwendige Änderungen im Darmverlauf und seiner Ausbildung zutage. Oder andere Bauchorgane nahmen eine stärkere Entwicklung unter dem Einfluß neuer Lebensbedingungen an, so etwa der Magen, die Schwimmblase oder die Geschlechtsorgane. Ihr starkes Wachstum nahm dem Darm Raum fort. Nicht kompliziert genug darf man sich das Jetzt im Darmsystem in seinem Zustandekommen vorstellen. Die Geschichte mit all ihren Rätseln wirkt übermächtig neben der Gegenwart der Leistung. Niemals wird die Leistung eines Organs dem experimentierenden Physiologen restlos sagen können, warum das betreffende Organ so und nicht anders arbeitet, niemals kann der Morphologe seine Aufgabe darin erschöpft sehen, die Beziehungen zwischen Organ und Funktion zu erfassen. Es bedarf nur einiger Vergleichsobjekte, derart arbeitende Naturforscher von der Lächerlichkeit einer unhistorischen Betrachtungsweise zu überzeugen. Man kann nicht den Darm eines herbivoren Tieres aus der jetzigen Funktion verstehen wollen, denn er stellt ja nichts dar als eine Anpassung der Zustände seiner Vorfahren, seines Phylon, an eine pflanzliche Ernährung und doch entfernt nicht „den“ herbivoren Darmbau!

Die alten Richtlinien der stammesgeschichtlichen Entwicklung aufzuspüren, muß darum für die Zukunft das energische Ziel des Morphologen sein und damit HUMBOLDTS Wort, daß das Sein in seinem Umfang und innerem Sein vollständig erst als ein Gewordenes erkannt werde, in der Praxis der Forschung Anwendung finden.

Vergangenheit und Gegenwart enthüllt aber in Einem die vergleichende Methode. Sie lehrt uns, daß Typen der Organisation auch im Darmsystem klar hervortreten, wo man vielfach meinte, auf sie verzichten zu müssen. Diese Typen sind schon nach heutiger Kenntnis vielfach auf einen Kreis von Fischen verteilt, die als mehrminder nahe verwandt betrachtet werden auf Grund von Kriterien, die man anderen Organsystemen entnommen hat. Die Vergleichung aber läßt auch das Spezielle nur als Variation eines ererbten Grundplans erscheinen, deren Ursache teils aus

phylogenetisch junger Zeit, teils wohl sogar aus der Gegenwart der formbestimmenden Funktion abzuleiten sind. Diese Methode muß uns auch in der Betrachtung des Darmsystems in Zukunft davor bewahren, nur in der Funktion die Erklärung der Form zu finden oder die Form durch die Funktion allein verstehen zu wollen. Weit wichtiger als der Einfluß der Funktion bleibt auch hier stets das konservative Prinzip der Vererbung.

Literatur.

Außer der im Teil II angegebenen Literatur wurde benutzt:

- 1) BRANDT und RATZEBURG, Medizinische Zoologie, Bd. I und II. Berlin 1829—33.
- 2) ALESSANDRINI, Observations sur le pancréas des poissons, Ann. science natur., T. 29. Paris 1839.
- 3) BROCKMANN, De pancreate piscium, Inaug.-Diss. Rostock, 1846.
- 4) BERNARD, Mémoire sur le pancréas et sur la rôle du suc pancréatique etc. Suppl. aux Compt. rend de l'Acad., des sc., Tome I. Paris 1856.
- 5) LEGOUIS, Recherches sur les tubes de Weber et sur le pancréas des poissons osseux. Annales des sciences nat. Zool., T. 17 u. 18. 1873.
- 6) KRUKENBERG, Versuche zur vergleichenden Physiologie der Verdauung mit besonderer Berücksichtigung der Verhältnisse bei den Fischen.
- 7) Ders., Vergleichend physiologische Beiträge zur Kenntnis der Verdauungsvorgänge.
Beides: Untersuchungen aus dem physiologischen Institut d. Univ. Heidelberg, Vol. I u. II. 1878—1882.
- 8) BLANCHARD, Sur les fonctions der appendices pyloriques, Bulletin de la Soc. Zool. de France, T. VIII. 1883.
- 9) DEKKER, Zur Physiologie des Fischdarmes, Festschrift für KÖLLIKER Leipzig 1887.
- 10) LAGUESSE, Développement du pancréas chez les poissons osseux. Compt. rend. de la Soc. de biol. Année 41, Sér. 9, T. 1. Paris 1889.
- 11) GOETTE, Entwicklungsgeschichte des Flußneunauges. Hamburg u. Leipzig 1890.
- 12) LAGUESSE, Pancréas intrahépatique chez les poissons. Compt. rend. hebdomad. Soc. de biol. Année 43, Sér. 9. T. 3. Paris 1891.
- 13) Ders., Structure du pancréas et pancréas intrahépatique chez les poissons. Compt. rend. de l'Acad. des sciences, T. 112. Paris 1891.
- 14) EBERTH und MÜLLER, Untersuchungen über das Pankreas. Zeitschrift f. wiss. Zool., Suppl.- Bd. LIII. 1892.

- 15) LAGUESSE, Sur les bourgeons-pancréatiques accessoires et l'origine du canal pancréatique chez les poissons. *Compt. rend. de la Soc. biol.* Année 45, Sér. 9, Tome V. Paris 1893.
- 16) STÖHR, Die Entwicklung von Leber und Pankreas der Forelle. *Anat. Anzeiger* 1893.
- 17) GÖPPERT, Die Entwicklung des Pankreas der Teleosteer. *Morph. Jahrbuch* XX. 1893.
- 18) LAGUESSE, Développement du pancréas chez les poissons osseux. *Journal de l'anatomie et de physiologie*, Bd. XXX. 1894.
- 19) PISCHINGER, Beiträge zur Kenntnis des Pankreas. *Inaug.-Diss.* München 1895.
- 20) DIAMARE, I corpusculi surrenali di Stannius ed i corpi del cave abdominale dei Teleostei. *Boll. d. Soc. dei natur. di Napoli*, Vol. IX, Anno 9. 1895.
- 21) KANTOROWICZ, Über Bau und Entwicklung des Spiraldarmes der Selachier. *Zeitschrift für Naturwissenschaft*, Bd. LXX. 1897.
- 22) KULTSCHITZKY, Zur Frage über den Bau des Darmkanals. *Archiv f. mikr. Anat.*, Bd. XLIX. 1897.
- 23) OPPEL, Verdauungsapparat in: *Ergebniss der Anatomie und Entwicklungsgeschichte*. 1898.
- 24) MASSARI, Sul pancreas di pesci. *Rend. R. Acad. dei Lincei*, Vol. VII, Fasc. 5. Rom 1898.
- 25) DIAMARE, Studii comparativi sulle isole di LANGERHANS del pancreas. *Internationale Monatsschrift f. Anat. u. Phys.*, Bd. XVI. 1899.
- 26) Ders., Sul valore anatomico e morfologico delle isole di LANGERHANS, *Anat. Anzeiger*, Bd. XVI. 1899.
- 27) BOUDOY, Recherches sur la valeur physiologique des tubes pyloriques de quelques Téléosteens. *Compt. rend. de l'acad. des sciences*, T. CXXXVIII, 1899.
- 28) Ders., Action du suc des tubes pyloriques de la truite sur la fibrine. *Compt. rend. de la soc. de biol.* 1899.
- 29) Ders., Du rôle des tubes pyloriques dans la digestion chez les Téléosteens. *Archives de Zool. expérim. et général*, 3. Série, T. VII. 1899.
- 30) OPPEL, Verdauungsapparat in *Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte*. 1900.
- 31) REDEKE, Aanteekeningen over den bouw van het maagdarms lijmolies der Selachiers. *Tijdschrift d. Ned. Dierk Vereen.* (2), Dl. VI, Afe. 4). 1900.
- 32) NEUVILLE, L'intestin valvulaire de la Chimère monstrueuse. *Bulletin de la Soc. philom. de Paris*. 1900/1901, Nr. 3/4. Paris 1901.
- 33) WEBER, Où passe chez les vertébrés adultes la limite entre l'intestin antérieur et l'intestin moyen? *Compt. rend. soc. biol.*, Tome LV. 1903.
- 34) RENNIE, The epithelial islets of the pancréas in Teleostes *Quart. Journal of microsc.* N. S. 191. 1904,

- 35) BIZZOZERO, Sur le régénération de l'épithélium intestinal chez les poissons. Archiv. Ital. de Biol., Vol. XLI. 1904.
- 36) NEUMAYER, Die Entwicklung des Darmkanales, von Lunge, Leber, Milz und Pankreas bei *Ceratodus Forsteri*. Denkschriften d. med.-nat. Gesellschaft Jena, Bd. IV. 1904.
- 37) KRÜGER, Untersuchungen über das Pankreas der Knochenfische. Wiss. Meeresuntersuchungen, N. F., Bd. VIII, Abteilung Kiel. 1905.
- 38) SUNDBIK, Über das Bindegewebe des Fischdarmes unter besonderer Berücksichtigung von Oppels *Stratum compactum*. Anat. Anzeiger, Bd. XXX. 1907.
- 39) BIEDERMANN, Die Aufnahme, Verarbeitung und Assimilation der Nahrung. WINTERSTEINS Handbuch der vergleichenden Physiologie, Bd. II. Jena 1911.
- 40) HILZHEIMER, Handbuch der Biologie der Wirbeltiere. Stuttgart 1913.

Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Sirenen.

I. Die äußere Körperform eines Embryos von *Halicore dugong* von 15 cm Rückenlänge.

Von

Dr. E. Matthes.

(Assistent am Zoologischen Institut der Universität Breslau.)

Mit Tafel 8.

Unter dem Titel „Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Sirenen“ beabsichtige ich in zwangloser Folge einige Beobachtungen mitzuteilen, die ich beim Studium der Entwicklungsgeschichte des Kopfskeletts der Sirenen nebenbei zu machen Gelegenheit hatte. Es handelt sich hier also um Beobachtungen, die nicht von einem einheitlichen Gesichtspunkt aus zur Lösung einer bestimmten Frage angestellt wurden, sondern die sich mehr zufällig bei verschiedenen Gelegenheiten und an verschiedenem Material im Laufe der Zeit ergaben, um Notizen, wie man sie sich bei der Präparation oder beim Studium der Literatur macht, um „Nebenprodukte“ also, wie der Techniker sagen würde. Da mir nun einige dieser Notizen der Mitteilung wert erschienen, da sie aber andererseits in einer Arbeit über die Entwicklung des Schädels schlecht unterzubringen waren, beschloß ich sie in dieser Form gesondert zu veröffentlichen.

I. Beitrag.

Durch die liebenswürdige Vermittlung meines hochverehrten Lehrers und Chefs, Herrn Professor Dr. KÜKENTHAL, bot sich mir die seltene Gelegenheit, einen noch recht jungen bisher noch unbeschriebenen Embryo von *Halicore dugong* untersuchen zu können. Der Embryo hat eine Körperlänge von 15 cm über den Rücken gemessen, ist weiblichen Geschlechts und stammt aus den Agassizmuseum der Harvard-Universität in Cambridge. Für die Überlassung dieses kostbaren Stückes erlaube ich mir

Herrn Professor KÜKENTHAL auch an dieser Stelle meinen ergebendsten Dank auszusprechen.

Der Embryo sollte später dekapitiert werden, um nach der Querschnittserie durch den Kopf ein Plattenmodell des Primordialkraniums herzustellen. Eine späterhin vielleicht wünschenswerte Untersuchung der äußeren Körperform wäre dadurch erheblich beeinträchtigt zum Teil unmöglich gemacht worden. Es erschien mir daher als unerläßliche Pflicht, zunächst einmal das zusammenzustellen, was sich an dem Embryo für die Entwicklung der äußeren Körperform der Sirenen eruieren ließ. Kann man es auch im allgemeinen nicht als dankenswerte Aufgabe bezeichnen, einen einzelnen Säugerembryo äußerlich zu beschreiben, so ist bei *Halicore* eine Ausnahme von dieser Regel wohl verständlich. Denn Embryonen von *Halicore* wie überhaupt von Sirenen sind bisher in so geringer Zahl beschrieben worden, daß ein jeder kleine, der Untersuchung neuen Materials entsprungene Beitrag auf diesem Gebiete zur Vervollständigung unserer Kenntnisse wünschenswert erscheint; vorzüglich wenn es sich um einen Embryo von relativ so früher Entwicklungsstufe handelt wie der mir vorliegende.

Die Literatur, die sich mit den Sirenen überhaupt, ihrer Systematik, Anatomie und vor allem Osteologie beschäftigt, ist namentlich im Verlauf des 19. Jahrhunderts, recht umfangreich geworden¹⁾. Demgegenüber ist die Zahl der Arbeiten, die sich mit der Entwicklungsgeschichte der Sirenen befaßt, als verschwindend klein zu bezeichnen. Über die Entwicklungsgeschichte von *Halicore* speziell liegen bis jetzt nur meines Wissens die Publikationen von RAPP (1837), HARTWIG (1879), TURNER (1894) und KÜKENTHAL (1897) vor²⁾.

1) Vergleiche die Zitate bei SCHREBER-WAGNER, Die Säugetiere, 7. Teil, 1846, p. 103—160; vor allem aber die Zusammenstellung bei BRANDT, *Symbolae sirenologicae*, Fasc. III, p. 236 ff., p. 275 ff. Die äußerst sorgfältige Zusammenstellung gibt eine Übersicht der Sirenenliteratur von den ersten fabelhaften Notizen in den naturwissenschaftlichen Schriften des Altertums und den fantastischen Erzählungen der Reiseberichte des Mittelalters an bis zum Jahre 1867 hin. Für die spätere Zeit ist besonders KÜKENTHAL (1897) zu vergleichen.

2) Nur das Kopfskelett behandeln KRAUSS, Beiträge zur Osteologie von *Halicore*, *Archiv f. Anat., Phys.* 1870, der einige Angaben über zwei fötale Schädel macht, und FREUND, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Schädels von *Halicore dugong*,

RAPP der die Sirenen noch als „pflanzenfressende Cetaceen“ mit den Walen zusammenstellt, untersuchte einen Halicoreembryo von 13 Par. Zoll Länge (= 35,19 cm). Er verwertete sein Material ausschließlich vergleichend-anatomisch, indem er die ihm aus der Literatur bekannten Beobachtungen an seinem Fötus nachprüfte und ergänzte, ohne aber für die Entwicklungsgeschichte Neues zu bringen. Zu verwerten ist demnach in unserem Falle nur die in ein Drittel natürlicher Größe gegebene Abbildung des Embryos auf Taf. 8.

HARTING untersuchte einen noch mit seinen Eihüllen versehenen Embryo des Zoologischen Museums Utrecht. Als Länge des Embryos werden von ihm 27,8 cm angegeben (p. 2, Longueur totale du corps, prise entre le front et le point terminal de la nageoire caudal 27,8 cm), an anderer Stelle (p. 15) 28,5 cm, während sich nach seiner Abbildung, Fig. 1 eine größte direkte Körperlänge von nur 24,8 cm ergeben würde. Trotz langen Lagerns in Alkohol befand sich der Embryo noch in recht gutem Erhaltungszustand. HARTING wandte das Hauptinteresse der Form der Embryonalhüllen zu, die er morphologisch und vergleichend-anatomisch ausführlich behandelte und sodann auf ihren taxonomischen und phylogenetischen Wert hin kritisch untersuchte. Dem Embryo selbst widmete er dagegen nur wenige Sätze, die hier wiedergegeben seien (p. 2—3): Une indication quelque peu précise de l'âge du foetus est impossible. Son corps est complètement formé, tel que la figure 1 le montre. Cependant, comme son corps avec les enveloppes de l'oeuf ne pèse que 0,533 kg, il nous parait probable, qu'il est encore loin de la maturité. Peut-être une ligne courbé (*k*), au cou, quelque peu derrière et au dessus de la fente buccale, se détachant par sa couleur blanche de l'épiderme environnant, qui a une couleur légèrement grise et rougeâtre, indique la cicatrice de la dernière fente branchiale. Pour ceux qui plus tard auront l'occasion d'examiner un autre foetus de la même espèce, nous ajoutons le resultat de quelques mesures prises au notre. (Es folgt eine Tabelle von 10 Massen). Nous n'entrerons pas dans de plus amples détails sur la structure du foetus. Seulement nous appelons l'attention sur les empreintes nombreuses, circulaires ou

Deutsch. Med.-naturw. Ges. Jena, Bd. VII, 1908, der drei von den von KÜKENTHAL bearbeiteten Embryonen zu einer eingehenden Studie über die Entwicklung des Kopfskeletts verwertete.

ovales, très peu profondes, qu'on remarque à sa surface. Leurs contours sont très nets, à petites entailles presque microscopiques, qui résultent de l'écartement des petites papilles dermiques, dont la peau est parsemée. Très probablement ces empreintes ont été produites par les corps ronds et ovales, qu'on remarque à la surface intérieure ou allantoidienne du chorion et dont nous parlerons plus bas“.

TURNERS Material war reichhaltiger. Ihm standen zwei Embryonen von 14 cm (Stadium a) und 162 cm (Stadium c) Körperlänge¹⁾ zur Verfügung, sowie ein einzelner 10,5 cm langer Kopf eines dritten Embryos (Stadium b). TURNER war der erste, der sein Material zum Studium der Embryogenese selbst verwertete, was RAPP und HARTING, wie erwähnt unterlassen hatten. Seine Arbeit brachte eine bis ins Einzelne gehende Beschreibung der ihm vorliegenden Stadien und verschaffte uns durch den Vergleich der Einzelbefunde die ersten Kenntnisse von der embryonalen Entwicklung der Sirenen. Leider versäumte es TURNER seiner sorgfältigen Beschreibung angemessene Abbildungen beizufügen (vgl. Fig. 1 und 2).

KÜKENTHALS Material umfaßte drei vorzüglich erhaltene Halicore-Embryonen von 72 cm (Stadium II), 99 cm (Stadium III) und 162 cm (Stadium IV), sowie noch einen Embryo von 42 cm (Stadium I), der infolge starker Schrumpfung weniger brauchbar war. Wie TURNER verwandte auch KÜKENTHAL sein Material zunächst einmal dazu (Im 1. Kapitel seiner „Vergleichend-anatomischen und entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen an Sirenen“, Jenaische Denkschr. Bd. VII, 1897) die Entwicklung der äußeren Körperform der Sirenen zu studieren. Durch eine Reihe interessanter Resultate wurden unsere Kenntnisse auf diesem Gebiete durch diese Arbeit bereichert. KÜKENTHAL gestaltete seine Untersuchungen, auf denen ich im folgenden vornehmlich fuße, besonders wertvoll durch die Beigabe einer Anzahl ausgezeichnete Abbildungen und durch die Angabe genauer in Tabellenform angeordneter Maße, die so gewählt wurden, daß sie die Wachstumserscheinungen am Embryo charakteristisch zeigen.

1) Wenn nicht ausdrücklich anders angegeben, ist im folgenden unter „Körperlänge“ stets die Entfernung der Schnauzenspitze über den Rücken bis zum Endpunkt der Schwanzmittellinie (Fadenlänge) gemeint. Dieses Maß ist meines Erachtens überhaupt besser geeignet, die Größe eines Embryos zu charakterisieren, als die von der Fötalkrümmung stark abhängige „größte direkte Körperlänge“.

Unter Benutzung und zur Vervollständigung der von KÜKEN-
 THAL aufgestellten Maßtabelle gebe ich zunächst die an vorliegen-
 dem Embryo genommenen Maße in Zentimetern und deren Bruch-
 teilen in gleicher Reihenfolge wieder.

1. Direkte Körperlänge. Entfernung zwischen den beiden entferntesten Punkten des Körpers	5,6
2. Körperlänge über den Rücken gemessen	15
3. Länge in der Seitenlinie	10,2
4. Länge in der Bauchlinie	7,4
5. Querdurchmesser des Kopfes über den Kieferwinkeln	0,6
6. Querdurchmesser über den Brustflossen	1,8
7. Querdurchmesser in der Nabelregion	2
8. Querdurchmesser des Schwanzflossenansatzes	0,5
9. Größte Breite der Schwanzflosse	2,55
10. Oberkieferspitze—Mitte zwischen den äußeren Nasen- öffnungen	1,25
11. Oberkieferspitze—Mundwinkel	0,6
12. Unterkieferspitze—Mundwinkel	0,55
13. Mundwinkel—Vorderrand des Brustflossenansatzes	0,9
14. Länge der Basis der Brustflosse	0,55
15. Unterkieferspitze—Kehlfurche	1,1
16. Kehlfurche—Nabelmitte	2,1
17. Nabelmitte—Mitte des Ansatzes des äußeren Ge- schlechtsorganes	0,7
18. Mitte des Geschlechtsorganes—After	0,4
19. After—Schwanzende	3,1
20. Mundwinkel—Vorderrand der Augenspalte	0,9
21. Breite der Augenspalte	0,1
22. Mundwinkel—Öffnung des Gehörorganes	1,55
23. Entfernung der inneren Enden der äußeren Nasen- öffnungen	0,15
24. Entfernung der äußeren Enden der äußeren Nasen- öffnungen	0,2
25. Größter Durchmesser einer Nasenöffnung	0,1
26. Länge der freien Brustflosse	1,8
27. Größte Breite an der Basis des Oberarmes	0,55
28. Größte Breite des Unterarmes am Beginn des Carpus	0,65
29. Größte Breite der Hand	0,8

Schrumpfungen, die namentlich die natürliche Plastik des
 Kopfes störend beeinflussen, weisen darauf hin, daß der Embryo

durch langes Lagern im Alkohol etwas gelitten hat; doch sind die Schrumpfung nicht so stark, daß sich nicht die natürlichen Formen mit genügender Exaktheit rekonstruieren ließen. Bei den Abbildungen, die ich der geschickten Hand des Herrn Dr. LÖSCHMANN verdanke wurde auf Naturtreue und Genauigkeit in den Einzelheiten gewissenhaft geachtet; nur sind einige Schrumpfung gemildert worden zugunsten der plastischen Wirkung des Ganzen. Fig. 1 ist nach der Pause einer photographischen Aufnahme hergestellt, so daß sie die Umrisse und Abmessungen des Embryos mit großer Genauigkeit wiedergibt.

Allgemeine Körperform.

Bei Betrachtung der allgemeinen Körperform fällt zunächst die starke Krümmung des ganzen Embryos auf, durch die die Schwanzflosse der Schnauze bis auf 1,6 cm genähert wird. Sie ist bedeutend stärker als die Krümmung des fast gleich großen TURNERSchen Embryos und hat zur Folge, daß sich bei 15 cm Rückenlänge eine direkte Körperlänge von nur 5,6 cm ergibt, und die Rückenlinie mehr als die Hälfte der Peripherie eines Kreises von 2,5 cm Radius beschreibt. Die Vorderextremitäten liegen dem Körper dicht an, die Schwanzflosse ist nicht nur stark nach oben gekrümmt, sondern es sind zudem auch ihre Flügel nach innen eingerollt.

Die fötale Krümmung des Kopfes beträgt 70° , wenn als Maß dafür der Winkel zwischen der Tangente der Nackenlinie und der die Verbindung der höchsten Punkte von Nasen- und Stirnwölbung herstellenden Geraden genommen wird. KÜKENTHAL hat für die in der Literatur beschriebenen und abgebildeten Halicoreembryonen die Winkel der fötalen Kopfkrümmung zusammengestellt. Es sind:

TURNERS Embryo a)	14 cm	Rückenlänge . . .	60°
HARTINGS Embryo	27,8 „	direkte Körperlänge . .	90°
KÜKENTHALS Stadium II	72 „	Rückenlänge	135°

In diese Tabelle würde der vorliegende Embryo mit einer direkten Körperlänge von 15 cm und einem Krümmungswinkel von 70° sich gut an zweiter Stelle einfügen.

Haut.

Vom Integument läßt sich vorläufig, bei rein makroskopischer Betrachtung, naturgemäß nur wenig aussagen; die histologische

Untersuchung soll von anderer Seite unternommen werden. Angaben über die Anlage natürlicher Hautfalten zu machen, wie sie in der Literatur sich vielfach finden, verbietet in unserem Falle die Anwesenheit zahlreicher künstlicher, durch Schrumpfung entstandener Faltungen.

Über die interessante Entwicklungsgeschichte des Haarkleides der Sirenen liegen einige makroskopische Befunde von TURNER vor; eine eingehendere Untersuchung verdanken wir KÜKENTHAL, der der Entwicklungsgeschichte und vergleichenden Anatomie dieses Organsystemes bei Manatus und Halicore ein eigenes Kapitel in seinem mehrfach zitierten Werk widmete und und als erster eine Fülle histologischer Details brachte.

TURNER schreibt (p. 316) von seinem jüngsten Stadium (a) 14 cm Rückenlänge: „The surface of the skin was of a pale drab colour, quite smooth, and with no hairs visible; but, with a simple lens, minute spots could be seen, which probably marked the site of hair follicles.“ Bei dem zweiten Stadium (b), von dem er nur den abgetrennten Kopf besaß (Länge des Kopfes, „from the front to the back of the head“ 195 mm), waren bereits kurze, weiße Haare („very stout silky hairs“, p. 318) durchgebrochen. Besonders wichtig sind für uns TURNERS Angaben über die Behaarung seines größten Halicoreembryos 162,6 cm Rückenlänge. Außer den 5—10 mm langen Haupthaaren fanden sich hier noch die Anlagen kleinerer Haare (Mittelhaare), die nicht durchgebrochen waren (p. 321): „On the back of the foetus the hairs were arranged in rows running from the head towards the tail, with considerable intervals between the rows and the hairs in each row. In these intervals fine dark spots were seen, which marked apparently the follicles of more delicate hairs, which had not yet pierced the skin.“

KÜKENTHAL bestätigte diese Annahme TURNERS, indem er histologisch nachwies, daß es sich bei diesen, „feinen dunklen Flecken“ tatsächlich um die Anlagen kleinerer Haare, von ihm „Mittelhaare“ genannt, handelte, die nicht, oder doch nur gelegentlich zum Durchbruch kommen. Außerdem konstatierte er eine allmähliche Entwicklung dichtgedrängter zu Leisten verschmelzender Epidermiszapfen, die der Haut der erwachsenen Halicore im Querschnitt das für die Walhaut so charakterische Aussehen verleihen. Diese Epithelzapfen sind nach KÜKENTHALS Vermutung entstanden aus den (infolge eines Funktionswechsels)

umgewandelten Anlagen eines dichten Kleides von „Beihaaren“; darauf deuten wenigstens analoge Befunde bei *Manatus* hin.

Bei dem mir vorliegenden Embryo, der nur unbedeutend älter ist als TURNERS jüngstes Stadium, fand ich Haare gleichfalls noch an keiner Stelle des Körpers zum Durchbruch gekommen. Sehr deutlich markieren sich aber bereits die Anlagen der Haupthaare, so daß sie nicht nur mit einer Lupe, sondern auch mit dem unbewaffneten Auge gut sichtbar sind. Sie treten auf als kleine Papillen von $\frac{1}{3}$ mm Durchmesser, dunkler braun gefärbt als die umgebende Haut, auf der Spitze oft von einem kleinen schwarzbraunen Kreis gekrönt. Besonders gut entwickelt sind die Anlagen auf dem Rücken des Embryos, vom Nacken bis auf den Schwanzflossenansatz hin; dagegen treten sie mehr zurück auf den Seiten des Rumpfes und dem Bauche, wo sie nicht mehr als Erhebungen hervortreten, sondern sich nur noch als kleine schwarze Flecken abheben. Sie finden sich an allen Stellen des Körpers, auf dem Kopf, der dorsalen Fläche der Brustflosse, sowie auf Oberseite und Unterseite der Schwanzflosse¹⁾. Nur auf der volaren Fläche der Vorderextremität vermisse ich Haaranlagen²⁾. Ihr gegenseitiger Abstand beträgt 1,2—3 mm. Am Unterkiefer stehen sie bedeutend dichter und fallen durch ihre Größe besonders auf. Auch die Partien des Oberkiefers, die die Mundspalte seitlich und von oben her decken, zeigen einen dichten Papillenbesatz. Am radialen Rande des Unterarmes fällt eine Reihe ähnlicher, etwas höherer und spitzerer Erhebungen auf, denen aber vielleicht eine andere Deutung zuteil werden muß (vgl. Fig. 3).

TURNER gibt an (vgl. das oben wiedergegebene Zitat), daß die Haupthaare auf dem Rücken des größten Embryos (102,6 cm) in Längsreihen angeordnet waren. KÜKENTHAL schreibt von seinem II. *Halicore*stadium (72 cm), TURNERS Angabe bestätigend: „Über den übrigen Körper sind die Haare ziemlich regelmäßig zerstreut, durchschnittlich in Abständen von 4—8 mm, und es macht keine Schwierigkeiten, eine Anordnung der Haare in lon-

1) Einige Autoren (RÜPPEL, BREHM, FINSCH) haben behauptet, daß auf den Brustflossen bzw. der Schwanzflosse Haare fehlen. DEXLER u. FREUND weisen diese Behauptung als unrichtig zurück (1906, p. 98). Die Anlagen von Haaren sind jedenfalls auch in den fraglichen Bezirken, wie oben bemerkt, vorhanden.

2) Bei älteren Embryonen zeigt auch die Unterseite einen allerdings viel spärlicheren Haarbesatz (KÜKENTHAL 1897, p. 44).

gitudinalen Reihen zu erkennen, besonders deutlich auf dem Rücken.“ Ich kann eine derartige Anordnung bei dem mir vorliegenden Embryo nicht als deutlich hervortretend konstatieren. Die Haaranlagen sind in regelmäßigen Abständen über die Körperoberfläche zerstreut. Selbstredend ist es möglich, auch hier longitudinale Reihen zu konstruieren, die die Einzelanlagen verbinden. In gleicher Weise können wir jedoch auch zu Quer- und Diagonalreihen gelangen, wie sie sich z. B. scheinbar in den zwischen den Rippen eingesunkenen Hautfurchen hinziehen, ein Fall, den KÜKENTHAL bei *Manatus latirostris* (Embryo von 6,85 cm Länge) realisiert fand. Von einer strengen Regelmäßigkeit in der Innehaltung der Reihen kann bei dem mir vorliegenden Embryo nicht die Rede sein. DEXLER und FREUND verneinen für die erwachsene *Halicore* eine reihenweise Anordnung der Haare durchaus (1906a, p. 571): „TURNER claims to have observed that the hairs were arranged in rows in an embryo dugong, but of such an arrangement we saw nothing.“

Mit Hilfe der binokularen Lupe sehe ich außer den Anlagen der Haupthaare noch weit zahlreichere kleinere rundliche Papillen, die mit großer Wahrscheinlichkeit als Anlagen von Mittelhaaren zu deuten sind. Sie liegen in ziemlich regelmäßiger Verteilung, in Abständen von durchschnittlich $\frac{1}{4}$ mm, zwischen den Haupthaaranlagen eingestreut. Auffällig ist, daß TURNER von ihnen bei seinem jüngsten Stadium (14 cm) nichts erwähnt; erst bei seinem ältesten Embryo hat er sie beobachtet und beschrieben (vgl. das oben wiedergegebene Zitat). KÜKENTHAL fand die Anlagen der Mittelhaare bei seinem Stadium II gelegentlich durchgebrochen.

Ein außerdem wahrnehmbares chagriniertes Aussehen der Haut beruht, wie bei starker Vergrößerung ersichtlich, auf unmittelbar nebeneinander liegenden winzig kleinen Grübchen, bzw. Papillen zwischen ihnen¹⁾. Ob es sich hierbei um die Anlagen der nach KÜKENTHAL hypothetisch zu fordernden Beihaare, oder um die äußerliche Andeutung der erwähnten Epithelzapfen, oder aber um eine belanglose Ziselierung der Oberhaut handelt, darüber muß ich mich jeder Mutmaßung enthalten.

Die merkwürdigen linsengroßen Einbeulungen der Haut, wie sie HARTING an seinem Embryo beschreibt (1879, p. 3) und

1) Ein gleiches Verhalten konstatierte KÜKENTHAL bei einem Embryo von *Manatus latirostris* (13,7 cm, 1897, p. 36).

als die Spuren der Eindrücke eigentümlicher rundlicher Gebilde deutet, die er an der inneren Fläche des Chorions als Divertikel der Gefäße fand, waren bei meinem Embryo ebensowenig wie an dem TURNERSCHEN (1894, p. 316) zu sehen, so daß die interessante Beobachtung HARTINGS bisher keine Parallele gefunden hat.

Der Vollständigkeit halber erwähne ich noch, daß die Farbe der Haut ein fahles Gelb ist, das auf dem Rücken in ein lichtiges Braun übergeht. Das große Auge schimmert, sich deutlich abhebend, bläulich durch die Haut hindurch.

Kopf.

Der gegen die Brust gelegte Kopf ist dorsal kaum, ventral durch eine tiefe Kehlfurche vom Rumpfe abgesetzt. Auch beim erwachsenen Tiere ist nicht, wie GREVE in seiner Ordnungsdiagnose der Sirenen angibt, der Kopf vom Rumpfe „deutlich abgesetzt“, wohl aber durch eine Nackenfurche von ihm abgegrenzt (DEXLER und FREUND, 1906, p. 99 und Taf. 10, Fig. 2 und 4). Ein eigentlicher Hals existiert beim Embryo äußerlich ebensowenig, wie beim erwachsenen Tiere, wenn wir darunter das vom Rumpfe deutlich abgesetzte und merklich verschmälerte Schaltglied zwischen Kopf und Rumpf verstehen.

In der Form des Kopfes kommen einige embryonale Züge zum Ausdruck, die ihn von der eigenartig spezialisierten Kopfform der erwachsenen Sirene entfernen, und damit andererseits dem allgemeinen Bilde des embryonalen Säugetierkopfes nähern. Vom Nacken aus biegt die dorsale Profillinie des Kopfes in gleichmäßig starker Krümmung von der Occipital- bis zur Frontalregion herum, um hier durch einen starken Stirnabfall eine deutliche Scheidung von Gesichtsteil und Hirnteil des Schädels hervortreten zu lassen. Es folgt oralwärts eine leichte konkave Einbiegung, die in eine etwas stärkere Auswölbung übergeht, auf deren Höhe beiderseits die Nasenlöcher liegen. Dann biegt der Gesichtsschädel rechtwinklig ab zur Bildung der Vorderfläche der auch hier schon auffällig stark entwickelten Schnauze. An ihrem Unterrande liegt der Gaumenfortsatz, von dem aus die Profillinie wiederum rechtwinklig in das Mundhöhlendach umbiegt. Die stark gekrümmte Scheitellinie und der Steilabfall der Stirn verschwinden im Laufe der späteren Embryonalentwicklung. Als einheitlicher, nur ganz schwach konvexer Bogen verläuft dann die dorsale Profillinie vom Nacken bis zu den an ihrem oralen

Ende liegenden Nasenöffnungen. Die beim Embryo deutlich markierte Grenze zwischen Hirnschädel und Gesichtsschädel wird dadurch völlig verwischt.

Von den Knochen des Kopfes treten die Jochbogen, d. h. das Jugale als untere Einfassung der Angenhöhle und der sich ihm kaudal anschließende Processus zygomaticus des Temporale hervor. Desgleichen die schön gewölbten Frontalia, die in der Ansicht von vorn eine durch Einsinken der Haut in der großen Fontanelle entstandene Einbuchtung erkennen lassen, wie sie auch Fig. 1 bei TURNER zeigt.

Schnauze.

Die Schnauze ist vom übrigen Gesichtsteil des Kopfes scharf abgesetzt, indem die seitlichen Partien ihrer Vorderfläche sich nach hinten weit umschlagen. Bei älteren Embryonen tritt diese Erscheinung nicht mehr in dem Maße zutage (KÜKENTHAL, 97, Fig. 19) und beim erwachsenen Tiere erscheinen die vorher zurückgeschlagenen Seitenpartien als zwei breite seitliche Begrenzungswülste der Schnauzenfläche, wie sie DEXLER und FREUND als „Seitenlefzen“ beschreiben und abbilden.

Die Vorderfläche der Schnauze ist fast eben, nur in der Mitte leicht ausgehöhlt, unten etwas breiter als oben, so daß ihre seitlichen Begrenzungslinien nach oben zu leicht konvergieren. Bei dem von KÜKENTHAL als Stadium II. untersuchten Embryo (Fig. 20) ist dieses Konvergieren stärker ausgebildet, so daß hier die Schnauzenvorderfläche fast als gleichseitiges Dreieck erscheint. Im Laufe der weiteren Embryonalentwicklung wird dann jedoch, wie es Stadium IV von KÜKENTHAL zeigt (p. 27), der vorher dreieckige Umriß mehr abgerundet, die Seitenlinien der Schnauzenvorderfläche konvergieren dann wiederum weniger nach oben zu. Beim Erwachsenen schließlich ist aus der Konvergenz eine Divergenz geworden. Der obere Querdurchmesser der Schnauze ist größer geworden als der untere. Die Umgrenzungslinie erhält dadurch die Form eines aufrecht gestellten Hufeisens.

Die vordere Schnauzenfläche ist beim vorliegenden Embryo, abgesehen von einigen queren Schrumpfungsrünzeln im oberen Teil, vollkommen glatt. Es fehlt noch völlig die regelmäßige Querfelderung durch feine sich kreuzende Furchen, wie sie Fig. 20 bei KÜKENTHAL wiedergibt. Wie der TURNERSche Embryo, zeigt auch der vorliegende noch keine der später angelegten,

für die Halicoreschnauze typischen tieferen Furchen. Die Reihenfolge ihrer Entstehung ist derart, daß zunächst zwei laterale und eine mediane Längsfurche entstehen (KÜKENTHAL, Fig. 20). Durch die beiden lateralen Furchen werden die schon erwähnten Seitenliefen von dem übrigen Teil der Schnauzenvorderfläche „dem Mittelfeld“ (DEXLER und FREUND) abgetrennt; die mediane Furche halbiert äußerlich den unteren Teil der Schnauze der Länge nach und geht bis zum Gaumenfortsatz, bis zur Gingiva. Später entsteht dann noch eine untere Querfurche, die vom Mittelfelde, einen „unteren Begrenzungswulst“ abtrennt (KÜKENTHAL Fig. 1, DEXLER und FREUND Taf. 11, Fig. 2).

KÜKENTHAL fand nun, daß die erwähnte mediane Furche bei einem älteren Embryo (Stadium IV) weniger tief war und besonders an der Einmündung in die Mundhöhle so seicht, daß sie fast verschwand, die Gingiva also nicht mehr erreichte. Aus einer Abbildung TURNERS von der Schnauze einer erwachsenen Halicore ersah er ferner, daß hier die mediane Furche in diesem unteren Stück ihres Verlaufs gänzlich geschwunden ist. Der erwähnte untere Begrenzungswulst bleibt nach dieser Abbildung ungeteilt, die Furche erreicht die Gingiva nicht mehr. Aus seinem Befunde am älteren Embryo in Verbindung mit dem, was ihm die TURNERSche Abbildung für das erwachsene Tier zeigte, schloß KÜKENTHAL, daß diese mediane Furche „nur noch der letzte Rest einer vordem durchgehenden Trennung ist, welche bei Manatus eine Teilung der Oberlippe in zwei laterale und eine mediane bewirkt hat. Es würde sich daraus ergeben, daß die Vorderfläche der Halicoreschnauze, die in größeren Embryonalstadien, wie beim Erwachsenen eine einheitliche Fläche darstellt, in früher Embryonalentwicklung durch Teilung in zwei seitliche und eine mediane Partie der Oberlippe mehr manatusähnlich gewesen ist, daß also die Form der Manatusschnauze die ältere ist. Es würden also bei Halicore die rechts und links von der medianen Furche liegenden Schnauzenteilungen den lateralen Oberlippen der Manaten entsprechen, während der obere über der Medianfurche gelegene Teil dem medialen Teile der vorderen Schnauzenfläche von Manatus gleich zu setzen ist.“

Nun aber haben DEXLER und FREUND, denen eine größere Anzahl erwachsener Halicoreköpfe zur Verfügung stand, beobachtet, daß auch beim erwachsenen Tiere, entgegen der Zeichnung TURNERS, die mediane Furche in ihrer ganzen Länge erhalten bleibt, ja daß gerade ihr unterer, rückwärtiger Teil viel tiefer ist als der obere.

Auch beim erwachsenen Tier zieht die Furche bis zur Gingiva herab. Diese Tatsache kann wohl als feststehend betrachtet werden; denn durch die Beobachtung DEXLERS und FREUNDS am frisch erbeuteten Tiere ist die von TURNER nach einem einzigen in Salz konservierten Kopf angefertigte widersprechende Zeichnung und Beschreibung überholt.

Am besten geeignet, die Entscheidung in der von KÜKENTHAL angeregten Frage zu bringen, erscheint die Untersuchung noch jüngerer Embryonalstadien, als sie ihm vorlagen. So schreibt auch KÜKENTHAL selbst: „Die definitive Lösung dieser Frage würde erfolgen, wenn man bei kleinen Embryonen von *Halicore* würde nachweisen können, ob bei ihnen diese Furche tiefer geht und eine deutlichere Trennung der beiden lateralen Oberlippenportionen bewirkt, als bei größeren Embryonen und beim Erwachsenen.“ Eine Entscheidung in dieser Frage hätte schon die Arbeit TURNERS bringen können, Leider genügt aber die Abbildung, die er von seinem 14 cm langen Embryo gibt, so wenig den an eine exakte wissenschaftliche Zeichnung zu stellenden Ansprüchen, daß sie uns hier, wie KÜKENTHAL sagt, völlig im Stiche läßt. Ich bin nun in der glücklichen Lage an einem ungefähr gleich großen Embryo das Versäumte nachholen und den in Frage stehenden Punkt genau untersuchen zu können. Das Ergebnis der Untersuchung lautet kurz: Auf der Schnauzenvorderfläche des vorliegenden Embryos findet sich von einer medianen Furche keine Spur¹⁾. Die Entwicklungsgeschichte hat also keine Bestätigung der Vermutung KÜKENTHALS gebracht. Die später auftretende mediane Furche ist demnach eine sekundäre Erscheinung, typisch nur speziell für *Halicore*, nicht homolog dem breiten Spalt, der bei *Manatus* die beiden seitlichen Oberlippenpartien weit trennt.

Der Hypothese KÜKENTHALS lag der Gedanke zugrunde, die abweichende Schnauzenbildung der beiden Sirenengattungen, bei *Halicore* die einheitliche hohe, bei *Manatus* die dreigeteilte niedrige Schnauze, in genetische Verbindung und dadurch die starke Abweichung der beiden Genera in diesem Punkte unserem Verständnis näher zu bringen. Ich möchte darauf hinweisen, daß der Unterschied zwischen den beiden Schnauzenformen doch kein

1) Um nichts vernachlässigt zu haben, bemerke ich, daß in der Mittellinie der Schnauzenvorderfläche sich eine äußerst schwache, nur bei günstiger Beleuchtung sichtbare Leiste hinzieht.

allzugroßer ist¹⁾. Denn auch die Halicoreschnauze kann man, genau besehen, nicht als einheitlich bezeichnen, wie es meist geschieht. Auch sie zeigt ganz deutlich die beiden Seitenlappen, den sie trennenden beiten Spalt und über dem Spalt den unpaaren medianen Teil. Nur daß dieser unpaare Teil bei Halicore durch seine mächtige Entwicklung den relativ kleinen Seitenlappen gegenüber so in den Vordergrund tritt, die Konfiguration der Gesamtschnauze derart beherrscht, daß sie dadurch als ein einheitliches ungliedertes Gebilde erscheint.

Die starke Höhenentwicklung der Vorderfläche der Schnauze auf die also meiner Ansicht nach letzten Grundes der ganze Unterschied zwischen Manatus und Halicore zurückzuführen ist, erklärt sich ganz natürlich aus der exzessiven Entwicklung, die die Zwischenkiefer bei Halicore erfahren haben; bei Manatus hingegen ist das bekanntlich nur in weit geringerem Maße der Fall.

Zwischen den Seitenlappen der Schnauze liegt median eingekeilt der Gaumenfortsatz. Seine Breite beträgt 3 mm, seine Gesamthöhe 2 mm. Er gliedert sich in einen oberen glatten und schmäleren Ansatzteil und in einen unteren breiteren allseitig abgesetzten und rundlich vorspringenden Wulst. Der Wulst ist mit kleinen Papillen dicht besetzt, die seiner Oberfläche ein gekörntes Aussehen verleihen. Durch eine seichte mediane Furche ist eine Zweiteilung des Wulstes angedeutet.

Während der Gaumenfortsatz beim vorliegenden Embryo noch allseitig frei zutage tritt, wird er bei älteren Embryonen von den angrenzenden Partien der Oberlippe mehr und mehr überlagert (TURNER, p. 319); das mag dazu verleitet haben, ihn als einen Teil der Oberlippe selbst aufzufassen, wie es vielfach geschehen ist. So nennt ihn RÜPPEL die „eigentliche Oberlippe“, TURNER bezeichnet ihn als „mid-lip“ im Gegensatz zu den „lateral lips“. Über seine Entstehung und die Möglichkeit, für ihn ein Homologon bei anderen Säugern zu finden, hat TURNER eine interessante Ansicht ausgesprochen (p. 332). Danach wäre der Gaumenfortsatz der Sirenen nichts anderes als der mediale Teil

1) Ähnlich äußert sich auch GUDERNATSCH bei Beschreibung der Schnauze von *Manatus latirostris* (1909, p. 228): „Die Schnauzenbildung ist aus den Abbildungen zu ersehen und zeigt eine auffallende Ähnlichkeit mit den Verhältnissen bei Halicore, was aus den bisher bekannt gewesenen Zeichnungen (MURIE, TURNER usw.) bei weitem nicht so einleuchtete.“

der Oberlippe, der in der Hauptsache von den Processus globulares des embryonalen frontonasalen Fortsatzes geliefert wird. Während nun dieser mediale Teil mit den seitlichen Teilen, die dem Bildungsmaterial des Processus maxillares entstammen, bei den anderen Mammalien normalerweise relativ früh verschmilzt, unterbliebe nach TURNER bei Sirenen diese Verschmelzung, so daß dauernd der mediale Teil (mid-lip = Gaumenfortsatz) und die lateralen Teile voneinander getrennt bleiben. Es würde also bei Sirenen ein Entwicklungsmodus zur Norm geworden sein, der sonst nur abnormerweise als eine Mißbildung auftritt, die in der Teratologie als „doppelte Hasenscharte“ bezeichnet wird.

Gegen diese Auffassung hat FREUND neuerdings (1911, p. 382 f) Bedenken geltend gemacht, schwerwiegend genug, um ihre Unwahrscheinlichkeit einleuchtend zu machen. FREUND selbst sieht ein Homologon für den Gaumenfortsatz in der Zahn- oder Dentalplatte der Wiederkäuer, eine Auffassung, die wenn auch noch nicht sichergestellt, so doch weit mehr Wahrscheinlichkeit für sich hat, als die Hypothese TURNERS. Beim vorliegenden, relativ jungen Embryo setzt sich der Gaumenfortsatz von der Schnauzenvorderfläche (und damit von der wahren Oberlippe) scharf und besonders deutlich ab, während er nach hinten zu direkt und ohne jede Abgrenzung in den harten Gaumen übergeht. Die Fortsatzbildung dokumentiert sich mit anderen Worten deutlich als zum Gaumen gehörig; mit der Lippe hat sie nichts zu tun. An Stelle der oben angeführten unzweckmäßigen Bezeichnungen verdienen daher die Benennungen „Gaumenfortsatz“ oder auch „Zwischenkieferfortsatz“ entschieden den Vorzug.

Die 5 mm lange und etwa ebenso breite, ziemlich weitklaffende Mundspalte wird von unten her von dem gedrungenen Unterkiefer begrenzt. Vorn abgestutzt wölbt er sich nach unten stark löffelartig vor. Im Ansatz ist er von den Seiten und von unten her eingeschnürt. Die Kinnlinie bildet einen stark und gleichmäßig gekrümmten Bogen. Die Länge des Unterkiefers beträgt 7 mm, seine Höhe 6 mm, die größte etwa in der Mitte liegende Breite 6 mm, vorn genommen dagegen nur 4,5 mm. Vom Unterkiefer setzt sich nach oben zu ein Wulst am ganzen Umfang entlang ab, der als Unterlippe bezeichnet werden kann. In der Medianen erhebt sich eine Leiste oder Kamm, wohl entstanden durch das Einfallen der seitlichen Partien. In ihnen ist der Unterkiefer mit relativ großen Papillen dicht besetzt. Hinter

den Oberkiefer tritt er kaum merklich zurück; beim Erwachsenen ist das in hohem Maße der Fall.

Nase.

Die Nasenlöcher liegen von der oberen Ecke der Schnauzenvorderfläche schräg aufwärt 3 mm nach hinten. Sie sind von ovalem Umriß, hinten mit scharfem stark gebogenem Rande; ihre gegenseitige mittlere Entfernung beträgt kaum 2 mm. DEXLER und FREUND beschreiben die Nasenlöcher bei der erwachsenen *Halicore* als „kreisrunde Öffnungen“. So zeigen es auch ihre Photographien ganz deutlich. Anderweitig wird dagegen in der Literatur betreffend der Form der Nasenlöcher meist angegeben, daß es sich um gebogene Schlitzte handelt (TURNER, p. 319 u. 322 „Each was crescentic in shape“, so auch KÜKENTHAL in der Diagnose für die Ordnung der Sirenen, p. 34: „Nasenlöcher gebogene Schlitzte mit vorwärts gerichteter Konkavität“, und p. 25—28, „schmale Schlitzte von annähernd hufeisenförmiger Gestalt“). Diese sich scheinbar widersprechenden Angaben erklären sich so, daß DEXLER und FREUND die Nasenlöcher inspiratorisch geöffnet beschreiben und abbilden, während TURNER und KÜKENTHAL die Nasenöffnungen geschlossen vor sich sahen.

Zum Verschuß der Nasenöffnungen wird der Boden des Ganges emporgehoben. Er verschließt dann die Öffnung nach Art einer Klappe. Freilich handelt es sich dabei nicht um eine echte, d. h. frei bewegliche und auch bei geöffneten Gängen sichtbare Klappe, wie man nach den nicht ganz exakten Angaben älterer Autoren glauben müßte; eine Anschauung, gegen die sich schon MURIE, dann aber auch DEXLER und FREUND besonders energisch ausgesprochen haben (p. 81—82 und 103).

KÜKENTHAL hat darauf aufmerksam gemacht (p. 32), daß ein gewichtiger Unterschied zwischen den beiden Sirenengenera bezüglich der Lage der Nasenöffnungen besteht, „die bei *Manatus* entweder auf der vorderen Schnauzenfläche oder doch an ihrer oberen Umbiegungsstelle liegen, bei *Halicore* jedoch beträchtlich weiter nach hinten gerückt sind. In dieser dorsalen Verlagerung der Nasenöffnungen nähert sich *Halicore* weit mehr den Cetaceen als *Manatus*“. Diese dorsale Verlagerung läßt sich nach TURNERS Angaben in der embryonalen Entwicklung noch verfolgen. Während nämlich bei seinen drei Embryonen die Nasenlöcher so gelegen waren, daß sie bei Frontalansicht der Schnauzenvorderfläche gesehen werden konnten, waren sie beim erwachsenen Tiere so weit

hinaufgerückt, daß sie nur bei der Ansicht von oben sichtbar wurden (p. 326 und Fig. 5). Durch diese dorsale Verschiebung bei *Halicore* kommt es zu einer Hebung des Nasenganges, worauf FREUND (1908, p. 93 und 94) im Hinblick auf die Bedeutung, welche der Verlagerung der Nasengänge bei den Cetaceen zukommt und unter Berücksichtigung der Untersuchungen von KÜKENTHAL und BOENNINGHAUS hingewiesen hat.

Es liegt nahe, hierin eine Konvergenzerscheinung zwischen Walen und Sirenen zu erblicken, beruhend auf der gleichen Tendenz; Die Nasenöffnung in diejenige Lage zu bringen, welche für den Aufenthalt der Säugetiere im Wasser die bequemste ist, da sie eine aktive Hebung der Schnauze zum Zwecke der Respiration überflüssig macht (BOENNINGHAUS p. 92).

Dieser Anschauung scheint mir zunächst entgegen zu stehen, daß für die Sirenen als auf dem Grunde seichter Gewässer sich aufhaltende Säuger, die nur etwa alle Minuten zur Oberfläche aufsteigen und für den kurzen Moment der Respiration die Schnauzenspitze über das Wasser erheben, das physiologische Bedürfnis für die frontale Verlagerung der Nasenlöcher gar nicht gegeben ist; ganz im Gegensatz zu den pelagisch lebenden Walen, für die diese Verlagerung der Nasenlöcher namentlich während der Ruhelage, direkt unter der Wasseroberfläche, sicherlich von größtem Vorteil ist. Ferner nehmen bei *Halicore* die äußeren häutigen Nasengänge, auf die es doch hier gerade ankommt, an der Hebung nicht teil, sondern ziehen sogar vom hinteren aufsteigenden Teil des Nasenganges abgelenkt ein wenig nach vorn und unten (FREUND 1908, p. 94). Sodann möchte ich darauf hinweisen, daß bei dem unter völlig gleichen Existenzbedingungen lebenden *Manatus* von einer Hebung des Nasenganges kaum die Rede sein kann. So schreibt schon BRANDT (p. 250): „Narium cavitates non ut in Cetaceis, sed ut in animalibus terrestribus, constructae, sensu fere horizontali directae.“ So zeigt es auch Fig. 37, Taf. 26 bei MURIE. Dagegen zeigt der landbewohnende Elephant (WEBER, 1898, p. 146 u. 47, Fig. 17) eine starke Hebung des Nasenganges bis zu einem Winkel von 45° gegen die Horizontale. Bedingt wird diese Aufrichtung der Nasengänge bei *Elephas* nach WEBER „durch enorme Ausbildung der prämaxillaren und maxillaren Teile des Schädels zum Zwecke der Stoßzähne“.

Hierin sehe ich auch bei *Halicore* das bedingende Moment für die Hebung eines Teiles des Nasenganges, besonders da bei

Manatus mit dem Fehlen der Stoßzähne und dem damit zusammenhängenden Ausbleiben der enormen Entwicklung der Intermaxillaria diese Hebung der Nasengänge gleichzeitig völlig in Fortfall kommt.

Auge.

Das vom Integument fast völlig überdeckte, bläulich durchschimmernde Auge imponiert als große stark vorspringende Erhebung von 5,5 mm Durchmesser. Die Lidspalte hat eine Länge von kaum 1 mm und liegt vom Mundwinkel um 9 mm, von der Nasenöffnung um 10,5 mm entfernt. Eigentliche Lider sind noch nicht entwickelt; die sich später bald ausbildende im vorderen Augenwinkel gelegene Nickhaut (schon bei älteren Embryonen, TURNER), ist noch nicht zu konstatieren.

Ohr.

Im Gegensatz zum Auge ist die Öffnung des Gehörorganes nur sehr schwer zu finden, als ein winzig kleines Grübchen, von kaum meßbaren Dimensionen, 11 mm hinter der Lidspalte gelegen; Rudimente eines äußeren Ohres, wie sie KÜKENTHAL in der Form von Auricularhöckern an sehr kleinen Embryonen von Zahn- und Bartenwalen nachweisen konnte, waren am vorliegenden Embryo nicht zu entdecken. Wenn überhaupt vorhanden, könnten sie nur bei der Untersuchung noch bedeutend jüngerer Embryonen gefunden werden.

Vorderextremität.

Die dem Körper anliegenden Vorderextremitäten sind schräg nach unten und hinten gerichtet, und ihre äußersten Spitzen berühren einander in der Mittellinie. Sie sind frei bis zum Ellbogengelenk. Der Oberarm ist völlig in den Körper eingezogen, tritt aber in seinen Umrissen deutlich hervor. Die Unterarmknochen sind gegen ihn rechtwinklig eingelenkt. Auch die Knochen der Hand bilden ihrerseits mit dem Unterarm einen, wenn auch flachen Winkel, während schon bei älteren Embryonen, wie KÜKENTHAL an seinem Stadium II konstatiert, beide durchaus in einer Geraden liegen. Es steht dadurch das mir vorliegende Stadium von Halicore bezüglich der Umbildung der Vorderextremität zur Flosse noch auf der von Manatus repräsentierten Stufe. Im Ganzen bildet also das Skelett der Brustflosse eine doppelt gebrochene Linie.

Die Umbildung der Vorderextremität zur Schwimmflosse muß im übrigen als schon recht weit vorgeschritten bezeichnet werden; denn auch der Unterarmteil ist bereits in ihre Bildung mit eingezogen, durch Bildung einer breiten, aber sehr dünnen Schwimnhaut am ulnaren Rande, die die dreieckige Lücke zwischen den Unterarmknochen und dem fünften Finger ausfüllt. Der radiale (vordere) Rand der Flosse verläuft im Unterarmteil als gerade Linie, beschreibt von hier bis zur Spitze des vierten Fingers einen stark konvexen Bogen, dessen Kurve von zwei kleinen Einkerbungen unterbrochen wird, die die Grenzen zwischen zweitem, drittem und viertem Finger markieren. Von der Spitze des vierten Fingers, die zugleich die distale Spitze der ganzen Flosse ist, biegt nun der Flossenrand scharf auf die ulnare Seite um, buchtet sich vor dem fünften Finger stark ein und verläuft dann als sehr flacher konvexer Bogen bis zum Ellbogengelenk.

Die letzterwähnte starke Einbuchtung zwischen viertem und fünftem Finger erhält sich auch noch bei älteren Embryonen (KÜKENTHAL). Beim erwachsenen Tiere ist sie nicht mehr vorhanden. Die schwachen Einkerbungen zwischen den anderen Fingern ließen sich nur an diesem mir vorliegenden jungen Embryo bemerken; ein Hinweis auf die früher vollständiger geteilte, erst allmählich zur Schwimmflosse umgewandelte Hand.

Die einzelnen Fingerstrahlen treten wenig, doch unterscheidbar hervor, mit Ausnahme des kurzen ersten Fingers. Der fünfte Finger ist bereits stark abgespreizt, wie es die schönen Röntgenogramme von FREUND (1904) für die erwachsene Sirene kennen lehren.

Die Gesamtlänge der Vorderextremität beträgt 18 mm, wovon auf die Hand etwas mehr als die Hälfte entfällt; die größte über den Metacarpalia liegende Breite 8 mm, die Breite über der Mitte des Unterarmes dagegen nur 6 mm. Das Verhältnis der Flossenbreite in diesen beiden Regionen stellt sich also auf 1:1,3. KÜKENTHAL stellte nach TURNERS Zeichnung dieses Verhältnis als 1:2 fest. Diese starke Abweichung beruht vielleicht auf der Ungenauigkeit der Zeichnung TURNERS. Bestehen bleibt die interessante Tatsache, daß auch beim vorliegenden Embryo die Breite über der Hand die über dem Unterarm wesentlich übertrifft, während sich bei weiterer Entwicklung dieses Verhältnis bis ins Gegenteil verschiebt. Es findet also im Laufe der Entwicklung ein Hinaufrücken der größten Breite in proximaler Richtung statt (KÜKENTHAL).

Die Länge der Flosse im Verhältnis zur Länge des ganzen Tieres in der Seitenlinie genommen beträgt 0,18:1. Aus der TURNERSCHEN Zeichnung berechnete KÜKENTHAL das Verhältnis als 0,14:1.

Irgendwelche Anlagen von Nagelrudimenten ließen sich nicht auffinden.

Rumpf.

Der gedrungene, wie erwähnt stark gekrümmte Rumpf verjüngt sich zum Schwanz hin allmählich, aber sehr bedeutend. Über den Rücken zieht sich vom Nacken bis auf die Schwanzflosse hin ein hoher Kamm entlang, auf dem die Dornfortsätze der Wirbel als Querfalten hervortreten. Desgleichen treten die Rippen stark hervor, denen sich die Körperdecke so fest anlegt, daß Rippe für Rippe durch eine tiefe Furche geschieden wird. TURNER führt das starke Hervortreten der Skelettelemente beim Embryo auf das noch nicht Vorhandensein des Unterhautfettgewebes zurück. Doch erwähnen DEXLER und FREUND auch vom erwachsenen Tiere, daß die Dornfortsätze als niedriger Wulst bis zum Schwanzende deutlich abgesetzt sind, und daß sich an den Seiten des Brustkorbes die Rippen gut abheben (1906, p. 99). Freilich nicht in dem Maße wie bei dem TURNERSCHEN und meinem Embryo, die infolgedessen den Eindruck ungewöhnlicher Magerkeit gewähren.

Infolge der Einkrümmung des ganzen Rumpfes hat sich die Haut der Bauchseite in eine Unzahl feiner Querfältchen gelegt. Der etwa von der Höhe des äußeren Geschlechtsorganes zu rechnende Schwanzteil zeigt einige kräftige Längsfalten und Furchen.

Anlage von Hinterextremitäten wie sie KÜKENTHAL an Walembryonen beschrieb, lassen sich an vorliegendem Embryo nicht auffinden. Wenn bei Sirenen überhaupt vorhanden, was zum mindesten wahrscheinlich, könnten sie nur an Embryonen gefunden werden, die bedeutend jünger und zudem erheblich besser erhalten wären.

Die 2 mm starke Clitoris liegt ein kleines Stück vor der Analöffnung, springt 3 mm weit vor und krümmt sich stark nach unten und hinten, dem Körper zu. An ihrer Wurzel liegt kaudal die kleine Geschlechtsspalte.

Schwanzflosse.

Am Schwanzteil des Rumpfes können wir unterscheiden zwischen einem relativ langen und schmalen Ansatzstück, das zur Bildung der Flosse mit herangezogen ist, und der durch eine seitlich weit ausgezogene Hautduplikatur entstandenen eigentlichen Flosse, in deren Bildung wenig mehr als das hinterste Drittel des ganzen Schwanzteiles eingezogen ist. Der über der Rückenlinie des ganzen Embryos durch die Dornfortsätze der Wirbel gebildete Kiel setzt sich ein Stück auf die Flosse fort, um dann allmählich im Zusammenhang mit dem Niedrigerwerden der Dornfortsätze zu verstreichen. Dafür treten hier die Körper selbst und vor allem die langen Querfortsätze der letzten Schwanzwirbel, bei der Zartheit der Flosse beiderseits deutlich als flacher aber breiter, segmentierter Wulst hervor. Die Seitenränder der Flosse biegen seitlich weit aus und sind dabei leicht eingezogen; scharf und nicht abgerundet biegen sie in den Hinterrand um.

Der Hinterrand der Schwanzflosse ist bei der erwachsenen *Halicore* leicht eingebuchtet, bei *Manatus* dagegen nach außen konvex. Es resultiert daraus für *Manatus* die abgerundete etwa spatelförmige, für *Halicore* die ein wenig halbmondförmig ausgeschnittene, mehr cetaceenähnliche Schwanzform. Hierin besteht bekanntlich eins der augenfälligsten Unterscheidungsmerkmale der beiden Sirenengattungen. Es erscheint bemerkenswert, daß der vorliegende Embryo (ein Gleiches gibt TURNER an) noch nicht die für *Halicore* typische Flossenform zeigt: der Hinterrand ist nicht, wie bei *Halicore* allgemein, ausgeschnitten, sondern abgerundet wie bei *Manatus*, und zwar in recht beträchtlichem Maße; denn bei einer Länge der ganzen Schwanzflosse von 18 mm liegt ihre größte Breite 6 mm vom Endpunkt entfernt. KÜKENTHAL hat nachgewiesen, daß auch bei Walen, bei denen im ausgewachsenen Zustande der halbmondförmige Ausschnitt des Flossenhinterrandes noch bedeutend tiefer geht als bei *Halicore*, embryonal eine spatel- ja lanzettförmige Schwanzflosse auftritt. Es weisen diese Beobachtungen auf einen allgemein gültigen Ausgangstyp für den sich mit der Anpassung an das Wasserleben zur Schwimmlosse umbildenden Schwanz hin, dem, in der endgültigen Ausbildungsform, *Manatus* am nächsten, die Wale am fernsten stehen. Bezüglich der Wale vergleiche man näheres hierüber bei KÜKENTHAL (1893, p. 260—264; 1914, p. 55 ff.).

Durch den Vergleich der verschiedenen ihm vorliegenden Embryonalstadien von *Halicore* gelang es KÜKENTHAL u. a. auch für die Schwanzflosse einige wertvolle Wachstumserscheinungen festzustellen. Es ergab sich nämlich ein starkes relatives Wachstum in der Breite des Schwanzflossenansatzes, sowie in der Breite der Schwanzflosse selbst.

Als Vergleichsmaßstab dieses relativen Breitenwachstums wählte KÜKENTHAL den Brustquerdurchmesser. Die von ihm erhaltenen Zahlen, den Brustquerdurchmesser jedesmal gleich 1 gesetzt, waren

für den Ansatz der Schwanzflosse	für die Schwanzflosse
Stadium II 1:0,27	1:1,7
Stadium III 1:0,43	1:1,8
Stadium IV 1:0,56	1:2,5

Die an vorliegendem Embryo zur Ergänzung genommenen Maße fügen sich in diese Tabelle gut ein und lassen damit eine Gültigkeit der von KÜKENTHAL gefundenen Wachstumstendenz noch für ein gutes Stück rückwärts konstatieren:

für den Ansatz der Schwanzflosse	für die Schwanzflosse
1:0,25	1:1,3

Besonders stark ist demnach das relative Breitenwachstum der Flosse selbst von 1:1,3 auf 1:2,5. Es folgt daraus ferner, daß auch bezüglich der Breitenentwicklung die Schwanzflosse des vorliegenden Embryos noch fast auf dem *Manatus*stadium, wenn ich mich so ausdrücken darf, steht, da sich bei ihm dieses Verhältnis nach KÜKENTHAL auf 1:1,25 (Maximum) stellt.

Literaturverzeichnis.

1903. BOENNINGHAUS, G., Der Rachen von *Phocaena communis* Less. Eine biologische Studie. — Zoolog. Jahrb., Abt. Anat., Ontog., Bd. XVII.
- 1861—1868. BRANDT, J. F., *Symbolae sirenologicae*, Fasc. II et III. — Mém. Acad. imp. d. sc. d. St. Pétersbourg, VII^e sér., Tom. XII.
1906. DEXLER, H. u. FREUND, L., Zur Biologie und Morphologie von *Halicore dugong*. — Archiv f. Naturg., 72. Jahrg., Bd. I, H. 2.
- 1906a. Ders., External Morphology of the Dugong. — The Amer. Naturalist, Vol. XL.
1904. FREUND, L., Die Osteologie der *Halicore*flosse. — Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. LXXVII.
1908. FREUND, L., Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Schädels von *Halicore dugong* Erxl. — Jen. Denkschr., Bd. VII.
1911. FREUND, L., Zur Morphologie des harten Gaumens der Säugetiere. — Zeitschr. f. Morphol. u. Anthrop., Bd. XIII.
1909. GUDERNATSCH, J. F., *Manatus latirostris* Harl. Biologische und morphologische Beiträge. — Zool. Jahrb., Abt. Syst., Bd. XXVII.
1879. HARTING, P., Description de l'oeuf et du placenta de *Halicore dugong*. — Tijdschrift der Nederlandsche Dierkundige Vereeniging, Deel 4.
1870. KRAUSS, F., Beiträge zur Osteologie von *Halicore*. — Arch. f. Anat., Physiol., Jahrg. 1870.
1893. KÜKENTHAL, W., Vergleichend-anatomische und entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen an Wältieren. — Jen. Denkschr., Bd. III.
1897. KÜKENTHAL, W., Vergleichend-anatomische und entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen an Sirenen. — Jen. Denkschr., Bd. VII.
1914. KÜKENTHAL, W., Untersuchungen an Walen (2. Teil). — Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. LI.
1870. MURIE, J., On the form and structure of the Manatee (*Manatus americanus*). — Trans. zool. Soc. London, Vol. VIII, 1874.
1837. RAPP, W., Die Cetaceen zoologisch-anatomisch dargestellt, Stuttgart u. Tübingen 1837.
1894. TURNER, W., The foetus of *Halicore dugong* and of *Manatus senegalensis*. — The Journal of Anat. and Phys., Vol. XXVIII, n. ser., Vol. VIII.
1898. WEBER, M., Studien über Säugetiere. 2. Theol., Jena 1898.

Tafelerklärung.

Tafel 8.

Fig. 1. Embryo von *Halicore dugong*, 15 cm Rückenlänge, von der linken Seite. Gezeichnet auf Grundlage einer Pause einer gleichgroßen Photographie. Vergrößerung 1,5 mal. *O* Öffnung des äußeren Gehörganges.

Fig. 2. Derselbe Embryo, von vorn. Vergrößerung 1,5 mal.

Fig. 3. Linke Brustflosse, Vergrößerung 3 mal.

Fig. 4. Schwanzflosse, von der dorsalen Seite. Vergrößerung 2 mal.

Die Retroversion und Retroflexion der Tibia bei den Europäer-Neugeborenen in ihren Beziehungen zu den prähistorischen Menschenrassen.

Von

Walter Lustig,

Vol.-Assistent am Anthropolog. Institut in Breslau.

Mit 28 Figuren im Text.

Erst in neuester Zeit bricht sich die Erkenntnis immer mehr und mehr Bahn, daß wir uns nicht begnügen dürfen mit einer Anatomie des Mitteleuropäers und einer sogenannten Norm desselben. KLAATSCH war unverkennbar der erste, der immer wieder und wieder darauf hinwies und auch auf den beiden letzten Anatomenkongressen in Greifswald 1913¹⁾ und Innsbruck 1914²⁾ betonte er, daß die Bevölkerung Mitteleuropas eine zusammengesetzte und „der Mitteleuropäer eine der unklarsten und schwierigsten Begriffe in der Morphologie der Menschheit ist“.

Untersucht man ein größeres Europäermaterial, so lassen sich zwei Typen herauskristallisieren, deren Verwandtschaft mit prähistorischen Menschenrassen wir mit Sicherheit beweisen können. Bereits von MIKULICZ³⁾ hatte vor langer Zeit bei seinen Untersuchungen über die individuellen Formdifferenzen der unteren Extremität die Europäerknochen in zwei Gruppen eingeteilt. Für die eine war ein graziler, für die andere ein robuster Bau charakteristisch. Es gelang mir nun⁴⁾, die Beziehungen,

1) KLAATSCH, Die Erwerbung der aufrechten Haltung und ihre Folgen. Verhandlungen der anatomischen Gesellschaft auf der XXVII. Versammlung in Greifswald.

2) KLAATSCH, Über einige Probleme der Morphologie des menschlichen Armskelettes, ebenda 1914.

3) VON MIKULICZ, Über individuelle Formdifferenzen am Femur und an der Tibia des Menschen. Archiv für Anatomie und Physiologie, Anat. Abt. 1878.

4) Die betreffende Arbeit ist bereits abgeschlossen, wird aber erst demnächst an einem anderen Ort erscheinen.

die diese beiden Europäertypen der Gegenwart zu den Primärrassen des Paläolithikums — der Aurignac¹⁾ und der Neanderthalrasse — haben, hinsichtlich Femur und Tibia nachzuweisen. Nicht nur in dem Verhältnis von Femur- zur Tibialänge, sondern auch in der relativen Länge von distalem und proximalen Femurende und von Hals und Trochanter maior, der Kniebasis, dem Neigungswinkel des Schenkelhalses, den Massen der Schenkelschaftmitte und vielen anderen Punkten war es mir möglich, die frappante Ähnlichkeit des grazilen Europäertypus und der ebenso grazil gebauten Aurignacrasse, andererseits die Verwandtschaft des robusten Europäertypus mit den dicken und plumpen Knochen der Neanderthalrasse zu zeigen. Oft stimmten die untersten Extreme, die von MIKULICZ bei der großen Variation der Europäer feststellte, mit dem Durchschnittswert, den ich bei dem Australiermaterial der Collection KLAATSCH fand, genau überein, ebenso die obersten Extreme der Europäer mit den Massen der Neanderthalern.

Natürlich liegt noch die Frage offen, ob noch andere — uns bisher unbekannte — Primitivrasen sich mitbeteiligt haben an der Zusammensetzung der Europäer. Andererseits aber muß man sich vergegenwärtigen, daß sich die beiden verschiedenen Rassen herleiten lassen von einer Urform. Denn wie enorm verschieden die ältere Neanderthalrasse, deren afrikanische Herkunft und Verwandtschaft mit Gorilla KLAATSCH bewies, von der Aurignacrasse ist, die erst während der Eiszeit aus Osten her nach Europa einwanderte und mit Orang innige Beziehungen zeigt, so gibt es doch, wie KLAATSCH stets betont hat, bestimmte Punkte, in denen diese beiden Typen übereinstimmen.

Von solchen Gesichtspunkten aus dehnte ich meine Untersuchungen auch auf Europäer-Neugeborene aus, die zum größten Teil durch die Liebenswürdigkeit von Herrn Geheimrat KÜSTNER meinem hochverehrten Lehrer Herrn Prof. KLAATSCH überlassen wurden. Von meinen bisher gewonnenen Resultaten möchte ich

1) KLAATSCH, Die Aurignac-Rasse und ihre Stellung im Stammbaum der Menschheit. Zeitschrift für Ethnologie 1910.

KLAATSCH, Die Stellung des Menschen im Naturganzen, in der Abstammungslehre. Verlag G. Fischer 1911.

KLAATSCH, Die Entstehung und Erwerbungs[]] der Menschenmerkmale. Fortschritte der naturwissenschaftlichen Forschung 1912.

hier etwas näher nur auf einen Punkt, nämlich die Krümmungen der Tibia, eingehen.

Bekanntlich unterscheiden wir vor allem zwei Biegungen an dem Schienbein, die Retroversion des Kopfes und die Retroflexion des proximalen Schaftteiles. Wiewohl man daran nicht zweifeln dürfte, daß diese beiden Erscheinungen miteinander zusammenhängen, so stellen sie doch zwei verschiedene Stadien der Aufrichtung der Tibia dar und müssen streng auseinandergehalten werden. So bemängelt es auch KLAATSCH¹⁾ bei MANOUVRIERS Studien, daß man nicht ersehen könne, welche Zustände an seinen untersuchten Tibien der „proximalen Retroflexion“ und welche der „eigentlichen Retroversion des Kopfes entsprechen“. Letztere ist, wie RETZIUS²⁾ schreibt, zuerst im Jahre 1880 bei erwachsenen prähistorischen Skeletten aus der Quartärzeit von COLLIGNON beschrieben worden — dann von FRAIPONT und LOHEST bei den Knochen aus der Spyhöhle Belgiens. MANOUVRIER fand sie bei den Steinzeitmenschen Frankreichs öfters als bei den modernen Franzosen, und HAVELOCK-CHARLES wies sie 1893 bei den ostindischen Panjabiten nach (Textfig. 1). Letzterer Autor spricht die Vermutung aus, daß die Retroversion des Tibiakopfes veranlaßt sei durch die hockende Stellung, in der diese Leute auf dem Boden



Textfig. 1. Tibia, von einem Panjabiten, proximaler Teil von innen gesehen, um die Retroversion des Tibiakopfes zu zeigen. Verkleinerte Kopie n. HAVELOCK-CHARLES, Journ. of anat. and physiol., Vol. XXVIII, 1893 (aus KLAATSCH).

zu sitzen pfliegen. Es seien vererbte Eigenschaften, die durch die eigentümliche Körperhaltung hervorgerufen seien. Die Tatsache ferner, daß HAVELOCK CHARLES bei seinen Untersuchungen die Retroversion auch bei den panjabitischen Fötus und Kindern fand, bestärkte ihn in der Annahme, daß es sich hier um Vererbung erworbener Eigenschaften handle. Es erhebt sich nun

1) KLAATSCH, „Die wichtigsten Variationen am Skelett der freien unteren Extremität des Menschen“ in BONNET-MERKEL, Ergebnisse der Anatomie und Entwicklungsgeschichte 1900.

2) G. RETZIUS, Über die Aufrichtung des fötal retrovertierten Kopfes der Tibia beim Menschen. Zeitschrift für Morphologie und Anthropologie, Bd. II, H. 1, 1900.

die Frage, hat HAVELOCK-CHARLES mit seiner Behauptung, daß die Retroversion der Tibia eine erst erworbene Eigentümlichkeit darstellt, recht — oder ist nicht unsere gerade moderne Europäertibia, wie wir sie meistens sehen, sekundär verändert und aufgerichtet? Zur Lösung dieser Frage ist es zunächst notwendig, unsere Europäer-Neugeborenen und Föten zu untersuchen. Bereits im Jahre 1863 zeigte HUETER¹⁾, daß bei Neugeborenen „das ganze obere Ende der Tibia nach hinten zurückgebogen ist, so daß die beiden Gelenkflächen, welche beim Erwachsenen ungefähr in der Horizontalebene liegen, in der Richtung von vorn und oben nach hinten und unten verlaufen und der vordere Rand derselben höher steht als der hintere. Er führte diese Biegung auf Druckerscheinungen im Uterus zurück. Bei der gebeugten Lage des Kniegelenkes sollten die von Druck verschonten vorderen Abschnitte der Tibia ein größeres Wachstum aufweisen als die hinteren Abschnitte, die sich allein mit den Gelenkflächen der Oberschenkelkondylen in Kontakt befinden. Nach der Geburt nun, wo durch die veränderte Stellung des Kniegelenkes andere Druckverhältnisse eintreten, erfahre auch das Schienbein eine Umgestaltung, vor allem die Aufrichtung des Kopfes.

Einen ähnlichen Standpunkt vertritt HULTKRANZ²⁾ gelegentlich der Beschreibung der Feuerländer-Tibia, deren Retroversion er auch für eine „fötale, durch die (hockende) Haltung der Frucht im Uterus bedingte Gestaltung des Skelettes“ hält, „die bei den Europäern durch die Lebensweise während der späteren Entwicklung verloren geht, bei den Wilden dagegen bestehen bleibt und sich teilweise vielleicht noch weiter ausbildet“.

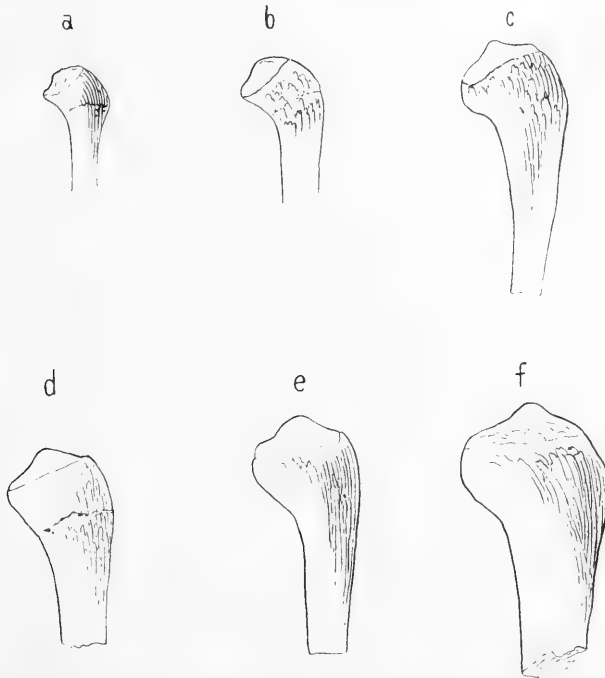
Diese Erklärung einer intrauterinen Druckwirkung kann nicht recht befriedigen — denn erstens kann der betreffende Druck nicht so stark sein, daß er einen so großen Einfluß auf das Wachstum der Tibia haben kann, und dann ist nicht einzusehen, warum gerade das Schienbein der bevorzugte Knochen sein soll und nicht auch andere Knochen des Skelettes von diesem Druck betroffen werden. Außerdem kann ich mir nicht erklären, wie

1) C. HUETER, Anatomische Studien an den Extremitätengelenken Neugeborener und Erwachsener. VIRCHOWS Archiv., Bd. XXVI, 1863.

2) J. V. HULTKRANZ, Zur Osteologie der Ona- und Yangan-Indianer des Feuerlandes. Wissenschaftliche Ergebnisse der schwedischen Expedition nach den Magellansländern 1895—1897 unter Leitung von O. Nordenskjöld. Stockholm 1900.

der doch beinahe immer gleiche Druck die verschiedenen Modifikationen der Tibiakrümmung bewirken sollte.

RETZIUS war der erste, der darauf hinwies, daß wir in der retrovertierten Tibia den ursprünglichen Zustand zu erblicken haben, den der Europäer in der Stufenfolge seiner Entwicklungsstadien wiederholt — wie ja überhaupt auch der menschliche Embryo — in kurzer Zeit die verschiedenen Etappen seiner tierischen Herkunft durchläuft. Er untersuchte Föten vom 3. Monat



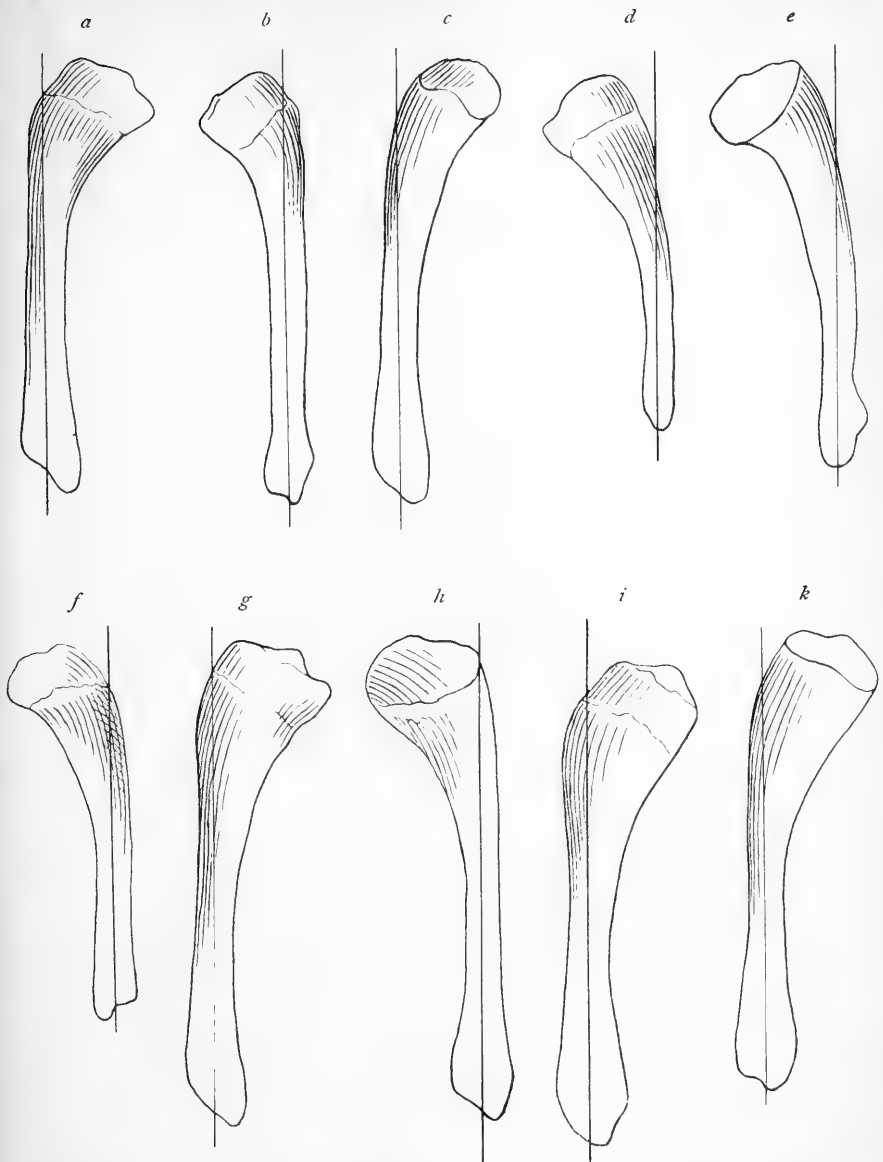
Textfig. 2. Das obere der linken Tibia. *a* eines sechsmonatlichen menschlichen Fötus; *b* eines achtmonatlichen menschlichen Fötus; *c* eines neugeborenen (ausgetragenen, 50 cm langen) Kindes; *d* eines zweimonatlichen Kindes; *e* eines viermonatlichen Kindes; *f* eines siebenmonatlichen Kindes (nach RETZIUS).

intrauterinen Lebens bis zu ausgetragenen Kindern von 37 Monaten und konnte zeigen, daß die Retroversion des Tibiakopfes ein konstanter embryonaler Charakter ist, der nach der Geburt allmählich verloren geht — und zwar soll bereits in den ersten 6—7 Monaten die retrovertierte Tibia sich aufrichten — nur Rachitis, Lues und andere Konstitutionskrankheiten können die normale Entwicklung hemmen. Zur besseren Anschauung

gebe ich hier seine Skizzen des oberen Endes der Tibia eines sechs-, sowie eines achtmonatlichen menschlichen Fötus, eines Neugeborenen und eines zwei-, vier- und siebenmonatlichen Kindes wieder. KLAATSCH nimmt auf Grund seiner Beobachtungen an, daß die völlige Aufrichtung erst im 10. Jahre erfolgt.

Ich untersuchte nun eine große Anzahl Neugeborener und richtete eine besondere Aufmerksamkeit den Biegungen der Tibia. Dabei fiel mir auf, daß nicht nur die von RETZIUS beobachtete Retroversion des Tibiakopfes, sondern auch oft eine Retroflexion des Schaftes teils allein, teils verbunden mit einer Retroversion des Kopfes zu konstatieren war.

Ich greife einige typische Beispiele heraus und gebe sie in folgenden Zeichnungen wieder. So zeigen uns die Figuren Tibien von Neugeborenen, die nur eine Retroflexion des Schaftes aufweisen und solche, deren Schaft gerade aufgerichtet ist und deren Kopf deutlich retrovertiert erscheint. Außerdem sehen wir hier Schienbeine, deren retroflektierter Schaft einen retrovertierten Kopf besitzt. Natürlich gibt es zwischen diesen drei Gruppen auch Übergänge, was ja von vornherein bei der großen Variation zu erwarten ist. Hier ist es geboten, den Wert der morphologischen Betrachtung in den Vordergrund zu stellen gegenüber der Überschätzung der Zahlen und Indices der früheren fast nur messenden Anthropologie. Dazu kommt, daß Messungen von Winkeln, die gerade für unseren Zweck auszuführen wären, wie ja auch RETZIUS l. c. sagt, „nur einen ungefähr richtigen Wert angeben“ würden aus leicht einzusehenden Gründen. Ich will daher absichtlich auf den von der Kondylentangente und der Tibiaachse begrenzten Winkeln hier gar nicht eingehen. Viel wichtiger erscheint es mir daher den Versuch zu machen, die Variation der Tibiakrümmungen zu erklären. Die Annahme einzelner Autoren, daß es sich hierbei um eine intrauterine Druckerscheinung handelt, haben wir bereits als höchst unwahrscheinlich hingestellt und die Gründe dafür oben erwähnt. Viel näher liegt es, darin eine Vererbung früherer Zustände zu sehen und eine Umgestaltung, welche der menschliche Körper erfahren mußte bei seinem Hervorgehen aus einer niederen Stufe. Zum Beweise und als Stütze dieser Annahme müssen wir nun die Frage ventilieren, ob es primitive Rassen gibt, die in ihrem erwachsenen Alter dieselben oder ähnliche Zustände aufweisen, wie wir sie beim Europäer-Neugeborenen finden (Textfig. 4). In der Tat, wenn wir die Tibia von Spy betrachten, sehen wir deutlich die Ähnlichkeit, die sie mit den in Textfig. 3a u. 3b gezeichneten



Textfig. 3. *a* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 9; *b* Tibia eines Europäer-Neugeborenen; *c* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 3; *d* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 24; *e* Tibia eines Europäer-Neugeborenen; *f* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 13; *g* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 49; *h* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 43; *i* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 17; *k* Tibia eines Europäer-Neugeborenen, L. 37. *a*—*k* von der medialen Seite aus gesehen; *a* u. *b* hauptsächlich die Retroversion des Kopfes; *c*, *d*, *e*, *f* hauptsächlich die Retroflexion des Schaftes; *g*, *h*, *i*, *k* die Retroflexion des Schaftes und Retroversion des Kopfes zeigend.

Europäer-Neugeborenen zeigt. Sie ist ein typisches Beispiel für ein Schienbein, dessen Körper gerade aufgerichtet und dessen Kopf stark retrovertiert ist. Andererseits zeigt die Tibia des Homo

Textfig. 4.



Textfig. 5.



Textfig. 6.



Textfig. 4. Tibia von Spy.

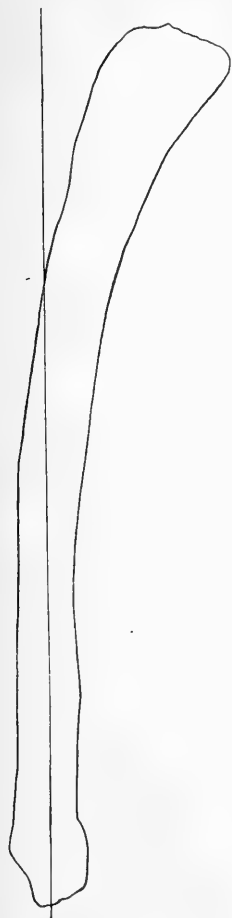
Textfig. 5. Tibia von von Aurignae l.

Textfig. 6. Tibia eines Australiers, K. 34. Die Retroversion des Kopfes und Retroflexion des Schaftes zeigend.

Aurignacensis eine mit einer Retroflexion des Schaftes verbundene Retroversion des Kopfes — wie wir aus folgender Skizze ersehen können (Textfig. 5).

Ein ähnliches Verhalten zeigen die Australier. Unter ihnen finden wir sowohl solche Tibien, die denen von Aurignac entsprechen — also eine mit einer Retroversion des Kopfes verbundene

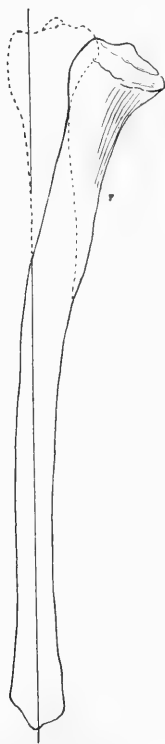
Textfig. 7.



Retroflexion des Schaftes aufweisen, als auch solche, die eine reine Retroflexion des Schaftes besitzen, wie aus beifolgenden Skizzen ersichtlich ist (Textfig. 6 u. 7).

Diese Retroflexion des Schaftes kann so hochgradig sein, daß der Knochen bogenartig gekrümmt erscheint, woraus ja auch die Bezeichnung „der Bumerangknochen“ zu erklären ist.

Textfig. 8.



Textfig. 9.



Textfig. 7. Tibia eines Australiers, K. 29. Retroflexion des Schaftes.

Textfig. 8. Tibia eines Wedda-Mannes (Originalskizze von H. KLAATSCH). Punktierte Linie: Europäer. Aus H. KLAATSCH: Die wichtigsten Variationen am Skelett der freien unteren Extremität, 1900, MERKEL-BONNETS Ergebn.

Textfig. 9. Tibia eines Feuerländers von innen gesehen. Retroversion des Kopfes. Verkleinerte Kopieskizze nach MARTIN, Archiv f. Anthrop., Bd. XXIII, 1894 (nach H. KLAATSCH).

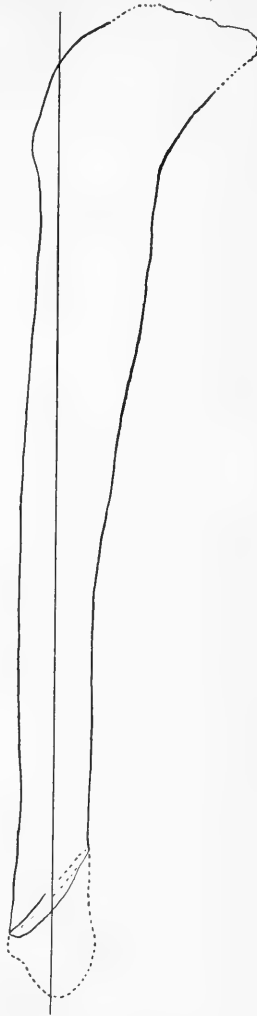
An einer Originalsskizze von H. KLAATSCH können wir auch bei einer Wedda-Tibia eine verhältnismäßig starke Retroflexion des oberen Schaftes ohne eine Kopfretroversion sehen,

während die Tibia eines Feuerländers auf einer Zeichnung MARTINS mehr der von Spy ähnelt (Textfig. 8 u. 9).

PAUL RICHER berichtet in seiner Arbeit über die Beine der ägyptischen Statuen¹⁾ von Skeletten ägyptischer Mumien aus der Sammlung HAMYS und erwähnt bei der Beschreibung der Tibia auch „un léger renversement en arrière des pla-



Textfig. 10. Bein einer ägyptischen Mumie nach einer Originalskizze von P. RICHER.



Textfig. 11. Tibia von Hohler-Fels.
----- ergänzt von W. LUSTIG.



Textfig. 12. Tibia eines Lappländers.

teaux du tibia coïncidant avec un peu d'incurvation de l'os, dont l'effet est d'augmenter la saillie du bord antérieur“. Auch er führt diese Gestaltung des Schienensbeines auf die Haltung der Ägypter zu-

1) PAUL RICHER, Sur quelques caractères anatomiques des jambes des statues égyptiennes. Revue de l'école d'Anthropologie de Paris 1903.

rück, auf die „station accroupie, les genoux au menton et le derrière sur les talons“. Dieselbe Art zu sitzen sollen auch die „Cafres du Cap“ haben, deren Tibien auch die gleichen Eigentümlichkeiten aufweisen sollen (Textfig. 10).

Das Schienbein von der Station Hohler-Fels, über das ich auf dem Nürnberger Anthropologenkongreß 1913 berichtete, wo ich die hier ausgeführten Tatsachen bereits andeutete¹⁾, besitzt eine ziemlich starke Retroversion des Kopfes und eine leichte Retroflexion des Schaftes. Eine ebenso geringe Schaftretroflexion, doch eine schwächere Retroversion des Kopfes zeigen die Lappländer-Tibien des hiesigen Institutes (Textfig. 11 u. 12).

Legen wir uns nun die Frage vor, welches der primitive Zustand ist, ob es eine Tibia mit einer Kopfretroversion oder eine mit einer Schaftretroflexion — ob es eine Tibia ist, die beide Eigenschaften in sich vereint, oder aber eine gerade aufgerichtete ist, so möchte ich zunächst auf die oben erwähnte Arbeit von H. KLAATSCH hinweisen, in der er dieselbe bereits zur Diskussion stellte. Für ihn gab es damals zwei Möglichkeiten: entweder stellt die Retroflexion einen vermittelnden Zustand dar zwischen dem Spystadium und der aufgerichteten Tibia des rezenten Menschen, oder aber die Europäertibia einerseits — die der Weddas andererseits repräsentieren zwei verschiedene Entwicklungsbahnen, deren gemeinsamer Ausgangspunkt in einem Zustande, ähnlich der Tibia von Spy, zu suchen wäre. Also nach beiden Ansichten ist die Spytibia der ursprüngliche Zustand. Die erstere Annahme, daß sich die aufgerichtete Europäer-Tibia von letzterer über die retroflektierte Tibia der Weddas entwickeln solle, stützt sich auf die oft ausgesprochene jedoch nicht zutreffende Anschauung, daß sich die kindliche proximale Retroflexion an die embryonale Retroversion zeitlich anschließt. Ich glaube gezeigt zu haben, daß beim Europäer-Neugeborenen die verschiedenen Zustände vorkommen — also unabhängig von der Zeit der Entwicklung. Diese Möglichkeiten sprach H. KLAATSCH im Jahre 1900 aus, zu einer Zeit, wo der *Homo Aurignacensis* noch nicht entdeckt war, und wo er die Beziehungen zwischen dem Ost- und West- — dem Aurignac- und dem Neanderthaltypus — noch nicht festgestellt hatte. Heute jedoch ist mein hochverehrter Lehrer auch meiner Ansicht, nach der eine Tibia, die eine Schaftretroflexion vereint mit

1) W. LUSTIG, Die Fragmente von Femur und Tibia aus der Station Hohler-Fels. Korrespondenz-Blatt der deutschen Gesellschaft für Anthropologie, Ethnologie und Urgeschichte, 8—12, 1913.

einer Kopffretroversion den ursprünglichen Zustand darstellt. Von ihr nun kann sich bei Fortfall der Retroflexion die Sphytibia, bei Fortfall der Retroversion die mancher Australier — besonders die Bumerangknochen — und bei

Fortfall der Retroflexion und Retroversion die der aufgerichteten modernen Europäertibien



Textfig. 13. Tibia eines erwachsenen rezenten Europäers.



Textfig. 14. Tibia eines erwachsenen rezenten Europäers.



Textfig. 15. Tibia eines erwachsenen rezenten Europäers.

entwickeln. Aber sind denn wirklich alle Tibien rezenter Europäer völlig aufgerichtet? Sehen wir näher zu, so finden wir bei der ungeheuren Variationsbreite derselben, auch solche, die eine frappante Ähnlichkeit mit der Tibia von Sphy aufweisen und

andere, die der von Aurignac gleichen — wie aus folgenden Skizzen ersichtlich ist (Textfig. 13—15). Bei den gerade aufgerichteten ist fast immer an der vorderen Kante eine leicht nach vorn konkave Krümmung zu erkennen, eine Erscheinung, auf die KLAATSCH zuerst aufmerksam machte, und die besonders gut bei Textfig. 8 u. 13 zu erkennen ist.

Auch die Menschenaffen, die KLAATSCH einen „mißglückten Versuch der Menschenwerdung“ nennt, die sich weit entfernt



Textfig. 16. Tibia eines Gorilla ♂.

Textfig. 17. Tibia eines Gorilla (Grauer ♂, A 430).

Textfig. 18. Tibia eines Orang.

haben von der gemeinsamen Wurzel und andere Entwicklungsbahnen einschlugen, sich in vielen Punkten sekundär stark veränderten, weisen auch an ihrer Tibia die besprochenen Krümmungen natürlich in verschiedener Stärke auf. Es ist hier nicht der Ort, ausführlich auf die einzelnen Menschenaffen einzugehen, zumal mir auch dazu nicht ein genügend großes Untersuchungsmaterial zur Verfügung stand. Ich verweise daher nur auf folgende

Figuren, die nach dem Material des hiesigen Institutes und Abgüssen des Berliner Mus. f. Naturkunde gezeichnet sind (Textfig. 16 bis 25).

Noch viel interessanter scheint mir die Tatsache, daß ich bei den bedeutend primitiveren *Cercopithecus aetiops*, bei *Ateles* und beim Mandrill Tibien fand, die dem von mir angenommenen ursprünglichen Zustand äußerst nahe kommen — also eine mit einer Retroflexion des Schaftes verbundene Retroversion des Kopfes zeigen (Textfig. 26, 27, 28).



Textfig. 19. Tibia eines Schimpansen N. ♂.



Textfig. 20. Tibia eines Schimpansen (REUTER 39).



Textfig. 21. Tibia eines Schimpansen (Nr. 6) 7.



Textfig. 22. Tibia eines Schimpansen ♀.

Zum Schluß möchte ich noch darauf hinweisen, daß wir uns hüten müssen, aus der Form und den Biegungen eines Knochens irgendeinen Schluß zu ziehen auf die Haltung und den Gang des betreffenden Individuums. In diesen Fehler verfiel FRAIPONT¹⁾, der aus der starken Kopffretroversion der Tibia von Spy „avec une certitude presque absolue“ schließt, „que l'homme de Spy avait dans la station debout une stature plus verticale sans doute que les anthropoides actuels, mais moins verticale que l'homme actuel et que l'homme aurait gagné une stature de plus

1) FRAIPONT, Le Tibia dans la Race de Néanderthal. Revue d'Anthropologie 1888.

en plus verticale dans la station debout depuis l'époque du quaternaire inférieur jusqu'à nos jours“. Dieser Anschauung widersprachen bereits MANOUVRIER und HAVELOCK-CHARLES, welcher bei den ostindischen Panjabiten in der Retroversion des Tibiakopfes auch kein Hindernis sieht für die aufrechte Haltung derselben — denn sie ist „as erect as that of a guardsman“. Man braucht ferner nur die Schilderungen von KLAATSCH über seine 3jährige australische Forschungsreise zu lesen, um zu erkennen, wie schön die australischen Eingeborenen mit ihren typischen Bumerang-Tibien aufrecht gehen.



Textfig. 23. Tibia eines Schimpansen ♀.



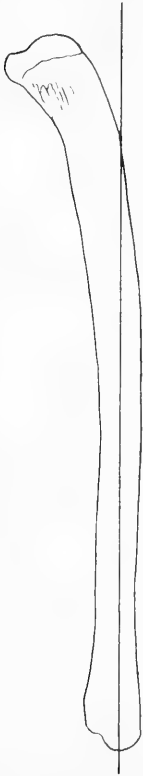
Textfig. 24. Tibia von Hylobates agilis.



Textfig. 25. Tibia von Hylobates syndaetylus.

Es bleiben natürlich noch viele Fragen offen, die wir an das Gesagte anreihen könnten. Hier kam es mir aber lediglich nur darauf an, zu zeigen, daß wir beim Europäerneugeborenen Zustände finden, die sich unverkennbar herleiten lassen von denen, die die Skelettreste prähistorischer Menschenrassen und primitiv gebliebener Völker aufweisen. Auch auf die Faktoren, die die Aufrichtung der Tibia bedingt haben, war hier nicht der Ort einzugehen. Dies behalte ich mir für eine andere Stelle vor. Sicherlich wird die Erwerbung und der Gebrauch des aufrechten Ganges,

der ja bekanntlich nicht nur am Knochensystem, sondern auch an den Weichteilen gewaltige Veränderungen bewirkte, auch dabei nicht zum wenigsten mitgespielt haben. Andererseits ist es klar, daß er nicht der einzige Faktor gewesen ist, der unsere Europäer-Tibia in so verschiedener Form schuf. Daraus schon ersehen wir die Schwierigkeit dieser Probleme.



Textfig. 26. Tibia von
Cercopithecus aethiops.



Textfig. 27. Tibia von
Aceles.



Textfig. 28. Tibia eines
Mandrill.

Zum Schlusse möge es mir gestattet sein, meinem hochverehrten Lehrer Herrn Prof. Dr. HERMANN KLAATSCH meinen herzlichsten Dank auszusprechen für das große Interesse, das er meinen Arbeiten entgegenbringt, sowie für seinen freundlichen Rat und gütige Hilfe, die er mir stets zuteil werden läßt.

Vor kurzem erschienen:

Die Biologie und ihre Schöpfer.

Von

William A. Locy

Ph. D., Sc. D., Professor an der Northwestern University.

Autorisierte Übersetzung der zweiten amerikanischen Auflage von

E. Nitardy.

Mit einem Geleitworte von Prof. Dr. J. Wilhelmi.

Mit 97 Abbildungen im Text. 1914. (XII, 416 S. gr. 8°)

Preis: 7 Mark 50 Pf., geb. 8 Mark 50 Pf.

Inhalt: I. **Die Anfänge der Biologie (mit Ausschluß der Stammesgeschichte).** 1. Skizzierung des Ursprungs der Biologie und ihrer historischen Epochen. 2. Vesalius und der Sturz des Autoritätenglaubens in der Wissenschaft. 3. William Harvey und die experimentelle Beobachtung. 4. Die Einführung des Mikroskops und der Beginn unabhängiger Beobachtung. 5. Fortschritt in der mikroskopischen Anatomie im 18. Jahrhundert. 6. Linné und die Naturwissenschaft. 7. Cuvier und die vergleichende Anatomie. 8. Bichat und die Histologie. 9. Die Physiologie; Harvey, Haller und Joh. Müller. 10. Bär und die Embryologie. 11. Die Zelltheorie; Schleiden, Schwann, Schultze. 12. Das Protoplasma als Grundlage des Lebens. 13. Pasteur und Koch. 14. Erbllichkeit und Keimfolge; Mendel, Galton, Weismann. 15. Die Kenntnis der Fossilien.

II. **Die Lehre von der Stammesentwicklung.** 16. Erklärung des Ausdrucks: Entwicklung. 17. Entwicklungstheorien; Lamarck, Darwin. 18. Fortsetzung der Entwicklungstheorie; Weismann, de Vries. 19. Der Entwicklungsgedanke und seine Förderung. 20. Rückblick und Ausblick. Heutige Bestrebungen der Biologie. — Anmerkungen des Übersetzers. — Reading List (Literatur im Originalabdruck). — Alphabetisches Inhaltsverzeichnis.

Das Werk des amerikanischen Autors behandelt den Werdegang der biologischen Forschung hauptsächlich vom zoologischen Standpunkte aus. Das ursprünglich für amerikanische Leser geschriebene und dort mit großem Beifall aufgenommene Buch wird durch die Übersetzung auch weiteren Kreisen in Deutschland zugeführt, die sich für die naturwissenschaftliche Entwicklung interessieren.

Der Hauptzweck des Buches liegt in der Aufdeckung der Quellen biologischer Gedanken und der Hauptwege der biologischen Entwicklung, und weiterhin darin, den Leser mit jenen vornehmen Gestalten bekannt zu machen, deren Arbeit die Epochen der Geschichte der Biologie bezeichnet, sowie zu zeigen, daß die Entwicklung der biologischen Anschauungen eine lückenlose ist.

Da die Illustrationen des amerikanischen Werkes teilweise zu wünschen übrig ließen, wurden dieselben nur so weit als notwendig übernommen und konnten zum großen Teil durch bessere Abbildungen ersetzt werden, für deren Beschaffung keine Mühe gescheut wurde.

Über den extrakardialen Kreislauf des Blutes

vom Standpunkt der Physiologie, Pathologie und Therapie.

Von

Dr. Karl Hasebroek

leitender Arzt des Hamburger medico-mechanischen Zanderinstitutes.

Mit 20 Abbildungen im Text. (XII, 345 S. gr. 8°)

1914. Preis: 9 Mark.

Inhalt: Vorwort. — 1. Einleitung. — 2. Protoplasma und Zirkulation. — 3. Die Strömung in den Kapillaren. — 4. Die Strömung in den Arterien. — 5. Die Strömung in den Venen. — 6. Die Bedeutung der Diastole-Systole der Gefäße für Widerstände und Triebkräfte. — 7. Die Beziehungen des Protoplasmas zur Tätigkeit der Arterien. — 8. Die Bedeutung der Hormone für die regulatorische Einstellung des Gefäßsystems vom Gewebe aus. — 9. Die Adrenalinwirkung als Beispiel für die physiologische Energiesteigerung des arteriellen Systems. — 10. Die Beziehungen des diastolisch-systolischen Gefäßbetriebes zum vasomotorischen Nervensystem. — 11. Der Kreislauf im ganzen auf Grund der Stellung der extrakardialen Organbetriebe zum Herzen.

Berliner klin. Wochenschrift, Nr. 37 vom 14. September 1914:

. . . Was Hasebroek an physikalischen, experimentellen, physiologischen, pathologischen Beweisstücken beibringt und mit erstaunlicher Kunst zusammenfügt, kann nicht genug bewundert werden. Aber was ich noch höher an seiner Arbeit schätze, ist dieses, daß für den Leser der Mensch nicht mehr bloß ein sich bewegender Leichnam ist, sondern daß er alle die kleinen und großen Pulswellen spüren lernt, die da dauernd in dem kunstvollen Gefüge durcheinander laufen . . .
Buttersack (Trier.)

Zeitschrift für physikalische und diätetische Therapie, XVIII. Bd., Heft 5:

Im vorliegenden Werke bringt der bekannte Hamburger Forscher alle bislang bekannten Tatsachen vor, welche seine seit Jahren vertretene Anschauung von der Wichtigkeit der extrakardialen Triebkräfte für die Erhaltung des Blutkreislaufes zu stützen vermögen (mit besonderer Berücksichtigung der Gefäßmuskulatur). Besonderen Wert gewinnt unter diesem Gesichtswinkel das Elektrodiagramm, welches für das System der höheren Tiere die Annahme eigenmotorischer peripherer Kräfte wesentlich zu stützen berufen ist.

. . . Wer sich mit der Frage des peripheren Kreislaufs beschäftigt, wird an dem Buche nicht vorübergehen können und bei der Lektüre viel Anregendes finden. Die Ausstattung des Buches läßt nichts zu wünschen übrig.
Hofbauer (Wien).

Therapeutische Monatshefte, 28. Jahrg., 1914, Heft 7:

Das Buch gibt eine auf reicher Literaturkenntnis beruhende umfassende Darstellung der Physiologie und Pathologie des Kreislaufes, und die Lektüre wirkt durch die auf viele eigene Arbeiten über das fragliche Gebiet gestützte subjektive Kritik differenter Urteile besonders anregend. Der Grundgedanke des Ganzen ist die These der Selbständigkeit der Gefäßfunktion neben der Tätigkeit des Herzens, die durch eine aktive Systole-Diastole der muskelführenden Gefäße zustande kommt und den Blutstrom aspiratorisch-peristaltisch fördert. Sie wird durch eigene Experimentaluntersuchungen ebenso wie durch die Ergebnisse der Forschungen über die Hormonwirkungen und die Kenntnisse über die Funktion des sympathischen Nervensystems gestützt. Die für die Therapie sich ergebenden Folgerungen werden am Schluß kurz angeführt, insbesondere im Hinblick auf die Wirkung von Gymnastik und Sport auf den Kreislauf.
Jungmann.

JENAISCHE ZEITSCHRIFT FÜR NATURWISSENSCHAFT

HERAUSGEGEBEN VON DER
MEDIZINISCH-NATURWISSENSCHAFTLICHEN GESELLSCHAFT
ZU JENA

DREIUNDFÜNFZIGSTER BAND

NEUE FOLGE, SECHSUNDVIERZIGSTER BAND

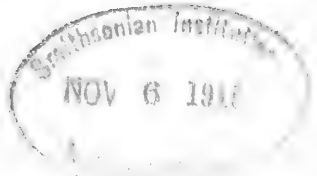
VIERTES HEFT

MIT TAFEL 9—10 UND 159 FIGUREN IM TEXT

Inhalt:

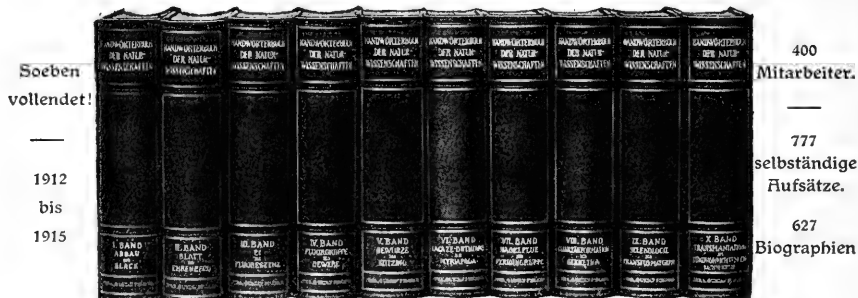
- FISCHER, RICHARD, Über die Anatomie von *Maetra* (*Mulinia*) *coquimbana* Philippi. Mit 28 Figuren im Text. (S. 597).
- JACOBSHAGEN, E., Zur Morphologie des Oberflächenreliefs der Rumpfdarmschleimhaut der Amphibien. Mit 42 Figuren im Text. (S. 663).
- WILLE, JOHANNES, Untersuchungen über den anatomischen Bau der Lungenschnecke *Stenogyra decollata* L. Mit Tafel 9 und 10 und 38 Figuren im Text. (S. 717).
- DOSCH, FRIEDRICH, Bau und Entwicklung des Integuments der Sirenen. Mit 15 Figuren im Text. (S. 805).
- SCHMIDT, WALTHER, Über den Darmkanal von *Lophius piscatorius* L. Mit 36 Figuren im Text. (S. 855).

PREIS: 18 MARK



JENA
VERLAG VON GUSTAV FISCHER
1915

Zusendungen an die Redaktion erbittet man durch die Verlagsbuchhandlung.
Ausgegeben am 4. Oktober 1915.



Handwörterbuch der Naturwissenschaften

Herausgegeben von

Prof. Dr. E. Korschelt-Marburg (Zoologie), Prof. Dr. G. Lindk-Jena (Mineralogie und Geologie), Prof. Dr. F. Oltmanns-Freiburg (Botanik), Prof. Dr. K. Schaum-Leipzig (Chemie), Prof. Dr. H. Th. Simon-Göttingen (Physik), Prof. Dr. M. Verworn-Bonn (Physiologie) und Dr. E. Teichmann-Frankfurt a. M. (Hauptredaktion).

Zehn Bände.

Mit 8863 Abbildungen im Text, 12030 Seiten Text und 360 Seiten Sachregister.

Mit der soeben erfolgten Ausgabe des 10. Bandes bzw. der Schlußlieferung (79/80), einschließlich eines 360 Seiten (= 1080 Spalten) umfassenden Sachregister für Band 1—10, ist das Werk — unbeeinflusst durch den Krieg — nunmehr zum Abschluß gelangt.

Preis: 200 Mark, in Halbfranz gebunden 230 Mark.

... eine Kulturtat von höchster Bedeutung. (Techn. Monatshefte.)

... eine hervorragende Schöpfung deutschen Geistes und deutschen Gelehrtenfleißes ... (Rhein. Hochschulzeitung.)

... eine der großartigsten Unternehmungen auf dem Gebiete der Bibliographie ... (Wiener klin. Wochenschrift.)

... ein Werk, das weit in alle Welt hinausgehen wird, um dort von deutschem Gelehrtenfleiß und deutscher Gründlichkeit Kunde zu geben ... (Neue Freie Presse, Wien.)

... eine Universalität des naturwissenschaftlichen Wissens ... (Pharmazeut. Post.)

... eine Bibliothek im kleinen, die über alle Fragen des großen Gebietes der Naturwissenschaften Aufschluß erteilt ... (Zentralbl. f. Zoologie.)

... ein monumentales Werk, dem die Literatur anderer Völker Ähnliches bisher nicht an die Seite zu stellen hat. (Mikrokosmos.)

... Es ist staunenerregend, was hier an naturwissenschaftlichem Wissen und Können zusammengetragen worden ist ... (Apotheker-Zeitung.)

Über die Anatomie von *Mactra* (*Mulinia*) *coquimbana* Philippi.

Von

Richard Fischer, Oberhausen (Rhld.)

Mit 28 Figuren im Text.

Einleitung.

Mactra (*Mulinia*) *coquimbana* ist 1893 in „Las especies chilenas del género *Mactra*“ (1893, p. 10, tab. 2, fig. 7 *a—c*) nach der rein konchologischen Seite hin von PHILIPPI beschrieben und abgebildet worden. In neuerer Zeit ist sie von STEMPELL („Die Muscheln der Sammlung PLATE“, 1899b, p. 234) nebst einem anderen Exemplar der Untergattung *Mulinia*, nämlich *Mactra* (*Mulinia*) *magellanica* Phil. von Punta Arenas nachbestimmt und systematisch eingereiht worden. Sie gehört hiernach der 4. Ordnung, den Eulamellibranchiaten an und stammt wie fast alle *Mulinia*-Arten (FISCHER, 1887; PHILIPPI 1853, p. 310) von Südamerika. Als Fundort (STEMPELL 1899b, p. 234) ist angegeben: Zahlreiche typische Exemplare aus Iquique und dem Hafen von Coquimbo (beide an der chilenischen Küste). Das von mir untersuchte Material, das nebst 52 anderen Spezies von PLATE auf seiner chilenischen Reise gesammelt worden ist, wurde mir von Herrn Professor Dr. W. STEMPELL zur anatomischen Bearbeitung gütigst überlassen.

Die vorliegende Untersuchung unter möglichster Berücksichtigung aller inneren und äußeren morphologischen Verhältnisse ist vor allem dadurch gerechtfertigt, daß die Spezies noch nicht in dieser Weise bearbeitet worden ist, wie überhaupt die Notizen über das Subgenus *Mulinia* äußerst spärlich sind. Eine Veranlassung zu dieser Arbeit war aber auch die Tatsache, daß an mehr oder weniger verwandten Arten im zoologischen Institut der westfälischen Wilhelms-Universität (STEMPELL 1912, p. 222ff.) einige bemerkenswerte Funde — vor allem der deutliche Nachweis von Buccalganglien — gemacht worden sind, die den Unter-

suchungen bei vorliegendem Objekt eine bestimmte Richtung gaben.

Während das Subgenus *Mulinia* anatomisch überhaupt noch nicht untersucht ist, finden sich Untersuchungen bestimmter Systeme vom Hauptgenus *Mactra* — besonders *Mactra stultorum* — sehr häufig. Sie sind an den betreffenden Stellen in dieser Arbeit nach Möglichkeit berücksichtigt und zum Vergleich herangezogen worden.

Material und Untersuchungsmethode.

Die untersuchten Muscheln waren mit hinten geöffneter Schale in 96proz. Alkohol aufbewahrt, wobei sich das Gewebe leidlich gut erhalten hatte. Neben der eigentlichen Hauptuntersuchung mittels lückenloser, transversaler und sagittaler Schnittserien von 10 und 15 μ Schnittstärke bei Exemplaren von 1,5 bis 2,5 cm Länge konnte eine makroskopische Untersuchung bei größeren Tieren (von einer Länge bis zu 5,5 cm) einhergehen, wobei manche, bei der ersteren Methode gemachte Beobachtungen sehr wesentlich ergänzt werden konnten.

Die Behandlung der Objekte zur Anfertigung der Schnittserien war die bei den hiesigen Muscheluntersuchungen übliche (vgl. STEPELL 1911, p. 70).

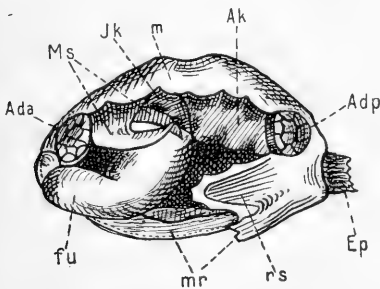
Zur Rekonstruktion der Bilder wurden die mikroskopischen Bilder mit dem Okularmikrometer (Leitz Nr. 2) ausgemessen und auf Millimeterpapier in die jeweilig angegebenen vergrößerten Maßstäbe übertragen. Das Produkt aus Stärke und Anzahl der Schnitte ergab dann die Längsausdehnung des zu zeichnenden Objektes. Einzelbilder wurden mit dem Abbeschen Zeichenapparat übertragen. Zur Untersuchung der Schalen wurden Querschliffe parallel und senkrecht zur Anwachungszone ausgeführt.

Ich halte es für eine angenehme Pflicht, an dieser Stelle Herrn Professor Dr. W. STEPELL nochmals meinen größten und wärmsten Dank auszusprechen für seine tatkräftige Unterstützung, die er mir bei Ausführung dieser Arbeit in dem von ihm geleiteten Zoologischen Institut hat angedeihen lassen.

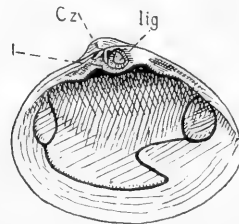
Spezielle Beschreibung.

1. Körper und Schale (Textfig. 1 und 2).

Hinsichtlich des Gesamtbildes von Weichkörper und Schale verweise ich außer auf die erwähnte PHILIPPISCHE Beschreibung auf die Textfig. 1 und 2, die nach einem besonders großen Exemplar angefertigt wurden. Die Schale hat eine abgerundet-dreieckige Form mit über den Schloßrand hervorragenden, nachinnen und vorn etwas umgebogenen Umbonen. Die Hälften sind ziemlich symmetrisch und klaffen hinten ein wenig, so daß selbst bei festgeschlossenen Schalen die Siphonen etwas herauszuragen



Textfig. 1. *Maetra coquimbana*, Körper eines Exemplars ohne Schalen. Die linke Mantelhälfte zum Teil weggeschnitten. *Ada* Adductor anterior, *Adp* Adductor posterior, *Ak* äußere, *Ik* innere Kieme der linken Seite, *Ep* häutige Scheide (Periost) der Siphonen, *fu* Fuß, *m* Mantel, *ms* Mundsegel, *mr* Mantelrand, *rs* Retractor siphon.



Textfig. 2. Rechte Schale von *Maetra coquimbana*. *l* Lücke zwischen hinterem Schenkel des Kardinalzahns (*Cz*) und Rücken des Tieres (vgl. Dorsalganglion), *lig* Innenligament.

vermögen. Während bei *Maetra*-Arten selbst ein inneres und äußeres Ligament zu unterscheiden ist (vgl. u. a. LEUNIS 1883, p. 1016), ist bei dem Subgenus *Mulinia* (PHILIPPI 1893) nur ein inneres (Textfig. 2 *lig*) vorhanden, das im Sagittalabschnitt als abgerundet-dreieckiger, in tiefer Grube unter dem Schalenrand und hinter dem Kardinalzahn liegender Körper erscheint. Über *Mulinia* Gray findet sich in PHILIPPIS Conchyologie (1853, p. 310) folgende Notiz: „..... es ist äußerlich gar kein Ligament sichtbar, indem das faserige, sonst äußerliche Ligament mit in der Vertiefung des knorpeligen Ligaments steckt.“ Mit dieser Notiz steht bei vorliegender Art im Einklang, daß, während das homogene innere Ligament sich bei getrennten Schalen leicht aus der Vertiefung herausheben ließ, an der dorsalen Wand der Ligament-

grube stets ein kürzerer Strang faserigen Gewebes, eben das nach innen verlagerte äußere Ligament, haften blieb. Dagegen spricht D'ORBIGNY (1847) nur von einem Ligament bei gewissen Mactra-Arten (*Mulinia* Gray 1836) und sagt, daß das andere nicht existiert, was vielleicht auf ungenaue Beobachtung zurückzuführen ist.

Die starke, äußerlich überall intakte Schale, deren Periost aber größtenteils abgerieben ist, deutet darauf hin, daß die Muschel, die, wenn wir von den anderen amerikanischen Mactra-Arten auf sie schließen können, nach D'ORBIGNY nur lose im sandigen Boden steckt, häufig ihren Standort wechselt oder aus dem Boden gerissen und in der Brandung hin und her geschleudert wird. „Le moindre mauvais temps“, sagt genannter Autor von den amerikanischen Mactra-Arten, „les jette a la côte“.

Das Schloß ist heterodont. Die Seitenzähne sind einfach und wulstig. Eine Riefung, wie sie NILS ODHNER (1912, p. 382) bei Mactra und den Cyreniden angibt, habe ich bei keinem Exemplar beobachtet. An jeder Schale steht vor der Grube für das Ligament ein sparrenförmiger Kardinalzahn (Textfig. 2 Cz), dessen vorderer Schenkel parallel zum Schalenrande nach vorn gerichtet ist, während der hintere, die Ligamentgrube begrenzende Schenkel fast senkrecht nach unten zeigt. Der Winkel, den die Schenkel des „Sparrens“ bilden, beträgt fast 90°. Der rechte Zahn hat dünnere lamellenartige Schenkelblätter, die im Scheitelpunkt durch einen Einschnitt zum Teil getrennt sind (nach PHILIPPI 1853, p. 310 sind es zwei rechte Zähne) und über den linken Zahn übergreifen. Ventral von den hinteren Schenkeln der beiden Kardinalzähne ist eine Kommunikation zwischen Ligament und vorderem Teil des Muschelkörpers vorhanden. Die genaue Beschreibung dieser Verhältnisse wird gerechtfertigt durch den bemerkenswerten Fund eines dorsalen Nervenplexus, der in einer wichtigen Beziehung zu Ligament und Kardinalzähnen steht und weiter unten im Anschnitt 8 (Nervensystem) beschrieben ist.

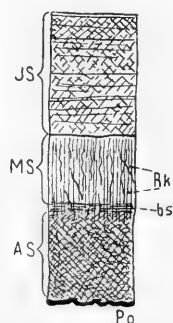
Die Muskeleindrücke der Adduktoren, des Mantelrandes und der Siphonretraktoren sind ziemlich deutlich (Textfig. 2). Die Einbuchtung der Mantellinien ist im Gegensatz zu Mactra stultorum (LEUNIS 1883, p. 1016) mehr spitzwinkelig.

Hinsichtlich der mannigfachen Theorien über Entstehung und Bau der Schalen verweise ich in erster Linie auf STEMPELL (1900), der alle Abhandlungen über die Bildungsweise und das Wachstum der Muschelschalen sehr übersichtlich (vgl. LIST 1902, p. 43, Anm.) zusammengestellt hat und im Verlaufe seiner „kriti-

sehen Erörterung der bisherigen Forschungsergebnisse“ zu der die Sekretionstheorie bestätigenden (vgl. auch STEMPELL 1898, p. 373) Ansicht kommt, daß „das chemische Laboratorium, welches die Sonderung, resp. Bildung von Conchiolin und Kalk besorgt, im Tierkörper selbst zu suchen ist“ und „daß die ursprüngliche Architektonik der Schale durch eine Architektonik der schalenbildenden Zellen prädestiniert ist“. Einen historischen Überblick der in dem Hin und Her der Ansichten hervortretenden Theorien von der Intussuszeption und der Sekretion (Apposition) gibt LIST (1902, p. 43—52). Es erübrigt sich also bei der reichen Literatur über diesen Gegenstand ein näheres Eingehen. Ich beschränke mich daher auf eine bloße Schilderung der Strukturverhältnisse der Schale.

Das Periostrakum war bei allen Exemplaren bis auf einen mehr oder weniger schmalen Saum am Rande abgerieben. Mit den nach innen verlagerten Ligamenten steht es in keinerlei Verbindung. Auf Dünnschliffen der periostrakumlosen Schale lassen sich schon bei schwacher Vergrößerung unschwer drei verschiedene, deutlich voneinander getrennte Schichten erkennen, die ich als Innen-, Mittel- und Außenschicht bezeichnen will (*IS*, *MS*, *AS*, Textfig. 3)

Die durch einen kräftigen braunen (Textfig. 3 *bs*) Streifen von der Mitteschicht getrennte Außenschicht ist im mikroskopischen Bilde dunkelgrau und undurchsichtig, was von einem geringen Lichtbrechungsvermögen herrühren muß, denn im auffallendem Lichte ist sie weiß. Die Mitteschicht ist hell durchscheinend. Jene enthält starke, sich kreuzende Kalkfasern, die aber weniger deutlich sind als die weiter unten beschriebenen. In der dunkleren Schicht ist aus obigen Gründen kaum eine prismatische Struktur zu erkennen, während sie in der helleren Schicht sehr deutlich in parallel zueinander und senkrecht zur Oberfläche liegenden feinen Streifen hervortritt. Sie werden von dünnen, zur Oberfläche der Schale parallel verlaufenden Lamellen durchschnitten, wodurch schon bei schwacher Vergrößerung (80fach) im Querschnitt eine netzförmige Struktur erzeugt wird. Bei stärkerer Vergrößerung (500fach) zeigen sich außerdem feine, fast rechtwinkelig sich



Textfig. 3. Transversaler Querschliff der Schale. *IS* Innenschicht, *MS* Mitteschicht, *AS* Außenschicht, *Bk* Kanäle, *Po* Periostrakum (abgenutzt), *bs* brauner Trennungstreifen zwischen *As* und *Ms*.

kreuzende Fasern. Endlich finden sich in der Mittelschicht noch scharfumgrenzte, unregelmäßig (Textfig. 3 *RK*), aber in der Hauptsache quer zur Schalenoberfläche verlaufende, dunkle Linien, die wie feine Risse aussehen, und ich möchte sie ihrer Entstehung nach auch für solche halten. Sie sind vielleicht durch Spannungsdifferenzen in der Schale entstanden und verlaufen naturgemäß in der Längsrichtung der Prismen. Sie durchsetzen die Mittelschicht, und beginnen zum Teil schon in der Außenschicht, überschreiten aber niemals die Grenze nach der dem Mantel zugekehrten Innenschicht (*IS*). Sie sind jedenfalls zu identifizieren mit den „feinen Längskanälen“, die *LIST* bei *Lithophagus* abgebildet und beschrieben hat (1902, Tafel *V K*, 1, 2, 3; Tafel *XVIII*, Text p. 78 und 89). Sie verlaufen bei vorliegender Muschel aber meistens nicht so schnurgerade, weil es eben Risse sind, und werden, wie schon erwähnt, in der Hauptsache auf die Innenschicht beschränkt. Bei *Lithophagus* durchziehen sie die Prismenschicht und die Perlmutter-schicht. Nach *STEMPELL* (1900, p. 601 und 602) haben diese Kanäle die verschiedenste Deutung gefunden. Nur von einer Seite (*EHRENBAUM*) werden sie analog meiner Auffassung für mechanische Spaltungen, „kristallinische Spalträume“, gehalten. *STEMPELL* spricht die Ansicht aus, „daß Kanäle als integrierende Bestandteile im allgemeinen der Molluskenschale fehlen, und daß die wenigen Fälle, wo sie normalerweise vorkommen, auf außergewöhnliche Lebensbedingungen zurückzuführen sind“.

Die nach dem Mantel zu gelegene Innenschicht, bei vielen Muschelschalen Perlmutter-schicht, ist wiederum scharf von der Mittelschicht abgegrenzt. In ihr überwiegen (80fache Vergrößerung) die kreuzförmig verflochtenen, hier zu kräftig ausgebildeten Bündeln vereinigten Fasern, während die dünnen Lamellen, welche bei vielen Muscheln die bekannte Perlmutter-schicht erzeugen, ganz zurücktreten. Sie sind, abgesehen von vier bis fünf stärker ausgeprägten dünnen Streifen, selbst bei stärkerer Vergrößerung nur äußerst zart angedeutet. Auf das starke Hervortreten der sich kreuzenden Fasern ist es naturgemäß zurückzuführen, daß die weiße Innenfläche der Schale — abgesehen von den Muskeldrücken — nicht glänzend, sondern matt und fast rauh erscheint. Die Lage der Fasern ist in allen Schichten gleich, sie schneiden sich rechtwinkelig und stehen schräg zur Schalenoberfläche. Die letztgenannten Nadelbündel bilden ein richtiges Geflecht, das einem Korbgeflecht sehr ähnlich sieht.

Auf die Erklärung dieser merkwürdigen Strukturen will ich hier jedoch nicht näher eingehen, da es außerhalb des eigentlichen Rahmens meiner Arbeit liegen würde.

2. Mantel, Haut und Muskulatur.

Den symmetrischen Schalen entsprechen zwei gleichmäßig ausgebildete Mantelhälften, denen erstere ja ihre Entstehung durch Sekretion verdanken. Die Mantelränder sind wie bei vielen Lamellibranchiern an zwei Stellen verwachsen. Sie lassen also drei Öffnungen frei, die große vordere und untere Öffnung oder Fußschlitz sowie die zu langen muskulösen Siphonen umgebildeten Anal- und Respirationsöffnungen. Der Fußschlitz reicht von dem vorderen Adduktor bis fast an die Siphonretraktion heran, läßt also dem stark entwickelten und anscheinend lebhaft beweglichen Fuß¹⁾ freien Spielraum.

Die Dicke des Mantels ist sehr verschieden. Im vorderen Teil, in der Gegend hinter dem Adduktor anterior, zeigt er eine gleichmäßig geringe Stärke, die nur dort, wo der äußere Mundlappen an ihm herabsteigt (vgl. Abschnitt 3), etwas mächtiger wird, um dem Mundlappen mehr Halt zu geben. Vor dem Perikard wird dann der obere Teil des freien Mantels sehr stark. Hier schiebt sich die Perikardialdrüse weit nach vorn in ihn hinein. Er behält seine Mächtigkeit an der ganzen Breitseite des Perikards entlang bei, was wohl zum Teil seinen Grund in einem besseren Halt des Rumpfes hat, der hier bis zum seitlichen Körperepithel ganz vom Perikard ausgefüllt wird und dadurch wenig Festigkeit besitzt. Endlich dient der dorsale Mantellappen im hinteren Teile noch zur Aufnahme von lateral-dorsal gelegenen Nierenblindsäckchen.

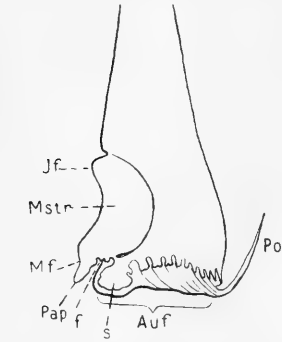
Nach dem Mantelrande zu behalten die Mantelhälften auf ihrer ganzen Länge die ursprüngliche geringe Stärke bei und gehen nur kurz vor dem Rande durch allmähliche Verdickung in ihn über.

Der ventrale Mantelrand (Textfig. 4) zeigt die üblichen drei Längsduplikatoren, die Innen-, Mittel- und Außenfalte (*Jf*, *Mf*, *Auf*). Lage der Innen- und Mittelfalte wird bestimmt durch einen starken, am Mantelrand nach innen gelegenen, im Querschnitt halbmondförmigen Muskelstrang (*Mstr*), der den ganzen

1) THIELE (1896) beobachtete bei *Mactra* und *Cardium* eine fortschleudernde Bewegungsart durch schnelle Stöße des Fußes gegen den Boden.

Mantelrand durchzieht, aber im hinteren Teil der Muschel stärker als im vorderen Teile ausgebildet ist. Er dient zum Abschluß des Mantelraums bei geöffneter Schale und ausgestrecktem Fuße; seine geringere Entwicklung am vorderen Ende, wo der nach vorn gestreckte Fuß herausragt, ist also verständlich. Auf dem Querschnitt bilden die beiden genannten Falten nun die Ecken des „Halbmondes“.

Entsprechend der geringen Entwicklung des Muskelstranges im vorderen Teile der Muschel tritt die Innenfalte hier noch gar nicht hervor, sondern beginnt erst, wenn wir den Mantelrand von vorn nach hinten verfolgen, in der Nähe der Siphonretractoren sich stärker auszuprägen. Wie später erörtert wird, verwachsen die Innenfalten jeder Seite dann. Die Mittelfalte tritt durchweg stärker hervor. Sie ist, wie schon die Beobachtung mit der Lupe zeigt, dicht besetzt mit kurzen, fingerartigen (in einem Falle

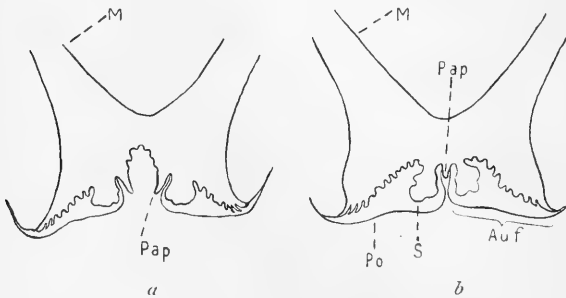


Textfig. 4. Ventraler Mantelrand. *Auf* Außenfalte, *Mf* Mittelfalte, *If* Innenfalte, *Pap* Papille an der Mittelfalte, *f* Fortsatz an der Mittelfalte, *s* sekundäre Falte der Außenfalte, *Po* Periostrakum, *Mstr* Muskelstrang (quer).

nur schwach halbkugeligen) Papillen (*Pap*), deren Ende sich durch Hämatoxylin dunkler als das übrige Gewebe färbte, sich aber bei ungefärbten Exemplaren nicht besonders hervorhob. Das Epithel

des Muskelstranges bzw. der Falten besteht aus niedrigen, wimperlosen Zellen.

Die Mittelfalte steht zum Periostrakum in engster Beziehung. Sie bildet, bevor sie in die Außenfalte übergeht, eine schwache Leiste, die im mikroskopischen Bilde als kleiner Fortsatz erscheint (*f*), an deren Außenseite das Periostrakum ausgeschieden wird (vgl. *Mytilus*



Textfig. 5a und b. *M* Mantel. Benennung wie in Textfig. 4.

gallopr. LIST 1902, p. 96 und 97). Auch die Außenfalte, die sich von den anderen Falten durch ein höheres Epithel und große Breite auszeichnet, ist an der Bildung des Periostrakums beteiligt, denn von den zahlreichen sekundären Falten treten zarte Lamellen an dasselbe heran. Die Außenfalte nimmt fast den ganzen ventralen Rand des Mantels ein. Das Periost greift über sie hinweg und legt sich dann über die Schale.

FREIDENFELT (1895) beschreibt bei *Macra elliptica* — nach RAWITZ (1892) sollen sich *Macra stultorum* und *Macra helvacea* ähnlich verhalten — Papillen am Mantelrande, durch die dieser „wie gezähnelte“ aussehe. Auch POLI (1795) beschreibt und zeichnet sie bei *Macra neapolitana*. Wenn man die Nomenklatur FREIDENFELTS mit der von LIST (1902, p. 96) gewählten vergleicht, so geht aus der Beschreibung hervor, daß auch nach FREIDENFELT die Papillen bei *Macra* auf der Mittelfalte sitzen. Das Periostrakum entsteht nach FREIDENFELT an ihrer Außenseite (bei *Macra coquimbana* an der Leiste derselben) und zieht sich über die Außenfalte (FREIDENFELT: „den äußersten Rand des Mantels, der von der Epicuticula bedeckt ist“) hinweg, so daß die Papillen hier zwecklos wären.

In der Nähe der Siphonen wachsen die Innenfalten zusammen, und infolgedessen ziehen sich die Papillen der beiderseitigen Mittelfalten eine Strecke weit in zwei parallelen Reihen (Textfig. 5 *a* und *b*) auf dieser Verwachsungsstelle entlang, und zwar in einer Rinne, die durch die beiden inneren sekundären Falten (s. Textfig. 4 und 5) gebildet wird (FREIDENFELT: „Die Ränder der Rinne sind verdickt und in Falten gelegt“). Etwas weiter nach hinten verschmelzen die beiden Papillenreihen zu einer einzigen Schur und liefern das in Textfig. 5 *b* wiedergegebene charakteristische Bild, das bei der mikroskopischen Untersuchung des hinteren Teils der Muschel durch seine ständige Wiederkehr auf scheinbar ganz verschiedenen Teilen den Beschauer anfangs stutzig macht. Es findet sich nämlich außerdem auf der ganzen Länge der zusammengewachsenen Siphonen, nämlich ventral vom Branchial- und dorsal vom Analsipho. Auch am hinteren Teile des dorsalen Mantelrandes findet sich dasselbe Bild, während weiter nach vorn alle Falten zu einem einzigen Rückenwulst verwachsen. Die Erklärung ist, wie auch FREIDENFELT hervorhebt, durch die Ontogenie der Siphonen gegeben, die ja bekanntlich durch Verwachsung der beiderseitigen Mantelränder entstanden sind. FREIDENFELT sagt hierüber: „... es ist interesasnt zu sehen, wie auch hier, bei so

gut ausgebildeten Siphonen, die Spuren jener Entstehung noch so deutlich sind.“

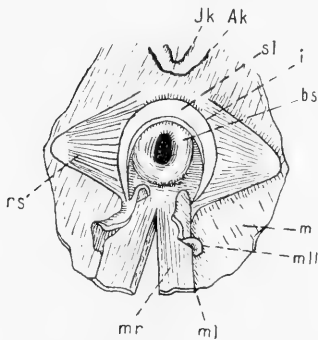
An dem die Siphonen trennenden Septum hat genannter Autor nicht solche Verwachsungsspur gefunden. Bei *Macra coquimbana* ist sie jedoch durch eine tiefe dorsale und ventrale Furche an der Innenwand des Branchialsiphos stark angedeutet und unverkennbar. FREIDENFELT vermutet die Siphonpapillen auch bei *Macra stultorum* und *Macra helvacea*, bei denen RAWITZ nichts von solcher Anlage erwähnt hat. Ihr Vorhandensein ist aber durch meinen Befund sehr wahrscheinlich geworden.

Ganz im Einklang mit der Ontogenie der Siphonen entsteht auch an den vereinigten Siphonen das Periostrakum (Textfig. 5 *Po*) in der Rinne zwischen Papille und sekundärer Außenfalte, also genau so wie am freien Mantelrande.

Es bildet eine dünne, hyaline, die beiden Siphonen scheidendartig einhüllende Haut (Epidermisscheide, LANG 1900, p. 66), die das Ende der ausgestreckten Siphonen noch ein gutes Stück überragt, um endlich in zwei unregelmäßige Seitenlappen zu endigen (Textfig. 1 *Ep*). Bei geschlossener Schale und kontrahierten Siphonen ragen die Ränder zwischen den hinten etwas klaffenden Schalen noch etwas hervor. Diese Haut bildet ohne Zweifel einen wirksamen Schutz der ausgestreckten Siphonen gegen Sandkörner u. dgl. und bildet bei

kontrahierten Siphonen einen Verschluss der klaffenden Schalen (vgl. STEPELL 1899a, p. 116, Schutz der Mantelhöhle durch das Periostr bei *Solemya*).

Eine gute Strecke weit vor dem Zusammentritt der hinteren ventralen Mantelränder, ventral von der Basis der Siphonretraktoren, entsteht durch dorsal-ventrale Verbreiterung des Mantelrandes nach oben zu an der Mantellinie eine breite Mantelleiste, die mit welligem Saume (Textfig. 6 *mll*) in den Mantelraum hineinragt. Das mit hohen Wimpern versehene Epithel des Mantelrandes geht auf die ventrale Seite dieser Leiste über, ist aber in dem Winkel an der Übergangsstelle vom Mantelrand zur Leiste,



Textfig. 6. Branchialsipho (*bs*) vom Mantelraum aus gesehen. *Ak* äußere, *Ik* innere Kieme, *sl* Sinneslamelle am Sipho, *i* Insertionslinie derselben, *rs* retractor siphon, *m* Mantel, *mll* Mantelleiste, *ml* Mantellinie, *mr* Mantelrand.

also an deren Basis an der ventralen Seite, dadurch unterbrochen, daß sich das Epithel hier unvermittelt auf einem sehr schmalen Streifen niedriger und unterwimpert zeigt. Der wimperlose Streifen scheint den Zweck zu haben, daß die Leiste um ihn als Scharnier eine Drehung nach unten und wieder zurück vollführen kann, worauf auch eine starke Muskulatur in der Leiste hindeutet.

Es fragt sich nun, welchen Zweck diese Mantelleiste haben mag. Zunächst wird man ihr wohl leicht eine stromregulierende Funktion zuschreiben. Es ist aber auffallend, daß die starke Bewimperung an der ventralen Seite mit auffallend zahlreichen Schleimzellen, die vollkommen mit der des Mantelrandes übereinstimmt, nicht auf die dorsale Seite der Leiste übergeht, sondern daß hier nur einen sehr niedrig bewimpertes Epithel zu finden ist. Diese Verschiedenheit des Epithels würde durch die Annahme, daß die Leiste lediglich einen Stromregulator bilde, nicht erklärt werden. Was die starke Bewimperung anbelangt, so findet sie sich nicht nur am hinteren Teil der ventralen Mantelhälfte, sondern sie beginnt schon in den vorderen Partien der Mantelinnenfläche, und zwar in der Nähe des Mantelrandes und auf diesem selbst bis zur Innenfalte desselben. Es zieht sich also eine richtige Zone starker Wimpern, die sich deutlich von der übrigen Bewimperung des Mantels abheben, in der Hauptsache auf dem Mantelrande entlang, und ventral an der Innenfalte aufhörend, nach hinten. Hier bekleiden die stärkeren Wimpern auch die Mantelleiste, die sich (Textfig. 6 *ml*) bis an die Basis der Siphonen heranzieht. Bemerkenswert ist noch, daß die Schleimzellen im Bereiche und in der Nähe dieser Zone besonders zahlreich sind (vgl. ventraler Teil des Fußes).

Wir haben es hier offenbar mit einem Organ der Wandströmung zu tun (STENTA 1903, WALLENGREN 1905), einer Strömung, die unabhängig vom Nahrungs- und Atemstrom an der Wandung besteht und die Aufgabe hat, durch kräftige Wimpern die in Schleimmassen eingehüllten Fremdkörper aus der Mantelhöhle direkt herauszuschaffen bzw. in die Nähe des Mantelrandes, von wo sie leicht durch Adduktionsbewegungen herausgestoßen werden können, zu bringen. Diese Wandströmung wurde zuerst von STENTA (1903, p. 219, „untere ausführende Rückströmung“) erkannt und von WALLENGREN (1905, p. 27) bestätigt. Die Untersuchungen, die von beiden Forschern an reichem lebendem Material vorgenommen wurden, brachten einiges Licht in das Dunkel der Wasserströmungen und der Nahrungsaufnahme der Muscheln.

Folgende Punkte dürften also zur Erklärung für Existenz und Funktion der pallialen Leiste aufzustellen sein:

1. Die Leiste befördert mit ihren starken Wimpern im Verein mit der ganzen Wimperzone, die mit der von STENTA (1903, p. 222) bei *Pinna* beschriebenen homologisiert werden kann, Fremdkörper (eventuell auch überflüssige Nahrung) in Schleimmassen nach hinten, d. h. nach dem aus dem Boden herausragenden Teil des Tieres. Diese Massen gelangen nicht auf den ventralen Mantelrand, der bei eventuellem Verschuß des Fußschlitzes frei bleiben muß. Sie gelangen vielmehr in die Nähe des Branchialsiphos, können aber nicht in diesen hinein gelangen, da die oben beschriebene Mantelleiste, die die Leiste der Gegenseite fast zu berühren vermag, einen Abschluß bildet. Die Schleimmassen werden dagegen von dieser Stelle ventral von den Siphonen bzw. Siphonretraktoren sehr wahrscheinlich durch Adduktionsbewegungen der Schalen nach Bedarf hinausbefördert. Die ganze Anlage stellt somit für die ausführende Rückströmung einen idealen Apparat dar, der der höheren systematischen Stellung des vorliegenden Tieres entsprechend die von STENTA beobachteten Fälle an Vollkommenheit weit übertrifft.

2. Die Bedeutung der Mantelleiste ist aber immerhin nicht auf Mitunterhaltung der Wandströmung beschränkt, vielmehr spielt sie noch eine wichtige Rolle bei dem von der Wandströmung, wie gesagt, unabhängigen Nahrungs- und Atemstrom: Da das durch den Flimmerapparat hervorgerufene (WALLENGREN, p. 37) Einströmen des Wassers nach den Beobachtungen WALLENGRENS (p. 12) außer durch den Branchialsiphos auch nach Bedarf durch den Mantelschlitz erfolgen kann, so wird, wenn ich die physiologischen Befunde WALLENGRENS auch auf die vorliegende Muschel anwenden darf, die Mantelleiste dem durch den Schlitz eintretenden Wasserstrom eine Richtung nach vorn auf die Kiemen zu erteilen, dergestalt daß er den Branchialstrom nicht hemmen kann, ihn vielmehr bei Summierung beider Strömungen wesentlich unterstützt. Die Wirkung der Leiste als Stromregulator wird, wie man aus der Gestaltung des Saumes und der Muskulatur schließen kann, jedenfalls durch wellenförmige Bewegungen wesentlich gefördert. Man kann übrigens um so eher eine gelegentliche Wasserströmung durch den Mantelschlitz annehmen, als nach einer Beobachtung von D'ORBIGNY (1847) sich die *Mactra*-Arten bei senkrechter Lage nur wenig tief in den Sand der Küste einzugraben pflegen: „Les Mactres vivent aujourd'hui sur les

plages sablonneuses et sur les bancs de sable, ou elles s'enfoncent peu profondement, s'y tenant verticalement les tubes en haut, le pied en bas. Le moindre mauvais temps les jette á la cöte.“ Vor Einlaß des Wasserstroms durch den Schlitz wird das umgebende Wasser natürlich erst durch die an der Basis des Branchialsiphos gelegene Sinneslamelle, von der sogleich die Rede sein wird, geprüft worden sein.

3. Die Mantelleiste bestimmt ebenso natürlich den Branchialstrom, der auf diese Weise ohne ventrale Abweichung seinen Weg direkt auf die Kiemen nimmt. Mit Verhinderung dieser Ablenkung nach unten steht aber noch ein wichtiger Umstand in Beziehung: An der inneren Öffnung des Branchialsiphos befindet sich dorsalwärts eine sehr ansehnliche, in Abschnitt 8 näher beschriebene Sinneslamelle (Textfig. 6 *sl*). Die Lage dieses Organs ist derart, daß es von dem Branchialstrom bespült wird, wozu die Mantelleiste ohne Zweifel sehr viel beitragen wird; denn bei einer ohne diese Leiste erfolgenden Verteilung des Stromes auf die ganze infrabranchiale Kammer würde die Bespülung und die damit zusammenhängende Prüfung des Atemwassers nicht so vollkommen sein.

In den POLischen Zeichnungen (1795) finde ich die Leiste nicht angedeutet.

Der Mantel weist außer den mächtigen Adduktoren und Retraktoren der Siphonen nur zarte, die beiden Seiten der Mantelhälfte verbindende, senkrecht oder schräg zur Mantelfläche gerichtete Muskelfasern in relativ geringer Menge auf. Sie zeigen oft jene charakteristische Kreuzung, die PELSENER (1911) bei *Mactra*, *Tellina* und *Donax* ebenfalls im Mantel beobachtete. Der ventrale Mantelrand ist wie üblich stark muskulös. Von der äußeren Falte einerseits und den beiden anderen Falten andererseits verlaufen radiäre Muskelbündel jederseits unter dem Epithel nach oben, um sich bei dem Übergang des Mantelrandes in den Mantel an der Schale zu befestigen, wodurch auf dieser jener Eindruck entsteht, den wir als Mantellinie bezeichnen. Zwischen solchen radiären Muskeln liegt nach dem Mantelraum zu bei der Innen- und Mittelfalte der starke, schon oben beschriebene Längsmuskelstrang (Textfig. 4 *mstr*). Etwas weiter dorsalwärts verläuft in der Mitte die starke Mantelrandarterie, unterhalb der der Mantelnerv liegt. Da das mittlere Gewebe hier sehr locker ist, so sorgen vereinzelte Quermuskelstränge für den seitlichen Zusammenhalt des Ganzen.

Der Retraktor der Siphonen ist der kräftigen Ausbildung dieser Organe entsprechend stark entwickelt. Lage und Gestalt gehen aus Textfig. 1 und 6 *rs* hervor, wo wir ihn von außen bzw. von innen sehen. Schon mit bloßem Auge erkennt man die starken, voneinander deutlich getrennten Muskelbündel, die ohne besonderen Übergang im Gewebe des Mantels entstehen, sich in gerader Richtung nach den Siphonen hinziehen und in diese übergehen. Die Insertion des Retraktors an der Schale ruft die sogenannte Mantelbucht der Siphoniaten (Textfig. 2) hervor, und ist so fest, daß beim Loslösen der Schalen oft ganze Teile der inneren Schalenschicht mit abgerissen wurden.

Da die Siphonen vom Mantelrand gebildet werden, finden sich hier die drei Muskelsysteme des Mantelrandes wieder als Ring-, Längs- und Radiärmuskeln, und zwar in folgender Anordnung: drei konzentrische, dünne Schichten von Ringmuskeln umziehen die beiden Kanäle. Die erste dicht unter dem Innenepithel, die mittlere ungefähr auf dem ersten Drittel des siphonalen Wanddurchmessers, und die äußere unter dem Außenepithel. Die mittlere Schicht verläuft um beide Siphonalkanäle herum in Form einer 8, dergestalt, daß sich in dem die Siphonen trennenden Septum die Muskelfasern kreuzen. PELSENEER (1911, p. 83) beobachtete bei *Maetra*, *Donax* und *Telliniden* „des muscles commissureux, dits cruciformes, á l'origine du siphon branchial.“ Sollten sich diese Muskeln mit den bei *Maetra coquimbana* gefundenen identifizieren, so kann ich hinzufügen, daß sie sich bei vorliegender Muschel nicht nur an der Basis des Branchialsiphos, sondern auf der ganzen Länge des Septums befinden.

Zwischen der äußeren und mittleren Schicht der Ringmuskeln liegen starke Längsbündel, weniger starke zwischen den beiden inneren Schichten. Alle drei Schichten sind durch Radiärmuskeln in der Weise verbunden, daß feine Bündel von Schicht zu Schicht zwischen die starken Längsbündel hindurchlaufen. Zwischen den einzelnen Schichten und Muskelbündeln liegen zahlreiche Blutlakunen.

Die Siphonen sind wie bei allen *Maetriden* und vielen anderen *Eulamellibranchien* in ihrer ganzen Länge vereinigt. Als besonders lang (LANG 1900, p. 65) kann ich sie jedoch nicht bezeichnen. Sie dürften — die Schätzung ist allerdings nach konserviertem Material schwierig — in gestrecktem Zustande den hinteren Schalenrand etwa um ein Drittel der Muschellänge überragen. Die dorsale Wand des Analsiphos reicht vom Ende der Siphonen an gerechnet

nicht so weit wie das die Siphonen trennende Septum, sondern der Analsipho geht durch Wegfall dieser Wand eine Strecke hinter dem Anus in die Analkammer über, die vom Branchialsipho und dem Mantelraum gesondert ist und deren ventrale Wand im hinteren Teile also durch das siphonale Septum gebildet wird. Hieran schließt sich dann weiter nach vorn als weitere ventrale Begrenzung der Analkammer eine dünne Haut an, die als eine Verlängerung der Kiemen aufgefaßt werden muß. Die hinteren Kiemenenden gehen nämlich in diese Haut über und sind durch sie mit dem dorsalen Rand des Branchialsiphos verbunden. Dadurch, daß die Haut an diesem einen überstehenden Saum ausbildet (Textfig. 6 *sl*) wird die in Abschnitt 8 näher beschriebene Sinneslamelle gebildet.

Hinsichtlich der histologischen Verhältnisse der Siphonen trifft im großen und ganzen das von RAWITZ (1892, p. 137—141) über *Mactra stultorum* und *Mactra helvacea* Gesagte auch für vorliegende Muschel zu, allerdings sind die merkwürdigen Sekretmassen („Giftmassen“) nicht vorhanden. Von SHARP (1884) sind an *Mactra solidissima* Reizwirkungen durch Licht und Schatten am lebenden Objekte nachgewiesen worden. An *Mactra coquimbana* fand ich solche Pigmentierungen, wie sie SHARP und RAWITZ beschreiben, ebenfalls an den Papillen der Siphonen. Die augenähnlichen Organe PATTENS, deren Vorhandensein RAWITZ (1892, p. 138) bezweifelt, sind auch hier nicht vorhanden.

Lage und Querschnitt der starken Schließmuskeln sind ohne weiteres aus den Textfig. 1 und 2 zu erkennen, von denen die Schale die bekannten Muskeleindrücke sehr deutlich zeigt.

In dem ansehnlichen Fuß liegen folgende paarig und symmetrisch angelegten, an der Schale inserierten Muskeln:

1. Der *Protractor pedis*, ein kleiner, die Zusammenziehung der Fußbasis bewirkender Muskel (PELSENEER 1911, *Mactra subtruncata* u. a.).

2. Der *Retractor pedis anterior*. Beide Muskeln beginnen dorsal hinter dem Adduktor anterior und steigen in den vorderen Teil des Fußes hinab.

3. Der *Elevator pedis*, der vor dem Perikard in der Nähe des vorderen Teils der Perikardialdrüse inseriert ist.

4. Der sehr ansehnliche *Retractor pedis posterior*, der dorsal vom vorderen Teile des hinteren Schließmuskels beginnt und mit dem Muskel der Gegenseite zu einem starken, in den hinteren Teil

des Fußes übergehenden walzenförmigen Muskelstrang verwächst. Der Muskel wirkt bestimmend auf die äußere Gestaltung der Niere ein und findet daher in Abschnitt 6 noch eingehende Berücksichtigung. Die Gesamtheit aller dieser Muskeln entspricht dem Columellarmuskel der übrigen Mollusken, besonders der Gastropoden (PELSENEER 1891, p. 235, STEPELL 1898, p. 377, LANG 1990, p. 193).

Der Fuß zeigt die übliche Beilform. Er nimmt schon im kontrahierten Zustand den größten Teil des Mantelraumes ein, läßt sich demnach wohl sehr weit herausstrecken und dürfte sehr wohl auch zu der von THIELE (1896) bei *Maetra* und *Cardium* beobachteten Fortbewegungsart (vgl. weiter oben, Fußschlitz) verwendbar sein.

Die Muskulatur des Fußes ist in den peripheren Teilen sehr mächtig entwickelt und liefert hier unter dem Außenepithel ein sehr dichtes Gewebe. Nach innen zu ist das Gewebe dagegen sehr gelockert durch die starken Venen, die Blutlakunen, die zahlreichen starken Darmschlingen und nicht zum wenigsten durch den mächtigen Kristallstielblindsack. Der Fuß erscheint daher auf makroskopischen Schnitten im Innern schwammartig porös. An Muskelfasern lassen sich nach ihrer Richtung hauptsächlich dreierlei Arten feststellen.

1. Longitudinale Fasern, welche die direkte Fortsetzung der oben genannten Muskelsysteme bzw. der peripheren Muskulatur bilden.

2. Transversale Fasern, welche die Seitenflächen des Fußes verbinden und sich in allen Teilen desselben vorfinden. In der Hauptsache bilden sie das lockere Innengewebe des Fußes, treten aber in den breiteren Teilen desselben auch zu festeren Bündeln zusammen. Ventral von dem sehr ansehnlichen Perikard bilden sie eine kräftige, festgefügte Muskelsohle, was sehr zur Festigung des Rumpfes beiträgt („*plancher péricardique*“, MÉNÉGAUX 1889a, p. 363 u. a. a. O.).

3. Die zirkulären Muskeln bilden einen sehr dünnen geschlossenen Muskelmantel in geringer Entfernung unter dem Fußepithel.

Das Epithel des Fußes ist nicht hoch und von regelmäßiger prismatischer Art. Die Länge der über die ganze Oberfläche verbreiteten Wimpern nimmt ventralwärts mit der Höhe des Epithels zu, und ich gehe wohl nicht fehl, hierin wiederum einen

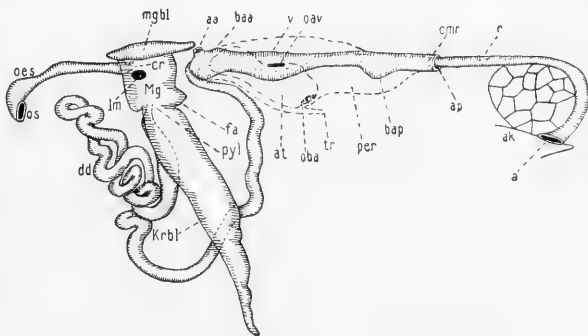
innigen Zusammenhang mit Wandströmungen (vgl. weiter oben, Mantel) zu sehen, um so mehr, als sich auch die Schleimdrüsen in den ventralen hochbewimperten Teilen auffällig mehrten.

3. Verdauungssystem (Textfig. 7).

Die ansehnliche Mundöffnung (Textfig. 7 *os*) liegt an der für Muscheln typischen Stelle ventral von den vorderen Ganglien hinter dem Adduktor posterior und wird von einem schwachen Ringmuskel umgeben (vgl. Nahrungsaufnahme; WALLENGREN 1905, II, p. 54). Sie bildet mit den Mundlappen (Textfig. 1 *ms*) einen vollkommenen Nahrungstrichter, dessen Öffnung nach

hinten, also der durch die Kiemen und Mundlappen herangestrudelten Nahrung entgegen gerichtet ist. Indem die äußeren Mundlappen an ihrer Basis

verwachsen, bilden sie eine starke Oberlippe (Textfig. 7), die durch ihre ventrale Lage den Nah-



Textfig. 7. Verdauungssystem und Herzbeutel. 3:1. Rekonstruktionen nach Messungen. *a* Anus, *aa* Aorta anterior, *ap* Aorta post., *ak* Analkammer, *at* Atrium, *baa* Bulbus arteriosus ant., *baa* Bulbus art. post., *cmr* zirkumrektaler Muskelschlauch, *cr* Cardia, *dd* Dünndarm, *fa* Magenfalte, *krbt* Kristallstielblindsack, *lm* Leberkanalmündung, *mg* Magen, *mgbl* Magenblindsack, *oav* Ostium atriaventriculare, *oba* Ostium branchioatriale, *oes* Ösophagus, *per* Perikard, *pyl* Pylorus, *tr* Wimpertrichter.

rungstrichter noch vergrößert. Auch an der Basis der inneren Mundlappen befindet sich eine deutliche Lippe, so daß die Mundlappen tatsächlich, wie von zahlreichen Autoren hervorgehoben wurde, als seitliche Fortsetzungen der Lippen erscheinen. Die Gestalt der nicht besonders großen, dünnblättrigen Mundlappen ist ein langgestrecktes mit der Spitze nach hinten und schräg nach unten gerichtetes Dreieck. Beim äußeren Mundlappen ist die Dreiecksspitze nach hinten zu umgebogen. Im Gegensatz zu den Mundlappen von *Macra stultorum* (THIELE 1896) bedecken sie bei *Macra coquimbana* nur einen kleinen Teil der vorderen Kiemen. Ihrer Funktion als Nahrungstrichter entsprechend divergieren sie nach

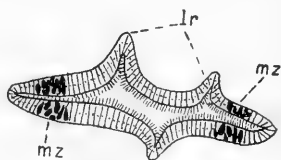
hinten, und zwar verlaufen die Insertionslinien nach hinten zu lateral von der Basis des kräftigen Fußes, die allmählich immer breiter wird. Anfangs liegen beide Insertionslinien in dem Winkel, der von Fußbasis und Mantel gebildet wird, später schiebt sich zwischen sie die innere Kieme. Die Insertionslinie des inneren Lappens wird nunmehr in die Einschnürung der Fußbasis hineingedrängt, während die des äußeren an dem Mantel heruntersteigt. Die an dem Mantel bzw. am Fuß liegenden, schwach welligen Seiten der Mundlappen besitzen nur ein flaches und niedriges Epithel mit kaum erkennbaren Cilien. Dagegen zeigen die einander zugekehrten Seiten eine mit starken fächerförmig verlaufenden Längsleisten besetzte Oberfläche, die mit einem stark bewimperten, hohen Fadenepithel bekleidet ist.

Auch der Ösophagus (Textfig. 7 *oes*), der auf der ganzen Länge außen mit einem dünnen Muskelschlauch umgeben ist, ist mit gleichem Epithel bekleidet, was wiederum auf die Verwandtschaft von Ösophagus und Mundlappen hindeutet. Er zieht sich als lateral bzw. dorsoventral schwach zusammengedrückter Schlauch vom Munde ab dorsalwärts im Bogen bis zum Magen, in dessen vorderen Teil er an der rechten Seite einmündet (*cr*). Das Epithel ist nicht überall auf der Wandung gleichmäßig hoch, sondern an bestimmten Stellen niedriger als sonst. Dies ist durchweg der Fall an den lateralen Seiten, hin und wieder der Fall an der dorsalen und ventralen Seite. Es entstehen dadurch wie bei *Phaseolicama magellanica* (IGEL 1908, p. 18) und bei *Chama pellucida* (1912, p. 26) zwei laterale Längsrinnen, zu denen zeitweise noch eine oder zwei dorsale und eine ventrale Rinne hinzukommen. IGEL (1908) erklärt diese Längsrinnen durchaus überzeugend als Stellen, wo bei Kontraktionen des Ösophagus das Epithel zusammengedrückt wird, ohne bei seiner geringen Höhe Schaden zu leiden. Es bilden nach seiner Ansicht „die Längsfurchen gleichsam Scharniergelenke, um welche sich die Teile mit hochprismatischen Zellen drehen können“.

Mit dieser Auffassung ist ein Befund bei *Maetra coquimbana* leicht in Einklang zu bringen: Abgesehen von einem kurzen vorderen und dem hinteren Ende des Ösophagus sind die durch Hämatoxylin stark dunkelblau gefärbten Muzindrüsen (Textfig. 8 *mz*) in einer merkwürdigen, stets gleichbleibenden Anordnung verteilt. Sie stehen nämlich an vier diametral einander gegenüberliegenden Stellen des Ösophagusschlauches zu starken dunklen Massen angehäuft. Diese Stellen befinden sich nun genau zwischen

je zwei Längsrinnen (*lr*), so daß die Drüsen bei der oben geschil-
derten Kontraktion der Speiseröhre, nicht in Mitleidenschaft
gezogen werden, was für eine geregelte Funktion sicher von großer
Bedeutung ist.

Der durch die linksgelegene Hauptmasse der Leber etwas
nach rechts gedrängte Magen zeigt eine Menge kleinerer und
größerer Falten und Leisten, die alle in der Hauptsache wagerecht
liegen, was offenbar mit der Retraktion des Fußes zusammen-
hängt. Im dorsalen Teil des Magens faltet sich dieser zu einem
großen, flachen, dicht unter der Rückenhaut liegenden Blind-
sack (Textfig. 7 *Mgbl*) zusammen, der
dem dorsalen Teil des Magens aufliegt
und ihn vorn, hinten und rechtsseitig
überragt. Auf dieser Seite zieht er
sich sogar ein gutes Stück weit ven-
tralwärts. Die Verbindung des Blind-
sackes mit dem Magen liegt rechts-
seitig hinter der Cardia. Bemerkens-
wert ist das reichliche Vorkommen
von Muzindrüsen in diesem Blind-
sack, um so mehr als LIST (1902,



Textfig. 8. Querschnitt durch den vorderen Teil des Ösophagus mit lateralen, dorsalen und ventralen Längsrinnen (*lr*), *mzz* Muzindrüsenhaufen.

p. 269) sagt, daß sie bei den von ihm untersuchten Mytiliden im Magen fehlen oder nur ganz vereinzelt anzutreffen sind. Das nicht sehr hohe Flimmerepithel ist teilweise, besonders an der dorsalen Wand, stark gefaltet und scheidet eine durchsichtige mit Hämatoxilin schwach gefärbte Gallertmasse aus. Die histologischen und anatomischen Verhältnisse des Magens selbst zeigen keinerlei Absonderlichkeit, weshalb ich mich hier kurz fassen kann. Das Epithel besteht aus verschieden hohen Zylinderzellen mit deutlichem Cuticularsaum nach dem Innern des Magens zu und deutlichen Cilien. An der linken Magenwand, ventral von dem dicht darüber liegenden Blindsack befindet sich eine sehr starke, durch mächtige Verdickung der Basalmembran gebildete Leiste. Das hohe Zylinderepithel scheidet hier eine teilweise stark entwickelte, in das Magenlumen spitz vorgeschobene Gallertmasse ab, die die benachbarten Teile der Magenwand mit allmählich dünner werdender Gallertschicht überzieht. Wir haben hier eine typische Form der fläche tricuspide vor uns.

Ventral setzt sich der Magen in den mächtigen Kristallstielblindsack (*Krbl*) fort, der bei allen untersuchten Exemplaren gleichmäßig stark entwickelt war. Seine Mündung nimmt den

ganzen ventralen Teil des Magens ein, doch erscheint die Übergangsstelle des Magens in den Blindsack stark zusammengeschnürt. Eine Verengung wird hier außerdem noch durch die hier stark verdickte Basalmembran gebildet, die sich eine kurze Strecke in den Blindsack hineinzieht. Die Einschnürung zwischen Magen und Kristallstielcoecum sowie eine starke Falte (*fa*) ermöglichen es dem Blindsack bei Kontraktionen des Fußes etwas nach hinten auszuweichen.

Ganz unvermittelt schließt sich im oberen Teil des Blindsacks an die erwähnte Basalmembran das eigentliche Epithel des Coecums an. Es besteht aus sehr regelmäßig und gerade nebeneinanderliegenden, durchweg gleichhohen Zylinderzellen mit basalem Kern, die über dem scharf abgegrenzten Cuticularsaum eine ununterbrochene „Bürste“ von äußerst kräftigen, borstenartig aussehenden Cilien tragen. Die Wand hat, abgesehen von den ihr fehlenden Sinneszellen, eine große Ähnlichkeit mit dem vortrefflichen Mikrophotogramm STEPELLS (*Leda sulculata*) in dem bekannten Leitfaden (1911, p. 71).

Das Coecum zieht sich, etwas nach hinten gerichtet, ventral in den mächtig entwickelten hinteren Teil des kontrahierten Fußes. Der ventrale Teil zeigt einige Querfalten und geht endlich in ein stumpfes englumiges, nach hinten umgebogenes Ende über.

Der Kristallstiel war je nach dem Ernährungszustande der Tiere mehr oder weniger stark entwickelt. Bei gut ernährten Exemplaren ließ er sich leicht durch einen Schnitt durch die Magenwand herauspräparieren. Hier füllt er das Coecum ziemlich aus und reichte mit dem oberen unregelmäßig korrodierten Ende in den Magen hinein. Ein spiralig ausgezogenes oberes Ende, wie es KELLOG (1890, p. 402 und Taf. 87, Fig. 55) bei *Mactra solidissima* beobachtet hat, war in keinem Falle vorhanden. Der histologische Aufbau zeigte wie üblich konzentrische Lamellen, die nur schwach tingiert waren.

Nicht weit von der Cardia befindet sich ventral von dieser an der rechten Magenwand dicht über dem mit starker Basalmembran (vgl. oben) ausgekleideten Eingang zum Kristallstielblindsack der Pylorus (Textfig. 7 *pyl*). Er ist zwar starkverengert im Gegensatz zu dem sich anschließenden weiten Darmstück, zeigt aber nicht eine Klappe, wie POLI (1795) sie bei *Mactra neapolitana* („*valvule tendineuse, qui recouvre le pylore*“) gezeichnet hat. Meiner Ansicht nach hat dieser Autor eine Magenfalte gezeichnet.

Vom Pylorus geht der Dünndarm (*dd*) zunächst ventralwärts und zeigt eine starke Erweiterung, deren Oberfläche durch einen kräftigen Wulst von Basalmembran typhlosisartig vergrößert ist. Dann wendet der Darm nach vorn, um nun im vorderen dorsalen Teil des Fußes eine außergewöhnlich große Zahl von bald quer, bald medial, bald in schrägen Stellungen befindliche Schlingen zu bilden, deren Rekonstruktion für Textfig. 7 äußerst schwierig war. Der sehr lange, stark gewundene Darm kann wohl als Maßstab für die höhere Stellung des Tieres im System der Lamellibranchier angesprochen werden. Aus dem Gewirr von Schlingen löst sich endlich ventral vom Anfangsabschnitt des Darmes in der Nähe der ventralen Fußkante das hintere Ende des Dünndarms heraus, um nun rechts am Blindsack vorbei seinen Weg nach oben zu nehmen. Dicht unter dem Perikard angelangt, biegt der Darm eine kurze Strecke nach vorn um, läuft ventral vom Perikard auf den Magen zu, um kurz hinter diesen mit starker Krümmung umzubiegen und nun ventral von der Aorta anterior (*aa*) ins Perikard einzutreten. Der Enddarm durchbohrt, wie üblich, das Herz der Länge nach und verläßt das Perikard endlich oberhalb der Aorta posterior (*ap*). Nun steuert er in gerader Linie auf den hinteren Schließmuskel los, biegt hinten um diesen herum und mündet endlich, sich wieder etwas nach vorn wendend, mit ziemlich weitem, mit zahlreichen Schleimdrüsen (vgl. SZEMPELL 1898, p. 389) besetzten Anus (*a*) in den hinteren Teil der Anal-kammer (*ak*). Gegenüber dem stark gewundenen vorderen Teil des Darmes muß der langgestreckte, von Windungen gänzlich freie hintere Teil auffallen. Diese Tatsache stimmt nebst mehreren anderen noch zu erörternden Befunden überein mit der Ansicht mehrerer Autoren (STEMPELL u. a.) von der sekundären Verlängerung des hinteren Körperendes. Bemerkenswert ist noch, daß Enddarm und Aorta vor und hinter dem Herzen bis zum Adduktor posterior von einem gemeinsamen Muskelschlauch (*cmr*), der beide eng zusammen hält, umschlossen werden. Die mächtige Verdauungsdrüse beginnt schon unterhalb des mittleren Teils der Speiseröhre und füllt vor dem Magen den größten Teil des Rumpfes sowie den oberen Teil des Fußes gänzlich aus. Auf den Transversalschnitten des Magens liegt sie links von diesem und umgibt ventralwärts den oberen Teil des Kristallstielblindsacks, während sie links oben bis zur dorsalen Rückenhaut, und zwar bis in den linken Wirbel hinein, reicht. An den mittleren Partien dieses Blindsacks tritt ihre Masse dann allmählich ganz gegen

die hier sehr starken Gonaden zurück, während ihre dorsalen Teile vor dem Perikard ihr Ende finden.

Dicht hinter der Cardia mündet etwas ventral der eine starke Leberkanal (*ln*), dem an der linken Magenwand der andere ziemlich genau gegenüberliegt. Eine Zweiteilung der Leber ist dagegen nirgends festzustellen. Sie erscheint überall als einheitliche Masse, deren einzelne Blindsäcke in kleinere Kanäle münden, die ihrerseits wiederum in die weitlumigen, fast als Ausbuchtungen des Magens erscheinenden Hauptkanäle zusammenlaufen. Hinsichtlich der histologischen Verhältnisse kann ich auf STEMPPELL (1898, p. 388) verweisen, da sich hier dieselben Verhältnisse wie bei den Nukuliden vorfinden.

Die sehr schematisierten Zeichnungen des Darmsystems von *Maetra stultorum* (LEUNIS-LUDWIG 1883) und *Maetra neapolitanica* (POLI 1795) zeigen einen ähnlichen Krsiatllstielblindsack. Bei beiden beginnt er aber im Gegensatz zu dem vorliegenden an der Hinterseite des Magens. Der Pylorus liegt bei *Maetra stultorum* gleichfalls rechts, bei *Maetra neapolitanica* ventral. Der Dünndarm ist bei beiden ebenso stark verschlungen, wie bei *Maetra coquimbana*.

4. Genitalsystem.

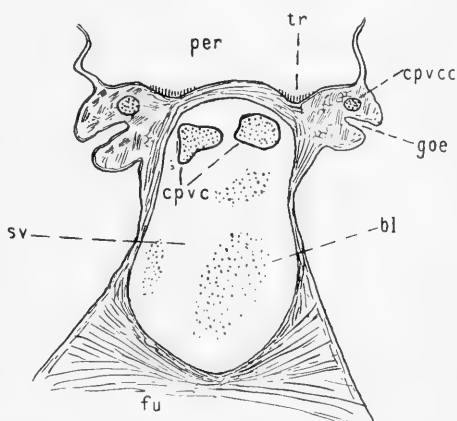
Die Gonaden des gonochoristischen Tieres sind paarig und münden ein gutes Stück (Textfig. 9 und 16 *goe*) vor dem Nephroprokt, der Mündung des Außensacks der Niere in den Kiemengang der inneren Kieme. Die Mündungen zeigen die häufige, in den Kiemengang vorgestreckte Schnabelform. Ihre Lage ist wie immer (LACAZE-DUTHIERS) außerhalb der Cerebroviszeral-konnective in dem Winkel, den die hier sehr schmale Fußbasis mit der ventralen Perikardwand bildet, an der muskulösen Trennungswand zwischen medialem Längssinus und Perikard. Das Epithel der Mündungen ist gleich dem umliegenden Körperepithel niedrig und mit schwacher Bewimperung versehen. Dorsal von der Mündung verläuft der weiter unten näher zu erörternde mediane Nerv (*cpvce*, Kommissur zwischen den Cerebroviszeralkonnectiven). Die Gonadengänge führen von hier aus parallel und lateral zu den Konnectiven gerade nach vorn. Sie gewinnen schnell an Umfang und umgeben im weiteren Verlauf nach vorn die Konnective (*cpvc*) halbmondförmig. In der Gegend, wo dorsalwärts das vordere Ende des Ventrikels liegt, findet eine Verzweigung in der Weise

statt, daß ein Ast mit zahlreichen Ausstülpungen dem senkrecht von unten heraufsteigenden Darm entgegenläuft, um weiter unten mit mächtigen Säcken das Kristallstielcoecum zu umhüllen, während der andere Ast den geraden Weg nach vorn fortsetzt. Weiterhin, wo die letzten Ausläufer der Leber enden, ist dann der ganze obere und mittlere Teil des Fußes angefüllt mit den nunmehr wieder vereinigten Geschlechtsschläuchen, und im Rumpfe schieben sich diese überall zwischen die anderen Eingeweide hindurch bis hinauf unter die Rückenhaut des rechten Wirbels. Die vordersten Gonadenteile reichen bis in die Gegend des mittleren Ösophagus. In der äußeren Gestaltung und Lage unterscheiden sich die weiblichen Gonaden nicht von den männlichen und ebensowenig in der gewaltigen Anhäufung von Geschlechtsprodukten.

Die Spermien bestehen aus einem kugeligen Kopfstück und nicht sehr langem Schwanzfaden und werden von den Zellen eines mehrschichtigen Epithels erzeugt. Das Epithel der Ovarien ist einschichtig. Die Zellen erschienen im allgemeinen sehr undeutlich, da sie von einzelnen größeren eibildenden Zellen sowie von den

Eiern selbst stark zusammengepreßt wurden. Die Eier zeigen dieselbe Entwicklung, wie sie IGEL (1908, p. 24) bei *Phaseolicama* beschrieben und abgebildet hat.

Die Größe der erwachsenen rundlichen oder ovalen Eier (Textfig. 17 *b, o*) beträgt 0,055—0,064 mm. Sie zeigen bei Hämatoxylinfärbung ein nur schwach hellblau gefärbtes Keimbläschen, das durch eine deutliche Membran von dem Protoplasma abgegrenzt ist. In ungefärbtem Zustande ist eine graugrünliche Färbung (sonst meist rötliche Eier, LEUNIS-LUDWIG 1883, p. 1001) zu beobachten. Das Keimbläschen hebt sich hierbei durch etwas dunklere Färbung vom helleren Protoplasma mit noch hellerer



Textfig. 9. Transversalschnitt mit Gonadenöffnungen (*goe*) 50:1. Zeichenspiegel. *bl* Blutmassen, *cpvc* Cerebropleuroviszeralkonnective, *cpvcc* Cerebropleuroviszeralkonnectivkommissur, *per* Perikard, *fu* Fuß, *sv* Sinus venosus, *tr* Rinne im Perikard, die nach hinten in den Renoperikardialtrichter übergeht.

Zellmembran ab, und der Nucleolus als hell durchscheinender Körper wiederum vom Keimbläschen. In diesem ist das achromatische Kerngerüst deutlicher als bei gefärbten Eiern zu erkennen.

Bei beiden Geschlechtern waren sämtliche interlamellären Gänge des inneren und äußeren Blattes vollgepfropft mit Geschlechtsprodukten.

Bei den untersuchten Exemplaren wurden zwar keine Embryonen gefunden, aber die Gestalt und Lage der Kiemen mit den sehr geräumigen suprabranchialen Kammern und interlamellären Fächern sowie besonders der Aufenthalt der Eier auch in den äußeren Kiemen lassen auf eine Brutpflege schließen; denn der jegliche Mangel an Embryonen läßt sich ja dadurch erklären, daß zur Zeit, wo das Material gesammelt wurde, die Befruchtung noch nicht vollzogen war. Ähnliche Fälle von Brutpflege wurden bei vielen Muscheln beobachtet. Die Befestigung der Eier an einem Stiel (*péduncule*, PELSENER 1903) in den Kiemen wie bei *Modiolarca* ist allerdings bei *Macra* nicht vorhanden. Bei *Phaseolicama* kommen die Eier nur in den inneren Kiemenblättern vor, bei *Modiolarca* aber in beiden Blättern wie bei vorliegendem Exemplar. IGEL begründet die Brutpflege durch den Aufenthalt des Tieres „an den Küsten der Falklandsinseln, welche von dem kalten Kap-Horn-Strom umspült werden“, wo also die Temperaturverhältnisse ungünstig für die junge Brut sind (vgl. auch CHUN 1903). Dasselbe trifft für *Macra coquimbana* zu, denn ihre Heimat ist die chilenische Küste, die von dem kalten, den südlichen Teilen des Stillen Ozeans entstammenden und sich vom Kap-Horn-Strom abzweigenden Peruanischen Strom bespült wird. Es kommt natürlich auch noch die Brandungszone als gefahrbringend für die junge Brut hinzu, um die Muschel ein Mittel zur Erhaltung der Art und zur leichten und schnellen Entwicklung der Embryonen finden zu lassen. Dafür, daß auch die Spermien sich in allen interlamellären Räumen beider Kiemenblätter befinden, gilt ebenfalls obige Anpassungserklärung: Die Spermien dürfen bei den ungünstigen Lebensbedingungen nicht zu jeder Zeit ins Wasser gelassen werden, sondern sie werden für eine günstige Gelegenheit — warmes Wetter, ruhige See usw. — aufgespart.

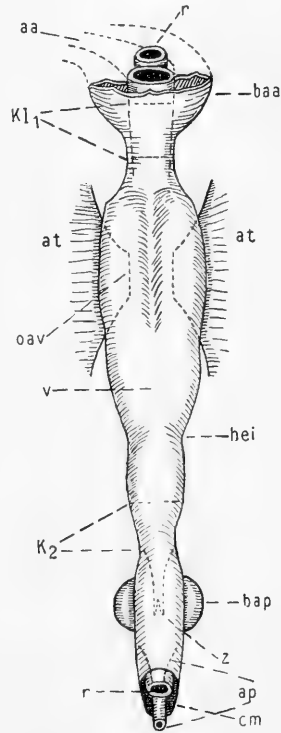
5. Zirkulationssystem.

Das in antero-posteriorer Richtung liegende, mediale, langgestreckte und seitlich etwas zusammengedrückte Perikard (Textfig.

7 und 15 *per*) ist von ansehnlicher Größe, denn es erstreckt sich von der Nähe der Magenhinterwand bis zur Gegend oberhalb des Viszeralganglions, und zwar endigt der hintere, stark verjüngte Teil in der Höhe des Enddarms. Vorn wird es von Geschlechtsschläuchen und der Leber begrenzt, hinten von den Nieren; seitlich am vorderen Teil von den Kiemengängen und der Kiemenachse und am hinteren Teil wiederum von den Nieren, die sich mit zwei seitlichen Lappen lateral vom Perikard dorsalwärts bis zur Rückenhaut hinaufziehen und es seitlich etwas einengen. Die obere Begrenzung bildet die dorsale Rückenhaut bzw. eine dünne Bindegewebsschicht unter derselben. Ventral vom Herzbeutel befindet sich als Grenze anfangs die Fußbasis (*plancher péricardique*, vgl. Abschnitt 2), dahinter beginnen die umfangreichen Nieren, die das Organ in seinem Verlaufe nach hinten mehr und mehr auch von unten her zusammendrängen (Textfig. 15).

Irgendeine Andeutung einer früheren Kommunikation zwischen Perikard und Gonadenhöhlen (Gonoperikardialgang), wie sie STEMPELL (1898) zum ersten Male bei *Leda sulculata* beschrieben hat und wie sie auch von HERBERS (1913, p. 160ff.) bei *Anodonta cellensis* nachgewiesen wurde, habe ich bei *Maetra* nicht feststellen können.

Die Vorhöfe (Textfig. 7 und 10 *at*) liegen im vorderen Teile des Perikards, sind langgestreckt, wenig muskulös und zeigen in der Diastole eine sackartige Form mit unregelmäßigen Einbuchtungen. Sie beginnen schon im vorderen Teil des Herzbeutels, an dem sie mit dem vorderen Ende verwachsen sind, und reichen nach hinten bis über die Mitte des Perikards hinaus. Eine zweite Verwachsungsstelle mit der Perikardwand findet sich in der Gegend

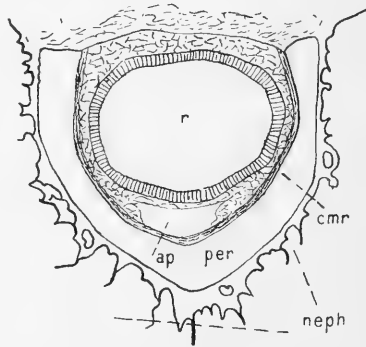


Textfig. 10. Herz. 10 : 1. Rekonstruktion nach Messungen einer Transversalserie. *aa* Aorta anterior, *ap* Aorta post., *at* Atrium, *baa* Bulbus arteriosus ant., *bap* Bulbus art. post., *k* und *kl* Klappen, *oav* Ostium atrioventriculare, *r* Rectum, *z* Zipfel am Aortenende innerhalb des Bulbus arteriosus, *hei* Herz einschnürung, *cm* zirkumrektaler Muskelschlauch.

der Mündung des Renoperikardialtrichters, wo jederseits dorsal von diesem die elliptische Branchioatrialöffnung (Textfig. 7 *oba*) von der an der Kiemenachse liegenden Kiemenvene zum Vorhofe führt und durch ein quer durch sie hindurchgehendes Muskelbündel verschließbar ist. Hinter dem ersten Drittel des Ventrikels liegen die sehr charakteristischen Mündungen der Atrien in diesen. Es sind in sagittaler Richtung langgestreckte Spalte (Textfig. 7 und 10 *oav*). Die merkwürdige Vorhofmündung kommt dadurch zustande, daß sich die Ränder der Ventrikelwand von der Stelle aus, wo die Atriumwände mit der Herzwand verwachsen, in den Herzraum vorwölben und dadurch eine schnabelförmige Mündung (Textfig. 11 *sp*) erzeugen. Das obere Ende dieses „Schnabels“ ist dorsalwärts umgebogen und zeigt dorsal hinter der Öffnung



Textfig. 11. Vorhofmündung ins Herz (*v*). 75:1. Zeichenspiegel. *at* Atriumwand, *sp* Ossium atrioventriculare, *f*₁, *f*₂ und *f*₃ Falten an der Ventrikelwand (*v*).



Textfig. 12. Querschnitt durch das hintere Rectum (*r*). 50:1. Zeichenspiegel. *ap* Aorta post., *cmr* zirkumrektaler Muskelschlauch, *neph* Wandung der distalen Nierenschenkel mit starker Faltung, *per* hinterer Teil des Perikards.

eine Falte (Textfig. 11 *f*₁), so daß der bei der Systole erzeugte Druck auf die stark vergrößerte Oberfläche stärker einwirken und einen um so sichereren Verschuß herbeiführen kann. Außerdem führen auch noch Ausbuchtungen (*f*₂ und *f*₃) an der Ventrikelwand einen hermetischen Verschuß herbei, denn ihre einander zugekehrten Wände werden schon bei dem geringsten Blutdruck im Herzen gegeneinandergedreht. Endlich vermögen noch die in der schnabelförmigen Mündung vorkommenden Ringmuskeln das Schließen und Öffnen zu regulieren (vgl. GRIESER 1912, p. 43).

Der Ventrikel (Textfig. 7 und 10 *v*) selbst ist im allgemeinen walzenförmig. Nur im vorderen Teile zeigt er dorsal (Textfig. 10)

eine Einbuchtung, so daß die Querschnitte hier rundlich herzförmig erscheinen. Dem langgestreckten Perikard entsprechend ist auch er sehr langgestreckt und unterscheidet sich in dieser Hinsicht von den sonst ähnlichen Herzen von *Maetra stultorum* und *Maetra helvacea*, deren allerdings wohl sehr schematisch gehaltenen Abbildungen von GROBBEN (1891, p. 163) bzw. von MÉNÉGAUX (1890) gebracht worden sind. Die Muskulatur des Herzens zeigt kräftige Fasern, die sich, ähnlich so wie es GRIESER (1912, p. 43) bei *Chama pellucida* beschreibt, zu einem geschlossenen äußeren und einem weniger dichten, inneren Muskelring, der den Darm eng umgibt, zusammenlegen. Wir haben es hier also mit einer zweiten Herzwand zu tun, wie sie nach STEPELL (1898) bei vielen „höher spezialisierten Formen“ vorkommen soll (vgl. auch den Befund von HERBERS 1913, p. 141ff. bei *Anodonta cellensis*). Die vordere dorsale Außenwand des Ventrikels ist mit Perikardialdrüsenepithel überzogen (s. näheres in Abschnitt 6).

Bemerkenswert ist der schon erwähnte Umstand, daß Enddarm und Aorta vom Beginn des Perikards ab bis zur Abzweigung der Aorta posterior vom Darm, also erst hinter dem Adduktor posterior in einem Schlauch zusammenliegen. Da dieser Schlauch in bezug auf das Zirkulationssystem noch mehrmals Ernährung finden muß, will ich ihn zunächst kurz beschreiben. Wie aus Textfig. 7, 12, 13 und 14 *cmv*) hervorgeht, haben Herz und vorderer und hinterer Bulbus keine festen äußeren Abgrenzungen voneinander, sondern ein gemeinschaftlicher Schlauch umhüllt das ganze und setzt sich, den Enddarm fast bis zum hinteren Ende umhüllend, nach hinten fort. Ein ähnliches Verhalten ist mir zuerst an der der vorliegenden Spezies verwandten *Mesodesma donacium* von W. SCHABERG (1914) gezeigt worden, der eine Anatomie dieses Tieres im Laufe dieses Jahres veröffentlichen wird. SCHABERG bringt diesen merkwürdigen Befund mit Recht in Einklang mit der phylogenetischen Verwandtschaft zwischen den Muscheln und den Anneliden, bei denen wir um den Darm ein ringförmiges Gefäß vorfinden. Die obigen Zeichnungen orientieren über den Bau dieses zirkumrektalen Schlauches bei *Maetra coquimbana*. Die äußere Abgrenzung bildet eine dünne Epithelschicht, unter der vereinzelt Muskelstränge in mehreren Richtungen verlaufen. Zwischen Epithel einerseits und Darm und Aorta andererseits findet sich eine Bindegewebsschicht. Merkwürdigerweise ist streckenweise, wie noch bei Schilderung des Bulbus arteriosus erwähnt wird, keine deutliche Abgrenzung der Aorta gegen das

Bindegewebe vorhanden, so daß der Darm in der Tat in dem Gefäß zu liegen scheint.

Da der Ventrikel sehr langgestreckt ist, die Mündung der Vorhöfe aber sowie die Atrien selbst am vorderen Teile des Herzens liegen, so scheint hier im Sinne STEMPELLS (1899, p. 136) wiederum eine Verlängerung der Organe und des ganzen Tieres nach hinten stattgefunden zu haben, wie solche auch an der Lage der Nieren, die sich bis hinter das Perikard ziehen, zu erkennen ist. Im Einklang mit dieser auffallenden Verlängerung (STEMPELL 1899) findet sich bezeichnenderweise auch hier, wie bei *Solemya togata* durch eine deutliche Einschnürung (Textfig. 10 *hei*) die Differenzierung zweier deutlich gesonderter hintereinander gelegener Abschnitte des Ventrikels. Eine Bildung, die nach STEMPELL, die Kontraktionsfähigkeit des langen Herzschlauches am Vorder- und Hinterrande verstärken. Es wäre hiernach übrigens auch die Ausbildung des besonders starken Bulbus arteriosus posterior als ein den langen Herzschlauch unterstützendes Organ gerechtfertigt.

Hinter der soeben beschriebenen Verengung des hinteren Ventrikels erweitert sich dieser wieder und bildet eine Klappe (Textfig. 10 *k*₂) aus, die bis in den ansehnlichen, noch im Perikard liegenden Bulbus arteriosus führt. Schon MILNE EDWARDS (1858) erwähnt kurz bei *Maetra* ein solches Organ („l'agrandissement pyriforme“), das er irrümlicherweise (GROBBEN 1891, p. 163) hinter dem Perikard liegend erwähnt. MÉNÉGAUX (1890) beschreibt den Bulbus und seine Aufgabe bei *Maetra helvacea*. Ebenso tut es GROBBEN (1891, p. 163), von dem auch die Bezeichnung Bulbus arteriosus (VON POLI, 1795, *Corculum* genannt) stammt. GROBBENS Hinweis, daß aus der Beschreibung von MÉNÉGAUX nicht hervorgehe, ob der Bulbus bei *Maetra helvacea* inner- oder außerhalb des Perikards liege, ist übrigens nicht richtig, denn die Abbildung bei MÉNÉGAUX (1890) mit der Unterschrift „coeur et dilatation postventriculaire de la *Maetra helvacea*“ zeigt den Bulbus deutlich hinter dem Perikard gelegen, wie auch bei *Maetra antiquata* (PELSENEER 1911, p. 95). Dies trifft also für *Maetra coquimbana* und *Maetra stultorum* nicht zu. Die Lage des Bulbus in bezug auf den Herzbeutel scheint demnach sehr zu schwanken. Nach PELSENEER (1911, p. 95) gibt es auch *Maetra*-Arten (auch *Mya*), bei denen er halb inner-, halb außerhalb des Herzbeutels liegt: „mi intra-, mi extra-péricardique.“

Nach MÉNÉGAUX (1889a) finden sich Klappe und Bulbus bei allen Siphoniaten, und zwar wird nach seiner Schilderung durch die vor dem Bulbus liegende Klappe bei heftiger Kontraktion der Siphonen dem Blute der Rücktritt ins Herz verwehrt, während der Bulbus durch seine „rhythmischen Pulsationen“ das Herz unterstützt.

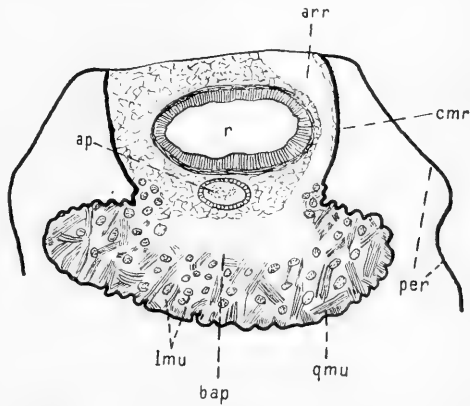
Einige Abweichungen von dem von GROBEN (1891, p. 163) geschilderten Bulbus rechtfertigen wohl eine genaue Beschreibung der Anlage bei *Maetra coquimbana*.

Die Klappe beginnt dort (Textfig. 10 und 14), wo der Ventrikel in die Aorta posterior übergeht. Hier löst sich unter dem

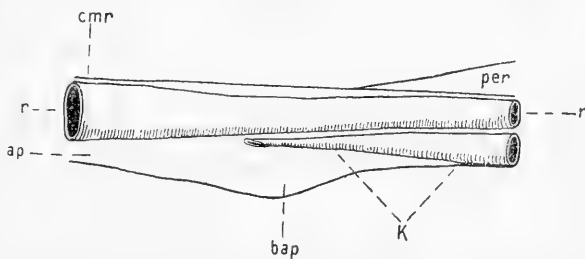
Rectum die ventrale Wand der Aorta von der ventralen Wand des zirkumrektalen Schlauches los, und die Aorta verengt sich ganz erheblich, indem sie zu einer in den ventral sich bildenden Bulbus hineinragenden und hier endigenden Röhre (Textfig. 14) ausgezogen wird,

die schräg dorsalwärts an den Darm herantritt. Das Ende dieser Röhre ist aber nicht gerade abgeschnitten, sondern der dorsale Teil

ragt über den ventralen Teil etwas hinaus. und dieser endigt in zwei seitliche Zipfel (Textfig. 10z), deren medialwärts gelegener Rand sich deutlich verdickt und hierdurch noch eine Verengung des Röhrenlumens herbeiführt. Die ganze Anlage bildet also einen idealen



Textfig. 13. Querschnitt durch den Bulbus arteriosus posterior (*bap*). 50:1. Zeichenspiegel. *arr* in den Rücken gehende Arterie (artère récurrente), *cmr* zirkumrektaler Schlauch, *ap* Aorta post., *lmu* Längsmuskeln, *qmu* Quermuskeln, *per* Perikardwand, *r* Rectum.



Textfig. 14. Bulbus arteriosus posterior (längs). 20:1. Rekonstruktion nach Transversalschnitten. *K* Aortenklappe (trichterförmig). Sonstige Bezeichnungen nach Textfig. 13.

Verschuß gegen das zurückströmende Blut. Offenbar richtet sich bei Kontraktionen des Bulbus der ganze Druck auf diese Aortenröhre, und preßt deren ventrale Wand gegen die obere. Dadurch wird dem Blute der Weg zum Herzen versperrt, während dem entgegengesetzten Blutstrom kein Hindernis entgegensteht.

Der Bulbus arteriosus (Textfig. 7, 10, 13 und 14) ist schon in der Systole mit bloßem Auge als hackenförmiger Anhang an dem zirkumrektalen Schlauche zu erkennen, wenn man bei der Muschel das Perikard öffnet. Die mikroskopische Untersuchung zeigte ihn als — bei der Diastole — bedeutenden Anhang mit kräftigen kreuzweise verlaufenden Muskelfasern. Die Oberfläche ist wie bei dem von *Mactra stultorum* unregelmäßig höckerig. Nach hinten geht sein weites Lumen allmählich wieder in die engere Aorta über. An dieser Stelle möchte ich gleich erwähnen, daß aus dem Bulbus eine Strecke vor der englumigen Mündung der oben erwähnten röhriigen Klappe eine Arterie entspringt (Textfig. 13 *arr*), die rechts an dem Rectum vorbei zwischen diesem und der zirkumrektalen Schlauchwand hochsteigt, um nun durch Schlauch- und Perikardwand, die hier bereits verwachsen sind, in das Bindegewebe des Rückens zu treten, wo sie unter der dorsalen Rückennaht entlang nach vorn verläuft. Diese Rückenarterie ist ohne Zweifel zu homologisieren mit der „artère récurrente du péricarde et du raphé“, welche MÉNÉGAUX (1890) bei der nahe verwandten *Lutraria* beschreibt und die hinter dem Bulbus arteriosus aus der Aorta entspringen soll.

Die Aorta posterior setzt ihren Weg nach hinten in gerader Richtung unter dem Darm fort. Sie zeigt ein geringeres Lumen als dieser, welches nur oben durch die Darmwand und unten durch die Schlauchwand scharf abgegrenzt ist (Textfig. 12). An den Seiten bilden, wie schon oben erwähnt, die lockeren Bindegewebsmassen des zirkumrektalen Schlauches, in dem Rectum und Aorta liegen, die Abgrenzung. Die Lage der Aorta ist genau medial unter dem Rectum. Von einer seitlichen Lagerung, wie MILNE EDWARDS (1858) von *Mactra*-Arten allgemein behauptet, ist keine Spur zu finden. An der Stelle, wo sich dorsal vom Adductor posterior die schmalen, medial gelegenen hinteren Lappen der distalen Nierenschenkel zwischen die *Mm. retractoris pedis* hindurchziehen, sendet sie einen ansehnlichen Ast genau medial durch die Nierenlappen hindurch nach unten, der sich dann nach vorn wendet. An den hinteren Schließmuskel gibt der Ast eine Verzweigung ab, die die Muskulatur des Adduktors versorgt.

Weiter nach vorn erweitert sich die Arterie zu einem weiten Sinus, der in einem Falle ganz mit Blut angefüllt war. Nach ihrer Verengerung biegt sie nach unten um und steuert dem Viszeralganglion zu, das ganz von Verzweigungen umspinnen wird. Ein ansehnlicher Zweig löst sich dorsal von diesem Ganglion los, um nach kurzer Strecke an die vereinigten *Mm. retractoris pedis posterioris* zu treten.

Die Aorta posterior selbst setzt ihren Weg dem Rectum ventralwärts folgend nach hinten und dann später nach unten fort und teilt sich endlich in der Nähe des Afters, der ventral vom Adduktor liegt in zwei starke Äste, die nun nach vorn zwischen Adduktor und Analkammerepithel hindurch den Siphonen zusteuern. Jeder Ast nähert sich nämlich lateral allmählich der Muskulatur der Siphonen und trifft endlich auf den Siphonalnerv (vgl. Abschnitt 8), dem er genau folgt. Mit ihm nimmt die Arterie auch ihren Weg quer durch den siphonalen Retraktor, um an dem nach innen gelegenen Teil der Muskulatur entlang ventralwärts und endlich — bei kontrahierten Siphonen — zurück nach hinten und in den Mantel zu laufen. Die Arterie folgt übrigens, in dem Retraktor angelangt, auch der Insertionslinie der Sinneslamelle (vgl. n. *siphonalis*).

Dort, wo die Arterien jederseits auf diesem Wege in senkrechter Richtung zur siphonalen Trennungswand an dieser vorbeilaufen, senden sie je einen starken Ast in die Siphonen hinein, der parallel zur Trennungswand und zur Siphonmuskulatur in dieser nach hinten verläuft. Am Grunde jedes Astes findet sich je eine Klappe, die nach MÉNÉGAUX (1890 und 1889b, p. 44 und 1889a, p. 363) bei allen Siphoniaten vorkommen soll. Dieser Autor hat sie bei *Lutraria*, *Pholas* und *Maetra* an der äußeren Wand der Siphonen gesehen und sagt von ihr: „un examen attentif fait voir une valvule semi circulaire.“ Bei *Maetra coquimbana* ist die Klappe sehr ansehnlich und daher kaum zu übersehen. Sie ist an der ventralen Wand der Arterie festgeheftet und entsteht dadurch, daß sich eine muskuläre, kräftige Lamelle nach hinten zu in das Lumen der Arterie vorstreckt und sich in die Mitte des Gefäßes halbkreisförmig vorwölbt. Der aus den Siphonen nach vorn gerichtete Blutstrom muß die Klappe dadurch schließen, daß die Lamelle gegen die dorsale Wandung gepreßt wird. Die Klappe spielt also bei der Turgeszenz der Siphonen durch Blut eine große Rolle. MÉNÉGAUX (1890, 1889a und 1889b), der ja bekanntlich durch Untersuchung sehr vieler Arten nachgewiesen hat, daß die Schwellung nur durch Blutzufuhr erfolgt, nimmt

für die Siphoniaten an, daß bei plötzlicher Retraktion der Siphonen das angesammelte Blut durch sonst verschlossene Öffnungen in die Bluträume des Mantels gepreßt wird: „Pendant l'extension, les orifices qui permettent la communication entre le sang des siphons et celui du manteau sont formés par suite du relâchement du muscle en éventail. Mais, dans une rétraction brusque, le passage s'ouvre et le sang s'amasse dans le réservoir paléal où il arrive toujours avant le sang du pied, car la rétraction des siphons précède le retrait du pied, dont la pointe même ne rentre qu'en dernier lieu entre les deux valves.“

Im vorderen Teil des Ventrikels hält sich der Darm ventral, und die weitlumige Aorta anterior liegt vor dem Ventrikel dorsal von dem Darm (Textfig. 7 und 10 *aa*) in dem erwähnten Muskelschlauch. Anfangs ist der Schlauch nur an der Darmseite kräftig, aber weiter vorn verstärkt sich auch die dorsale Seite zusehends durch Ringmuskeln, und bald sind beide, Darm und Aorta, von einem sehr stark angeschwollenen Muskelschlauch (Textfig. 10 *baa*) umgeben, der, mit zahlreichen Längs- und Quermuskeln versehen, als ausgesprochener Bulbus arteriosus anterior erscheint. Auch hier befindet sich eine Klappe (*Kl*₁), die aber im Gegensatz zur Klappe des hinteren Bulbus durch eine quer und horizontal gelegene Lamelle gebildet wird. Sie hat nach ihrer Lage die Aufgabe, einen Rückfluß des Blutes ins Herz zu verhindern, während der starke Bulbus wiederum durch seine Pulsationen das Herz unterstützt. Die ganze Anlage ist im vorderen Zipfel des Perikards etwas nach links hinübergerichtet, festgewachsen. Die Aorta verläßt hier das Perikard, während der Darm im Verlauf nach vorn seine mediale Lage beibehält und aus dem Perikard am vorderen Ende austritt. Die Aorta anterior steigt nun, nachdem sie den Darm mit Linkswendung verlassen hat, mit scharfem Bogen nach rechts in den Rücken, wo sie dicht unter der Rückenhaut entlang läuft und eine sinusartige Erweiterung mit dünner Wandung bildet. Also auch hier wiederum, wie im hinteren Teil des Tieres, ein großer Sinus, der das vom Herzen und Bulbus herzugepumpte Blut anzusammeln (Druckreservoir) und dadurch den Blutabfluß zu regeln vermag.

Die Aorta geht nun nach Abgabe von Seitenästen an die Eingeweide oberhalb des Darmes weiter nach vorn und zeigt sich oft sehr stark abgeflacht. Sie verläuft des weiteren unterhalb des Innenligaments und des dorsalen Nervenplexus (vgl. Abschnitt 8) an den sie zwei kleinere aufsteigende Zweige abgibt. Diese den

wichtigen Nervenapparat versorgenden Äste sind ohne Zweifel zu homologisieren mit den „artères tergales moyennes (MILNE EDWARDS 1858), qui se dirigent vers la charnière“.

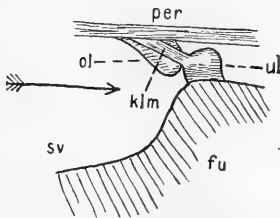
Eine stärkere Arterie zweigt sich innerhalb der Gonaden ab und geht links vom Magen ventralwärts (Artère gastrique, MILNE EDWARDS 1858). Die Aorta selbst wird vom Magen ganz nach links hinübergedrängt, weiter nach vorn hält sie sich dicht über dem dorsalen Magenblindsack in der Medialebene dicht unter dem Rückenwulst und parallel dem ihr entgegenkommenden dorsalen Nerv. Dicht vor dem Magenblindsack links vom Ösophagus wird abermals ein stärkerer Ast ventralwärts abgegeben, der nach MILNE EDWARDS als die eigentliche Fortsetzung der Aorta posterior angesehen werden kann. Es ist die große Fußarterie („Artère pédieuse“), die in dem Fuß im Bogen nach hinten geht, dann nach vorn biegt, um nun zum ventralen Fußrand zu steuern. Auf halbem Wege zum Fußrand wird ein sehr starker Ast wagerecht nach vorn abgegeben, der eine Strecke weit von den Pedalkonnektiven begleitet wird und schließlich in der vorderen Muskulatur verschwindet.

In der Gegend der Wurzel der Fußarterie zweigen sich übrigens die Mundsegelarterien ab, die beim Eintritt in die Mundsegel durch muskulöse Klappen verschließbar sind.

Der Rückenast der Aorta wird weiter nach vorn bedeutend enger. Er setzt seinen geraden Weg nach vorn fort, und zwar anfangs links, dann ventral vom Ösophagus. In der Nähe des Mundes teilt sich die Arterie unterhalb des Ösophagus in zwei Äste, die unter den Pedalkonnektiven entlang und dann ventral von den Ganglien verlaufen und an diese je einen Ast abgeben. Vor den Ganglien wird noch je ein Ast an den Adduktor abgezweigt, während ein anderer in den Mantel tritt. Auch die Mantelarterien haben bei ihrem Eintritt in den Mantel muskulöse Anfangsteile, die durch Kontraktion einen Verschluss bilden können.

Die venösen Bahnen sind in dem lockeren Gewebe des Fußes nicht gut zu verfolgen. Dagegen ist deutlich zu beobachten, daß im hinteren Teil des Fußes zwei große Venen, die eine wagerecht von vorn, die andere von unten aus dem Fuße kommend in den weiten venösen Hauptsinus (Textfig. 9 und 15 *sv*) zusammenlaufen, der, die Cerebroviszeralkonnektive (Textfig. 9 *cpvc*) umfassend, unter dem Perikard entlang zu den Nieren führt. Er leitet das venöse Blut durch das venöse Kanalnetz der Nieren in die der Basis der Kiemen parallel verlaufenden zuführenden

Kiemenarterien. Von hier tritt es in die Kiemenlamellen, um arteriell zu werden und dann durch das der Kiemenarterie parallel verlaufende abführende Kiemengefäß (Kiemenvene) in den Vorhof zu strömen. Hinter der Einmündungsstelle der Fußvenen in den großen Sinus venosus liegt die bei allen Lamellibranchiern mit stark entwickeltem Fuß vorhandene **KEBERSche Klappe** (Textfig. 15). Sie besteht aus zwei kräftigen Lippen, einer Ober- und einer Unterlippe (*ol*, *ul*). Beide sind als stark muskulöse Vorsprünge oben bzw. unten an der hier sehr starken, ebenfalls muskulösen Sinuswand befestigt. Ihre Aufgabe ist es bekanntlich, dem im Fuße bei einer Schwellung angesammelten Blute den Weg



Textfig. 15. **KEBERSche Klappe.** 20:1. Rekonstruktion nach Transversalschnitten. *fu* Fuß, *klm* Klappenlängsmuskel, *ol*, *ul* Ober- und Unterlippe, *per* Perikard mit starker Muskelwandung, *sv* Sinus venosus (der Pfeil zeigt die Richtung des Blutstroms an).

(in der Richtung des Pfeils) zu versperren. Dazu werden sie durch folgende sehr zweckmäßige Vervollkommnung besonders befähigt. Die Oberlippe bildet einen anfangs schmalen langgestreckten Wulst, der von der oberen Wand des Sinus in das Lumen hinragt. Jederseits von dem vorderen Ende dieses Wulstes entspringt nun an der lateralen Sinuswand ein kräftiger Längsmuskel (*klm*), der sich an der Oberlippe nach hinten entlang zieht und an dem hinteren freien Ende derselben vorbei der hinter der Oberlippe liegenden Unter-

lippe zusteuert, an deren vorderen Teil er festgewachsen ist. Das Muskelpaar vermag demnach durch Kontraktion die Unterlippe fest an die vordere Oberlippe heranzuziehen und dadurch einen wirksamen Verschluss des Sinus herbeizuführen. Andererseits ist bei plötzlicher Entschwellung des Fußes durch Kontraktion der Lippen und Nachlassen des Längsmuskels eine leichte und schnelle Öffnung zu erreichen. Es kommt noch hinzu, daß das von **MÉNÉGAUX** (1889 a, p. 364) geschilderte intermittierende Öffnen und Schließen während des Schwellungszustandes ein promptes Arbeiten der Klappe benötigt. Da die Befestigung des Muskelpaares sich an der Wandung des Sinus und nicht an der Oberlippe befindet, so ist diese übrigens in keiner Weise in ihrer Bewegungsfreiheit gehindert.

In der schon genannten Arbeit über *Mesodesma* beschreibt **SCHABERG** (1914) außer der **KEBERSchen Klappe** eine neue Klappe,

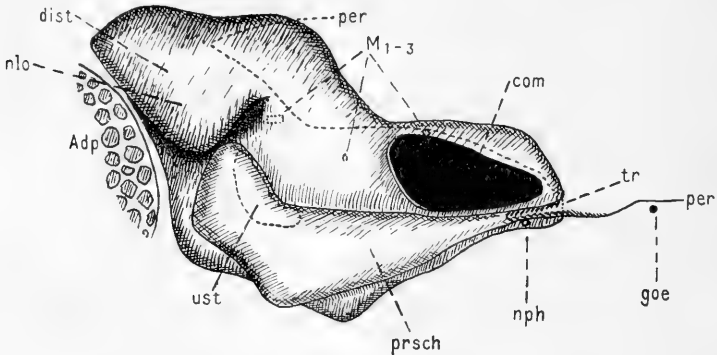
die sich in einer stark ausgeprägten, weit nach vorn gerückten und selbständig mit den Kiemen in Verbindung stehenden Vene oberhalb des Ösophagus befindet und ebenfalls einen Verschluss bei Schwellung des Fußes besorgt. Ich habe diese Klappe sowie die Vene bei vorliegender Art nicht feststellen können. Wohl aber sind, wie oben erwähnt, auch hier wie bei *Mesodesma*, die kontraktile Anfangsteile der zu den Mundlappen und zum Mantel führenden Arterien vorhanden. SCHABERG spricht mit Recht die Vermutung aus, daß diese kontraktile Stellen den Zweck haben, jene Arterien im Augenblick der Fußschwellung abzusperren, damit das Blut dann aus der Aorta anterior um so reichlicher in den Fuß strömen kann.

6. Exkretionssystem.

A. Nieren (Textfig. 16 a).

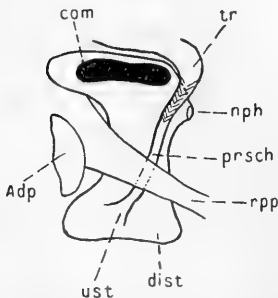
Die beiden symmetrischen, bis auf etwa das erste Drittel ihrer Länge voneinander getrennten Nieren beginnen ventral von dem Perikard, und zwar ungefähr ventral von der Stelle, wo die Branchiotrialöffnungen liegen. Sie entwickeln sich zu ansehnlicher Stärke, indem sie teilweise den ganzen Körperraum anfüllen, sind von vorn nach hinten langgestreckt und erreichen, hinter dem Perikard sich nach oben ziehend, oberhalb des hinteren Schließmuskels ihr Ende. Ihre Länge betrug z. B. bei einem 25 mm langen Tiere 6,4 mm. In dem Maße als sich der Querschnitt des Perikards (*per*) nach hinten verringert, vergrößert sich derjenige der Nieren. Zugleich ziehen sich die distalen Schenkel (*dist*) seitlich vom Perikard nach oben, so daß dies in seinen hinteren Teilen lateral und ventral von dem äußeren Nierensack umgeben ist. Alle Veränderungen der Niere aus der primitiven Form zielen nach ODHNER (1912) auf Vergrößerung der exkretorischen Wand hin. Das trifft für die vorliegende Niere zu. Wie üblich (Anodonta ist Ausnahme), ist hier der distale Schenkel exkretorischer Natur und daher gegenüber dem proximalen Schenkel (*prsch*) von ungleich stärkerer Entwicklung, indem er, abgesehen von seinem viel größeren Lumen noch zahlreiche Falten und Verästelungen zeigt (Textfig. 12 *neph*). Der Renoperikardialtrichter (*tr*) liegt am vorderen Teil der Niere im vorderen Abschnitt des Perikards. Dicht hinter ihm liegt in derselben Höhe und außerhalb der Cerebroviszeralkonnective (LACAZE-DUTHIEUX) die Mündung des Außensacks in den inneren Kiemengang (*nph*), wodurch also die Verbindung mit der Außenwelt geschaffen ist. Diese Verbindung der Niere mit außen besteht aus einem kurzen, schwach gekrümmten,

ziemlich weitleumigen Kanal, der von dem Außensack fast senkrecht ventralwärts und lateral von der Fußbasis, in die suprabran- chiale Kammer der inneren Kieme (Urogenitalkloake) führt. Das Epithel der Kammer setzt sich in diesen Kanal fort, ist



Textfig. 16a. Linke Niere von der Medianebene aus gesehen. 10:1. Re- konstruktion nach Transversalschnitten. *Adp* Aductor post., *com* Commissur zwischen beiden Außensäcken, *goe* Gonadenöffnung, *nph* Nephroprokt (*goe* und *nph* sind hinter der Ebene zu denken), *dist* distaler, *prsch* proximaler Schenkel, *ust* Umbiegungsstelle, *nlo* Lappen des Außensacks (darunter ist der Retractor pedis post. zu denken), *m₁₋₃* Muskeln, *per* Perikard, *tr* Renoperikardialtrichter.

somit deutlich von dem der Niere selbst verschieden. Die schwache Krümmung des Kanals nach außen wird bedingt durch den Peri- kardialtrichter, der hier medialwärts zum Kanal nach hinten ver- läuft. Der Nierentrichter geht allmählich in den eigentlichen proximalen Schenkel über, der die gerade Richtung von vorn nach hinten zunächst beibehält. Er nimmt langsam etwas an Umfang zu, biegt dann etwa hinter dem zweiten Drittel der Länge des distalen Schenkels nach oben und geht dann durch eine etwas verengerte Kommunikation in den distalen Schenkel über (*ust*). Die Umbiegungsstelle des gerade nach hinten ziehenden und allmählich et- was stärker werdenden proximalen Schenkels in den distalen liegt am hinteren Ende der Niere. Zum Retractor pedis posterior zeigt die Niere folgende Lage: der vordere Teil beginnt dorsal von dem hinteren Ende des Fußes, der allmählich in den dorsalwärts nach hinten verlaufenden Retraktor übergeht. Etwas



Textfig. 16b. Niere von *Mactra elliptica* nach Nils Odhner (siehe Text). Bezeichnung nach 16a. *rpp* Retractor pedis post.

dorsal von dem hinteren Ende des Fußes, der allmählich in den dorsalwärts nach hinten verlaufenden Retraktor übergeht. Etwas

weiter nach hinten ist dieser auch lateral von Nierenteilen umgeben, und zwar in der Weise, daß die proximalen Schenkel ihm flach seitlich aufliegen, während die distalen Schenkel das Ganze bis zur unteren Seite des Retraktor umhüllen. Nach Teilung des Muskels schieben sich die beiden Schenkel unter diesen und stoßen auf diejenigen der Gegenseite, während zugleich mediale Teile der Außensäcke sich bei inniger Berührung von oben herzwischen die beiden Muskeln schieben, um ebenfalls fast auf die vorhin genannten Teile der Niere ventral vor den *Mm. retractoris pedis* zu stoßen. Dieser Lappen des linken Außenacks ist auf der Abbildung der Niere (Textfig. 16a) dargestellt.

Bei der mächtigen Ausdehnung des Außensacks erscheint es sehr zweckmäßig, daß an gewissen Stellen sich Muskeln quer durch ihn hindurchziehen (m_1, m_2, m_3). Unter ihnen hebt sich m_1 (hinten) als starkes Bündel hervor, das von dem Retraktor ausgeht, ventral vom Perikard auf das Bündel der Gegenseite stößt und dadurch den Außensack an dieser Stelle unterbricht. Der Zweck dieses starken Muskels ist offenbar folgender: Zunächst soll er für einen Halt des Rumpfes sorgen. Abgesehen von den hier schon weniger ansehnlichen *Mm. retractoris pedis* findet sich nämlich im ganzen Rumpfe kein festes Gewebe, sondern er besteht ganz aus den großen Hohlräumen von Perikard und Nieren. Außerdem steht der Muskel ohne Zweifel im Dienste der Exkretion, die er durch Kontraktion des Außensacks sehr wesentlich fördert.

Dicht hinter der KEBERSchen Klappe setzt sich der venöse Längssinus zunächst fort, um dorsal von der Fußbasis unter die Renoperikardialtrichter und den kommunizierenden Anfangsteil der Nieren zu treten, dann teilt, sich der Sinus in zwei starke Äste, die zwischen sich eine bis zur Basis des Fußes reichende, an dem Querschnitt säulenartige Ausbuchtung der Nieren stehen lassen. Jeder Ast ist noch eine Strecke weit deutlich zu verfolgen, dann verzweigt er sich in das venöse Kanalnetz der Niere hinein.

Der umfangreiche Außensack ist stark gefaltet (Textfig. 12 *neph*) und bildet häufig röhrenförmige Blindsäcke, zwischen denen zahlreiche Blutlakunen liegen. Er steht, wie schon erwähnt, im Dienste der Exkretion, was außer der Ausdehnung der Oberfläche auch in der Beschaffenheit des Epithels zum Ausdruck kommt. Dies Epithel ist einschichtig und zeigt das übliche Bild. Die großen Zellen ragen halbkugelig bis kegelförmig in das Lumen

hinein und haben einen großen runden, mehr basal liegenden Kern. Cilien waren nicht festzustellen. Im Lumen des Außensackes fanden sich starke Ballen von kugeligen, gleich dem Cytoplasma des Epithels durch Hämatoxylin kaum gefärbten Konkrementklümpchen vor, dem Ausscheidungsprodukt des Epithels.

Das Epithel des proximalen Schenkels ist von dem soeben beschriebenen verschieden. Die Zellen sind niedriger und dadurch hebt es sich im Verein mit dem großen dunkleren Kern schon bei schwacher Vergrößerung von dem Epithel des distalen Schenkels als schmales dunkles Band ab. Überall zeigen sich Cilien, die in dem vorderen, engen, schwach gefalteten Teil des Schenkels, dem Wimpertrichter (*tr*), so lang sind, daß sie das ganze Lumen ausfüllen. Sie sind alle nach hinten gerichtet, entsprechend ihrer Funktion, Exkrete und Konkreme aus dem Perikard zu entfernen (vgl. GROBBEN 1888).

In der umfangreichen Arbeit von NILS ODHNER (1912) über die Nephridien der Lamellibranchier findet sich eine Beschreibung der Nieren von *Macra elliptica* mit Zeichnung des linken Nephridiums (Textfig. 16 *b*). Es unterscheidet sich insofern von dem Nephridium vorliegender Muschel, als es bei gleicher Lage der Außenöffnung und Innenöffnung mit der Umbiegungsstelle der Schenkel nach unten gerückt ist, so daß der proximale Schenkel ventralwärts und schräg nach hinten gerichtet ist. Die Kommunikation der beiden Außensäcke liegt genau so wie bei *Macra coquimbana*. Die Ausführungen NILS ODHNERS stützen sich auf ein umfangreiches Material. Er nimmt gegen STEMPELL und PELSENEER, die gestützt auf die Untersuchungen primitiver Formen eine Lage unter dem Perikard als Ausgangsform bezeichnen, eine postperikardiale Lage als Primitivform an.

Ohne die gerechte Würdigung, die die umfangreiche und zweifellos sehr mühevollte Arbeit NILS ODHNERS unbedingt verdient, irgendwie schmälern zu wollen, möchte ich doch meiner Auffassung Ausdruck geben, daß die Beweise für die Annahme einer posterioren primären Lage sich in manchen Punkten zu sehr auf Vermutungen stützen, als daß sie zu einer vollständigen Verwerfung der früheren Theorie führen könnten. Mit der STEMPELL-PELSENEERSCHEN Theorie stehen immerhin mancherlei anatomische Befunde, wie Vergrößerung der Kiemen, Verlängerung des Enddarms, des Herzens und der Schalen nach hinten zu sehr im Einklang. Die Frage kann eben nicht durch spezialisierte Untersuchungen eines Organs gelöst werden, sondern nur durch vergleichende anatomische Untersuchungen aller Systeme.

B. Perikardialdrüsen.

Am vorderen Ende des Perikards liegt jederseits eine Perikardialdrüse, wie sie von GROBBEN (1888, p. 4) bei den Gattungen *Scrobicularia*, *Unio*, *Venus*, *Cardium*, *Solen*, *Pholas* und anderen beschrieben wurde (vgl. auch CUÉNOT 1899 und EGGER 1888, p. 170). Die Drüse ist auch hier aus stark sich verzweigenden Blindsäckchen zusammengesetzt und durch einen ansehnlichen Kanal, in den die kleinen Kanäle der Blindsäckchen münden, mit dem Perikard verbunden. Der Hauptkanal der links liegenden Drüse mündet dicht hinter der Verwachsungsstelle des *Bulbus aortae anterior*, während der der rechtsliegenden etwas weiter nach vorn in den rechts vorspringenden Perikardzipfel gerückt ist. Die Perikardialdrüsen ziehen sich lateral und etwas dorsalwärts in die umbonalen Teile sowie in den Mantel hinein, indem sie nach vorn weit über das Perikard hinaus vordringen, ohne gegen das Mantelgewebe besonders abgegrenzt zu werden.

Eine in Verbindung mit den Drüsen stehende Falte, wie sie GROBBEN bei der der *Mactra* nächststehenden *Scrobicularia* (*Mactra* selbst ist von GROBBEN nicht untersucht worden) auf der Dorsalseite des Perikards beschrieben hat, ist hier nicht vorhanden. Da die Perikardialdrüsen dicht unter dem sehr dünnen Rückenepithel liegen, so heben sie sich bei dem vom Rücken aus gesehenen, aus der Schale herauspräparierten Tier als braungraue Stellen von dem übrigen Gewebe ab (rotbraunes Mantelorgan KEBERS).

Das Epithel der Drüsenblindsäckchen besteht aus einer Basalmembran, auf der die runden Zellen in der Weise aufsitzen, daß je zwei Zellen meistens eine Lücke von der Größe einer Zelle zwischen sich lassen. Die einzelnen Zellen ragen also frei in das verhältnismäßig geräumige Lumen der Drüsensäckchen hinein. Jede Zelle enthält einen durch Hämatoxylin sich dunkel färbenden, basal gelegenen Kern und schwächer gefärbte, kugelige Konkremente, deren Zahl sehr verschieden war. In manchen Blindsäckchen fanden sich Zellen, die ziemlich frei von solchen Stoffen waren, während andere Blindsäckchen wieder Zellen enthielten, die vollgepfropft mit Konkrementen waren und dadurch dunkler erschienen. Dies wechselnde Verhalten deutet ohne Zweifel auf eine exkretorische Funktion des ganzen Organs hin. Außerdem waren überall in den Schläuchen flottierende Zellen nachzuweisen, die sich gelegentlich im Hauptkanal oder im Perikard zusammengeballt hatten. Endlich möchte ich auch die auffallende Ähn-

lichkeit der kugelig in das Lumen der Schläuche vorspringenden Drüsenzellen mit den Zellen des exkretorischen Nierensacks als Argument für eine exkretorische Aufgabe anführen. Zwischen den Drüsenschläuchen finden sich überall weitere und engere Blutlakunen (vgl. R. BURIAN 1910).

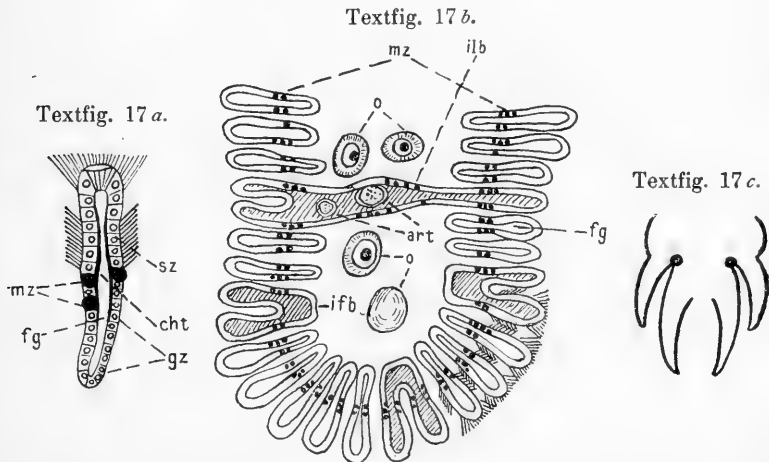
Das charakteristische Drüsenepithel setzt sich noch auf den oberen Teil der Vorhöfe fort, der regelmäßig gefaltet ist. Die Perikardialdrüse tritt also — wenigstens rudimentär — bei *Maetra* auch in der anderen, von GROBBEN für *Arca*, *Mytilus*, *Pecten*, *Ostrea* u. a. Gattungen beschriebenen Form auf. Außerdem zeigt sich das Epithel der Perikardialdrüse mit denselben kuppenförmig vortretenden Zellen auf dem Ventrikel selbst, mit dem Unterschiede, daß hier — wenigstens bei Systole des Herzens — die Zellen sehr dicht stehen. Diese Form der Perikardialdrüse wurde von IGEL (1907, p. 26) bei *Phaseolicama* und von GRIESER (1912, p. 43) bei *Chama pellucida* ebenfalls festgestellt. Auf das Vorkommen bei *Chama* weist übrigens schon LANG (1900, p. 344) hin.

7. Respirationssystem (Textfig. 17 a, b u. c).

Seit den zahlreichen Schriften PELSENEERS und anderer neuerer Autoren ist bekanntlich der Irrtum, daß bei den Muscheln jederseits zwei Kiemen vorhanden seien, vollständig überwunden (LANG 1900, p. 139ff., RIDWOOD 1903, p. 150). Die beiden Blätter jeder Seite werden nunmehr mit Recht als die beiden Hälften (Halbkiemen) einer einzigen Kieme angesehen, die sich aus der ursprünglichen zweizeilig gefiederten Kieme durch Ab- und Aufsteigen der bei den Eulamellibranchiern aus verwachsenen Filamenten gebildeten beiden Lamellen entwickelt hat.

Das innere Blatt der Kieme bei *Maetra coquimbana* beginnt schon in der Gegend des vorderen Teils des Ösophagus in dem Winkel zwischen den beiden Mundlappen an der Stelle, wo der äußere Mundlappen am Mantel heruntersteigt. Das äußere Blatt beginnt dagegen erst etwa in der Transversalebene, in der der Magen in das große Kristallstielcoecum übergeht. Dahinter wird der Kiemengang des inneren Blattes dadurch sehr geräumig, daß seine aufsteigende Lamelle fußabwärts steigt. Dabei ragt die oberste interlamelläre Brücke an der absteigenden Lamelle frei in den Kiemengang vor, ohne die aufsteigende Lamelle zu erreichen. In der Gegend der Öffnungen der Gonaden und Nieren

wächst der innere Kiemengang zur mächtigen Kammer (Urogenitalkloake) an, die aufsteigende Lamelle steigt nach hinten zu allmählich weiter am Fuß herunter und ist schließlich an diesem durch eine Haut, in die jene sich verlängert, angewachsen. In der Gegend der Mündung des Außensacks der Niere löst sich diese Haut endlich vom hinteren, in die Retraktoren übergehenden Fuß ab und verbindet nun die rechte und linke aufsteigende Lamelle der inneren Blätter direkt miteinander, so daß diese Haut mit den Lamellen eine vom übrigen Mantelraum getrennte Kammer, die Analkammer, bildet. Weiter hinten wachsen die inneren



Textfig. 17 a. Querschnitt durch ein Filament. 250:1. Zeichenspiegel. *gz* Grundzellen, *cht* chitinöse Stützsubstanz, *mz* Muzindrüsen, *fg* Filamentgefäß, *sz* Seitenzellen mit Cilienbürste.

Textfig. 17 b. Querschnitt durch den unteren Teil eines Kiemensblattes. 66:1. *art* Arterien in der interlamellären Brücke (*ilb*), *o* Eier, *ifb* interfilamentäre Brücke. Sonstige Bezeichnung nach 17 a.

Textfig. 17 c. Schema eines Kiemensquerschnitts nach RIDGEWOOD (vgl. Text).

Blätter direkt zusammen und finden bald ihr Ende. Schließlich wird die Analkammer nur aus den aufsteigenden Lamellen der äußeren Kiemensblätter gebildet, die ja entsprechend ihrem späteren Beginn weiter nach hinten reichen. Das dorsale Ende dieser Lamelle ist durch eine Haut mit dem Rumpfe verbunden. Die gleiche Haut verbindet das letzte Ende der Kiemens ventralwärts mit dem die Siphonen trennenden Septum, wodurch der Abschluß von der Atemhöhle vollkommen gemacht wird.

In der Nähe der Gonanden wird auch der äußere Kiemengang geräumiger; teilweise nimmt er sogar die ganze Breitseite

des Perikards und der Nieren ein. Die aufsteigende Lamelle der äußeren Kiemen bleibt stets auf der Rumpfseite und tritt nicht auf die Innenseite des Mantels über, wie es wohl bei den meisten Lamellibranchiern der Fall ist. Nach der von RIDWOOD (1903, p. 152) aufgestellten Tafel von schematischen Querschnitten durch Muschelkiemen paßt demnach für *Maetra* ganz genau das in seiner Textfig. 2F gebrachte und für die zum Teil nahe verwandten Gattungen *Donax variabilis*, *Cyrena*, *Tapes*, *Venus*, *Isocardia* gültige Schema, dessen Kopie Textfig. 17c zeigt.

Nach Aufhören der Kiemen am hinteren Ende verläuft die oben genannte Haut allein weiter nach hinten, um rechts und links die Analkammer zu begrenzen. Die Wandflächen stehen hinter dem Viszeralganglion parallel zur Sagittalebene und sind unterhalb des Nervenbündels, aus dem später der n. siphonalis und der n. pallialis ventr. post. entstehen, befestigt. Jede Wand wird allmählich etwas stärker und bildet so als Brücke zwischen Siphonretraktoren und Rumpf einen festen Halt für die ganze Siphonanlage. Nach Verdickung der Wand gehen die soeben genannten Nerven in diese über, um zu dem Retraktor zu gelangen (vgl. Abschnitt 8). Auch die zu den Siphonen und zum Mantelrand gehende Arterie (vgl. Abschnitt 5) verläuft eine ganze Strecke in der Basis dieser Wand. Ventral vom Adductor posterior verwächst die Wand endlich seitlich mit dem Mantel, und in der Gegend des Afters geht die Analkammer in den Analsipho über.

Was die Größe der Kiemen im Verhältnis zueinander anbetrifft, so sind sie im allgemeinen gleichmäßig groß. Das häufiger vorkommende Überwiegen der inneren Halbkieme läßt sich wohl in vielen Fällen durch Aufnahme der Geschlechtsprodukte erklären (IGEL 1908, p. 30). Wie bei Beschreibung der Gonaden erwähnt wurde, dienen bei vorliegender Spezies aber beide Blätter in gleichem Maße zur Aufnahme von Eiern und Sperma.

Die Filamente sind durch interfilamentäre, die Lamellen durch interfoliäre Brücken miteinander verbunden. Letztere sind in der Regel in ziemlich gleichen Abständen voneinander angebracht, neigen aber in den äußeren Blättern etwas zur Unregelmäßigkeit. Beim Querschnitt durch die Kiemen (Frontalschnitt) wird stets ein (manchmal zwei) röhrenförmiges Blutgefäß getroffen, das, wie manche Schnitte zeigen, mit den Filamenten kommuniziert (RICE 1898, p. 40, IGEL, p. 31 u. a., gegen PELSENER 1891). Daß es sich wirklich um Blutbahnen handelt, ist unzweifelhaft; denn ich habe in ihnen stets Blut vorgefunden. Hinsichtlich

des feineren Baues der Filamente und Lamellen verweise ich außer auf RIDEWOODS Abbildung von Horizontal- und Vertikalschnitt der Kieme von (1901, p. 238) *Maetra stultorum* auf meine Textfig. 17 *a* und *b*. Es liegen bei *Maetra coquimbana* im allgemeinen dieselben Verhältnisse vor wie sie RIDEWOOD bei *Maetra stultorum* abbildet, bzw. p. 257—239 beschreibt, nur sind bei ersterer die Septen in regelmäßigeren Abständen voneinander entfernt.

Ich möchte, bevor ich auf die nähere Beschreibung der Filamente eingehe, hinweisen auf die außerordentlich sorgfältige und interessante Untersuchung WALLENGRENS (1905, I, p. 42—52) über die Kiemen verschiedener Muscheln an lebendem bzw. frischem Material. Die feinen histologischen und anatomischen Befunde sind selbstverständlich nicht an altem, konserviertem Material zu machen. Die feinen Differenzierungen finden sich daher nicht im entferntesten in den Zeichnungen RIDEWOODS, ebenso war auch bei vorliegendem Material die Beobachtung feinerer Einheiten unmöglich.

Der Querschnitt eines Filaments zeigt das übliche Bild. Das Filamentgefäß (Textfig. 17 *fg*) ist senkrecht zur Kiemenoberfläche gestreckt, erweitert sich nach der Außenseite und in der Mitte etwas und ist lateral von einer gleichmäßig dünnen, chitinartigen Stützsubstanz (*cht*) begrenzt, die sich mit Hämatoxylin dunkel färbte. Sie steht mit der Stützlamelle des benachbarten Filaments in Verbindung, was deutlich auf denjenigen Querschnitten zu erkennen ist, auf denen interfilamentäre Verbindungsbrücken (*ifb*) getroffen sind. In solchen Fällen ist dann das Filament nach der interlamellären Seite hin geöffnet, während es sonst geschlossen erscheint. Die Zellen des Filamentepithels sind nach der interlamellären Seite hin (Grundzellen, Textfig. 17 *a*, *gz*) niedriger, während die lateralen und frontalen Zellen hoch sind. Sie besitzen ebenso wie die Epithelzellen der interlamellären Brücken (*ilb*) ein dichtes Wimperkleid. Hier wie dort liegen zwischen den Epithelzellen starke, durch Hämatoxylin tief dunkel gefärbte Zellen (Schleimzellen?), von denen sogleich noch die Rede sein wird. Die Wimpern des Seiten- und Innenepithels verursachen nach WALLENGREN die Hauptwasserströmung von der infra-branchialen in die suprabranchiale Kammer durch die Kieme hindurch.

Auf die Grundzellen folgen drei bis vier Seitenzellen (Textfig. 17 *a*, *sz*) mit den bekannten starken, gleichsam eine Bürste

bildenden Cilien, die beim lebenden Tiere mit den Cilien des benachbarten Filaments ineinanderschlagen. Ihre Bewegung und Aufgabe werden von WALLENGREN auf Grund von Beobachtungen am lebenden Tiere eingehend erörtert. Auf die Seitenzellen folgen nun weiter nach der Außenseite hin einige Zellen, auf denen Cilien nicht zu erkennen waren, und endlich bilden mehrere Zellen mit starken borstenförmigen Cilien und kräftiger Cuticula die Frontalseite des Filaments. Die letzteren Cilien erzeugen an der Außenseite dadurch eine gerade Wimperfläche, daß die Cilien der Eckzellen verlängert sind. So entsteht durch die Gesamtheit der Cilien auf der Außenseite des Kiemenblattes eine fast ebene Fläche, die sich oft mitsamt der Cuticula in toto abgelöst hatte.

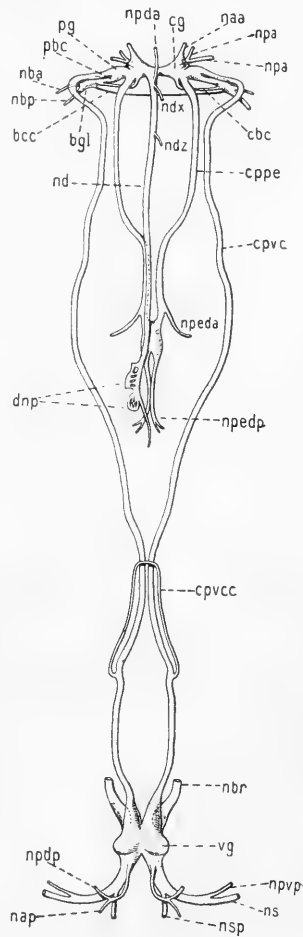
Sehr bemerkenswert sind die erwähnten dunkel gefärbten Zellen (Textfig. 17a u. b, mz), die sich stets an derselben Stelle zwischen den lateralen Seitenzellen finden, und die ich weder auf den Zeichnungen RIDEWOODS noch sonstwo angegeben finde. Die Zellen liegen in dem Epithel der beiden Seiten des Filaments etwa im Anfange des letzten Drittels nach der interlamellären Seite hin, dicht vor den seitlichen Bürsten. Es sind große Zellen mit durch Hämatoxylin tiefblau, fast schwarz gefärbtem Inhalt, die jederseits in einer wechselnden Menge von zwei bis vier Stück angetroffen werden. Durch ihre im Filamentepithel stets gleiche Lage scheinen sie (Textfig. 17b) auf dem Querschnitt durch die ganze Kieme bei schwacher Vergrößerung ein die Filamente durchziehendes Band zu bilden. Dieselben Zellen finden sich auch in dem Epithel der interlamellären (ilb) Brücken, und ich gehe wohl nicht fehl, sie für Schleimzellen zu halten, die in Beziehung stehen zu der gewaltigen Menge von Geschlechtsprodukten, mit denen die Kiemen der geschlechtsreifen Tiere vollgepfropft sind. Wie aus den Erörterungen über die wahrscheinliche Bewegung der Geschlechtsprodukte durch Wandströmung, also auf Schleimbahnen (Abschnitt 4) hervorgeht, bedürfen die Geschlechtsprodukte größerer Mengen Schleim zur Herausbeförderung aus den Kiemen. Die Lage der Zellen hinter den lateralen Bürsten (von außen gesehen) deutet wohl darauf hin, daß sich ihr Inhalt dem einströmenden, von mechanischen Verunreinigungen befreiten Wasser, beimengt und dem Inhalt der Kiemen zugeführt wird.

Ich bemerke noch, daß WALLENGREN (1905, I, p. 49) auch von „Schleimzellen zwischen den Seitenzellen und im Flimmerepithel der Innenseite der Kiemenlamellen“ spricht, doch nicht

von einer regelmäßigen Anordnung. Über ihre Funktion äußert er sich nur negativ dahin, daß „sie wohl nicht die Wimpern an den Filamenten versorgen“.

8. Nervensystem (Textfig. 18 u. 19).

Die mäßig großen cerebralen Ganglien sind von einer sehr lose anliegenden Hülle umgeben und liegen vor der Mundöffnung oberhalb der Stelle, wo die äußeren Mundlappen durch ihre Verwachsung eine Oberlippe bilden. Die Trennung in Cerebral- und Pleuralganglien ist durch eine starke Furche angedeutet, die weniger deutlich auf der von der dorsalen Seite gesehenen Zeichnung (Textfig. 18 *pg*), sehr scharf aber auf der von vorn aufgenommenen Zeichnung (Textfig. 19 *pg*) hervortritt. Die ersteren sind rundlich und liegen medialwärts, die letzteren sind lang-

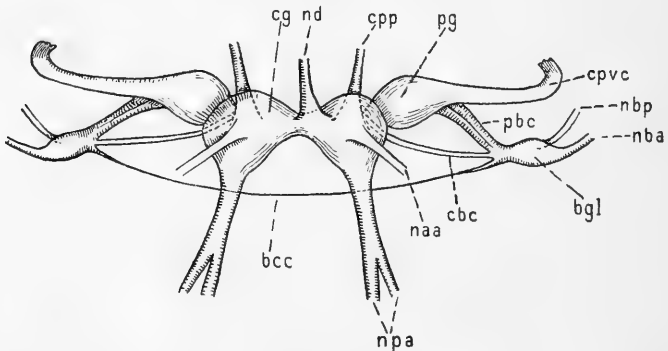


Textfig. 18. Zentrales Nervensystem von der Dorsalseite aus gesehen. 6,6:1. Rekonstruktion nach Messungen an einer Transversalschnittserie mit Benutzung der durch Sagittalschnittserien gewonnenen Bilder. *bgl* Buccalganglion, *bcc* Kommissur zwischen den Buccalganglien, *cbc* Cerebrobuccalkonnectiv, *cg* Cerebralganglion, *cpbc* Cerebropleuropedalkonnectiv, *cpvc* Cerebropleuroviszeralkonnectiv, *cpvcc* Cerebropleuroviszeralkonnectivkommissur, *dnp* dorsaler Nervenplexus, *naa* Nervus adductor anterior, *nab* N. add. post., *nba* N. buccalis ant., *nbp* N. bucc. post., *nbn* N. branchialis, *nd* N. dorsalis, *ndx* N. dors. minor ant., *ndz* N. dors. minor post., *npa* N. pall. ventralis ant., *npda* N. pallialis dorsalis ant., *npeda* N. pedalis ant., *npedp* N. pedalis post., *nbdp* N. pallialis dors. post., *npvp* N. pall. ventr. post., *ns* N. siphonalis, *nsp* N. siphon. post.; *pbc* Pleurobuccalkonnectiv, *pg* Pleuralganglion, *vg* Viszeralganglion.

gestreckt und liegen seitlich mehr nach hinten. Ein unzweifelhafter Beweis für die Existenz von gesonderten Pleural- und Cerebralganglien ist aber die Tatsache, daß sowohl vom Pleuralganglion wie auch vom Cerebralganglion je ein deutliches Konnectiv (*pbc* u. *cbc*)

(vgl. STEMPELL 1912, GRIESER 1912) zu dem weiter unten erörterten Buccalganglion abgeht; eine weitere wichtige Erhärtung der von STEMPELL 1898 bzw. 1912 und PELSENEER 1891 vertretenen und von IGEL und anderen Schülern STEMPELLS bestätigten Auffassung.

Bei der oben geschilderten Lage der cerebralen Ganglien vor der Mundöffnung vermag die starke Cerebropleuralkommissur eine gerade Verbindung zwischen den Ganglien herzustellen. Sie ist auffallend kurz, erreicht sie doch bei einem ca. 2,5 cm langen Exemplar nur eine Länge von ca. 0,3 mm. Ich kann also das von PELSENEER (1891) über *Maetra stultorum* Gesagte auch für *Maetra coquimbana* bestätigen. Die genäherten Cerebralganglien sind nach PELSENEER (1891) (vgl. LANG 1900, p. 35) eine Eigentüm-



Textfig. 19. Vorderansicht der vorderen Ganglien. 20:1. Rekonstruktion nach Transversal- und Sagittalschnittserien. Etwas schematisiert. Bezeichnungen wie in Textfig. 18.

lichkeit der ursprünglichen Gattungen (*Nuenla*, *Solemya*), während „die höher entwickelten mit Ausnahme von *Maetra stultorum* weit voneinander entfernte Ganglien haben“ (PELSENEER 1891).

Aus den Cerebropleuralganglien gehen — mit Ausnahme eines dorsalen Nervs — paarige Nerven ab.

1. Der Nervus dorsalis (*nd*), der später im Zusammenhang mit dem dorsalen Nervenapparat besprochen werden soll.

2. Der Nervus adductor anterioris (*naa*) entspringt am vorderen Ende des Cerebralganglion und verläuft etwas ventral auf den Adductor anterior zu, um sich darin bald aufzulösen.

3. Der Nervus pallialis anterior ventralis (*npa*) geht von der vorderen ventralen Seite des Cerebralganglions etwas lateral aber sehr steil gerichtet nach unten, biegt dann dem quer

vor ihm liegenden Adductor anterior im Bogen nach hinten aus, um an ihm entlang seinen Weg nach unten und später nach vorn fortzusetzen. Nach der ersten Verästelung in der mittleren Höhe des Schließmuskels biegt der stärkere äußere Ast in den Mantel ab, während der schwächere Ast sich weiter nach vorn hin, aber noch unterhalb des Schließmuskels abermals verzweigt. Der äußere Zweig geht an den Muskel heran, der innere zweigt noch einen dünneren Nerv in den Mantel ab und geht endlich selbst in diesen über. Hier steuert er im Bogen nach hinten der Mantellinie zu, hält sich dicht unterhalb dieser und später ventral von der Pallialaorta, etwa in der Mitte zwischen äußerstem Mantelrand und der Mantellinie.

Abgesehen von einer Menge feiner Nervenäste gibt dieser palliale Hauptnerv im vorderen Teile des Tieres folgende stärkere Nerven ab: Einen Nerven etwa in derjenigen Frontalebene, die nicht sehr weit hinter der Mundöffnung liegt, nach vorn an den Mantelrand und einen ähnlich gerichteten etwas weiter nach hinten, in der Frontalebene, in der die ersten Darmschlingen beginnen. Der Hauptnerv geht schließlich in den entsprechenden n. pallialis posterior über.

Das Cerebrobuccal- und Pleurobuccalkonnectiv.

Ein starkes kurzes Konnectiv (*phc*), das merkwürdigerweise teilweise gespalten ist, führt von der Außenseite des Pleuralganglions etwa hinter der Wurzel des Viszeralkonnectivs seitlich im Bogen nach hinten zu dem weiter unten beschriebenen Buccalganglion. Ein schwächeres Konnectiv (*cbc*) zweigt sich vom Cerebralganglion in der Nähe der Wurzel des Pedalkonnectivs ab und steuert ebenfalls dem Buccalganglion (*bgl*) zu.

Buccalganglion (*bgl*).

Das Buccalganglion stellt eine ansehnliche, scharf umgrenzte, mit loser Hülle versehene, längliche Verdickung dar, die bei ihrer typischen Beschaffenheit — Rinde aus Ganglionzellen, Inneres aus Nervenfasern bestehend — keinen Zweifel über ihre Gangliennatur zuläßt. Das Ganglion liegt lateral und unterhalb der Mundöffnung, es ist lang ausgezogen und nimmt seine Richtung zunächst auf den von Mantel und Rumpf gebildeten Winkel und dann nach hinten. Hier setzt es sich fort in einen starken Nerv, den n. buccalis posterior (*nbp*), der nach hinten zu dorsal und lateral außen an dem Musculus retractoris pedis anterior ansteigt und sich

lange Zeit in der Nähe der Ansatzlinie des inneren Mundlappens hinzieht, um endlich erst bei Beginn der inneren Kieme in den inneren Mundlappen einzutreten.

Beim Übergang des Ganglions in den eben beschriebenen Nerv zweigt sich ein anderer starker Nerv ab, der *n. buccalis anterior (nba)*, der im Bogen nach unten geht, um dann in den äußeren Mundlappen einzutreten, der mit seiner Basis ganz in der Nähe des Buccalganglions liegt. Beide Nerven innervieren die Innenseiten der Mundlappen.

Die Buccalganglien sind durch eine zum Teil gangliöse Kommissur (*bcc*), deren Fasern ein auffallend lockeres Gefüge zeigen, verbunden, die sich durch die von den inneren Mundlappen gebildete, dicht unter der Ösophagusöffnung sitzende Unterlippe hindurchzieht und zahlreiche feine Nerven an den Ösophagus abgibt. Unter ihnen scheint wenigstens einer zu sein, der dem Ösophagus ventral nach hinten folgt. Dieser *n. sympathicus* war zwar nicht von Anfang bis zu Ende zu verfolgen, tauchte aber häufig genug mit großer Deutlichkeit ventral vom Ösophagus auf.

Die innige Beziehung dieses Nervenapparates zum Vorderdarm ist nach allem unverkennbar. Es liegt tatsächlich ein Nervenzentrum des Vorderdarms, ein Buccalganglion, vor, und zwar keineswegs in rudimentärer Form.

Hinsichtlich der Bedeutung und der Geschichte dieses Ganglions, das nunmehr — abgesehen von der bestrittenen Feststellung durch MAYOUX (vgl. LIST, p. 173) — seit der ersten Feststellung durch IGEL (1908) schon in einer Reihe von Arbeiten aus dem Zoologischen Institut zu Münster beschrieben wurde, verweise ich auf eingehende Abhandlung STEPELLS „Über das sogenannte sympathische Nervensystem der Muscheln (1912).

Zu einem Referat über diese Abhandlung von THIELE (1913, p. 37) möchte ich folgendes bemerken: Das Referat enthält keine erschöpfenden Angaben über den Tatsacheninhalt der STEPELLSchen Arbeit, sondern eigentlich nur subjektive, ganz unbewiesene Meinungen des Referenten. Dabei ist absolut nicht einzusehen, warum THIELE gerade die Buccalganglien der Lamellibranchier, die sich morphologisch und physiologisch in der Hauptsache genau wie die Buccalganglien aller anderen Mollusken verhalten, („nicht unbeträchtliche Verschiedenheiten“ der betreffenden Organe finden sich nicht nur zwischen primitiven Gastropoden und Lamellibranchiern, sondern auch zwischen ersteren und anderen

Molluskengruppen, z. B. Cephalopoden!) nicht als solche gelten lassen, sondern als „sekundäre Bildungen“ aufgefaßt wissen will. Hierzu wäre er offenbar nur dann im Recht, wenn er überhaupt den Begriff Buccalganglion als vergleichend anatomische und physiologische Einheit fallen lassen wollte und dafür dürfte — trotz aller Abweichungen bei den verschiedenen Molluskenklassen — doch nicht der geringste Anlaß vorliegen! Die Möglichkeit, daß sich die Buccalganglien unabhängig voneinander zu ihrer jetzigen Gestalt erst bei den verschiedenen Molluskenklassen entwickelt haben und in diesem Sinne also sekundäre Bildungen sind, ist übrigens in der Arbeit von STEMPPELL bereits eingehend erörtert worden.

Das Cerebropleuropedalkonnektiv (*cppc*).

Dieser starke Nervenstrang entspringt der Hinterseite des Cerebropleuralganglions, und zwar genau in der Mitte zwischen beiden, so daß also beide Ganglien an der Wurzelbildung des sonst durchweg einheitlichen Nervenstranges beteiligt sind. Er verläuft gerade gestreckt nach hinten lateral vom Ösophagus, tritt dann in den *Musc. retr. ped. ant.*, um allmählich ventral von dem Viszeralkonnektiv etwas tiefer zu gehen, und zwar lateral von der großen Fußvene, der er auch mit starker Wendung nach unten in den Fuß folgt. Nicht weit vor seinem Eintritt in den vorderen dorsalen Teil des Pedalganglions nähert er sich dem Konnektiv der Gegenseite bedeutend und sendet einen Ast an die Fußarterie, der dieser lateral eine Strecke nach hinten folgt und dann an die Breitseite der Fußmitte tritt. Ein sehr feiner, schwer zu findender, kurzer Ast löst sich kurz vor dem Pedalganglion los, um in die Otocyste zu treten.

Das Cerebropleuroviszeralkonnektiv (*cpvc*).

entsteht durch Verjüngung des Pleuralganglions und wendet sich seitlich nach hinten, um zunächst an der Außenseite des *Musc. retr. ped. ant.* zu verlaufen. Später durchbohrt das linke teilweise die Verdauungsdrüse, während sich das rechte Konnektiv eine lange Strecke weit in der Nähe der Einschnürung hält, in der sich die Insertionslinie der inneren Kieme und des inneren Mundlappens befindet. Im weiteren Verlaufe geht das rechte Konnektiv etwas tiefer — etwa in der Höhe der Mündung des großen Kristallstielblindsackes — und durchbohrt die Gonaden, deren Schläuchen es dicht anliegt. Denselben Verlauf nimmt das linke

Konnektiv nach seinem Durchgang zwischen Verdauungsdrüse und Gonade. Das rechte Konnektiv liegt meistens dicht unter dem Körperepithel, während das linke etwas nach der Medialebene hin verschoben ist. In der Gegend unterhalb der vorderen Aortenklappe rücken beide dicht zusammen, da hier die Basis des Fußes, in der sie verlaufen, sehr eng wird. Sie liegen hier mit den beiden ausführenden Gonadenschläuchen zusammen in dem medialen Längssinus und rücken schließlich fast bis zur Berührung aneinander. Mit zunehmender Verbreiterung der Fußbasis treten sie wieder auseinander, um sich zu beiden Seiten und später unterhalb des *Musc. retr. ped. post.* und dorsal von der Niere entlang zu ziehen und endlich von vorn in das Viszeralganglion einzutreten (vgl. Textfig. 9 *cpvc*).

Die Cerebropleuroviszeralkonnektivkommissur (Mediankommissur, Textfig. 18 *cpvc*).

Sehr bemerkenswert ist ein ansehnlicher Nerv, der medial von der äußeren Nierenmündung unterhalb des proximalen Schenkels entspringt. Er verläuft nach vorn parallel zum Viszeralkonnektiv, zieht sich dicht unter dem Renoperikardialtrichter und dann dicht über der Gonadenöffnung (Textfig. 9 *cpvc*) hin, gibt an die Gonadenschläuche mehrmals feine Äste ab und vereinigt sich endlich — ungefähr in der Frontalebene, in der weiter oben die Vorhofmündungen sich befinden — dorsal von den beiden Gonadenausführgängen mit dem entsprechenden Nerv der Gegenseite.

An gleicher Stelle ist von GRIESER (1912, p. 59) eine Kommissur bei *Chama pellucida* und von SCHABERG (1914) bei *Mesodesma* aufgefunden worden. Analoge Bildungen, u. a. auch die sogenannten „medianen Ganglien“, bei zahlreichen Autoren, die von SITEMPELL 1912, p. 227 u. 228 und GRIESER angeführt wurden, werden von STEMPELL für Sonderzentren sympathischen Nervensystems angesprochen.

Der dorsale Nervenplexus und der dorsale Nerv
(Textfig. 18, 20, 21 *nd, dnp*).

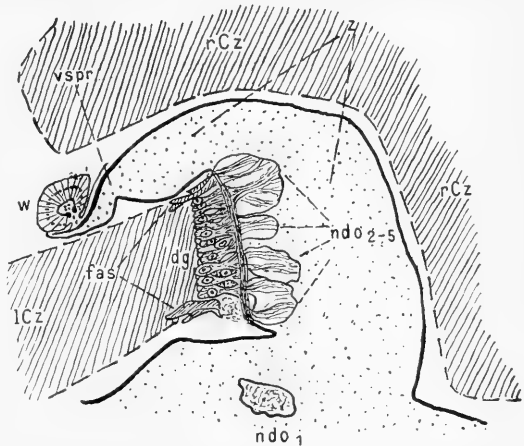
STEMPELL (1912, p. 229) erwähnt einen *Nervus dorsalis*, den sein Schüler STECHELE bei *Lutraria tenuis* Phil. gefunden hat: „Relativ stark ist rechtsseitig ein *n. dorsalis* (Fig. 7 *nd dext*) entwickelt, der unterhalb des Ligaments ein merkwürdig strukturiertes Ganglion von unbekannter Funktion bildet

(Fig. 7 *gl*)“, und weiter unten: „Ob er (n. dorsalis) vielleicht auch mit dem von HARDIVILLER¹⁾ (1893, p. 250) bei *Mactra* beschriebenen, ebenfalls nur rechtsseitigen, aber zum Verdauungstraktus und Ventrikel gehenden Nerv zu homologisieren ist, steht dahin.“

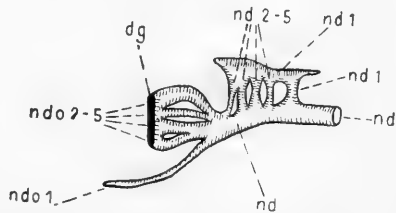
LIST erwähnt diesen Befund HARDIVILLERS mit den Worten (1912, p. 174): „Bei *Mactra* wurde ein Nerv beobachtet, der vom rechten Cerebralganglion entspringt und den Verdauungstraktus innerviert. Er entspricht dem paarigen Nerven der anderen Lamelli-branchier, der von dem Cerebroviszeralkonnektiv abgeht.“ Wie wir weiter unten sehen werden, ist der Zusatz von LIST ein sehr kühner Schluß.

Ich bin nun in der Lage, einen ähnlichen n. dorsalis, der in der Tat (vgl. STEMPPELL 1912) zu einem dorsalen Ganglion führt, etwas genauer zu beschreiben und die wenigen Angaben darüber in der Literatur zu ergänzen bzw. zu berichtigen.

1) KARDIVILLER schreibt: „... Enfin un filet nerveux spécial naît du ganglion cérébroïde droit et se dirige vers la bouche. Ce filet nerveux atteint le pharynx, continue son chemin au-dessus du foi et, au sortir de ce dernier organe, il s'accôle à la paroi dorsale de l'intestin et poursuit son chemin jusqu'au ventricule du coeur, qu'il innerve. En passant au-dessus du foie, ce nerf donne un filet nerveux qui se divise en deux branches innervant la partie antérieure du tube digestif.“



Textfig. 20. Dorsales Ganglion (*dg*) zwischen den Kardinalzähnen *rCz* und *lCz*. 62:1. Zeichenspiegel (Transversalschnitt). *dg* Ganglion, *fas* Fasern, *ndo*₂₋₅ Zweige des dorsalen Nerven, die ans Ganglion treten, *ndo*₁ Zweig, der unter das Ligament führt, *z* Zipfel zwischen den Kardinalzähnen, *vspr* Vorsprung des Zipfels mit Rückenwulst (*w*).



Textfig. 21. Dorsaler Nervenplexus von der Seite. 20:1. Rekonstruktion nach Schnitten. Bezeichnung wie in Textfig. 20.

Der sehr ansehnliche Nerv entspringt dorsal von der kurzen Cerebralkommissur, und zwar — wie einwandfrei festgestellt wurde — in einem Falle dem linken, in zwei anderen untersuchten Fällen dem rechten Cerebralganglion. Der Verlauf ist dann entsprechend dem Ursprung des Nerven auf der linken bzw. auf der rechten Seite unmittelbar neben der Medianebene des Tieres. Diese wechselnde Lage des Nerven und der Umstand, daß sich an manchen Stellen ein allerdings äußerst schwacher, parallel verlaufender Nerv auf der Gegenseite zeigt, der nicht zu verfolgen ist, scheinen auf eine ursprünglich paarige Anlage dieses Nerven hinzudeuten. Doch folgen wir dem Hauptnerven, der sich als dicker Strang an der dorsalen Seite der Muschel bis zu dem inneren Ligament hinzieht. Er sendet bald, nachdem er das Ganglion verlassen hat, um ziemlich steil nach oben zu steuern, einen Nervenzweig (n. pallial. dors. ant., *npda*) nach vorn, der dicht unter dem dorsalen Mantelrand entlang läuft und bis über den vorderen Schließmuskel hinweg zu verfolgen ist. Nach hinten sendet der dorsale Nerv einen kräftigen Zweig ab, der sich jenem parallel in der durch die vorderen lateralen Zähne gebildeten Einschnürung unterhalb des Rückenwulstes des dorsalen Mantelrandes hinzieht (Textfig. 18 *ndx*), in den er endlich eintritt. Der Rückenwulst wird weiter hinten durch Ineinandergreifen der vorderen lateralen Zähne ein kurzes Stück vom Körper losgelöst. Dort, wo er dann wieder am Körper festgewachsen erscheint, zweigt sich vom Hauptnerven abermals ein Ast (Textfig. 18 *ndz*) ab, um nach hinten ständig dicht an der Einschnürung unter dem Rückenwulst zu verlaufen. Er ist dann ungefähr in der Gegend, wo unten der Kristallstielblindsack beginnt, nicht weiter zu verfolgen.

Der Hauptnerv folgt dem Ösophagus, bis dieser nach rechts in den Magen abbiegt, dann zieht er sich über starke Gonadenschläuche hinweg, ziemlich dicht unter der Einschnürung des Mantelrandes hin, bis er in die Basis eines in der Medialebene liegenden, durch die Kardinalzähne gebildeten Zipfels gelangt. Auf dem Frontalabschnitt zeigt sich der Zipfel wie in Textfig. 20z. Der ganze Zipfel wird gebildet durch die beiden Kardinalzähne (Textfig. 2 u. 20 *cz*), die dicht vor dem sehr kurzen und dicken Ligament liegen. Von ihnen greift der rechte Zahn über den linken und beide nehmen den Zipfel zwischen ihre vorderen fast waagrecht liegenden Leisten, so daß die Leiste des linken Zahns bei *lcz* (Textfig. 20), die des rechten bei *rcz* liegt und die eigenartige vogelkopffartige Bildung des Zipfels mit dem schnabelförmigen

Vorsprung (*vspr*) veranlassen. In dieser Gegend wird der dorsale Nerv sehr stark und gangliös mit zum Teil sehr großen Ganglienzellen und sendet einen sehr starken und gangliösen Ast (nd_1) in den Vorsprung, wo er eine ganz kurze Strecke bis zum Übergang des Vorsprungs in den bis hier getrennt gewesenen Mantelrandwulst (Textfig. 20 *w*) parallel dem ersteren verläuft und noch durch vier weitere stärkere und schwächere Anastomosen (nd_{2-5}) mit jenem verbunden wird. Es sind also im ganzen vier Brücken (nd_{2-5}) zwischen beiden Nerven (nd und nd_1) vorhanden, so daß das ganze von der rechten oberen Seite aus gesehen eine leiterförmige Bildung in der Art eines Plexus (Textfig. 21) zeigt. Hinter diesem leiterförmigen, in allen Teilen mit Ganglienzellen versehenen Nervenapparat setzt nun der Hauptnerv (nd) seinen Weg nach hinten eine kurze Strecke fort, um sich bald im ganzen in fünf Äste (Textfig. 20, 21 ndo_{1-5}) zu verteilen. Der unterste Ast (ndo_1) läuft durch eine Lücke (Textfig. 2 *l*), die der vertikale Schenkel des Zahns in dem Schloß läßt, unter das Ligament, um kurz hinter diesem zu enden. Bei näherer Untersuchung der 11 Schalenbilder von *Mactra*-Arten PHILIPPIS (1893) fällt es auf, daß diese deutliche Lücke nur bei *Mactra coquimbana* (allenfalls noch bei *Mactra pencana* Ph.) gezeichnet ist. Es ist also wahrscheinlich, daß die Fortsetzung des n. dorsalis unter das Ligament bei den anderen *Mactra*-Arten PHILIPPI nicht oder nur unvollkommen vorhanden ist.

Während der soeben beschriebene unterste Nerv (ndo_1) seinen Weg noch weiter fortsetzt, treten die anderen vier, zum Teil sehr kräftigen Äste, bald zusammen, um zu einem merkwürdigen Ganglion zu verwachsen (Textfig. 20 u. 21 *dg*). Dies Ganglion liegt auf Frontalschnitten (Textfig. 20) rechts von dem linken Kardinalzahn (ICz), dessen Kante hier im Querschnitt rechteckig-abgerundet ist und dem Ganglion dicht angelagert erscheint.

Die Nervenäste (ndo_{2-5}), die hier mit Blutgefäßen umspinnen zu sein scheinen, biegen hier alle nach links um und endigen in das links liegende, aus starken Ganglienzellen (und Sinneszellen?) zusammengesetzte, eigentliche Ganglion (*dg*), das an der seitlichen Kante des linken Zahnes mit kräftigen, durch Hämatoxylin dunkel gefärbten Fasern (*fas*) irgendwelcher Art festgehalten wird. Der ganze, durch rechten und linken Zahn gebildete Zipfel (*z*) hört hinter diesem Ganglion unvermittelt auf, da hier die nach unten gerichteten Schenkel der Kardinalzähne folgen. Der Zipfel ist

auf seiner ganzen Länge mit feinen Nerven durchzogen. Einen dorsalen Nerv, der zu einem dorsalen Ganglion führt, hat auch SCHABERG (1914) bei *Mesodesma donacium* gefunden, und es ist sehr wahrscheinlich, daß der oben beschriebene Nervenapparat verbreiteter ist, als die bisherigen Funde schließen lassen.

Die eigentümliche Form dieses dorsalen Nervenapparates und seine Lage zwischen den Kardinalzähnen dicht vor dem Ligament führen notgedrungen zu der Annahme, daß es sich hier um eine Perzeption des Druckreizes handelt, also um eine wesentliche Vervollkommnung des Schließungsapparates, der sonst nur in den Adduktoren und ihren Nerven besteht. Die Brücken (Textfig. 21 nd_2-5) führen in den kurzen, starken und gangliösen Nervenstrang (Textfig. 21 nd_1), der in dem schnabelartigen Vorsprung (*vspr*) parallel der scharfen Kante verläuft. Der Vorsprung liegt aber zwischen den Leisten der Kardinalzähne, die hier übereinandergreifen und beim Auf- und Zuklappen der Schalen einen größeren und geringeren Druck auf den Vorsprung und sein Nervengewebe ausüben müssen. Ähnlich liegt der Fall bei dem dicht dahinter liegenden Ganglion (*dg*). Dies berührt mit seiner gangliösen Seite die stumpfe Kante des linken Zahns (*lCz*), während die andere, rechts liegende Seite des Zipfels (*z*) von dem rechten Zahn (*rCz*) begrenzt wird. Der leiseste, bei der geringsten Bewegung der Schalen entstehende Druck muß auf diese Weise sehr vollkommen perzipiert werden. Dieses Sinnesorgan wird ohne Zweifel noch von zwei Einrichtungen ergänzt. 1. Der dorsale Hauptnerv zweigt wie oben erwähnt, einen Ast unterhalb des Ganglions ab (ndo_1), der dicht unter das Ligament führt, hinter diesem aber aufhört. Das Ligament (Textfig. 2) ist ein inneres (vgl. Abschnitt 1), ein äußeres ist nicht vorhanden. Es liegt als kurzer querer Balken zwischen zwei parallel zur Medialebene liegenden plattenförmigen Vorsprüngen der Schalen in der Gegend der Umbonen. Der Querschnitt des Ligaments ist dreieckig abgerundet. Beim Schließen der Schalen pressen die plattenförmigen Vorsprünge, die also senkrecht zur Längsachse des transversal liegenden Ligaments stehen, das letztere zusammen, so daß sein Querschnitt größer wird, während es beim Auseinanderklappen der Schalen in seine natürliche Form, d. h. mit kleinerem Querschnitt zurückkehrt. 2. Wie oben beschrieben, geht vom Hauptnerven nach hinten zu an zwei verschiedenen Stellen (Textfig. 18 ndx u. ndz) je ein Ast in die Nähe des dorsalen Mantelrandes bzw. tritt in ihn ein. Die Lage dieser Nerven zu den lateralen Zähnen ist nach obiger

Beschreibung so, daß sehr wohl auch hier ein Druckreiz perzipiert werden kann.

Der dorsale Nerv innerviert also, trotzdem er sich anfangs oberhalb des Ösophagus hinzieht, nicht den Verdauungstraktus, wie HARDIVILLER für den dorsalen Nerv bei *Mactra* behauptet hat. Er entspricht auch nicht dem „paarigen Nerven der anderen Lamellibranchier, der von dem Cerebroviszeralkonnektiv abgeht“, wie der Zusatz von LIST (siehe oben) behauptet, denn dieser paarige Nerv ist von mir (vgl. oben, Cerebroviszeralkonnektivkommissur) an der Stelle gefunden worden, wo ihn noch andere Autoren gefunden haben, nämlich in der Nähe des Viszeralganglions.

Es trifft also hier die Homologie mit dem von STECHELE bei *Lutraria* gesehenen Nerv zu, die STEPELL (1912) unentschieden gelassen hat für den von HARDIVILLER bei *Mactra* gefundenen Nerv.

Zur Erklärung der Existenz dieses Nervenapparates könnte auch wohl noch die folgende Erwägung dienen. Erfahrungsgemäß können die Muscheln bei starker äußerer Reizwirkung ihre Schalen auffallend lange verschlossen halten, z. B. *Ostrea* und *Mytilus* bei langem Transport usw. Dieser Zustand ist aber bekanntlich kein passiver, sondern der anhaltende Verschluß wird dadurch herbeigeführt, daß die Schließmuskeln sich in ununterbrochener Retraction befinden. Diese gleichsam tetanische Retraction muß aber wiederum auf dauernde, vom Nervenzentrum ausgehende Reize aufrecht erhalten werden, wozu offenbar eine verhältnismäßig große Energiemenge erforderlich ist. Nach obigem Befunde liegt nun der Schluß nahe, bei dieser gewaltigen Arbeitsleistung eine Unterstützung und Vervollkommnung des Cerebralganglions durch den beschriebenen Nervenplexus, dessen kräftige Entwicklung und merkwürdige Struktur doch zweifellos auf eine besonders wichtige Funktion hindeuten, anzunehmen. Bei vorliegender *Mactra* dürfte vielleicht ein lang anhaltender Verschluß der Schalen in dem Falle in Anwendung kommen, wo die nur lose im Ufersande steckenden Tiere (D'ORBIGBY 1847) von der heftigen Brandung herausgerissen und, bevor sie sich von neuem verankern können, längere Zeit hin- und hergeschleudert werden.

Vom Viszeralganglion gehen jederseits folgende Nerven ab:

1. Der Nervus branchialis (*nbr*) verläßt das Viszeralganglion als starker Nervenstrang mit gangliöser Hülle, die in engster Beziehung zu dem weiter unten zu beschreibenden Osphra-

dium steht, an der vorderen Seite lateral und ventral von den Viszeralkonnektiven, um zunächst gerade nach vorn zu verlaufen. Er wird nach Innervierung des genannten Sinnesorgans schwächer und steuert ventral der Kiemenachse zu, die er am hinteren Ende der Kiemen, nämlich dort, wo die Kiemenachse sich vom Rumpfe löst, erreicht, geht dann im Bogen ventral nach rückwärts, und verliert sich, der Achse folgend, in den Kiemen.

2. Ein ungemein starkes Nervenbündel entspringt der hinteren Seite des Ganglions, verläuft zunächst in gerader Richtung etwas lateral nach hinten und löst sich nach und nach in mehrere Nerven auf:

Ein dünner Zweig wird schon bald hinter dem Ganglion medial und etwas dorsal abgezweigt. Er bildet die Wurzel für den

a) n. adductor posterioris (*nap*), der seitlich nach oben in den Add. post. steuert und den

b) n. pallialis dorsalis post. (*n_pd_p*), der in den dorsalen Mantelrand läuft.

c) Dort, wo das Nervenbündel mit scharfer Wendung seine Richtung lateral und ventral nimmt, zweigt ein Nerv nach hinten ab. den ich in bezug auf seine Lage den n. siphon. post. (*ns_p*) nennen will. Er geht ventral vom Add. post. nach hinten, hält sich dauernd lateral von der Analkammer, gibt von Zeit zu Zeit Äste an die Muskulatur der vereinigten Siphonen ab und zeigt sich zweitweise gangliös. Er ist bis in die Nähe des Anus zu verfolgen, wo er lateral liegt.

Das ursprüngliche Bündel tritt nun lateral und dorsal verlaufend in die Wand, die den Analraum (Analkammer) abtrennt (vgl. Abschnitt 7) und an der die hinteren Enden der Kiemen angewachsen sind, ein und teilt sich in den

d) n. siphonalis anterior (*ns*) und den

e) n. pallialis ventr. post. (*n_pv_p*), die beide parallel nach vorn bis zur Basis der Siphonalmuskeln verlaufen. Der Siphonalnerv ist von ansehnlicher Stärke. In der Nähe der Basis der Siphonalmuskeln angelangt schwillt er stark an, wird gangliös und tritt nun — bei zurückgezogenem Siphon — senkrecht zu den kräftigen Längsmuskelbündeln in den Siphon ein, um diesen zu durchqueren. Kurz nach dem Verlassen der Muskelmassen biegt der Nerv nach hinten in den Mantelrand um, wo er schnell schwächer wird und bald nicht mehr zu verfolgen ist. Beim Durchgang durch die Siphonretraktoren zeigt der n. siphonalis zahlreiche, große Ganglienzellen und gibt einerseits Nervenäste an die Muskulatur

ab, andererseits innerviert er die weiter unten näher beschriebene palliale Sinneslamelle, an deren Insertionslinie er entlang läuft, mit mehreren kräftigen Seitenästen.

Der n. pall. ventr. post., bedeutend schwächer als der soeben beschriebene n. siphon., hält sich dauernd in geringerer Entfernung parallel mit diesem, durchquert ebenfalls die Siphonalmuskulatur, steuert dann dem Mantelrande zu, in dem er nach vorn und hinten je einen Ast entsendet, von denen der vordere sich mit dem n. pallialis anterior vereinigt.

Die Tatsache, daß dieser Mantelnerv die ganze Muskulatur der Siphonen durchquert, steht wiederum mit der bekannten Auffassung im Einklang, daß die Siphonen durch Verwachsung der Mantelränder gebildet werden (vgl. Abschnitt 2).

Das Pedalganglion liegt in der Medianebene etwa auf der Hälfte zwischen ventralem Fußrande und dorsalem Mantelrande einseits und hinter dem ersten Drittel des Abstandes zwischen Cerebral- und Viszeralganglion andererseits. Eine tiefe ventrale sowie eine seichte dorsale Furchung verraten seine Abstammung von zwei getrennten Nervenzentren.

Außer den Cerebropleuroviszeralverbindungen entstehen aus dem Ganglion mehrere Paare ansehnlicher Nerven, die jedoch nicht alle in Textfig. 18 eingezeichnet werden konnten. Es sind jederseits folgende Nerven:

1. Der n. pedalis anterior (*npeda*), ein anfangs sehr kräftiger Strang, der von der Vorderseite des Ganglions ventral von den Cerebralkonnektiven entspringt und zur vorderen Fußmuskulatur führt.

2. Der n. pedalis ventralis entsteht durch Verjüngung der Ganglienhälfte am hinteren ventralen Ende des Ganglions, um den unteren Teil der Fußmuskulatur zu bedienen.

3. Der n. pedalis posterior (*npedp*) verläuft gerade nach hinten, legt sich eine Strecke weit dicht neben den entsprechenden Nerv der Gegenseite und trennt sich dann in zwei gleichstarke Zweige, die die hintere Fußmuskulatur zu versorgen haben.

9. Sinnesorgane.

1. Die siphonale Sinneslamelle.

PELSENEER (1911) erwähnt das Vorkommen von pallialen Sinnesorganen an der ventralen Seite im Innern des Branchialsiphon bei *Tellina*, *Scrobicularia*, *Syndosmya* und einigen verwandten Arten sowie bei *Mactra subtruncata*. Er stellt aber das

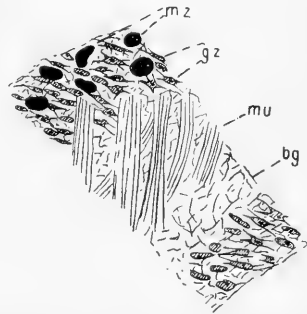
Fehlen dieser Organe fest bei *Maetra stultorum*, was ich für *Maetra coquimbana* bestätigen kann. Dagegen hat er an der dorsalen Seite des inneren Teiles des Branchialsiphos eine Sinnesklappe gefunden bei *Maetra stultorum*, *Maetra subtruncata* und *Maetra antiquata*, was er (1911, p. 98) mit den Worten ankündigt: „Une véritable valvule siphonale transverse se trouve à l'intérieur du siphon branchial, au côté dorsal.“ Auf Seite 112 weist er nochmals auf das: „organe sensoriel du siphon inhalent“ bei den Mactriden hin und ebenfalls in seinen „Contributions“ (1891, p. 205) mit den Worten: „. . . . on voit chez *Maetra* une lame (ou lobe mince) saillant, porteur de cellules sensorielles et innervé par le nerf palléal postérieur.“ Auch bei LANG (1900, p. 257) findet sich ein allgemeiner Hinweis auf solche Sinnesorgane.

Bei *Maetra coquimbana* ist die von PELSENER erwähnte „valvule siphonale“ sehr deutlich und typisch. Ich will daher, zumal da genauere Beschreibungen und vor allem Abbildungen fehlen, diesen Befund etwas eingehender erörtern. Man erblickt die Sinneslamelle schon ohne Lupe sehr deutlich, wenn man vom Mantelraum aus in den zurückgezogenen Branchialsiphos hineinsieht, was nach Abtrennung der seitlichen Mantelteile leicht bewerkstelligt werden kann (Textfig. 6). Man sieht alsdann die beiden starken, dreieckigen Siphonretraktoren (Textfig. 6 *rs*), die sich vom Mantel (*m*) deutlich abheben. Sie verbreitern sich nach hinten zu sehr stark und gehen dann in die Muskulatur der zusammen verwachsenen Siphonen über. An dieser Stelle, wo sich also die innere Öffnung des Branchialsiphos befindet, spannt sich die hufeisenförmige Sinneslamelle (*sl*) vor dem Rande der Öffnung und parallel mit ihm aus. Ihre Insertionslinie (*i*) zieht sich von der Mantellinie (*ml*) quer über den Retraktor hinweg, um die Öffnung des Branchialsiphos herum, um auf der anderen Seite wieder bis zur Mantellinie herabzusteigen, während die Lamelle selbst mit schwach wulstigem Rande frei in den Raum vor dem Branchialsiphos hineinragt. Die Lamelle ist jedoch hinter der Festheftung an der Insertionslinie noch nicht zu Ende, sondern geht in die Haut über, die an die hinteren Ausläufer der Kiemen (*JK*, *AK*) stößt und mit diesen die Analkammer von dem Mantelraum abtrennt (vgl. Abschnitt 7). KELLOG 1890 und POLI (1795) beschreiben bei *Maetra solidissima* bzw. *Maetra neapolitana* an dieser Stelle eine Verschlussklappe zur Absperrung des Branchialsiphos. Diese Klappe ist bei *Maetra coquimbana*, wie auch aus der Abbildung hervorgeht, nicht vorhanden. Die zurückgezogenen

Siphonen bilden schon durch ihre ineinandergreifenden Querfalten einen ausreichenden Verschuß.

Die Beziehung der Sinneslamelle zu den Mantelleisten (*mll*) wurde schon in Abschnitt 2 eingehend erörtert.

Was die Histologie (Textfig. 22) der Sinneslamelle anbetrifft, so besteht die Grundsubstanz aus gallertigem Bindegewebe (*bg*), das von losen Muskelbündeln (*mu*) durchzogen ist. Das einschichtige Epithel ist niedrig und enthält außerordentlich zahlreiche spindelförmige multipolare Ganglienzellen (*gz*) mit deutlichem dunkleren Kern, deren feine Nervenfasern miteinander verflochten sind. Dazwischen liegen an der dorsalen Seite zerstreut größere, tief dunkel gefärbte Schleimzellen (*mz*). Das Epithel ist an manchen Stellen stark gefaltet.



Textfig. 22. Sehr schräg geführter Querschnitt durch die siphonale Sinneslamelle. *mz* Muzindrüsen, *gz* Ganglienzellen, *mu* Muskelfasern, *bg* Bindegewebe.

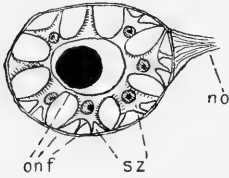
2. Osphradium.

Das Osphradium liegt eine kurze Strecke vor dem Viszeralganglion an dem Branchialnerv. Es ist bei vorliegender Spezies sehr deutlich dadurch ausgeprägt, daß der starke n. branchialis von ansehnlichen Ganglienzellen umgeben ist und das Osphradialepithel sich durch seine spindelförmigen Kerne deutlich von dem Körperepithel abhebt. Im Gegensatz zu ersterem war das Körperepithel in allen untersuchten Fällen vom Rumpfe abgelöst. LIST (1903, p. 237) verweist auf einen Befund PELSENEERS (1889, p. 534—535) bei *Maetra*, wonach die Nervenfasern, die ins Osphradium eintreten, aus dem Cerebralganglion stammen und fügt hinzu, daß jener, übrigens von keiner Seite bestätigten Angabe, keine Abbildung beigegeben ist. Ich kann dazu ergänzend bemerken, daß PELSENEER eine Beschreibung mit Abbildung in seinen „Contributions à l'étude des Lamellibranches“ (1891, p. 205) bringt. Den interessanten Befund kann ich jedoch für *Maetra coquimbana* auch nicht bestätigen. Das Osphradium steht in keinerlei Verbindung mit dem Cerebroviszeralkonnektiv.

3. Otocyste (Textfig. 23).

Die Otocysten sind sehr deutlich ausgebildet und liegen oberhalb des vorderen Randes des Pedalganglions, ungefähr um

die Breite desselben voneinander entfernt. Es sind runde, in dorso-ventraler Richtung etwas zusammengepreßte Blasen, die innen ausgekleidet sind mit nicht sehr zahlreichen (auf dem sagittalen Querschnitt habe ich acht Stück angetroffen) Zellen,



Textfig. 23. Sagittalschnitt durch die Otocyste. 250:1. Zeichenspiegel. *sz* Sinneszellen, *onf* Nervenfortsätze, *no* Nervus otocysticus.

die den Typus von Sinneszellen haben (Textfig. 23 *sz*) und einen großen Kern besitzen. Sie sind nach dem Lumen der Otocysten zu derartig miteinander verbunden, daß sie einen kleineren Innenraum abgrenzen, in welchem der große, durch Hämatoxylin schwarz gefärbte, zum Teil aus organischem Material bestehende rundliche Otolith liegt. Untereinander und mit der äußeren Otocystenwand (*onf*) sind sie durch Nervenfasern verbunden.

Sehr bemerkenswert ist es, daß jede Zelle mehrere Neuriten hat. Eine Crista acustica oder Wimpern habe ich nicht feststellen können. Der Otocystennerv (*no*) zweigt sich vom Cerebropedalkonnektiv ab und tritt von der Medianebene an das Sinnesorgan heran.

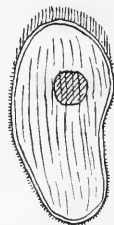
10. Parasiten.

Die untersuchten Exemplare beherbergten in allen möglichen Teilen eine derartig große Menge von Parasiten, daß ich diese nicht unerwähnt lassen möchte. Es handelt sich um Parasiten, die eine Ähnlichkeit haben mit den von STEMPELL (1898, p. 417) bei *Leda sulculata* erwähnten. Es sind auch hier drehrunde, längliche Tiere von 0,24 mm Länge und 0,17 mm Durchmesser. Vorn und hinten sind sie gleichmäßig stark, enthalten zahlreiche Zellen mit großen Kernen und zeigen an einem Ende deutlich zwei Hakenkränze. STEMPELL hält sie für Scolexstadien einer Taenien-Art. Besonders häufig sind sie an der äußeren Wand der Mundsegel, wo sie durch Wucherung des umliegenden Gewebes kleine Erhöhungen erzeugen, in deren Hohlraum sie eingebettet liegen (Finnenblase?).

Einen anderen Parasiten fand ich in großer Menge in Zupfpräparaten aus der Kieme einer größeren Muschel (Textfig. 24). Dieser Parasit dokumentiert sich deutlich als Wimperinfusor, und zwar ist er einem Paramaecium sehr ähnlich. Die Pellicula zeigt ein deutliches Wimperkleid, dessen Wimpern am breiteren

Ende etwas länger sind als die anderen. Neben zahlreichen einfachen Exemplaren mit deutlichem Kern, zeigten sich auch Exemplare im Teilungsstadium mit zwei deutlich sichtbaren Kernen und starkem seitlichen Einschnitt. Die Größe des Parasiten betrug 0,1508 mm Länge und 0,058 mm Breite.

In einer anderen Muschel fand sich ein größerer Copepode, den ich mehr der Kuriosität halber erwähne, als in der Annahme, daß es sich um einen ständigen Parasiten handeln könne. Der ca. 0,8 mm lange, sehr flache und ca. 0,255 mm breite Krebs hatte zwei wohlentwickelte Eiersäckchen am hinteren Ende. Er ist zweifellos zufällig an die Stelle zwischen Rumpf und inneren Mundlappen geraten, doch ist anzunehmen, daß das verhältnismäßig große Tier dem Wirt mindestens sehr unbequem hätte werden können.



Textfig. 24.
Parasit aus der
Kieme. Zupf-
präparat.

11. Zusammenfassung der wichtigsten Resultate.

Auf Querschliffen durch die Schale zeigen sich in der Mittelschicht scharf umgrenzte, faserartige, unregelmäßige, doch in der Hauptsache parallel zu den Prismen verlaufende, feine Risse, die wahrscheinlich durch Spannungsdifferenzen in der Schale entstanden sind.

Auf dem Mantelrande zieht sich eine stark und lang bewimperte Zone entlang bis zu einem Mantelleistenpaar hin, das ventral vom Branchialsiphon gelegen ist. Die Wimperzone steht im Dienste der „unteren ausführenden Rückströmung“ (Wandströmung, STENTA 1903, p. 213) und ist zu homologisieren mit der von STENTA bei *Pinna* beschriebenen Zone.

Die genannten Mantelleisten dienen außerdem als Regulator für die von der Wandströmung unabhängige Hauptströmung. Außerdem veranlassen sie eine intensive Bespülung der am dorsalen Teil des Branchialsiphons liegenden Sinneslamelle, die das Atemwasser zu prüfen hat.

Eine reichliche Schleimbildung in den Kiemen wird ermöglicht durch zahlreiche Muzindrüsen, die sich im Epithel der interlamellären Brücken sowie in dem der Filamente vorfinden, und zwar im letzteren Falle in einer für die vorliegende Art typischen, regelmäßigen Anordnung.

Durch den Aufenthalt der Eier in beiden Halbkriemen wird eine Brutpflege des Tieres angezeigt, die durch sein Vorkommen in kalten Meeresströmungen gerechtfertigt ist.

Bemerkenswert ist auch ein zirkumrektaler Muskelschlauch, der Enddarm und Aorta posterior bis zum Anus umgibt. Es hat durchweg den Anschein, als ob der Darm innerhalb des Blutgefäßes liege, denn die Wände der ventral von ihm liegenden Aorta sind nicht scharf umgrenzt, sondern meistens nur durch ein lockeres Bindegewebe, das Darm und Aorta umgibt, bestimmt (vgl. Fig. 12, 13 und 14 und Text).

Im vorderen und hinteren Teil des Tieres zeigen die Aorten starke sinusartige Erweiterungen, die das herzugepumpte Blut zu sammeln und dadurch den Blutabfluß zu regeln vermögen.

Die KEBERSche Klappe ist durch ein die Unterlippe mit der dorsalen Sinuswand verbindendes Längsmuskelpaar zu einem sehr vollkommenen Schließapparat ausgebildet.

Der sehr langgestreckte Ventrikel (Textfig. 10) zeigt am hinteren Ende eine deutliche Einschnürung, wie sie von STEPELL (1893, p. 136) bei *Solemya* festgestellt und mit Recht in Zusammenhang mit der sekundären Verlängerung des Körpers nach hinten gebracht wurde.

Ein starker dorsaler Nerv führt zu einem zwischen den Kardinalzähnen und dicht vor dem Innenligament liegenden dorsalen Nervenplexus, während ein Ast von ihm unter dem Ligament verläuft und hinter diesem endigt. Der gesamte Plexus steht im Dienste der Perzeption des Druckreizes und vervollkommnet die Kontrolle über die Bewegung (Schließen und Öffnen) der Schalen sehr wesentlich.

Der merkwürdig gestaltete Nervenapparat scheint zugleich in inniger Beziehung zu stehen zu dem gewaltigen Energieverbrauch durch dauernden Nervenreiz bei der tetanischen Retraktion der Adduktoren.

Nicht minder bemerkenswert ist die Ausbildung des buccalen Nervensystems. Die Buccalganglien sind durch eine subösophagale Kommissur verbunden und innervieren mit je einem starken Nervenstrang die Mundsegel. Ein allerdings undeutlicher n. sympathicus verläuft dicht unter dem Ösophagus nach hinten. Sowohl mit dem Cerebral- als auch mit dem Pleuralganglion ist das Buccalganglion durch je ein besonderes Konnektiv verbunden, was zugleich ein Beweis für die schon

äußerlich deutlich erkennbare Trennung jener beiden Nervenzentren ist.

An der Stelle, wo bei einer Reihe von Muscheln mediane Ganglien liegen, nämlich zwischen den Cerebropleuroviszeral-konnektiven in ihrem hinteren Teile, findet sich eine Kommissur, die zu den Gonaden und Nieren führt.

Literaturverzeichnis.

- 1791 und 1795. POLI, Testacea utriusque Siciliae eorumque historia et anatomia, Bd. I u. II.
1847. D'ORBIGNY, A., Voyage dans l'Amérique méridionale, Tome V, Straßburg.
1853. PHILIPPI, Handbuch der Conchyliologie, Halle.
1854. DUVERNOY, Sur le système nerveux des Mollusques acéphales in: Mémoires de l'Acad. Science, Tome XXIV, Paris.
1858. MILNE-EDWARDS, Leçons sur la physiologie et l'Anatomie comparée de l'homme et des animaux, Tome III, Paris.
1883. LEUNIS-LUDWIG, Synopsis der Tierkunde, Bd. I.
1884. SHARP, B., On the visual organs in Lamellibr. in: Mitteil. Zool. Stat. Neapel, Bd. V.
1886. THIELE, JOH., Die Mundlappen der Lamellibranchiaten in: Zeitschr. wiss. Zool., Bd. XXIV.
1886. MAYOUX, L'existence d'un rudiment céphalique etc. in Bull. Soc. philomath. Paris (7), Bd. X.
1887. FISCHER, Manuel de Conchyliologie. Paris.
1888. GROBBEN, C., Die Perikardialdrüse der Lamellibranchiaten in: Arb. Zool. Inst. Wien, Bd. VII.
1888. EGGER, E., Jouannetia Cumingii Sow., in: Arb. Zool. Inst. Würzburg, Bd. VIII.
- 1889a. MÉNÉGAUX, A., De la turgescence chez les Lamell. in: Comptes rend., Bd. CVIII.
- 1889b. MÉNÉGAUX, Contribution à l'étude de la turgescence chez les Bivalves siphonnés et asiphonnés in: Bull. Soz. France, Bd. XIV.
- 1889a. PELSENEER, Sur la classification phylogénétique des Pélécy-podes, in: Bull. Sc. France Belg., Bd. XX.
- 1889b. PELSENEER, L'innervation de l'osphradium des Mollusques, in: C. R., Bd. CIX.
1890. MÉNÉGAUX, Recherches sur la circulation des Lamell. marins, in: Thèses prés. à la fac. des sciences de Paris.
1890. KELLOGG, JAMES, A contribution to our knowledge of the morph. of lamellibr. Mollusks, in: Bulletin of the U. S. Fish Commission, Bd. X.
1890. RANKIN, W. M., Über das Bojanussche Organ der Teichmuschel in: Jenaische Zeitschrift f. N., Bd. XXIV.

1891. GROBBEN, C., Über den *Bulbus arteriosus* und die Aortenklappen der *Lamellibr.* in: *Arb. Zool. Inst. Wien*, Bd. IX.
1891. PELSENEER, P., *Contribution à l'étude des Lamell.* in: *Archiv Biol.*
1892. RAWITZ, *Der Mantelrand der Acephalen*, 3. Teil, *Siphoniata*, in: *Jenaische Zeitschr. f. Nat.*, Bd. XXVII.
1893. HARDIVILLER, AUG. S., *Sur quelques faits qui permettent de rapprocher le système nerveux central des Lamell. etc.* in: *C. R.*, Bd. CXVII.
1893. PHILIPPI, R. A., *Las Especies Chilenas del jénero Maetra*, in: *Anales del Museo nacional de Chile* (Dresden öffentl. Bibliothek).
1895. FREIDENFELD, T., *Untersuch. z. Neurologie d. Acephalen* in: *Zool. Jahrb. (Anatomie)*, Bd. IX, Jena.
1896. THIELE, J., *Beiträge z. Kenntnis der Moll.* III, in: *Zeitschr. f. wiss. Zool.*, Bd. LXXII, Leipzig.
1898. STEPELL, W., *Beiträge z. Kenntnis der Nuculiden*, in: *Zool. Jahrb. (Spengel)*, Bd. I, Suppl.-Bd. IV.
1898. RICE, E., *Die system. Verwendbarkeit der Kiemen b. d. Lamell.* in: *Jen. Zeitschr. f. Nat.*, Bd. XXXI.
- 1898—99. PELSENEER, *Recherches morph. et phylog. sur les moll. archaïques*, in: *Mémoires couronnés*, Brüssel.
1899. CUÉNOT, L., *L'excrétion chez les Mollusques*, in: *Arch. de Biol.*, Bd. XVI.
1899. DREW, GILMANN A., *Some observations on the habits, anatomy and embryology of members of the Protobranchia*, in: *Anat. Anz.*, Bd. XV.
- 1899a. STEPELL, W., *Zur Anatomie von Solemya togata Poli*, in: *Zool. Jahrb.*, Bd. XIII (Anatomie).
- 1899b. STEPELL, *Muscheln der Sammlung Plate*, in: *Zool. Jahrb.*, Bd. XIII (System).
1900. STEPELL, *Über die Bildung und das Wachstum der Muschel- und Schneckenschalen*, in: *Biol. Zentralbl.*, Bd. XX.
1900. LANG, *Lehrbuch der vergl. Anat. der wirbellosen Tiere*. Lief. 1: *Molluska*.
1902. LIST, TH., *Die Mytiliden des Golfes v. Neapel*, in: *Fauna und Flora des Golfes von Neapel*, 27. Mon.
1903. STENTA, N., *Zur Kenntnis der Strömungen in Mantelraum der Lamellibr.* in: *Arb. Zool. Inst. Wien*, Bd. XIV.
1903. CHUN, C., *Aus den Tiefen des Weltmeeres*. Jena.
1903. RIDWOOD, W. G., *On the structure of the Gills of the Lamellibranch.* in: *Philos. transactions of the royal Soc. of London*, Bd. CXCIV, B.
1903. PELSENEER, *Voyage du S. Y. Belgica*, in: *Résult. Belgica, Zool.*
1905. ANTHONY, R., *Anales des Sciences natur., Zoologie*, Bd. I, Paris.

1905. WALLENGREN, H., Zur Biologie der Muscheln. 1. Wasserströmungen, 2. Nahrungsaufnahme, in: Acta Univ. Lund, Arsskrift. N. F. Afd. 2, Bd. I, Nr. 2.
1908. IGEL, J., Über die Anatomie von *Phaseolicama magellanica* Rousseau, in: Zool. Jahrb., Bd. XXVI, H. 1.
1911. STEMPELL, W., Leitfaden f. d. mikroskopisch-zoologische Praktikum, Jena.
1911. PELSENEER, P., Les Lamellibr. de l'expédition de Siboya. Part. anat. Leyden.
1912. NILS ODHNER, Morphologische und philogen. Unters. über die Nephridien der Lamellibr. in: Zeit. wiss. Zool., Bd. C, 2. Heft, Leipzig.
1912. GRIESER, E., Über die Anatomie von *Chama pellucida* Broderip. Inaug.-Dissertation.
1912. STEMPELL, W., Über das sogenannte sympathische Nervensystem der Muscheln, in: Festschrift zur 84. Vers. D. Nat. und Ärzte.
1912. HERTWIG, R., Lehrbuch der Zoologie, Jena.
1914. SCHABERG, W., Über die Anatomie von *Mesodesma donacium*. Inaug.-Diss. (zurzeit noch nicht veröffentlicht).

Nachtrag.

1902. THIELE, JOH., Die systematische Stellung der Solenogastren und die Philogenie der Mollusken, in: Zeitschr. f. W. Zool., Bd. LXXII, p. 394.
1910. BURIAU, R., Die Exkretion, in: Handbuch d. vergl. Phys. von H. WINTERSTEIN, Bd. II, 2. Hälfte.
1913. HERBERS, KARL, Entwicklungsgeschichte von *Anodonta cellensis* Schröt., in: Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. CVIII, Heft 1.
1913. THIELE, JOH., Referat in Zentralblatt für Zoologie, Bd. III, Heft 1, p. 37.
-

Zur Morphologie des Oberflächenreliefs der Rumpfdarmschleimhaut der Amphibien.

Von

Dr. med. **E. Jacobshagen**,
Assistent am Anatomischen Institut Jena.

Mit 42 Figuren im Text.

Einleitung.

Der Kopfdarm der Amphibien hat, soviel bisher bekannt ist, bei allen Formen einen Magen an seinem hinteren Abschnitt ausgebildet. Dieser endet allgemein mit einem Schließmuskel, dem Pylorus. Eine Pylorusklappe sah ich indessen nur bei *Siren lacertina*. *Necturus maculatus* und *Rana adspersa* zeigten erste Ansätze einer solchen. Wo sie fehlt, läßt sich meist aus dem veränderten Schleimhautrelief doch leicht die Grenze zwischen Kopf- und Rumpfdarm feststellen. Nur bei sehr wenigen ist das ohne Untersuchung an mikroskopischen Schnitten nicht ganz einfach. Dazu gehört z. B. *Amphiuma*. Die Schwierigkeit rührt daher, daß diese wenigen Urodelen ein die Darmdrüsen kryptenartig umfassendes Faltennetz haben, das dem von RATHKE 1824 bei Fischen zuerst beschriebenen Kryptennetz der Magenschleimhaut höchst ähnlich sein kann. Hier muß man sich an das gröbere Relief halten, das, wie in der Pars pylorica der Fische und der meisten höheren Wirbeltiere, bei Amphibien aus ephemeren, unter dem Kryptennetz gelegenen Längswülsten besteht. Im Rumpfdarmanfang setzen sie sich in die konstanten Falten des Netzreliefs fort. Dieser Übergang vollzieht sich nicht ganz plötzlich, ist aber immerhin auch bei großen Tieren auf einen Raum von höchstens 2 mm beschränkt. Im Schnitt ist die Grenze eine haarscharfe, wie bei allen Wirbeltieren.

Der nun folgende Rumpfdarm ist von wechselnder Länge und darum ungleichem Verlauf. Der kurze Darm von *Siren*, *Proteus*, *Amphiuma*, *Hyla arborea* und wenigen anderen ist fast gerade. Bei den meisten ist er länger und darum in einige,

bei Cryptobranchus, Megalobatrachus und den meisten Anuren in zahlreiche Windungen gelegt. Konnte ich kürzlich bei Fischen zeigen, daß die Mehrzahl der Rumpfdärme eine ganz gesetzmäßige Lagerung zeigt, die wohl in den engen Bauchhöhlenverhältnissen dieser Tiere ursächlich ihre Ableitung findet, daß nur wenige Formen, wie die Welse etwa, eine regellose Anordnung der Darmwindungen aufweisen, so ist das bei Amphibien anders. Hier ist fast ausnahmslos der Darm regellos angeordnet, was wir uns, ebenso wie bei Welsen, aus der Geräumigkeit der Bauchhöhle erklären können. Der Ductus choledochus mündet fast immer ein ziemliches Stück vom Pylorus entfernt in den Darm.

Was die Länge des Rumpfdarms betrifft, so berechnete ich sie bei einer Anzahl auf die Länge der Tiere von der Schnauzenspitze bis zum Körperende. Da ich bei Urodelen den Schwanz mit einrechnete, darf man die Maße bei Urodelen und Anuren nicht miteinander direkt vergleichen.

Die Schwankung der Darmlänge innerhalb beider Gruppen zeigt folgende Zusammenstellung:

Urodelen.	K.-L.	Anuren.	K.-L.
1. Proteus anguineus	0,47	1. Hyla arborea	0,60—0,90
2. Amblystoma mexicanum	0,61	2. Chorophilus terrarum	0,93
3. Plethodon glutinosum	0,62	3. Engystoma carolinense	1,05
4. Spelerpes guttolineatus	0,65	4. Acris gryllus	1,09
5. Siren lacertina	0,79	5. Hyla carolinensis	1,16
6. Salamandra maculata	0,87	6. Rana temporaria	1,32
7. Molge cristata	0,95	7. Pelobates fuscus	1,33
8. Molge alpestris	0,95	8. Rana adspersa	1,36
9. Cryptobranchus alleghaniensis	1,31	9. Racophorus leucomystax	1,39
10. Megalobatrachus maximus	1,59	10. Leptobrachium Hasselti	1,41
		11. Hyla aurea	1,65
		12. Phrynobatrachus natalensis	1,68
		13. Hyla coerulea	1,68
		14. Bombinator bombinus	1,72
		15. Rana occipitalis	1,77
		16. Microhyla achatina	1,95
		17. Rana esculenta	2,07
		18. Rana hexadactyla	2,37
		19. Megalophrys montana	2,40
		20. Leptodactylus albilabris	2,62
		21. Bufo variabilis	2,67
		22. Bufo vulgaris	3,04
		23. Cystignathus ocellatus	3,23

Hinsichtlich der Sonderung des Rumpfdarmes in Mittel- und Enddarm ist zu bemerken, daß oft eine Enddarmklappe fehlt. Das ist der Fall zum Beispiel bei Siren, Necturus, Proteus, Megalobatrachus, Cryptobranchus, Batrachoseps, Salamandra, Molge cristata und Waltlii, bei Xenopus, Pelobates und Megalophrys. Nichts desto trotz haben doch fast alle einen Enddarm. Bei Anuren, Caducibranchiaten und Cryptobranchiaten bezeichnet eine plötzliche Lumenerweiterung die Grenze beider Rumpfdarmabschnitte. Bei vielen, bei Anuren z. B. immer, ist im Enddarm ein anderes Schleimhautrelief zu finden. Bei Perennibranchiaten ist die Sache aber schwieriger und es scheint in der Tat hier ein Enddarm völlig zu fehlen — ein bei Fischen ja unter den Teleosteen verbreiteter Befund.

Wo ein Enddarm entfaltet ist, ist er verhältnismäßig von ziemlich beträchtlicher Länge. Der Mitteldarm, der nach meinen Messungen den Enddarm bei Knochenfischen 2—20fach an Länge übertrifft — meist 3—10fach —, nach CUVIERS Angaben für die Säugetiere von mir als 1—5mal so lang als der Enddarm berechnet wurde, hat bei Amphibien ähnliche Maße.

Der Mitteldarm übertrifft den Enddarm bei:

1. Bufo vulgaris	um das 3,21 fache
2. Rana temporaria	„ „ 3,26 „
3. Bufo variabilis	„ „ 3,60 „
4. Spelerpes guttolineatus	„ „ 4,17 „
5. Salamandra maculata	„ „ 4,80 „
6. Cryptobranchus alleghaniensis	„ „ 4,93 „
7. Molge alpestris	„ „ 5,31 „
8. Molge Waltlii	„ „ 7,28 „
9. Hyla aurea	„ „ 8—9 „
10. Rana esculenta	„ „ 8—9 „
11. Cystignathus ocellatus	„ „ 8—9 „

Über das Vorkommen eines Blinddarmes am Enddarmanfang finden sich viele Angaben. So soll bei Pipa, Salamandra und einigen Bufonen ein Coecum zu finden sein. MECKEL bestritt das für Pipa, ich möchte es auch für die anderen tun. Ich bin der Meinung, daß man zu weit geht, wenn man die bisweilen sichtbare kleine, kranial gerichtete Ausbuchtung (von HALLER von Salamandra wohl falsch abgebildet — wenigstens habe ich bei zahlreichen untersuchten Salamandern keinen solchen Befund erhoben) als Blinddarm bezeichnet. Diese von mir auch mal bei

einem Exemplar von *Hyla arborea* gesehene Ausbuchtung möchte ich im Gegensatz zu GEGENBAUR — mit dessen Angaben meine Beobachtungen bei Amphibien überhaupt vielfach nicht passen wollen — doch als rein funktionell bedingte zufällige Bildungen ephemerer Natur ansehen. Wo ich „Blinddärme“ sah, war allemal der Enddarm anfang prall mit Inhalt gefüllt, niemals leer. Die Ausdehnung der runden Kuppe zwischen die dorsalen Mesenterialblätter scheint mir aber kein Argument gegen meine Annahme zu sein, wie GEGENBAUR meint. Schwerlich ist zwischen den Mesenterialblättern ein erheblicher Widerstand zu finden, während es auf der Hand liegt, daß die ventral gelegene, mächtige Harnblase der Urodelen im gefüllten Zustand stark auf den Darminhalt in dorsaler oder richtiger in dorso-anteriorer Richtung drücken muß, was leicht am Enddarm anfang zu einer Ausbuchtung des Lumens in jener Richtung führen kann. Die Homologisierung des Enddarmes der Amphibien aber mit dem der Selachier und der fingerförmigen Drüse mit dem angeblichen Amphibienblinddarm, wäre wohl noch einmal gründlich zu überlegen. Auf diesen schwierigen Punkt gehe ich einstweilen nicht ein, betone hier nur die Fragwürdigkeit dieser Homologie und, daß diese Homologisierung der Enddärme uns ja auch noch nicht berechtigte, die *Glandula digitiformis* der Selachier unbedingt bei den Amphibien im Rudiment wiederfinden zu müssen.

Der Enddarm ist oft birnförmig, wobei die weiteste Stelle nahe der BAUHINSchen Klappe, die engste in Afternähe liegt. Das ist im ganzen ein Funktionszustand. Den Enddarm anfang trifft man bei den meisten Amphibien gewöhnlich mit Inhalt stark angefüllt, seine Wände sind dünn und gespannt, sein Relief ist glatt, während das enge Endstück leer ist und sein Schleimhautrelief höher. Bei leerem Darm ist die bezeichnete Form so gut wie gar nicht sichtbar. Der Darm hat allgemein fast eine dünne Muskulatur. Nur bei Siren fand ich sie kräftiger. Sie besteht aus einer inneren Ring- und äußeren Längsmuschel-schicht, deren Elemente glatte Muskelzellen sind. Die Schleimhaut aller Urodelen besitzt LIEBERKÜHNSche Drüsen. Anuren und Gymnophionen fehlen sie.

Teil I.

Beschreibung der Rumpfdarmreliefs.**A. Ordnung der Apoda.**

1. Unbestimmtes Tier, Caecilia ähnlich. Es fehlt eine Pylorusklappe, im übrigen ist die Grenze von Kopf- und Rumpfdarm aber doch leicht zu finden. Auch eine BAUHINSche Klappe fehlt und zugleich jede Abgrenzung eines Enddarmes. Den ganz einheitlichen, ziemlich dünnwandigen Darm bedeckt ein einfaches, niedriges Netzwerk von glattrandigen Falten. Seine Maschen haben bald längliche, bald rundliche, bald mehr polygonale Form und zwar ist die Verteilung dieser Formen ganz gesetzlos. Bei gleichmäßiger Darmfüllung scheint das Netz ziemlich gleich hoch von Anfang bis zum Ende zu sein. Sehr auffallend ist die Tatsache — die ich bei hunderten von untersuchten Teleostern niemals gesehen habe! — daß die Erniedrigung des Reliefs an Darmstellen praller Füllung bis zum völligen Schwund des ganzen Reliefs sogar nahe dem Rumpfdarmanfang führen kann. Im übrigen verweise ich auf Textfig. 1.



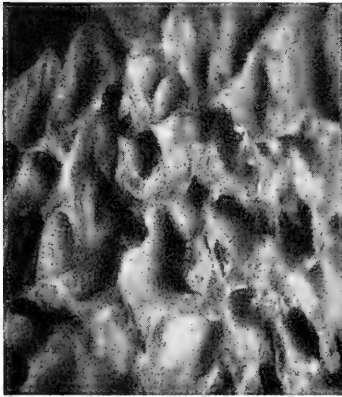
Textfig. 1. Rumpfdarmrelief des Gymnophionen.

In der Literatur vermisste ich alle Angaben über das Relief von Gymnophionen.

B. Ordnung der Caudata.1. Familie: **Sirenidae.**

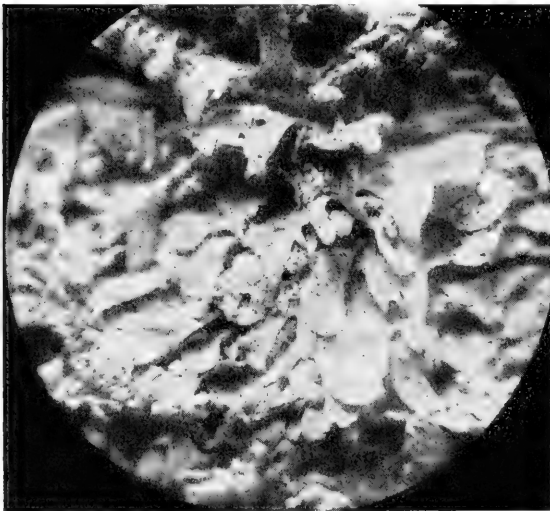
a) *Siren lacertina*. Ich sah eine unbedeutende Pylorusklappe; indessen habe ich bei zwei Exemplaren eine Enddarmklappe vermißt, wie auch CUVIER und MECKEL. Eine Enddarmgrenze fehlt, wiewgleich eine eigenartige Anfüllung des letzten

Sechstels des Darmes eines Exemplars äußerlich das Bestehen eines Enddarmes hier anzudeuten schien. Das Relief ist höchst



Textfig. 2. Relief des Rumpfdarmanfanges eines Exemplares von *Siren lacertina*. (Leitz Obj. 1, Ok. 3.)

sonderbar. Anfangs begegnet man einem Netzwerk von Falten, dessen polygonale Maschen bei einem der Exemplare an der dorsalen Darmwand über der Linie des Mesenterialansatzes und von da auf die lateralen Teile übergreifend stark quergezogen sind. Die Falten des Netzes sind ziemlich hoch und schmal und legen sich unter dem Druck der über sie vom Magen her kaudal sich fortbewegenden Speisemengen mit dem freien Rande nach hinten (s. Textfig. 2). Dieser Rand ist nun nicht glatt, sondern besonders an Quer- und Schrägfalten, selten an Längsfalten, mit zungenartigen Fortsätzen versehen. Meist sind es drei bis vier, die von je einer Maschenwand sich erheben. Die Ausdehnung des eben beschriebenen Reliefs kommt im Höchstfalle einem Zwölftel der Rumpfdarmlänge gleich. Wo in diesem ersten Abschnitt dorsal und lateral die Maschen eine quergestreckte, schmale Form angenommen haben, pflegen an den Stellen auch viele unvollständige Maschen sich zu zeigen, deren längste Achse dabei die der ventralen Maschen weit übertrifft. Die

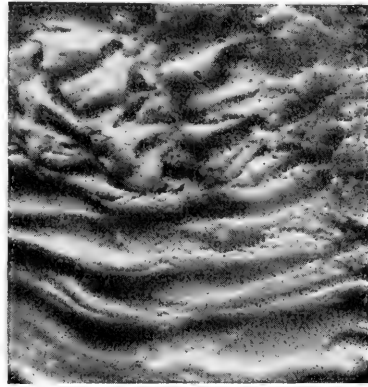


Textfig. 3. Relief des Rumpfdarmanfanges eines zweiten Exemplares von *Siren lacertina* mit viel höheren zungenförmigen Fortsätzen. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

haben, pflegen an den Stellen auch viele unvollständige Maschen sich zu zeigen, deren längste Achse dabei die der ventralen Maschen weit übertrifft. Die

sonderbar. Anfangs begegnet man einem Netzwerk von Falten, dessen polygonale Maschen bei einem der Exemplare an der dorsalen Darmwand über der Linie des Mesenterialansatzes und von da auf die lateralen Teile übergreifend stark quergezogen sind. Die Falten des Netzes sind ziemlich hoch und schmal und legen sich unter dem Druck der über sie vom Magen her kaudal sich fortbewegenden Speisemengen mit dem freien Rande nach hinten (s. Textfig. 2). Dieser Rand ist nun nicht glatt, sondern besonders an Quer- und Schrägfalten, selten an Längsfalten, mit zungenartigen Fortsätzen versehen. Meist sind es drei bis vier, die von je einer Maschenwand sich erheben. Die Ausdehnung des eben beschriebenen Reliefs kommt im Höchstfalle einem Zwölftel der Rumpfdarmlänge gleich. Wo in diesem ersten Abschnitt dorsal und lateral die Maschen eine quergestreckte, schmale Form angenommen haben, pflegen an den Stellen

Unvollständigkeit der Maschen geht besonders aus einer Rückbildung schräger und längsverlaufender Falten hervor, seltener aus einer kleinen Unterbrechung der Querfalten. Wie an der Dorsalseite gehen auch hier Fortsätze von den Faltenrändern aus, aber sowohl die Falten als auch die Fortsätze sind ventral sehr viel niedriger geworden. In den seitlichen Teilen zeigen sich Übergänge. Den auf dieses erste Darmstück folgenden Abschnitt können wir mit der ventralen Darmwand des ersten bei dem einen meiner Exemplare hinsichtlich seines Reliefs vergleichen. Ziemlich dichtstehende, flache Querwülste

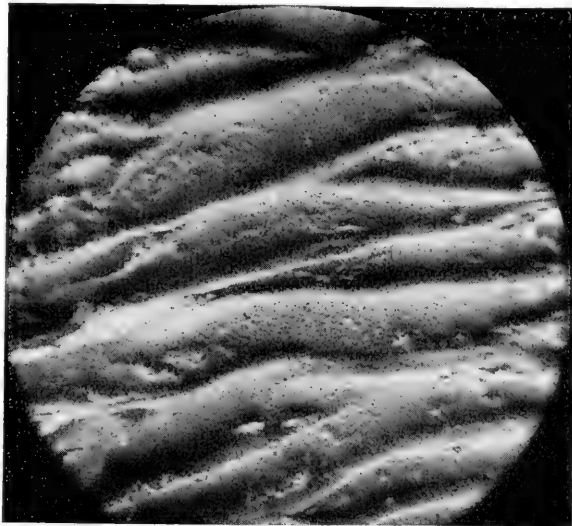


Textfig. 4. Verschwinden der Fortsätze im Relief des zweiten Exemplars von *Siren lacertina*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

von welligem Verlauf, die vielfach noch geschlossene Netzmaschen bilden, charakterisieren das Relief, das mit dem des ersten Stückes sich in derselben

Weise verbindet, wie der ventrale und dorsale Reliefteil des einen untersuchten

Tieres, fließende Übergänge! Dieses Relief (Textfig. 4 und 5) wird nun rasch flacher und macht sehr bald schon den Eindruck eines ganz ephemeren Gebildes, das es



Textfig. 5. Relief der Querwülste aus dem hinteren Rumpfdarm von *Siren lacertina*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

denn ich sah es an stark mit Darminhalt gefüllten Stellen völlig verstrichen und mit keiner Mikroskopvergrößerung mehr nach-

weisbar. Diese Beobachtung konnte ich an verschiedenen Stellen beider Exemplare machen. Die oben beschriebenen Querwülste haben keine Fortsätze mehr, wie das Relief des Darmanfangs. Gegen den zweiten Abschnitt hin verliert sich die Fortsatzhöhe vielmehr sehr rasch bis zu völligem Schwinden. Fortsätze tauchen bis zum After auf dem sich gleichbleibenden Relief auch nicht wieder auf. Gegenüber dem Gymnophionen haben wir also die Tatsache zu beachten, daß das Relief des Rumpfdarmanfangs weit verwickelter ist als das des späteren Abschnittes. Ein völliges Verstreichen des Reliefs am Darmanfang ist ganz ausgeschlossen, in den kaudalen Teilen tritt es dagegen leicht ein. Nun ist aber das Relief von Siren damit noch nicht fertig beschrieben. Wir haben nämlich hier noch eine feinere Bildung zu unterscheiden, ein zartes, engmaschiges Netzwerk, das sich vom Pylorus bis zum After nachweisen läßt. Es ist äußerst flach und hat kleine runde Maschen, in deren Tiefe die LIEBERKÜHNSCHEN Drüsen liegen. Dieses Relief, das dem von RATHKE 1824 zuerst beschriebenen Faltnetz, das die Magenkrypten umspinnt, höchst ähnlich ist, dient offenbar, wie ich schon 1911 (Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer Teil I, Jen. Zeitschr., Bd. XLVII, N. F. 40, p. 563, 564) andeutete, als ein besonderer Sicherungsapparat der Drüsen gegen Quetschung bei starken Füllungszuständen des Darmes. Eine Verschiedenheit dieses Reliefs in den einzelnen Darmteilen war nicht zu erkennen. Es bedeckt gleichmäßig, ohne je Fortsätze auszusenden, die gesamte freie Darmoberfläche, so auch die zottenartigen Fortsätze im ersten Anfang.

MECKEL zitiert eine Angabe CUVIERS, nach dem die Darm-schleimhaut schuppenförmige Warzen bilde. Das kann sich natürlich nur auf das Relief des ersten Darmanfanges beziehen.

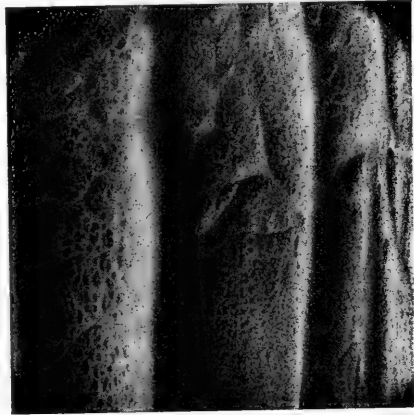
2. Familie: **Proteidae.**

a) *Necturus maculatus*. Eine deutliche Pylorusklappe fehlt, wenn auch schwache Querfältchen im Relief eine scharfe Grenze markieren können. Bei mehreren untersuchten Tieren wurde eine Enddarmklappe stets vermißt. Das Relief wird von einem Netz gebildet, dessen Maschen meist stark längsgestreckt sind, und in dem stets Längsfalten sehr überwiegen. Etwa 16 solcher Falten trifft man an einem Querschnitt. Alle Längsfalten sind schmal, mittelhoch und glattrandig, die Schräg- und Querfalten dagegen sind mehr leistenartig flach und treten nur im hinteren Darm-

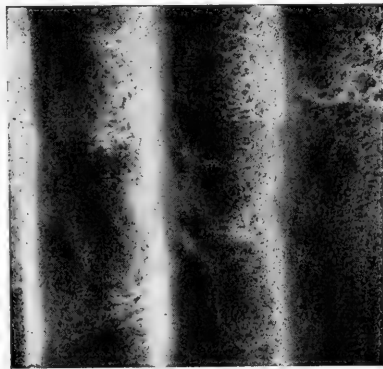
sechstel, wenn es leer ist, wirklich kräftig hervor. Gewöhnlich ist das Relief in ganzer Darmlänge fast genau gleich hoch, ein ziemlich großes Exemplar zeigte im ersten Darmanfang einige kurze, lappenartige Fortsätze von den Längsfalten ausgehend. Das auch hier bestehende feine Drüsennetz hat etwas weitere Maschen und ist ungemein flach.

b) *Proteus anguineus*. Eine Pylorusklappe fehlt, ebenso eine Enddarmklappe oder eine anderweitige Grenze des Enddarmes. Zwei Exemplare wurden untersucht. Wie bei *Siren* und *Necturus* besteht ein grobes Netz und ein zartes Drüsennetzwerk. Auch hier überwiegen im Hauptnetz die Längsfalten an Höhe. Es sind ihrer nur etwa sechs, deren jede aber nicht etwa vom Rumpfdarmanfang bis zu seinem Ende reicht. Sie enden vielmehr nach einer gewissen Zeit und in ihrer Nähe setzt eine zweite sich zum After fort. Die Häufigkeit schräger und querer Falten ist örtlich und individuell verschieden, anfangs jedoch am größten. Die Höhe des Hauptreliefs ist weitgehend von der Darmfüllung abhängig, scheint aber fast im Anfang nicht höher zu sein als am Ende, solange der Darm ganz leer ist. Das feine Drüsennetz erinnert recht an *Siren*, ist aber wohl eine Spur höher. Die Falten des groben wie des feineren Reliefs sind glattrandig.

MECKEL fand im ganzen Darm ansehnliche, dichtstehende Längsfalten, die besonders im vorderen Teil des Rumpfdarmes unter spitzen Winkeln untereinander zusammenfließen. Das feine Netz übersah MECKEL.



Textfig. 6. Relief vom Anfang des Rumpfdarmes von *Proteus anguineus*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)



Textfig. 7. Relief aus dem zweiten Rumpfdarmdrittel von *Proteus anguineus*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)

3. Familie: **Amphiumidae.**

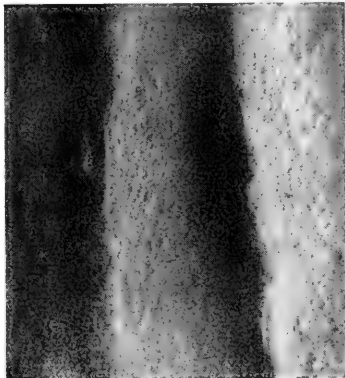
a) *Megalobatrachus maximus*. Pylorus- und Enddarmklappe fehlen. Da ich nur ein Exemplar untersuchen konnte,



Textfig. 8. Relief aus dem Mitteldarm-anfang von *Megalobatrachus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

lasse ich die Frage offen, ob die von mir gefundene ziemlich plötzliche Lumenerweiterung nahe dem Darmende als Enddarmgrenze tatsächlich gelten darf. Das Relief ist ein Doppelnetz und erinnert an *Proteus*. Indessen überwiegen die Längsfalten im Hauptrelief nicht so stark und es ist auch höher und gleichmäßiger entfaltet. Allein schon kurz vor der Mitte des Darmes treten die Schräg- und Querfalten an Höhe zurück und schwinden bald fast restlos, so daß nur Längsfalten im Hauptrelief bestehen. An der

vielleicht als Enddarm anzusprechenden plötzlichen Lumenerweiterung endeten diese Längsfalten sehr rasch, fast wie abgeschnitten.



Textfig. 9. Relief der Mitteldarmmitte von *Megalobatrachus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)



Textfig. 10. Relief der „Enddarm“grenze von *Megalobatrachus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

Von da an fehlt jede Spur eines groben Reliefs. Nur einzelne grobe, längsgerichtete Kontraktionsrunzeln unbeständiger Natur

sah ich da, die am Darmende allerdings zuletzt in konstante, ansehnliche Längsfalten übergingen. Ob der „Enddarm“ freilich nicht durch starke Füllung nur künstlich erzeugt war, will ich nicht außer Diskussion gestellt wissen. Das feine Drüsennetz ist sehr deutlich und zart und bedeckt gleichmäßig die ganze Schleimhautoberfläche.

b) *Cryptobranchus alleghaniensis*. Während auch hier eine Pylorusklappe fehlt, sah ich eine Enddarmgrenze in Gestalt eines minimalen ringförmigen Schließmuskels angedeutet. Das Relief wird von einem ziemlich flachen Faltennetz gebildet, dessen freie Ränder glatt sind. Seine Maschen sind unregelmäßig polygonal und nicht immer ganz geschlossen. Sie sind ziemlich weit. Schon am Anfang überwiegen die Längsfalten durch ihre Höhe, wenngleich nicht an jeder Stelle dieser Unterschied sehr deutlich ist. Aber bald treten die Schräg- und Querfalten an Höhe sehr zurück und späterhin bestehen bei flüchtiger Betrachtung nur Längsfalten. Dieses bedeutende Nachlassen der Höhe der queren Verbindungen setzt schon kurz vor der Mitte des Mitteldarmes ein und zwar erst unregelmäßig, nur an einzelnen Orten, dann allgemein. Die flachen, übriggebliebenen Reste aber stellen nur noch zarte Leistchen dar, die einen rein queren Verlauf besitzen, und im letzten Darmdrittel dann allmählich überhaupt verschwinden. Aber auch die Höhe der Längsfalten hat in kaudaler Richtung nicht unerheblich abgenommen und sie verschwinden am Mitteldarmende. Im Enddarm, der bei meinem Exemplar stark gedehnt ist, bestehen nur einzelne flache Längsfalten, die an einer weniger erweiterten Stelle deutlich zu einem einfachen Netz verbunden sind. Außer diesem Relief findet sich im Mittel- und Enddarm auch das feine Drüsennetz, das sich an die Quer- und Schrägfältchen des Mitteldarmreliefs direkt anschließt. Auch seine zarten Leistchen haben keinerlei Fortsätze. Dies feine Netz besitzt im Enddarm etwas weitere Maschen.

c) *Amphiuma means*. Eine Pylorusklappe kommt nicht vor, eine echte Enddarmklappe sah ich nicht. Das Endstück des Darmes war ziemlich plötzlich erweitert und zeigte abweichenden Reliefbefund. Ich kann aber aus Mangel an Material es nicht als ausgeschlossen betrachten, daß ein echter Enddarm fehlt und das, was ich sah, nur ein Zustandsbild darstellte. Auch hier ist das Relief ein Netz, das dem der zuletzt beschriebenen recht ähnlich ist. Die Längsfalten sind ziemlich hoch, schmal und glattrandig, oder auch mit flachen Einkerbungen versehen und über-

treffen überall die zarteren Schräg- und Querfalten ganz erheblich. Die Maschen sind sehr langgestreckt. Das feine Drüsennetz geht von den zarten Seitenfältchen aus, reicht an den lateralen Flächen der Längsfalten aber nicht bis zur Kuppe. Im „Enddarm“ traf ich kein konstantes grobes Netz. Hier fanden sich statt dessen unregelmäßige, quere und winklig gebogene, nach vorn konvexe Wülste vergänglicher Art, die recht dicht standen. Das etwas weitmaschiger gewordene Drüsennetz bedeckte diese Wülste vollkommen. Erst in den beiden letzten Fünfteln des „Enddarmes“ tauchte ein konstantes Relief, dem Hauptrelief des Darmanfangs vergleichbar, auf, das sich an die obersten Enden der ephemeren nach hinten gerichteten Wülste direkt anschließt und eins der zahlreichen Beispiele für die bei Amphibien noch so oft nicht erreichte Konstanz des Rumpfdarmreliefs abgibt. Es finden sich hier Längsfalten ansehnlicher Höhe, deren freier Rand ebenso wie im „Mitteldarm“ nicht von dem feinen Drüsennetz bedeckt ist. Dies verschwindet gegen die Faltenkuppe hin.

4. Familie: Salamandridae.

a) *Amblystoma mexicanum*. Eine Pylorusklappe vermißte ich stets, bei einem Tier auch die Valvula Bauhini, die ich bei zwei anderen aber wohl entwickelt sah. Im Mitteldarm besteht ein Netz. Anfangs sind seine Maschen langgestreckt und vollständig. Die an Höhe überragenden Längsfalten sind am freien Ende leicht wellig gekraust. Rasch ändert sich dies Bild. Die Längsfalten zeigen hin und wieder kurze Unterbrechungen, die Schräg- und Querfalten werden niedriger und bilden sich zurück, und bald bestehen nur noch Längsfalten. Dicht vor dem Enddarm sah ich bei zwei Exemplaren aber dann nochmals Schräg- und Querfalten auftreten, sogar häufig und ansehnlich werden. Im Enddarm findet man ephemere Längsrünzeln. Durch den ganzen Rumpfdarm verbreitet sich zudem ein feines Drüsennetz, das aber am Darmanfang entschieden etwas höher ist als später. Es bedeckt alle Falten mit.

b) *Plethodon glutinosum*. Hinsichtlich der Klappen herrschen die gleichen Zustände wie bei *Amblystoma*. Das Hauptrelief ist dasselbe wie bei *Amblystoma*, nur sind die Schräg- und Querfalten häufig unvollständig, werden rascher niedrig und verschwinden noch eher, und gänzlich. Das Drüsennetz ist weitmaschiger und bedeckt die Faltenkuppen nicht. Es lehnt sich an die Seitenflächen der Falten des Hauptreliefs an. Im Enddarm be-

steht das feine Relief unverändert fort, wogegen zwei Exemplare vom Hauptrelief kaum mehr etwas erkennen ließen. Beide Enddärme waren mit Inhalt stark gefüllt gewesen.

c) *Batrachoseps attenuatus* ließ keine Trennung des Rumpfdarmes in Mittel- und Enddarm erkennen. Das Relief ist ein glattrandiges, ziemlich hohes, langgestrecktes Netz, in dem Längsfalten vorherrschen. Die Maschen des feinen Netzes sind verhältnismäßig weit und rund, auch sind die sie umgrenzenden Falten höher als bei vielen anderen Urodelen.

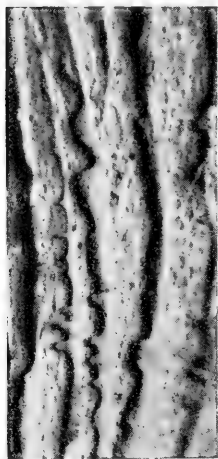
d) *Spelerpes guttolineatus* hat einen ringförmigen Schließmuskel an Stelle der Enddarmklappe. Eine Pylorusklappe fehlt. Das Relief erinnert ganz an die vorigen. Nur ist der Rand der Längsfalten des Hauptnetzes im ersten Mitteldarmdrittel mit breit zungenförmigen Fortsätzen ausgerüstet, deren Höhe kaudalwärts rasch abnimmt. Auch die Längsfalten werden bald flacher, die Schräg- und Querfalten treten ganz zurück, so daß zuletzt fast nur Längsfalten zu finden sind. Im Enddarm sah ich nur regellose ephemere Wülste, ein Drüsennetz sah ich nur stellenweise. Meine Präparate waren aber mäßig. Jedenfalls wird es überall bestehen.

e) *Spelerpes bilineatus* zeigte eine flache BAUHINSche Klappe und sonst gleiche Befunde wie *guttolineatus*. Auch hier konnte ich über das Drüsennetz leider keinen sicheren Befund erheben.

f) *Desmognathus brimleyrium* besitzt eine flache Enddarmklappe. Das Relief ist im Mitteldarm ein schönes Doppelnetz. Im Hauptnetz sind die Maschen langgestreckt und die sie begrenzenden Falten haben glatte freie Ränder. Die Faltenhöhe ist anfangs beträchtlich, flacht rasch ein Stück ab und bleibt von da an gleich. Im Enddarmanfang sieht man fast nur flache Längsfalten, rasch aber folgt dann ein niedriges einfaches Netz mit leicht quergestreckten, rundlich-polygonalen Maschen, die analwärts allmählich in längsgestreckte übergehen. Zum Schluß werden die Querfalten spärlich. Vom Hauptnetz ausgehende zarte Fältchen bilden im Mittel- und Enddarm ein Drüsennetz, das ganz an das von *Triton alpestris* erinnert.

g) *Salamandra maculata* hat keine Pylorusklappe. Eine plötzliche Lumenerweiterung des letzten Darmfünftels dürfte aber wohl mit einiger Sicherheit dem Enddarm entsprechen. Das Relief stimmt mit dem der anderen Salamandriden ziemlich überein. Bei manchen Exemplaren sind die Hauptmaschen sehr lang-

gestreckt, die Längsfalten fast allein deutlich. Meist ist das Hauptrelief ziemlich flach. Merkwürdigerweise traf ich nicht im ersten, sondern nur im letzten Mitteldarmdrittel bei mehreren untersuchten Exemplaren die sonst immer glatten Faltenränder mit zierlichen lappigen, wohl auch einmal kurz zungenförmigen Fortsätzchen versehen, die im Enddarmanfang aber sogleich verschwinden. Das feine Netz lehnt sich an die Flächen der Längsfalten an, deren Kuppe es indessen, wie bei manchen anderen Urodelen, nicht bedeckt. Im Enddarm ist das Relief sonst wie im Mitteldarm, nur trifft man unter dem konstanten Relief gewöhnlich einzelne ephemere Runzeln.



Textfig. 11. Relief vom Mitteldarmende von *Salamandra maculata*.

h) *Salamandrina perspicillata* zeigt gleichen Befund.

i) *Molge cristata* stimmt völlig mit *alpestris* überein, nur schien mir das Drüsennetz eine Spur weitmaschiger zu sein.

Die Abgrenzung des Enddarms stimmt im Gegensatz zu *alpestris* mit der von *Salamandra* überein.



Textfig. 12. Mitteldarmrelief von *Molge cristata*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2).



Textfig. 13. Enddarmrelief von *Molge cristata*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2).

k) *Molge alpestris*. Eine Pylorusklappe fehlt. Eine unbedeutend erhöhte Netzquerfalte von unregelmäßigem Verlauf bildet

die erste Andeutung einer Valvula Bauhini. Der Enddarm zeichnet sich durch größeres Kaliber aus. Das Mitteldarmrelief wird zunächst von einem grobmaschigen Netz gebildet, in dem, wie bei allen Urodelen, die Längsfalten sich durch besondere Höhe und geraden Verlauf auszeichnen. Anfangs ist der Höhenunterschied von Längs-, Schräg- und Querfalten gering, wird aber rasch sehr ausgeprägt durch starke Höhenabnahme der Schräg- und Querfalten. Die Höhe der Längsfalten nimmt im Mitteldarm kaum ab. Im Enddarm sah ich bei einem Exemplare ein Netz, ähnlich wie im Enddarm von *M. cristata* (Textfig. 13), bei einem zweiten dagegen war von Schräg- und Querfalten so gut wie nichts zu sehen, nur parallele, schmale Längsfalten von ansehnlicher Größe zeigten sich. Im Mittel- und Enddarm besteht zudem ein feines Drüsennetz, wie es in Textfig. 12 u. 13 von *Molge cristata* dargestellt ist. Bei *M. alpestris* zeigte ein Exemplar im Mitteldarm ein weitmaschigeres Drüsennetz. Aus ihm gehen Fortsätze nicht hervor, seine Falten sind stets glattrandig.

e) *Molge viridescens* zeigte im ganzen gleichen Befund. Die Längsfalten im Hauptnetz waren anfangs leicht geschlängelt und zeigten manchmal bis zur Basis durchgreifende schmale Einschnitte. Da ich nur ein Exemplar untersuchte, kann ich nicht sicher sagen, ob das ein konstanter Unterschied gegen die beiden vorigen *Molge*-Arten ist.

m) *Molge Waltlii* besitzt auch keine BAUHINSche Klappe, sondern nur die plötzliche Enddarterweiterung. Das Relief erinnert ganz an die vorigen. Im Mitteldarm sah ich die Längsfalten nur zu Anfang ein Stück an Höhe abnehmen, dann blieben sie gleich. Während ein Tier, in dessen Enddarm ich viel Sand fand, nur unverbundene Längsfalten hier zeigte, waren die Zustände eines zweiten mit denen von *cristata* identisch. Das sekundäre, feine Netz verhält sich wie bei den übrigen.

C. Ordnung der Ecaudata.

I. Unterordnung: Aglossa.

1. Familie: Pipidae.

a) *Pipa americana* hat nach MECKEL im Mitteldarm überall dichtstehende, niedrige Längsfalten, die nur im Dickdarm etwas niedriger sind und längliche Maschen bilden.

2. Familie: **Xenopodidae.**

a) *Xenopus Muelleri* hat keine Pylorusklappe. Auch eine eigentliche Enddarmklappe fehlt. Indessen lößt sich am Mitteldarmende jede Längsfalte in zwei feine Leisten auf, die sich bogenförmig zu den entsprechenden Leisten der benachbarten Falten hinüberziehen und sich mit ihnen in der Mitte vereinen. Im Anfang des Mitteldarms besteht das Relief aus einem einfachen Netzwerk schmalere, glattrandiger Falten mittlerer Höhe. Seine unregelmäßig gestalteten Maschen sind längsgestreckt. Sehr rasch aber treten in diesem Netz einzelne quere Falten durch ansehnlichere Höhe hervor und gleich danach überwiegen alle Querfalten an Höhe. Diese Querfalten verlaufen nicht gerade, sondern mehrminder stark zickzackförmig, wobei die nach vorn konvexen Faltenwinkel etwas größere Höhe haben. Wie spitz die Winkel der queren Zickzackfalten des Netzes sind, hängt stark ab vom Füllungszustand des Darmes. Bei leerem Darm ist der Winkel sehr spitz, bei stark gefülltem besteht eine fast gerade Querfalte. Dies Relief flacht nach und nach ab bis zum Mitteldarmende und zuletzt treten die Längsfalten des Netzes gegen die Querfalten in den Vordergrund, da ihre Höhe sich erhielt und leicht zunahm, als die anderen Falten flacher wurden. Unmittelbar vor dem Enddarm fehlen Querfalten bereits gänzlich. Im Enddarm besteht ein einfaches, glattrandiges Netzwerk, in dem hin und wieder einzelne Längsfalten besondere Höhe erreichen. Die Maschen sind meist langgestreckt rechteckig, einige auch mehr rundlich. Dicht vorm After wird das Relief höher. Das ganze Relief ähnelt sehr dem von *Rana* (s. dort).

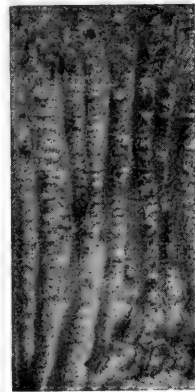
II. Unterordnung: **Phaneroglossa.**1. Familie: **Discoglossidae.**

a) *Bombinator bombinus*. Es findet sich eine flache, zarte, glattrandige Enddarmklappe. Ein einfaches Faltennetz mit ungleich hohen Falten bedeckt den Mitteldarmanfang. Sehr bald schon ändert sich in kaudaler Richtung dies Bild. Nur Längsfalten behalten eine ansehnlichere Höhe und alle Falten verlaufen entweder längs oder quer und nicht mehr in allen möglichen Richtungen. Zugleich werden die Netzmaschen enger (s. Textfig. 14 und 15). Im Enddarm sind die wieder geräumigeren Maschen polygonal, an einzelnen Stellen auch rundlich. Das nicht hohe

Relief dieses Abschnitts läßt einige Längsfalten im Netz hervortreten, ganz besonders geschieht dies nahe dem Darmende. Hier



Textfig. 14. Relief vom Mitteldarmanfang von *Bombinator bombinus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 3.)



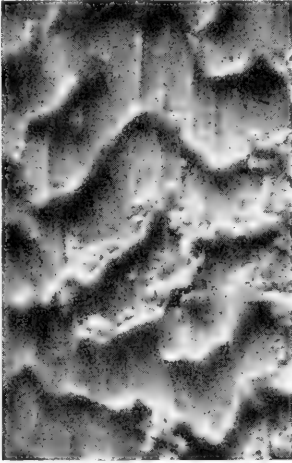
Textfig. 15. Relief aus dem Mitteldarmende von *Bombinator bombinus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 3.)

bestehen ansehnliche, schmale Längsfalten, während zugleich die Querfalten an Höhe sehr zurücktreten.

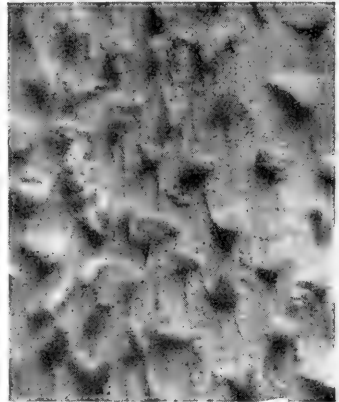
2. Familie: **Pelobatidae.**

a) *Pelobates fuscus*. Der Knoblauchkröte fehlen Pylorus- und Enddarmklappe. Ein plötzlich gedehntes Endstück kann wohl als Enddarm angesehen werden. Ähnlich wie bei *Xenopus* bald hinter dem Mitteldarmanfang besteht hier von vornherein ein einfaches Netz, in dem quere Zickzackfalten durch größere Höhe auffallen (Textfig. 16). Aber charakteristischerweise zeigen sie immer Unterbrechungen an einigen Stellen. Nur ein wenig hinter dem Rumpfdarmbeginn haben diese Unterbrechungen dann einen solchen Grad erreicht, wie ihn Textfig. 17 darstellt, nur an den Netzecken ist ein Rest der hohen Querfalten erhalten geblieben in Gestalt zungenförmiger Fortsätze. Die übrigen Faltenteile sind als unbedeutende Leisten, wie man sieht, zurückgebildet, die an einzelnen Stellen sogar auch noch geschwunden sind, so daß dann isolierte Fortsätze angetroffen werden! An einzelnen Stellen haben sich auch wohl nur Längsleisten erhalten. Betrachten wir den Darm ein Stückchen weiter kaudalwärts, so sehen wir die etwas höher gewordenen zungenförmigen Fortsätze, deren

Basis quer steht, zu Längsreihen angeordnet (Textfig. 18). Kurz vor der Mitteldarmmitte beginnt die Höhe der Fortsätze abzunehmen

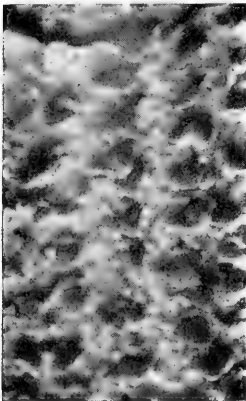


Textfig. 16. Relief nahe hinter dem Mitteldarmanfang von *Pelobates fuscus*. (Leitz Obj. 2, Ok. 3.)



Textfig. 17. Relief von *Pelobates* ein wenig später. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)

und es bahnen sich wieder Zustände an, die zum Faltnetz überleiten. Die Fortsätze sind zwar viel niedriger, aber breiter ge-



Textfig. 18. Relief gegen die Mitteldarmmitte zu von *Pelobates*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)



Textfig. 19. Relief aus der Mitteldarmmitte von *Pelobates fuscus*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)

worden und ihre Basis ist oft nach vorn konvex oder geradezu winklig geknickt, ähnlich wie im Anfang des Darmes. Dazu stellen

sich die größtenteils geschwundenen Längs- und Schrägleisten wieder zwischen ihnen her. Ein eigenartiges Bild jener Zone ist in Textfig. 19 dargestellt. Auf der rechten Seite sieht man solche mit der breiten Basis nach hinten umgeknickte niedrige Fortsätze und sieht durch sie der Länge nach bereits eine Verbindungsfalte auftreten, die weiterhin eine Längsfalte im Netzrelief wird. In der Mitte sieht man eine isoliert auftauchende Längsfalte, links ähnlichen Befund wie rechts. Nach raschem Wiederauftreten von Netzteilen und weiterer Abflachung der Fortsatzhöhe entsteht dann ein regelrechtes Netzrelief eine kurze Strecke hindurch und dann schwindet auch dies fast ganz oder überhaupt ganz und im letzten Mitteldarmviertel ist die Schleimhaut oft glatt. Im erweiterten Enddarm sah ich nur Andeutungen eines ganz flachen einfachen Netzes.

b) *Leptobrachium Hasselti* hat auch keine Pylorusklappe und erinnert hinsichtlich des Reliefs an *Pelobates*. Anfangs be-



Textfig. 20. Relief aus dem Mitteldarmanfang von *Leptobrachium Hasselti*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)

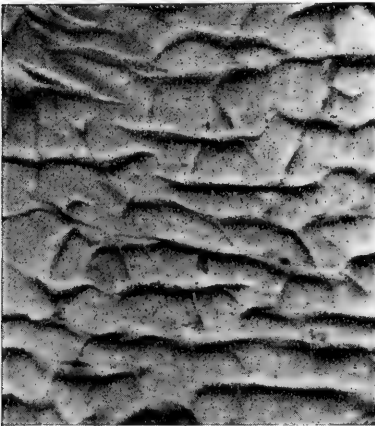


Textfig. 21. Relief aus dem zweiten Fünftel des Mitteldarms von *Leptobrachium*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)

steht ein einfaches Netz, aber es besteht nur äußerst kurze Zeit, nur ein bis zwei Maschen lang. Die Faltenränder sind leicht gekräuselt und mit allerlei kurzen Fortsätzen versehen. Rasch löst sich dies Netz auf, indem seine Wände Unterbrechungen erfahren, die aber nicht vorwiegend die Querfalten betreffen, sondern ebenso alle anderen Falten, deren Reste nun auch Fortsätze tragen. Weiterhin, etwa im Anfang des zweiten Mitteldarmfünftels, be-

ginnen dann die Querfalten sich wieder herzustellen (Textfig. 21), während die Längsfaltenreste noch fortbestehen in Form spitzer zungen- oder dornartiger Gebilde, die stets zarter als die Querfalten sind. Weiter kaudal trifft man wieder ein ähnliches Netz wie im ersten Darmanfang, das aber schon kurz vor der Mitte des Mitteldarmes sich abflacht. Die Fortsätze bilden sich zurück und schwinden dann ganz, Längsfalten werden höher, die rein queren Verbindungen zwischen ihnen sind sehr niedrig und hören bald ganz auf. Hinter der flachen BAUHINSchen Klappe war die Schleimhaut des sehr stark mit Inhalt gefüllten Enddarmes vollkommen glatt, ein Befund, den ich bei Fischen niemals erhoben habe!

c) *Megalophrys montana*. Auch hier fehlt eine Pylorusklappe. Das Darmrelief ist dem von *Pelobates* verwandt, aber



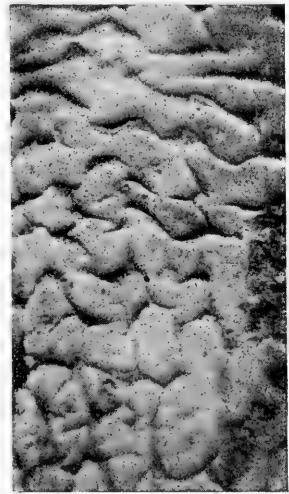
Textfig. 22. Mitteldarmrelief von *Megalophrys* nicht weit hinter dem Pylorus. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)



Textfig. 23. Relief aus dem mittleren Mitteldarm von *Megalophrys montana*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

einfacher gestaltet. Es wird von einem einfachen Netz mit ziemlich weiten, ungleichen, rundlichen Maschen gebildet, die im ersten Anfang längs, dann aber sogleich quergezogen sind. Hier sind dann auch die Querfalten gewöhnlich durch etwas größere Breite und Höhe ausgezeichnet. Fortsätze gehen sehr selten einmal vom freien Faltenrand des wenig hohen Reliefs aus. Wo sie vorkommen, sind sie auffallend niedrig. Etwas mehr kaudalwärts werden die Querfalten nur streckenweise beträchtlich höher und zeigen immer an Maschenecken ihre höchste Erhebung. Außer-

ordentlich schreitet die angedeutete Differenzierung im Relief voran, während zugleich eine starke Abflachung der nicht erhöhten Falten zu unbedeutenden Leisten parallel geht. So entsteht ein Bild wie in Fig. 23. Später nimmt auch die Höhe der zottenartigen, dreieckigen Querfaltenreste an den alten Netzecken nicht unbedeutend ab, die sie verbindenden Leisten erhöhen sich wieder etwas und es entsteht ein regelrechtes Netz, in dem sogleich die Längsfalten durch geraden Verlauf und größere Höhe ein Übergewicht erlangen. Das ganze Relief ist aber viel flacher als am Mitteldarmanfang, seine Maschen sind enger, Fortsätze fehlen hier ganz. Nachdem unter weiterer Abflachung des Reliefs auch ein Schwinden der Querfalten eingesetzt hat, sieht man im letzten Viertel des Mitteldarms nichts mehr als flache, fast parallele Längsleisten, die unverbunden sind. Vor dem Enddarm, der sich plötzlich erweitert, findet sich an Stelle einer Klappe nur ein kaum kenntlicher flacher Ringwulst. Leider war der Enddarm sehr stark mit Inhalt angefüllt. Sein Relief war enorm abgeflacht. Ich sah nur größtenteils unzusammenhängende Faltenreste minimaler Höhe, die ich als Teile eines normalerweise bestehenden einfachen Netzes ansprechen zu dürfen glaube. Also auch hier eine nahezu glatte Schleimhaut bei starker Darmfüllung!



Textfig. 24. Relief im 3. Viertel des Mitteldarmes von *Megalophrys*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

3. Familie: **Bufo**idae.

a) *Bufo vulgaris*. Anfangs besteht hier ein einfaches mittelhohes Faltennetz mit rundlich-polygonalen Maschen. Meist sind die Falten leicht geschlängelt. Bald schon zeichnen sich einzelne Schräg- und Querfalten durch ihre Höhe aus und hernach sind die Querfalten regelmäßig höher als die übrigen. Im zweiten Drittel des Mitteldarmes werden die Querfalten dann freilich den anderen an Höhe wieder gleich, aber die Maschen bleiben doch noch etwas quergestreckt. Erst mit Beginn der zweiten Mitteldarmhälfte wird ihre Längsachse größer und die längsgezogenen Maschen werden nun von etwas höheren Längsfalten als Querfalten begrenzt.

Regelmäßig querverlaufende Falten von leistenartigem Charakter kontrastieren immer stärker gegen die auch erniedrigten Längsfalten. Den Enddarm trennte bei einem Exemplar ein sehr flacher Ringwulst vom Mitteldarm, ein zweites zeigte dagegen eine kurze Enddarmklappe. Das Relief des erheblich weiteren Enddarmes ist ein einfaches, glattrandiges Faltennetz von geringer Höhe. Seine Maschen sind polygonal. Einzelne Querfalten waren etwas höher als das sonstige Relief. Ich will noch hinzufügen, daß eines meiner Exemplare im Anfang des letzten Mitteldarmdrittels starke Darmfüllung zeigte. In der Mitte des gedehnten Stückes fand ich das Relief völlig geschwunden, nach vorn wie hinten begann es dann ganz flach und ging in das normale Relief über. Also war auch der Reliefcharakter im Mitteldarm ein anderer, als ich ihn je bei Fischen traf und näherte sich mehr den ephemeren Strukturen unseres Apodiden.

MECKEL gibt an, daß im Mitteldarmanfang Querfalten sehr dicht stehen, die allmählich durch wellenförmige Längsfalten in ganz gerade übergehen. Die Mastdarmschleimhaut ist plötzlich ganz glatt. MECKEL sagt, eine BAUHINSche Klappe fehle Bufo.

b) *Bufo calamita* hat eine BAUHINSche Klappe. Im einfachen Faltennetz des Darmanfangs sind die Maschen ungleich und ebenso ist es die Faltenhöhe. Auch hier laufen die Falten meist leicht geschlängelt. Viele Maschen sind unvollständig. Die ungleiche Höhe der Falten kann an derselben Falte auf kurze Entfernung um mehr als das vierfache verschieden sein. Auf diese kurze Zone folgt eine ebenso kurze, in der das Netz vollständiger ist, Schräg- und Längsfalten gleichmäßige Höhe haben, und lediglich die Querfalten sich durch im ganzen größere Höhe aber bei starker lokaler Ungleichheit auszeichnen. Die höchsten Stellen der Querfalten fallen fast durchweg in die Nähe von Netzecken. Von der Mitte des Mitteldarmes an flacht dieses Relief rasch ab und die Höhe der Querfalten ist eine ganz gleichmäßige; wird zunächst der der anderen Falten gleich und sinkt darauf unter die der mehr hervortretenden Längsfalten sogar herab. Schrägfalten finden sich kaum, alle Falten laufen längs oder quer. Kurz vor der flachen BAUHINSchen Klappe schwinden die Querfältchen. Im Enddarm finde ich ein glattrandiges einfaches Netz mit polygonalen Maschen.

c) *Bufo variabilis* schließt sich im Fehlen einer Pylorusklappe und dem Vorhandensein einer sehr flachen Enddarmklappe sowie durch sein Relief eng an die beiden vorigen. Im Netz

des Darmanfanges sind die Faltenränder leicht gekraust und mit unregelmäßigen Einschnitten versehen. Dabei sind die Falten hoch, die Maschen polygonal. Weiterhin treten auf Querfalten zumal, aber auch auf Längsfalten an Netzecken bedeutende Fortsätze hervor, während die übrigen Falten zu flachen Leisten reduziert sind. Dadurch wird stark an *Megalophrys* erinnert. Im zweiten Fünftel des Mitteldarmes sind diese Fortsätze, die sogar oft gekräuselt erscheinen, am allerhöchsten. Gegen die Mitteldarmmitte hin nimmt dann die Höhe der Fortsätze stufenweise ab, ihre Zahl wird zugleich geringer. Dadurch tritt das Netz wieder klarer heraus, von dessen Faltenbasen man nun vielfach kleine Fältchen in die Maschenräume verlaufen sieht, die dort verschwinden. Die Neigung zur Fortsatzbildung besteht aber noch bis ans letzte Drittel des Mitteldarmes. Hier erst schwinden jegliche Fortsätze. Das Netz wird gleichmäßig und sodann bekommen, wie sonst, die Längsfalten in ihm den Vorrang. Ein Schwund der Querfalten aber ist erst dicht vor dem Enddarm festzustellen, wo aber auch die Längsfalten niedrig geworden sind. Das Enddarmrelief gleicht dem von *B. calamita* anfangs. Kurz vor der Enddarmmitte beginnen dann Längsfalten zu überwiegen und es setzt langsam eine Rückbildung von Schräg- und Querfalten ein, die im letzten Drittel ganz fehlen. Ephemere Längsrundeln bestanden unter diesem konstanten Relief.

d) *Bufo aqua* weicht stärker von *B. vulgaris* ab. Hinsichtlich der Klappen bestehen zwar dieselben Zustände wie bei den beiden vorigen, aber das Relief zeigt charakteristische, eigene Merkmale. Man findet zu Anfang ein einfaches, flaches, nicht immer ganz vollständiges Netz mit teilweise geschlängelten Falten und leicht zackigem Rande. Einige Längs- und Querfalten treten etwas später durch größere Höhe hervor. Aus dem zackigen Rande erheben sich einzelne gröbere, dreieckige Fortsätze. Kurze Zeit später haben die Querfalten dann das Übergewicht, die Längsfalten sind niedrig, teilweise geschwunden. So sind nun die stark quergezogenen Maschen oft recht unvollständig. Bisweilen zeigen auch die Querfalten Unterbrechungen unbedeutender Länge. Liegen diese an mehreren benachbarten Falten hintereinander in einer Längslinie, so erscheint der Darm hier wohl wie zusammengenäht. Das flache Relief nimmt langsam noch an Höhe ab und im zweiten Viertel des Mitteldarmes wird der Schwund von Längsfalten sehr verbreitet, die in der zweiten Hälfte dann aber wieder hervorzutreten beginnen und

allmählich die Höhe der Querfalten erreichen, sie dann sogar übertreffen, da die Querfalten stärker abflachen, nachdem ein kurzes Stückchen ein gleichmäßiges Netz bestand. Sie werden



Textfig. 25. Relief des Mitteldarm-anfanges von *Hyla coerulea*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

rein quer und flach, verschwinden aber erst kurz vor dem flachen Ringwulst gänzlich, der den Enddarmanfang bezeichnet. Das flache Enddarmrelief ist ein glattrandiges Faltennetz.

4. Familie: **Hylidae.**

a) *Hyla coerulea* bietet unter den Hyliden die weitaus einfachsten Befunde. Eine Pylorusklappe fehlt, eine flache Enddarmklappe besteht. Durch starke Darmfüllung war das Mitteldarmrelief im ersten An-

fang weitgehend abgeflacht. Es wird hier von einem glattrandigen, einfachen Faltennetz mit längsgestreckten polygonalen oder rund-



Textfig. 26. Relief einer nur wenig späteren Stelle als in Textfig. 25 abgebildet. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)



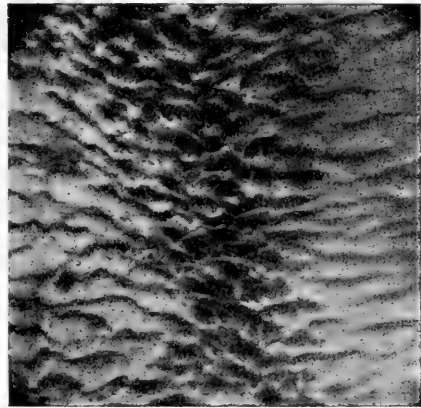
Textfig. 27. Relief des letzten Mitteldarmviertels von *Hyla coerulea*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

lich - polygonalen Maschen gebildet (Textfig. 25), deren Größe sehr verschieden ist. Weiter kaudal herrschen im Netz etwas verbreiterte und erhöhte Querfalten vor besonders im zweiten Mitteldarmdrittel (Textfig. 26). Wie man sieht, sind die Maschen

hier auch breiter geworden. Einige der Falten sind wohl am freien Rande leicht gekerbt und lappig. Erst dicht vorm letzten Mitteldarmdrittel werden wieder alle Falten gleich hoch und glattrandig. Wenig später überwiegen dann Längsfalten (Textfig. 27). Alle übrigen Falten verlaufen dann zuletzt rein quer und sind äußerst flache Leisten. Ein niedriges, glattrandiges einfaches Netz mit polygonalen Maschen deckt die Enddarmschleimhaut. Anfangs sind die Maschen oft quer, später immer langgezogen.

b) *Hyla carolinensis* weicht von diesem einfachen Befund schon ziemlich ab. Auch hier ist das Mitteldarmrelief in der Hauptsache ein einfaches Netzwerk, dessen Schräg- und Längsfalten aber größtenteils rückgebildet sind, während die queren Falten als flache, schmale Leisten im ganzen erhalten blieben (Textfig. 28 seitlich). Nur an einzelnen Stellen sind unbedeutende Netzbezirke noch erhalten.

Die Querfalten zeigen nun verschiedene Eigentümlichkeiten. Oft umziehen sie den ganzen Darm, die Mehrzahl indessen besitzt hin und wieder Unterbrechungen oft auf ansehnliche Strecken. Sodann weisen diese Querfalten von Zeit zu Zeit kleine Verdickungen und Erhöhungen auf, von denen man an einzelnen Orten erkennen kann, daß sie sich an Stellen früherer Netzecken zu zeigen pflegen. Seinen Hauptcharakter besitzt das Relief aber

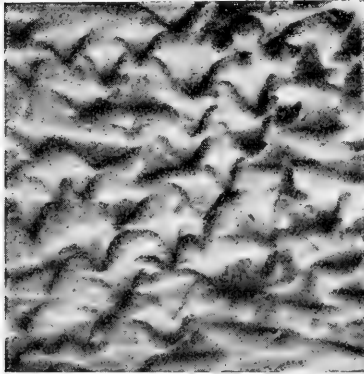


Textfig. 28. Relief nahe dem Mitteldarmanfang von *Hyla carolinensis*. (Leitz Obj. 2, Ok. 3.)

durch eine besonders entwickelte dorsale, schmale Längszone über der Ansatzlinie des Mesenteriums, in der sowohl das Netz vollständiger ist, als auch höher, und die verdickten und erhöhten Teile der Querfalten als lappige, breite Fortsätze ins Lumen hineinragen. Etwa vier bis fünf solche Fortsätze zeigen sich in dieser Zone in einer Querreihe stehend, anfangs sogar noch etwas mehr (sechs wohl auch sieben). Diese Längszone schwindet im zweiten Viertel des Mitteldarmes und zwar allmählich. Die Höhe der Falten und Fortsätze hat vorher abgenommen, die Vollständigkeit

der Maschen hört auf. Dieser Übergang der Längszone in das allgemeine Relief ist viel weniger plötzlich wie der Übergang der Längszone auf die lateralen Darmwände vorher. Im zweiten Viertel bilden sich dann auch die Verdickungen und Erhöhungen aller Querfalten zurück und unter langsamer Zunahme der Längsfalten entsteht sehr rasch ein regelrechtes Netz. Die Längsfalten in ihm werden sogleich parallel, alle anderen Falten rein quer, und die Längsfalten überwiegen nun an Höhe etwas. Hinter der glattrandigen BAUHINSchen Klappe am Enddarmende sieht man einige sehr hohe, parallele Längsfalten, sonst eine glatte Schleimhaut. Der Darm war stark gefüllt gewesen.

c) *Hyla arborea* hat ein noch höher differenziertes Relief. Wie bei allen Hytiden vermißte ich eine Pylorusklappe. Ein Exemplar zeigte eine flache BAUHINSche Klappe, ein anderes



Textfig. 29. Relief nahe hinter dem Mitteldarmanfang von *Hyla arborea*. (Leitz Obj. 2, Ok. 3.)

nichts davon. Im Mitteldarmanfang sah ich kein Netz mehr ausgebildet, sondern fand nur isolierte Fortsätze mit querstehender, breiter Basis, deren Form bei dem einen Tier, dreieckig oder zungenförmig war (Textfig. 29) beim anderen, wo die Basis viel schmaler war, von vorn nach hinten abgeplattet zottenförmig. Hier waren die Fortsätze zugleich höher. Von der Fortsatzbasis gehen vielfach nach vorn oder hinten und schräg kurze Leistenrudimente ab, die schwachen Reste eines alten Netzwerkes, das auch hier sicher einst

wie bei *H. coerulea* bestand. Etwa im zweiten Darmachtel sind die Fortsätze höher geworden, erreichen hier ihre größte Höhe und enden manchmal, wenn sie eine sehr breite Basis haben, in zwei Spitzen, wie das auch in Textfig. 29 links in der Mitte sichtbar wird. Im zweiten Drittel des Mitteldarmes treten niedrige, schmale Leisten als Verbindung zwischen den Fortsatzbasen, rasch an Zahl zunehmend, hervor und nun besteht ein Bild wie bei *Megalophrys montana* (Textfig. 23). In einem niedrigen Netz sind die Querfalten die vorherbeschriebenen breiten Fortsätze. Die Längsfaltenhöhe nimmt aber rasch zu, die Fortsätze der Querfalten verkürzen sich ebenso rasch und

schwinden bis auf die Falten ganz. In dieser Region sieht man Fortsätze von den Längsfalten bisweilen ausgehen. Die Längsfalten überwiegen immer mehr und es entsteht das am Darmende übliche Netz mit reinen Quer- und Längsfalten, deren letztere die höchsten sind. Vor der BAUHINSchen Klappe ist auch dies Relief abgeflacht und die Quersfalten sind sogar ganz geschwunden. Im Enddarm besteht ein einfaches, flaches Netz, in dem gegen den Anus hin Längsfalten nicht unerheblich hervortreten. Die Faltenränder sind glatt.

d) *Hyla aurea* erinnert sehr stark an *arborea*. Wie bei einem Exemplar von *arborea* bestehen schmale, abgeplattete, fadenartige Fortsätze im Mitteldarmanfang und die gleichen sonstigen Befunde. Im Enddarm war die Schleimhaut ganz glatt. Hier war der Darm prall mit Nahrungsresten angefüllt, das Relief also wohl nur verstrichen. Es wird fraglos ein glattrandiges einfaches Netz sonst sein.

MECKEL macht über *Hyla* die generelle Angabe — er hatte wohl *arborea* im Auge — im Mitteldarmanfang fänden sich viele dichtstehende, aber niedrige Falten, „welche ansehnliche, unregelmäßig-viereckige Zellen bilden, und von denen sehr viele lange, spitze Zotten vorspringen. Diese verschwinden allmählich und die Falten gehen alle in dichtstehende, wellenförmige Längsfalten über, die sich auch, aber niedriger und weniger zahlreich, im Mastdarm finden“. Wie man sieht, ist diese Darstellung lückenhaft.

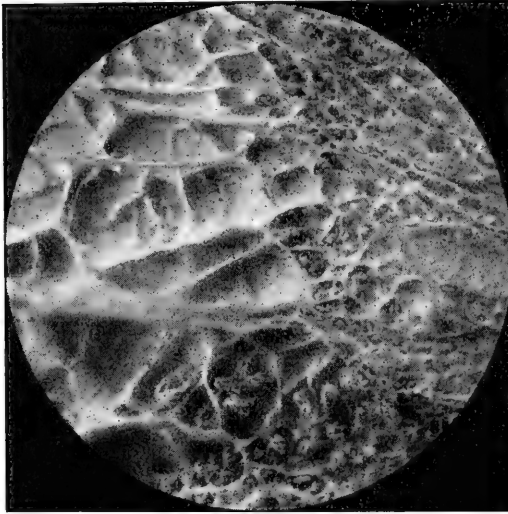
e) *Acris gryllus* besitzt wie *Hyla arborea* anfangs hohe, schöne, zottenartige Fortsätze in der gleichen Anordnung. Dagegen sieht man später Längsfalten im Netz vorherrschen. Eine nähere Beschreibung könnte wörtlich mit der von *arborea* übereinstimmen.

f) *Chorophilus terrarum*. Auch dies Tier ergibt den gleichen Befund für den Mitteldarm. Hinter der kurzen BAUHINSchen Klappe folgt ein flaches einfaches Netzwerk als Enddarmrelief. Über dies kann ich nähere Angaben nicht weiter machen, da mein Präparat nicht gut war.

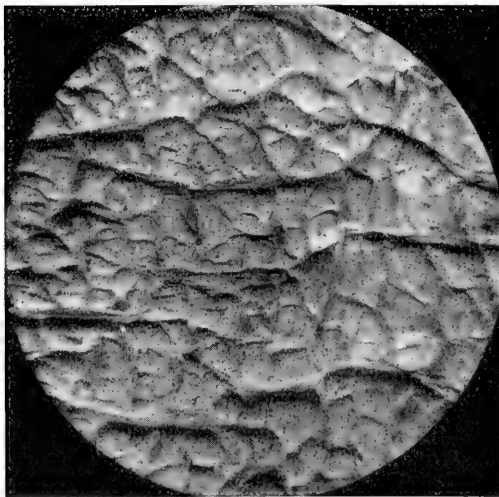
5. Familie: *Cystignathidae*.

a) *Cystignathus ocellatus*. Im Mitteldarm besteht ein einfaches, glattrandiges Netzwerk von mäßiger Höhe. Es umschließt rundliche oder polygonale, anfangs vorwiegend längsgestreckte Maschen. Obwohl eine Pylorusklappe fehlt, ist, wie Textfig. 30

zeigt, die Grenze zwischen dem Pylorusteil des Magens mit seinem engeren Kryptennetz und dem Netz des Mitteldarmanfangs leicht festzustellen. Aber



Textfig. 30. Relief der Kopfdarm-Rumpfdarmgrenze von *Cystignathus ocellatus*. (Leitz Obj. 2, Ok. 2.)



Textfig. 31. Relief gegen das Ende des ersten Mitteldarmdrittels von *Cystignathus ocellatus*. Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

Rumpfdarmviertels ändert sich dies Relief dahin, daß wieder alle Falten gleichhoch werden, indem besonders die Quersalten

festzustellen. Aber die Falten beider Reliefs hängen zusammen und sind nicht, wie bei Fischen fast stets, getrennt. Im Netz des Rumpfdarmanfangs sieht man schon anfangs, daß die Falten nicht gleich breit und hoch, sondern einzelne mächtiger entfaltet sind. Etwa vom zweiten Zwölfstel des Mitteldarmes an kann man feststellen, daß nun die erhöhten Falten immer nur

Quersalten sind, während die Längs-falten hier bereits nicht unbedeutend niedriger geworden sind (s. Textfig. 31), ja vielfach sogar Lücken zeigen, so daß benachbarte Maschen zusammenhängen.

Beachtenswert ist, daß nicht alle Quersalten sich durch größere Höhe auszeichnen, sondern nur ein Teil von ihnen. Schon kurz vor Anfang des zweiten

zurücktreten, aber auch die Längsfalten sich ein wenig erhöhen. Die Längsfalten steigern ihre Höhe dann gleich darauf soweit, daß sie das Übergewicht über die anderen Falten bekommen, das sie behalten, denn schon im zweiten Viertel setzt eine Rückbildung der Querfältchen ein, die im letzten Viertel nahezu den Schwund der Fältchen herbeigeführt hat. Mein Exemplar zeigte aber dicht vor der flachen BAUHINSchen Klappe nochmals wieder etwas mehr und höhere Querfalten. Im Enddarm findet sich ein flaches einfaches Netz mit glatten Falten und ziemlich großen rundlich polygonalen Maschen. An gedehnten Darmstellen verstreicht es ganz.

b) *Leptodactylus albilabris* hat im Rumpfdarmanfang auch ein einfaches Netzwerk von ziemlicher Höhe, dessen Falten geschlängelt sind. Dies Relief wird sehr rasch flacher und die Falten verlieren die Schlängelung. Längsfalten treten deutlicher hervor und zwar zunächst durch einen mehr geraden Verlauf, dann auch durch ihre Höhe. Letztere nimmt aber nur gering zu, fällt nur darum so ins Auge, weil die Querfalten flacher geworden sind. Von dem beschriebenen Relief gehen im ersten Drittel von fast allen Falten, vorzüglich aber von den queren, kurze, stumpfe, lappenartige Fortsätze aus, die gegen das zweite Drittel hin verschwinden. Das Enddarmrelief scheint ein einfaches Netz zu sein. Der Zustand meines Präparates war leider hier sehr schlecht, so daß ich nichts weiter angeben kann.

6. Familie: **Engystomatidae.**

a) *Engystoma carolinense* erinnert in seinem Relief einerseits an *Cystignathus ocellatus*, andererseits an *Leptodactylus albilabris*. Anfangs sieht man ein ziemlich hohes einfaches Netz mit geschlängelten Falten. Gleich darauf sieht man die Maschen eine Querrichtung bevorzugen und die Querfalten stärker entwickelt. Von ihrem Rand erheben sich einzelne breit-zungenförmige Fortsätze von wechselnder Höhe, die späterhin aber wieder fehlen. Nach und nach wird das Relief ein gleichmäßig entwickeltes Netz und später ein Netz mit stärkerer Entwicklung der Längsfalten. Im Enddarm sah ich ein einfaches Netz. Über das letzte Drittel des Enddarmes kann ich aber keine Angaben machen, da mir dies Stück durch Unvorsichtigkeit verloren ging.

b) *Microhyla achatina* hat wie *Engystoma* eine BAUHINSche Klappe. Im Rumpfdarmbeginn trifft man ein einfaches Netz mit etwas langgezogenen polygonalen Maschen und zarten, verschieden

hohen, am freien Rand leicht wellig gekrausten Falten, aus denen sehr kurze dreieckige Fortsätze, zumal an den Netzecken ausgehen. Sehr bald schon sieht man, daß die Querfalten viel höher geworden sind als zuvor irgend eine Falte war, daß die Längsfalten enger stehen, rein longitudinal und fast parallel verlaufen und zu unbedeutenden Leisten, ähnlich wie bei *Pelobates* (Textfig. 16) abgeflacht sind. Der Querfaltenrand ist in unregelmäßigen Abständen und verschieden tief eingekerbt, zackig. Nun schwinden gleich darauf die Längsfältchen bis auf Bruchstücke, auch die Querfalten werden flacher und weisen einzelne Lücken auf, behalten aber ihre Fortsätze bei. Solche Fortsätzchen zeigen sich auch auf den geringen Resten der Längsleisten. Im letzten Mitteldarmdrittel konnte ich das Relief nicht untersuchen, da mir seine Präparation mißlang. Im Enddarm war unter dem Einfluß praller Füllung das Relief völlig geschwunden.

7. Familie: *Ranidae*.

a) *Rana esculenta* hat keine Pylorusklappe, die BAUHINSche Klappe ist sehr schwach und kurz. Im Darmanfang besteht ein einfaches Faltennetz von mittlerer Höhe (s. Textfig. 32). Allmählich überwiegen in ihm dann Querfalten an Höhe, während die Längsfalten niedriger werden. Am stark gefüllten Darm verlaufen die Querfalten fast rein quer oder in ganz flachen Zickzacklinien, am leeren Darm trifft man ein Bild wie in Textfig. 33, die Querfalten verlaufen in starkem Zickzack und bilden ein \mathbf{M} . Die Zahl der nach vorn gewandten Winkel scheint stets zwei zu sein. Die Falte ist hier stets höher als in den nach hinten gewandten beiden Winkeln, was auch unsere Figur zeigt. Diese Verhältnisse hat ECKER-WIEDERS-



Textfig. 32. Relief des Mitteldarmanfanges von *Rana esculenta*.
(Leitz Obj. 1, Ok. 1.)

HEIM richtig angegeben. Nicht richtig aber ist die Ansicht, daß die die nach hinten konvergierenden beiden Winkel verbindenden Längsfältchen die Querfalte in zwei Teile zerlegen und man hier zwei parallele Reihen hintereinanderstehender, nach vorn konvexer

Taschenklappen vor sich habe, und der daran geknüpft Vergleich dieser Bildung mit den Aortenklappen. Es handelt sich lediglich um eine andere Form der üblichen Netzkonstruktion, in der die Querfalten die fast parallel und rein longitudinal verlaufenden Längsfalten an Höhe weit übertreffen und die Längsfalten, die die nach hinten konvergierenden Winkel verbinden, keine besondere Auszeichnung vor allen anderen haben. Auch ist der Mechanismus nicht mit dem der Taschenklappen einfach zu vergleichen. Am stark gedehnten Darm bildet jedes \mathfrak{M} eine fast gerade Linie, dann haben wir ein Netz mit rechteckigen Maschen vor uns, in dem jedes \mathfrak{M} sich als eine ganz einheitliche Falte und nicht als zwei darstellt. Daß bei so starker Darmfüllung gerade an der gedehnten Stelle eine Rückwärtsstauung durch die angeblichen Klappen nicht wesentlich verhindert werden kann, ergibt sich sofort, denn die Faltenhöhe muß bei der Streckung natürlich abnehmen und spielt namentlich bei der dann erreichten Lumenweite keine bemerkenswerte Rolle. Die Darmwand darf man zumal bei Amphibien,



Textfig. 33. Relief ein wenig dahinter. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

wo man noch in späten Darmteilen oft kaum zerkleinerte, ansehnliche Käfer und dergleichen findet, nicht so einfach mit der Wand eines Blutgefäßes vergleichen. An beide werden mechanisch sehr verschiedenartige Anforderungen gestellt. Auf die physiologische Bedeutung der Einrichtung kommen wir noch später zurück. Schon vor der Mitte des Mitteldarmes nimmt die Höhe der Längsfältchen zu, die der Querfalten etwas ab. Am leeren Darm sieht man die zwei nach vorn konvexen Querfaltenwinkel sich einander nähern (Textfig. 34) und bald miteinander verschmelzen, wobei aus dem spitzen Winkel eine runde Kuppe zu werden pflegt. Die Längsfaltenhöhe nimmt weiter zu und bald sehen wir ein langgestrecktes Netz entstanden, in dem die Querfalten

eine sehr bescheidene Rolle spielen (Textfig. 35). Auch die Längsfaltenhöhe nimmt vor der BAUHINSchen Klappe wieder etwas

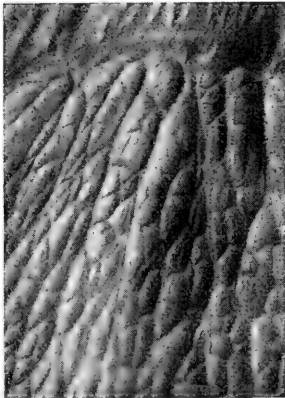


Textfig. 34. Relief kurz vor der Mitteldarmmitte. (Leitz Obj. 1, Ok. 2).

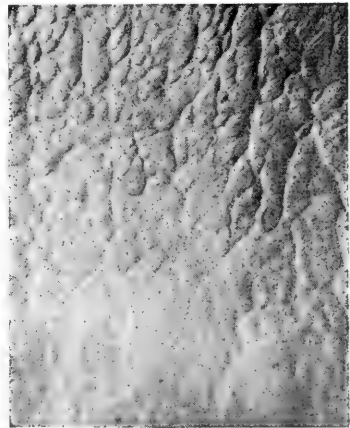


Textfig. 35. Relief aus dem Mitteldarmende. (Leitz Obj. 1, Ok. 2).

ab. Im Enddarm findet sich ein einfaches, glattrandiges, niedriges Faltennetz mit langgestreckten rundlich-polygonalen Maschen. An



Textfig. 36. Relief des Enddarm-anfanges von *Rana esculenta*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

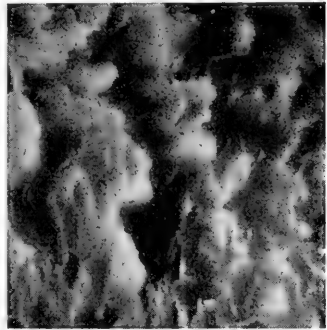


Textfig. 37. Relief des zweiten Enddarmdrittels an stark gedehnter Darmstelle. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

gedehnten Stellen (Textfig. 37) kann es fast ganz schwinden. Vor dem After pflegt das Relief höher als sonst im Enddarm zu sein.

b) *Rana mugiens* zeigt im Darmanfang ein kaum mittelhohes Netz, dem von *esculenta* ähnlich. Die Falten pflegen leicht geschlängelt zu sein. Bald werden die Maschen quergestreckt, und Querfalten, die noch unregelmäßig und leicht im Zickzack verlaufen, werden höher als die anderen. Und zwar sind nicht alle Querfalten erhöht sondern nur einige. Die nicht erhöhten zeigen sich dann zu unbedeutenden Leisten erniedrigt. Später folgt das gleiche \mathbf{M} Relief wie bei *esculenta*. Hier sah ich aber öfter zwei der benachbarten queren Zickzackfalten sich durch mächtige schräge Falten miteinander verbinden. Das spätere Relief stimmt mit dem von *esculenta* überein. Geringe Querfaltenreste bestehen im Netzrelief des Schlußteiles, in dem, wie immer, Längsfalten vorwalten bis zur BAUHINSchen Klappe. Das Enddarmrelief verhält sich ganz wie bei *esculenta*, unter ihm sah ich nur noch nahe dem After ephemere, gröbere Längs-Runzeln liegen.

c) *Rana occipitalis* schließt sich den beiden vorigen an. Im Anfangsnetz sind die Falten leicht geschlängelt (Textfig. 38) in ihrer Höhe etwas ungleich und am Rande leicht gezackt. Rasch werden die erst längsgestreckten Maschen quergestreckt und die Querfalten überwiegen die abgeflachten Längsfalten. Während die Mehrzahl der hohen Querfalten die ganze Peripherie des Darmes umzieht, selten an einer Stelle unterbrochen ist, zeigen die niedrigen Längsleisten, die ein Stück auf die Seitenflächen der Querfalten hinaufziehen, am Darmanfang häufiger Unterbrechungen. Schon im Anfang des zweiten Darmdrittels ist das Relief viel flacher und hier erfolgt der Übergang in das spätere Netz mit dem üblichen Hervortreten der Längsfalten genau wie bei *esculenta*. Im Enddarm herrscht auch Übereinstimmung mit den beiden vorigen. Vor dem After treten im Netz die Längsfalten in den Vordergrund und zwar erheblich. Bei *occipitalis* sieht man hier daneben eine starke Reduktion der Querfalten, die zum Schluß ganz fehlen.



Textfig. 38. Relief aus dem Mitteldarmanfang von *Rana occipitalis*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

d) *Rana temporaria* weicht schon mehr vom Typus *esculenta* ab. Von einem Netz sind im Darmanfang nur unvollständige Teile meist erhalten. Faltenreste tragen größtenteils den Charakter krauser Fortsätze, teilweise auch den eben sichtbarer Leistchen. Auch isoliert stehende zottenartige Gebilde, die an *Hyla* etwas erinnern, findet man bei manchen Tieren. In diesen Resten, aus denen man immerhin ein Netz sich leicht rekonstruieren kann, fallen Teile querere Falten durch ihre Häufigkeit auf. Nur wenig mehr kaudalwärts ist das Bild ziemlich verändert. Querfalten sind in großer Höhe und Ausdehnung erhalten, von den Längsfalten aber sind nur minimale Leistchen, die nicht mal von einer Querfalte zur nächsten reichen, übrig geblieben.



Textfig. 39. Relief gegen Ende des ersten Mitteldarmviertels von *Rana temporaria*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

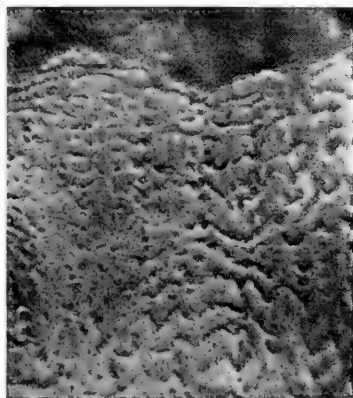
Anfangs ist nicht jede Querfalte so ausgebildet, sondern nur jede zweite, wohl auch dritte. Dann ist die dazwischenliegende nur in Form eines meist dreieckigen, lappenartigen Fortsatzes erhalten (Textfig. 39), dessen Größe recht verschieden ist, bald aber sind alle Querfalten gleichmäßig entwickelt und jede von ihnen pflegt dann die ganze Darmperipherie zu umziehen. Die Höhe dieser Querfalten ist ziemlich gleichmäßig, Fortsätze fehlen. Oft sind Querfalten, wie bei *esculenta*, nach vorn \wedge förmig geknickt, doppelte \mathfrak{M} Form habe ich fast nie bei *temporaria* gesehen. Dicht vor dem zweiten Drittel des Mitteldarmes geht dies Relief in ein Netz

über. Die Längsfalten treten nach und nach wieder vollständig und viel höher hervor, die Querfalten werden flacher. Das so entstehende Netz ist zunächst sehr unregelmäßig, dann aber, etwa in der Mitte des Mitteldarmes, werden Längsfalten und Querfalten in ihm säuberlich geschieden, es entsteht ein regelmäßiges Netz, in dem sehr rasch die Längsfalten dann auch die höchsten werden, wie bei allen anderen Anuren in dieser Gegend. Das unregelmäßige Netz kann auch wohl durch eine sehr kurze Zone mit geschlängelten Längsfalten in das ganz regelmäßige übergehen. Das ist individuell verschieden. Im Enddarm besteht ein ein-

faches, glattrandiges Netz mit ungleichgroßen und verschieden geformten Maschen. Seine Höhe ist nur mäßig.

e) *Rana adspersa* weicht noch weiter von *esculenta* ab. Ein flacher Wulst bezeichnet bei ihm den Pylorus und an ihn unmittelbar angelehnt trifft man im ersten Rumpfdarmstück eine Lage von ein bis zwei Netzmaschen (s. Textfig. 40). Die Falten dieses Reliefs sind äußerst flach und leistenartig. Gleich danach schwindet das Netz und es bestehen nur Reste eines solchen ähnlich wie bei *temporaria*. Aber hier war das ganze Relief flacher. Flache, leicht geschlängelte und sehr verschieden lange Querleistchen sind am häufigsten, einzelne längsgestellte, noch

weit unbedeutendere Erhebungen entsprechen den Resten von Längsfalten. Etwas mehr kaudalwärts werden die Querfaltenreste länger, hängen öfter miteinander zusammen und bilden Zickzacklinien, zeigen vereinzelt auch Fortsätze geringer Höhe. Kurz vor dem zweiten Viertel des Mitteldarmes bekommen auch die längsständigen Faltenreste eine größere Basis und etwas größere Höhe und vereinen hin und wieder benachbarte Querfalten, die unregelmäßiger in der Richtung werden als vordem. In der Verfolgung dieses Prozesses entsteht allmählich ein einfaches Netz flacher Leistchen, in dem nun in der ganzen hinteren Mitteldarmhälfte die Längsfalten die Hauptrolle spielen, die Zahl der Querfalten und ihre Höhe aber abnimmt. Dicht vor der flachen BAUHINSchen Klappe sah ich keine Querfalten mehr. Im Enddarm waren riesige Massen von Inhalt aufgestapelt. Das Relief war in ganzer Ausdehnung völlig verschwunden.

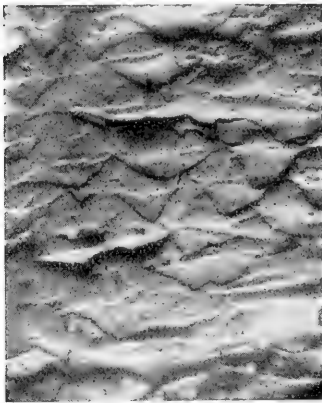


Textfig. 40. Relief des Mitteldarmanfanges von *Rana adspersa*.
(Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

f) *Rana hexadactyla* endlich hat schon im ersten Darmanfang weder ein Netz noch Reste eines solchen, sondern sogleich das Zickzackfaltenrelief, das *R. esculenta* hinter dem Netz des Darmanfanges aufweist. Hier besteht also sofort ein Netz mit stark überwiegenden Querfalten, die bei gedehntem Darm fast oder ganz gerade verlaufen, bei mäßiger Füllung aber im ∞ . Hier sieht man nun häufig einen Zerfall der Zickzackfalte in

zwei nebeneinander liegende Winkel ($\Delta\Delta$), dies ist sogar bei der Mehrzahl der Falten so, wenigstens anfangs. Gegen die Mitte des Mitteldarmes dagegen findet man nur noch einheitliche Falten, die beiden Teile hängen wieder zusammen. Erst im Anfang des letzten Darmdrittels geht dies Relief in das bekannte Netz mit überwiegender Entwicklung von Längsfalten über. Nur eine Erweiterung und keine BAUHINSche Klappe oder ein entsprechender Wulst deutet den Beginn des Enddarmes an. Im prall gefüllten Enddarm sah ich nur in der analen Hälfte, die weniger gedehnt war, Reste eines einfachen, glattrandigen Netzes. Im Anfang war die Schleimhaut völlig glatt.

g) *Racophorus leucomystax*. Das Relief von *Racophorus* weicht von dem von *Rana* ab und erinnert in manchem mehr



Textfig. 41. Relief des zweiten Mitteldarmviertels von *Racophorus leucomystax*. (Leitz Obj. 1, Ok. 3.)



Textfig. 42. Relief nahe der Mitteldarmmitte von *Racophorus*. (Leitz Obj. 1, Ok. 2.)

an die Reliefs anderer Anurenfamilien. Ein Netz mit stark quergezogenen Maschen sieht man am Anfang. Während die Mehrzahl der Falten nur niedrige, zarte, glattrandige Leisten darstellen, überwiegen einige Querfalten über sie um das vielfache an Höhe. Diese schmalen, sehr hohen Falten sind nicht rings um die ganze Peripherie gleichmäßig hoch, sondern haben auch flachere Abschnitte. Ihr freier Rand ist leicht gezackt, die Basenlänge der hohen Querfalten nimmt kaudalwärts zu, ihre Höhe und die Tiefe ihrer Randeinschnitte in gleichem Sinne ab. Schon vor Beginn des zweiten Darmviertels sind nicht mehr alle Quer-

fallen so ausgebildet, sondern nur noch ein Teil von ihnen. Der andere Teil und auch Stücke der Längsleistchen können hier kleine Fortsätze darstellen, die dann meist an Netzecken stehen. Kurz danach ist ähnlich wie bei *Hyla arborea* jede Querfalte dann in einzelne dreieckige Fortsätze zerfallen, deren höchste Erhebung über Netzknotenpunkten liegt, die anderen Netzteile sind nur als minimale Leistchen erhalten, sogar vielfach ganz geschwunden. Etwa 8—16 solcher dreieckiger Fortsätze mit querstehender Basis gehen aus jeder Querfalte hervor, die auch in parallelen Längsreihen hinter einander stehen. Die Höhe der Fortsätze nimmt schnell ab und schon vor der Mitteldarmmitte sind sie recht flach geworden, während ihre Basis sich verlängerte. Bald sieht man wieder glattrandige Querfalten aus ihnen geworden, deren Höhe fortgesetzt abnimmt bei gleichzeitigem Höherwerden der Längsfalten. Auf rundlich-polygonale Netzmaschen folgen sehr bald längsgestreckte. Die Längsfalten bekommen größere relative Höhe. Absolut hat die Reliefhöhe dagegen abgenommen. Vor der flachen Enddarmklappe vermissemich zum Schluß Querfalten. Im Enddarm besteht ein prachtvolles einfaches, glattrandiges Netz, dessen Längsfalten im analen Drittel viel höher werden. Eine Reduktion der Querfalten in diesem Abschnitt besteht aber nicht.

h) *Phrynobatrachus natalensis* bietet unter den Raniden die einfachsten Befunde. Das mittelhohe Relief des Darmanfangs ist ein einfaches Netzwerk mit geschlängelten Falten und unregelmäßigen Maschen. Sehr bald überwiegen für kurze Zeit in ihm Querfalten an Breite und Höhe ein wenig und gleich danach wird das Netz wieder völlig gleichmäßig und geht in ein Relief mit Überwiegen der Längsfalten über, dessen Maschen sehr langgestreckt sind. Nirgends bestehen Fortsätze, nirgends besteht ein Faltenzerfall. Infolge starker Dehnung war das gesamte Enddarmrelief völlig verstrichen.

Über das Relief unbezeichneter *Rana*-Arten gibt es manche Angaben in der Literatur. Alle sind sehr lückenhaft und oberflächlich. Nach RUDOLPHI fehlen Zotten und es bestehen wellenförmige Fältchen. MECKEL findet im Darmanfang: „Vier Reihen schief von vorn nach hinten gerichteter, ansehnlicher, sehr dichtstehender Falten, die unter spitzen Winkeln abwechselnd von vorn nach hinten und von hinten nach vorn konvergieren und ineinandergreifen und nach hinten in einfache, viel niedrigere Längsfalten übergehen. Der Mastdarm ist anfangs plötzlich mit

äußerst feinen, zahlreichen Zellen bedeckt, in der weit größeren hinteren Hälfte nur durch Längsfalten ungleich.“ GEGENBAUR erwähnt den zickzackähnlichen Verlauf der Mitteldarmfalten bei Rana.

Teil II.

Vergleichende Zusammenfassung der Befunde.

Überblicken wir die oben beschriebenen Rumpfdarmreliefs der Amphibien, so fallen die Befunde unseres Gymnophionen als die weitaus einfachsten sogleich auf. Hier hat der Rumpfdarm keine Sonderung in Mittel- und Enddarm erfahren, sondern durchzieht, völlig ungesondert, als einfacher Schlauch die Länge der Bauchhöhle. Seine Schleimhaut hat sich in Falten gelegt, die sich netzartig miteinander verbinden, flach und völlig glattrandig sind und bei starker Darmdehnung spurlos verstreichen.

Es erscheint die Faltenbildung der kaum elastischen Rumpfdarmschleimhaut hier noch ganz ausschließlich als eine Schutzeinrichtung gegen starke Dehnung oder Kontraktion der unter ihr befindlichen Darmmuskulatur. Entsprechend der möglichen Darmdehnung in radiärer Richtung finden wir Schleimhautlängsfalten, entsprechend einer in kraniokaudaler Richtung möglichen Ringfalten. Ihre Kombination ergibt, worauf ich schon 1911 nachdrücklichst zuerst hinwies (JACOBSHAGEN, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer, Teil I, Jen. Zeitschr., Bd. XLVII N. F., 40, Heft 4, S. 557), ein Faltennetz als mechanische Grundform des Rumpfdarmreliefs. Indem das Rumpfdarmrelief unseres Gymnophionen diese einfachen Zustände nicht überschreitet, stellt es sich als das allerprimitivste dar, das wir von Wirbeltieren bisher kennen, denn selbst bei Myxinoiden (vgl. JACOBSHAGEN, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer, Teil III, Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. LIII) sind die Zustände insofern höhere, als das fast ephemere, netzähnliche Relief in den Längsfalten wenigstens bereits bedeutende Höhe erreicht, die ein völliges Verstreichen des Reliefs fast niemals mehr zuläßt.

Die Oberflächengestaltung der Rumpfdarmschleimhaut bietet bei den übrigen Amphibien fortgeschrittenere Befunde.

Bei den Proteiden und Batrachoseps und bei einem Exemplar von *Siren lacertina* fand ich einen gleichfalls ungesonderten Rumpfdarm. *Megalobatrachus*, *Amphiuma*, ein Exemplar von *Siren lacertina*, ferner *Salamandra*, *Salamandrina* und manche Molge-Art zeigten eine fast plötzlich einsetzende, starke Lumenerweiterung kurz vor dem Rumpfdarmende, die offenbar als Vorstufe der Enddarmbildung anzusprechen ist. Bei *Molge alpestris* bestand am Beginn jener Erweiterung eine unregelmäßig verlaufende Reliefquerfalte, die höher als die übrigen war. Einige Exemplare von *Amblystoma* und *Plethodon* zeigten den hinteren Darmabschnitt wohl erweitert, nicht aber scharfer abgegrenzt, während andere Exemplare dieser Tiere eine flache, ringförmige Enddarmklappe deutlich aufwiesen, die ich bei dem Amphiumiden *Cryptobranchus* und den Salamandrinen *Sclerperes* und *Desmognathus* immer fand.

Bei *Siren*, *Necturus*, *Proteus*, *Batrachoseps* und mancher Molge erfährt das Relief im Endabschnitt nirgends eine plötzliche oder deutliche Veränderung. Bei *Desmognathus* und beim Rippenmolch scheint das Hauptrelief im Enddarm plötzlich noch einfacher zu werden, auch bei *Salamandra* fehlen hier immer die sonst am Mitteldarmende fast stets zu treffenden Fortsätze der Längsfalten. Die anderen pflegen überhaupt kein Hauptrelief konstanter Art im Endabschnitt aufzuweisen. Lediglich bei *Cryptobranchus* sah ich das schon am Mitteldarmende verschwundene Hauptrelief in unbedeutender Höhe im Enddarm wiederkehren.

Man kann also im ganzen das Rumpfdarmrelief der Urodelen noch als einheitlich im ganzen Verlauf ansehen und eine zusammenfassende Darstellung der Zustände des Rumpfdarmes dürfte berechtigt sein.

Das Relief der Urodelen ist überall ein Doppelnetz, in dem ein grobes Hauptnetz und ein feines „Drüsennetz“ zu unterscheiden sind.

Bei einigen, wie *Plethodon* und *Batrachoseps* ist es anfangs durchaus nicht leicht, beide Systeme zu unterscheiden, denn das „Drüsennetz“ ist fast eben so hoch wie das weitmaschigere Hauptnetz. Bei der Mehrzahl der Tiere gelingt die Trennung aber sehr leicht, denn das „Drüsennetz“ ist sehr engmaschig und flach gegenüber dem Hauptrelief. Am schärfsten war der Gegensatz bei den Proteiden und bei *Siren*.

Betrachten wir zunächst das Hauptrelief! Unter den Salamandrinen weist Molge anfangs meist längsgestreckte, rundlich

polygonale Maschen auf, die gegen den Enddarm hin länger und zugleich unvollständiger werden. Schräg- und Querfalten sind dort spärlicher und auch gewöhnlich kürzer und niedriger. Nach einigen nicht mehr allseitig geschlossenen Maschen können sogar reine Längsfalten allein übrig bleiben. Bei *Megalobatrachus* setzt der Schwund der schrägen Verbindungsfalten bereits vor der Mitteldarmmitte ein, bei anderen noch früher — individuelle Schwankungen spielen dabei eine große Rolle — am frühesten offenbar bei *Proteus anguineus*, wo bei zwei Exemplaren hinter dem Pylorus nur sehr wenige geschlossene Maschen bestanden. Das Vorkommen reiner Längsfalten im späteren Rumpfdarm der Urodelen steht im lebhaften Gegensatz zu den Befunden bei Teleosteen, wo wohl hin und wieder (Siluriden) am Mitteldarmanfang auf kurze Strecke Längsfalten bestehen können, nie aber gegen Ende.

Bisweilen zeigt das Hauptrelief der Urodelen Besonderheiten. So sah ich am Mitteldarmanfang von *Molge viridescens* die Längsfalten leicht geschlängelt verlaufen, ihren Rand bei *Amblystoma* leicht gekraust, bei *Amphiuma* mit Einschnitten versehen und Ansätze zu stumpfen Fortsätzen dazwischen, wie ich sie auch einmal bei einem großen *Necturus* schön entwickelt sah und sie *Spelerpes* immer zuzukommen scheinen. Beschränken sich alle diese Besonderheiten auf den Rumpfdarmanfang und von da aus ein verschieden weites Stück kaudalwärts, so vermißte ich beim Salamander hier bei zahlreichen Exemplaren stets Komplikationen, sah aber fast immer Fortsatzbildungen lediglich am Mitteldarmende den Längsfalten aufsitzen (vgl. Textfig. 11), ein Befund, der den ausdrücklichen Angaben von STANNIUS widerspricht.

Eigenartig und in manchem sehr für sich stehend ist das Hauptrelief von Siren. Im größten, vorderen Rumpfdarmabschnitt besteht ein mehr oder minder vollständiges Netz mit bald wulstartigen und hernach rein ephemeren Falten. Aber im Gegensatz zu den übrigen Urodelen sind die Maschen stark in die Quere statt in die Länge gezogen. Längs- und Schrägfalten treten zurück, wie das bei Anuren sonst und bei manchen Lacertiliern häufig ist. Kommen bei Urodelen sonst höchstens Fortsatzbildungen auf Längsfalten vor, so sieht man sie hier bald nur auf Querfalten, bald diese wenigstens bevorzugend, wie das bei Anuren Regel ist. Ein Exemplar zeigte in einem Längsbezirk längs der Ansatzfläche des Mesenteriums viel höhere Fortsätze als anderswo. Auch das ist ein Verhalten, das an manche Anuren erinnert

(*Hyla carolinensis*). Nur das Drüsennetz verrät bei Siren das Urodel und daneben die ephemere Natur des Hauptreliefs im hinteren ungliederten Rumpfdarm!

Betrachten wir dies Hauptrelief der Urodelen, das fraglos dem Relief von unserem Gymnophionen zu homologisieren ist, so ist zu beachten, daß in den hinteren Rumpfdarmgehenden wohl sämtlicher Urodelen das Relief noch, wie beim Gymnophionen, ephemere ist. Es verstreicht bei Darmfüllung. Nicht mehr ist das aber am Rumpfdarmanfang der Fall. Hier ist das Relief vielmehr zu einem konstanten durch Höhenzunahme der Faltung geworden. Entsprechend der erlangten größeren Stabilität hat das Relief über den Wert einer Schutz-einrichtung der Schleimhaut gegen Insulte des motorischen Apparates hinaus Bedeutung für die Verdauungs- und Resorptionsvorgänge gewonnen. Niemals ganz verstreichende Falten bieten natürlich dem darüber hinweg zubewegenden Darminhalt ein mechanisches Hindernis, das sowohl eine Verzögerung des Transportes des Inhaltes und damit eine zeitliche Verlängerung sowohl zugunsten verdauender als auch resorptiver Prozesse schafften, als auch die Ursache einer Verstärkung des motorischen Apparates und seiner Hilfseinrichtungen (Schleimsekretion, Verkürzung des Darmes) abgeben kann. Auf keinen Fall darf der mechanische Einfluß eines konstanten Reliefs aus dem Auge gelassen werden, Er ist natürlich verschieden nach der Richtung, nach der Höhe und der Länge der Falte. Auch ist es nicht gleichgültig, ob zahllose Zotten mit querstehender Basis etwa geringen aber unausgesetzten mechanischen Widerstand bieten oder in gewissen Abschnitten einzelne sehr hohe zusammenhängende Ringfalten usw. Ebenso ist im Auge zu behalten, daß ein mechanisches Hindernis, das für die Verdauungsenzyme günstigere Vorbedingungen schafft, gleich viel nicht ohne weiteres auch für die Resorption leistet. Für die Verdauungsvorgängen, die im wesentlichen unter dem beherrschenden Einfluß von Pankreas und Leber und in zweiter Linie vom Magen sich vollziehen, kommt es vorwiegend auf die Gesamtsumme des vom Relief geleisteten Widerstandes gegen die Fortbewegung des Darminhaltes an, nicht so sehr auf die einzelnen Faktoren, die diesen Widerstand zusammensetzen, die Resorptionsvorgänge dagegen hängen aufs engste von der Entfaltung des Gefäßapparates

ab. Der Gefäßapparat wird die geschütztste Lage bevorzugen und nahe den geschütztsten Punkten sich am höchsten entfalten. Als solche kommen die Faltenbasen und die Netzecken besonders in Frage. Um sie herum werden sich Reliefbildungen anhäufen, die der Resorption dienen. Außer auf Gefäßreichtum kommt es auf möglichst große Flächen bei der Resorption an. Diese bieten nach bekannten physikalischen Prinzipien eher zahlreiche kleine Erhebungen als wenige, aber größere. So entwickelten sich die Ringfalten zur mechanisch wichtigen Ringklappe, zum höchsten Resorptionsorgan aber die Fülle der kleinen, zarten Zotten. So mußte der Kampf ums Dasein aus einem konstanten, einfachen Netzrelief im Wechsel der Lebensbedingungen der Tiere, ihrer vielleicht in manchen Punkten sich langsam verändernden Organisation, schon in kurzer Zeit einen großen Reichtum an Reliefbildern heraufführen.

Das Hauptrelief der Urodelen verrät deutlich, daß es zum Vorteil der mechanischen Leistung der Darmmuskulatur organisiert ist und in der Tat ist auch die Muskulatur hier ziemlich schwach entwickelt. Hindernisse stellen sich dem vorwärtsdringenden Darminhalt im Relief kaum entgegen, dagegen sind die hohen Längsfalten, die wir oft treffen, sicherlich der Resorption sehr günstige Gebilde, zumal wenn ihr freier Rand durch Kräuselung oder Fortsatzbildung eine vergrößerte Oberfläche aufweisen kann. Die im Rumpfdarmanfang der Urodelen beginnende Entwicklung des allmählich konstant gewordenen Hauptreliefs zu einer die Resorption vorzüglich fördernden Einrichtung bei gleichzeitiger Unterdrückung mechanisch hindernder Formen ist ungemein charakteristisch für diese Gruppe. Lediglich bei Siren finden wir hindernde flache Querfalten, aber in ihrem Bereich auch hohe Fortsatzbildungen. Siren ist den Anuren mehr genähert. Diese Richtung der Reliefspezialisierung bei Urodelen scheint mir in dem bei dieser Gruppe überall verbreiteten Vorkommen von LIEBERKÜHNschen Darmdrüsen vom Pylorus bis zum After ihre Begründung zu finden. Man darf wohl annehmen, daß sich im Urodelendarm intensive Verdauungsvorgänge abspielen, die einen längeren Aufenthalt des Inhaltes nicht erfordern. Dem diese LIEBERKÜHNschen Drüsen umschließenden Kryptennetz wollen wir nun noch kurz Aufmerksamkeit schenken.

Des Drüsennetzes von Plethodon und Batrachoseps wurde oben bereits gedacht. Seine Falten sind hoch, so daß man beim

ersten Anblick meinen kann, dies Relief nicht mit dem eines Siren vergleichen zu dürfen. Die Falten entspringen von den Seitenflächen der Hauptfalten und ziehen niemals über deren Kuppen hinweg. Bei Molge, Salamandra, Salamandrina und Desmognathus traf ich in diesem Punkte gleiche Zustände, in dessen war das Kryptennetz von Molge und Desmognathus enger und mehr noch das von Salamandra und Salamandrina. Bei Amphiuma zieht ebenfalls das Kryptennetz nicht über die Hauptfalten, was ich unter den Salamandrinen bei Amblystoma zuerst beobachtete und dann auch bei Cryptobranchus, Megalobatrachus, den Proteiden und Siren sah. Bei keinem dieser Tiere erreicht das Relief eine Höhe wie bei Plethodon und Batrachoseps, sondern es ist fast immer äußerst flach und entsendet niemals irgendwelche Fortsätze. Offenbar ist das Kryptennetz aus dem Hauptnetz abzuleiten. Doch gehe ich vorerst auf Erörterungen über diesen Punkt nicht ein. Sie berühren die von EDINGER angeregte Gedankenreihe, deren völlige Korrektur aussteht und mir vorläufig noch schwer durchführbar erscheint, denn in einfacher Ablehnung scheint mir wenig Geist und Nutzen zu beruhen.

Ganz andere Wege ist die Reliefentwicklung bei den Anuren gegangen, denen allgemein, soviel bekannt ist, LIEBERKÜHNSche Drüsen fehlen. Mit diesen Drüsen fehlt, um es vorwegzunehmen, auch jede Spur eines Kryptennetzes.

Unter den Anuren fehlt eine Enddarmabgrenzung in Form einer Klappe selten. Ich vermißte sie bei Pelobates, Rana hexadactyla und einem Exemplar von Hyla arborea. Bei Xenopus macht, bogenartig sich von Längsfalte zu Längsfalte schwingend, eine quere Leiste den Eindruck einer sehr primitiven Klappe, die bei allen anderen Untersuchten in nur wenig höherer Ausbildung stets angetroffen wurde, auch bei einem zweiten Exemplar von Hyla arborea. Wo die Klappe fehlte, war ein Enddarm durch plötzlichen Lumenunterschied aber doch feststellbar. Es steht also der Rumpfdarm der Anuren in dieser Hinsicht auf höherer Stufe und es ist nicht angängig, Mittel- und Enddarm einheitlich zu schildern.

Die einfachsten Zustände bietet im Relief der Enddarm und darum wollen wir diesen zuerst betrachten. Ohne Ausnahme treffen wir im Enddarm ein einfaches, ziemlich flaches, glattrandiges Faltennetz mit rundlich-polygonalen Maschen. Gegen den Anus hin sah ich in ihm bei Bombinator, Bufo variabilis, Hyla coerulea, carolinensis, arborea, Acris gryllus, Rana occipi-

talis und *Racophorus leucomystax* Längsfalten durch etwas größere Höhe sich auszeichnen. Bei *Rana occipitalis* waren zuletzt Quersfalten selten, bei *Bufo variabilis* wurden sie schon in der Enddarmmitte seltener und fehlten im letzten Drittel völlig. Sonderbarerweise waren bei *Bufo* einige Quersfalten leicht erhöht. Dies höchst einfache Relief des Enddarms dürfte noch bei keinem Anuren völlig konstant sein. Bei einigen, von denen ich nur ein Exemplar untersuchen konnte, das zufällig einen stark gefüllten Enddarm besaß, fand ich die Schleimhaut völlig glatt, so bei *Leptobrachium*, *Hyla aurea*, *Microhyla*, *Rana adspersa* und *Phrynobatrachus*. Fraglos besteht auch hier ein einfaches Netz in kontrahiertem Zustand, wie entsprechende Befunde bei den übrigen Anuren zeigten.

Interessantere Verhältnisse trifft man dagegen am Mitteldarm.

Im allergrößten Teil des Mitteldarms ist das Relief konstant. Nur bei *Pelobates fuscus* fand ich es mehrmals im letzten Viertel bei starker Darmfüllung restlos verstrichen. Möglicherweise ist indessen bei mehreren anderen auch noch ein kleines Stück des Mitteldarmendes mit verstreichbarem Relief bedeckt. Alle Anurenreliefs sind einfache Netzwerke oder lassen sich mit Leichtigkeit von ihnen ableiten, immer ist am Mitteldarmende ein Netzwerk mit längsgestreckten Maschen und überwiegender Entwicklung von Längsfalten vorhanden. Alle Veränderungen betreffen also die vorderen Abschnitte des Mitteldarmreliefs.

Das Mitteldarmrelief von *Bombinator* ist das einfachste und wird von einem einfachen Netz gebildet, das anfangs ziemlich ungleiche, nachher aber gleichmäßigere Maschen besitzt. In Pylorusnähe ist die Höhe aller Falten etwa gleich. Nach und nach aber bleiben alle anderen Falten hinter den Längsfalten in der Höhe ein wenig zurück. *Phrynobatrachus* und *Cystignathus* verhalten sich fast gleich. Nur treten in der Region der regellos verlaufenden Falten einzelne Quersfalten durch größere Höhe hervor, indessen erhebt man den Befund nur auf sehr kurze Strecke und dann folgt die regelmäßige Zone wie bei *Bombinator*, deren Maschen allmählich länglich werden. Bei *Phrynobatrachus* verlaufen die Falten der ungeordneten Zone leicht geschlängelt. Ihnen schließt sich *Bufo vulgaris* an, in dessen Netz anfangs vereinzelte Quersfalten, dann aber alle durch größere Höhe hervortreten. Bei

der ähnlichen *Hyla coerulea* bedecken die erhöhten Querfalten des Netzes schon eine größere Darmstrecke und besitzen einige Fortsätze am freien Rand. Solche Fortsätze sind auf dem sehr ähnlichen Relief des *Engystoma carolinense* höher entwickelt und haben breitzungenförmige Gestalt. Neben ihnen bemerkt man oft Kerben im Faltenrande. Eine Vertiefung solcher Kerben hat bei anderen Anuren zu einer Unterbrechung der Querfalten, zu ihrem Zerfall in einzelne Stücke geführt. Nur Teile des alten Netzes blieben dann erhalten. Besonders erhielten sich Querfaltenteile nahe den Netzecken in Form dreieckiger Lappen. Solche querstehende, dreieckige Fortsätze hängen bisweilen noch durch niedrige Leistchen miteinander zusammen, oft sind sie aber völlig isoliert. Auch die Längsfalten können nämlich eine Unterbrechung erfahren oder restlos schwinden. Das sieht man z. B. bei *Hyla arborea* oder *Megalophrys*. Anwärts gehen alle diese Reliefs allmählich, wie bereits erwähnt, wieder in Netze über, aus denen sie sich ja auch mit Sicherheit herleiten.

Die Spezialisierung des Netzreliefs über Querfalten- zu Zottenreliefs ist bei Bufonen, Cystignathiden, Hyliden, Engystomatiden und Pelobates wahrzunehmen. Sie ist nicht die einzige bei Anuren. Bei *Xenopus* und *Rana* begegnen wir einer zweiten. Auch hier spielen Querfalten eine wichtige Rolle. Aber meist bleiben sie gerade in Zusammenhang. Die Querfalten wachsen in die Länge derart, daß sie als einfache Ringfalten keinen Platz mehr haben und sich darum in Zickzack legen, so lange der Darm sich im mäßigen Kontraktionszustand befindet. Amlängsaufgeschnittenen Darm verlaufen sie \mathbf{M} förmig. Nur bei gedehntem Darm kann dies \mathbf{M} fast zur geraden Linie werden durch Abstumpfung seiner Winkel. Bei dieser Reliefform ist gewöhnlich überall der Netzcharakter unverwischt, der auch hier am Darmende rein fortbesteht. Bisweilen ist auch bei diesem Typ eine Tendenz zur Isolation einzelner Reliefteile nachzuweisen (*Rana temporaria*, *adspersa*). Darin nähert sich der Typus dem zuerst erwähnten. Zwischen beiden steht auch Pelobates. Dies Tier zeigt stellenweise Zickzackverlauf der Querfalten, während im ganzen die Isolation von Faltenteilen und das Zottenprinzip herrschen. Ähnlich verhält sich in der Hinsicht der Ranide *Racophorus leucomystax*.

Es verrät also das Relief des Mitteldarms der Anuren überall Zustände, die sich nicht sehr weit vom alten Netzwerk entfernt haben. Bei allen Anuren besteht die Neigung, sehr bald hinter dem Mitteldarmanfang Querfalten auszubilden. Diese bieten natürlich mechanisch hemmenden Widerstand, der im Hauptrelief der Urodelen gerade überall bis auf Siren fehlt. Anuren und Urodelen zeigen das Relief also nach verschiedener Richtung ausgebildet, die offenbar mit dem Fehlen der Darmdrüsen bei den ersteren und dem Vorhandensein bei den letzteren Erklärung findet. Die weitere Spezialisierung des Querfaltenreliefs der Anuren erfolgt dann in verschiedenem Sinne. Die Verlängerung der Querfalten und ihr Zickzackverlauf bei *Xenopus* und *Rana* bedeuten eine Steigerung des mechanischen Widerstandes im Relief, während den Befunden bei Bufonen, Cystignathiden, Hyliden, Engystomatiden und Pelobates mit dem erstrebten Zerfall der Querfalten in quergestellte, einzelne Fortsätze die Tendenz zugesprochen werden muß, den Widerstand zu verringern im Interesse einer für die Resorption günstigeren Oberflächengestaltung. Wie wenig scharf aber beide Anurenreihen im Relief sich scheiden lassen, verraten *Rana adspersa*, *temporaria* und *hexadactyla*, die das Ranidenrelief kombiniert mit dem Isolationsprinzip besitzen.

Diese Ausführungen zeigen klar, daß meine unlängst aufgestellte Behauptung sich auch für die Amphibien voll bestätigt, daß im Darmbau sich überall die Verwandtschaft des Tieres deutlich widerspiegelt. Wir sehen bestimmte Reliefreihen an bestimmte Verwandtschaftsreihen geknüpft. Gerade bei Amphibien vererbt sich das Schleimhautrelief so gründlich, daß man es getrost als Bestimmungsmittel für die Zugehörigkeit eines Amphibiums zu einer der drei großen Gruppen verwenden könnte.

Diese Feststellung scheint mir wichtig zu sein, denn wohin man auch blickt im Gebiet darmanatomischer und darmphysiologischer Forschung, überall vermißt man beinahe diese Erkenntnis und vor allem ihre Folgerungen für die Praxis.

Hier wird versucht, aus der Ernährung des Besitzers die Bedeutung eines *Stratum compactum*, einer *Muscularis mucosae*, einer Magenform usw. abzuleiten, dort hat man sogar herbivore und karnivore Zotten finden wollen, und bestimmte Wechselbeziehungen zwischen Epithelhöhen und der Quantität des binde-

gewebigen Stützgerüsts behauptet. Ja, selbst von morphologisch denkenden Forschern hat man gehört, es sei das Darmsystem das Reich, in dem von der Anpassung alles beherrscht werde. Diese fast durchweg von dem allerklüglichsten Tatsachenmaterial gestützten Phantastereien ziehen sich seit den Tagen CUVIERS durch die Literatur eines Jahrhunderts als die Variationen des Themas: Das Darmsystem verrät besser als irgendein anderes die Beziehung von Organ und Funktion. Fast ohne, daß wohl auch nur ein einziger Physiologe einmal die Tatsachen nachgeprüft hätte, erscheinen viele uralte Irrtümer immer wieder und haben sich zu unglaublich hartnäckigen Dogmen verdichtet. Wer glaubt heutzutage z. B. nicht, daß alle Pflanzenfresser einen längeren Darm haben als die Fleischfresser? Und doch ist kein festes Gesetz, sondern erlebt selbst bei Säugetieren viele krasse Ausnahmen, wie ich in einer speziellen Arbeit über die Säugetiere demnächst im einzelnen darlegen werde. Es scheint mir notwendig zu sein, mit allem Nachdruck zu betonen, daß wir bisher weder einen herbivoren Magen noch einen herbivoren Darm bei Säugetieren kennen, daß wir weder einen karnivoren Magen noch karnivoren Darm gefunden haben. Ja, wir werden ihn auch niemals finden und uns hoffentlich auch gar nicht bemühen, ihn zu finden. Bisher haben wir auch bei Säugetieren nichts kennen gelernt als gewisse Magen- oder Darmformenreihen innerhalb engerer oder weiterer Verwandtschaftsgruppen, die offenbar, unter funktionellem Einfluß, in gewisser Richtung modifiziert waren. Für keine Einrichtung im Darmsystem kennen wir bisher ein herbivores oder karnivores Merkmal und das ist auch wohl begreiflich. Ein Hund wird sich niemals in einen Hasen verwandeln, die Lebensweise wird modifizierend wirken können, aber weit wichtiger ist die konservative Tendenz im Organismus, die Vererbung! Jahrhunderten galt die Konstanz der Arten als Lehrsatz und wir wollten so verblendet sein, die unermessliche Bedeutung der Vererbung zu mißachten am Darmsystem darum, weil es hier und da den Anschein hat, als seien wir auf dem Wege, auch in die Beziehungen zwischen Funktion und Organbau hier vereinzelt, flüchtige Einblicke zu bekommen? Noch immer ist die Darmanatomie ein Gebiet, in dem kaum eine große Frage beantwortet ist, ja, erstaunlicherweise sind viele tief eingreifende Probleme als solche noch gar nicht erkannt. Keine Frage, ein wichtiges, weites Gebiet liegt hier noch zur Bearbeitung, das reiche Erträge vielleicht schon bald bringen kann.

Aber ehe nicht erkannt ist, welchen Weg man zu betreten hat, kann kein wesentlicher Fortschritt kommen, soviel Einzeluntersuchungen auch erscheinen mögen. Solange man eine vergleichende Betrachtung ausschließt oder nebenher behandelt, so lange man sich der Mühe enthebt, auch hier wie überall die morphologischen Reihen aufzuspüren und nach den vielverschlungenen Pfaden der historischen Entwicklung zu suchen, wird alles beim Alten bleiben. Kann uns die Funktion, die Lebensweise, sagen, warum die Urodelen LIEBERKÜHNSche Drüsen haben, die Anuren aber nicht? Kann sie uns sagen, warum Salamandra dieses, Rana jenes Relief besitzt? Ja, kann uns die Funktion sagen, warum *Hyla arborea* Zotten in weiten Strecken des Mitteldarmes hat? Man ernähre doch Generationen lang einmal Salamandra wie *Hyla* und sehe, ob sein Relief wohl dem von *Hyla* in irgendeinem Punkte auch nur ähnlich wird! Das Relief der Amphibien lehrt uns, daß morphologische Reliefreihen an Verwandtschaftsgruppen sich knüpfen, nicht knüpfen sie sich an Funktionen. Möchte diese Lehre jedem vor Augen stehen, der auf darmanatomischem Gebiete arbeitet, dann kann ein rascher Fortschritt nicht ausbleiben.

Anhang.

Bekanntlich ist über die Beziehungen von Relief und Ernährung viel philosophiert. Es erscheint mir nicht ohne Interesse, bei Amphibien einige Hinweise über diese Dinge zu geben, um auch damit zu zeigen, wie wenig solche Spekulationen bisher leisten und wie wenig man in Zukunft von ihnen zu erwarten hat. Ich gebe tabellarisch (S. 712—715) die Angaben BREHMS (neueste Auflage von WERNER) wieder über die Ernährung der Amphibien und ergänze sie durch eigene Mitteilungen, die ausnahmslos durch Untersuchungen des Magendarminhaltes gewonnen wurden. Man vergleiche doch einmal die Angaben über die Ernährung mit den Reliefschilderungen! So verweise ich auf die Familie der Hyliden. Alle vier Arten haben fast gleiche Ernährungsweise und doch welche Verschiedenheit im Relief! Bei *Rana occipitalis* und *Bufo aqua* wird sicher Pflanzennahrung auch verdaut. Worin aber sollte sich im oben geschilderten Relief wohl die Aufnahme der Pflanzennahrung offenbaren? Und nun nehme man sich einige Familien willkürlich heraus, betrachte ihre Nahrung, dann ihr Relief und vergleiche! Man wird mir fraglos dann sofort zugeben, daß von auch nur einer einzigen Beziehung zwischen Ernährung und Relief vorerst nichts zu sehen ist. Fraglos bestehen Beziehungen zwischen der Funktion des Darmes und seinem Relief, aber die physiologische Leistung ergibt sich nicht aus der Art der Nahrung allein, sondern mehr noch aus dem Zustand, in dem die Nahrung in den Darm kommt, und darum dürfen wir die von BUJARD neu angeregten Ideen ruhig einer verflorenen Epoche der Naturforschung überlassen, sie haben keine Daseinsberechtigung. Andererseits darf ja auch nicht übersehen werden, daß für die Funktion nicht nur der physikalische und chemische Zustand der Nahrung beim Eintritt in den Darm in Frage kommt, sondern noch viel mehr die vorhandene Leistungsfähigkeit und Leistungsmöglichkeit des Darmes, die durch den phylogene-

tischen Werdegang allein verständlich werden kann. Endlich wird der Bedarf an Darmarbeit, der weitgehend durch die Lebensweise der Tiere beeinflusst wird, im Darmbau sich äußern müssen. Zahlreiche Momente wirken auf die Nahrung ein. Wir kennen sie nicht einmal alle an einem Tier und wollen doch Ernährungstypen aufstellen? Es ist, als bemühe man sich, die Augen vor den einfachsten anatomischen Tatsachen zu verbergen, wenn man sich immer noch eingehend mit BUJARDSchen Ideen befassen will. Ehe wir BUJARDS Fragen beantworten, wird eine lange Zeit verstreichen müssen oder unsere Kritik ist im Verfall.

Übersicht über die Ernährung der Amphibien.

Tier	BREHMS Angabe	Eigne Untersuchungen
<i>Siren lacertina</i>	Fische, Kaulquappen, rohes Fleisch, Regenwürmer, Insektenlarven. GOTHARD sah die Tiere Sand ins Maul nehmen, den sie durch die Kiemen wieder ausstießen	Arthropodenreste verschiedenster Art (Crustaceen!). Grüne Reste von höheren Pflanzen, dicke Büschel grüner Fadenalgen. Ein Exemplar enthielt fast nichts als Massen solcher Pflanzenteile und Algen
<i>Necturus maculatus</i>	Frösche, kleine Fische, Fischlaich, Krebse, Insekten, Würmer	Arthropodenreste neben sehr viel Pflanzenresten. Letztere rührten kleinen Teils von grünen Pflanzen her, meist bestanden sie in vermoderten Gräsern, wie man sie am Boden bewachsener Teiche findet. Ab und zu im Magen und Darm mittelkörniger Sand in geringer Menge und daneben viel feiner Schlamm
<i>Proteus anguineus</i>	Würmer, Crustaceen und Schnecken.	
<i>Megalobatrachus</i>	Fische, Frösche, Insekten, Würmer	Wirbeltierreste
<i>Cryptobranchus alleghaniensis</i>	Eigene Junge, Fische, Krebse, Würmer	Crustaceenreste und viel Pflanzenreste aller Art recht zerkleinert. Im Magen mehrere über $\frac{1}{2}$ cm im Durchmesser messende Holzkohlenstückchen, die durch Wasser abgeschliffen waren

Tier	BREHMS Angabe	Eigene Untersuchungen
Amphiuma means	Fische, Crustaceen, Würmer, Mollusken	
Amblystoma mexicanum	Crustaceen und Mollusken	
Plethodon glutinosum		Fast nur Käferreste, meist von Laufkäfern. 2. Exemplar: Unter Insektenresten bestimmte ich eine Heuschrecke. Einzelne Sandkörnchen im Darm
Batrachoseps	Insektenreste, Fliegen und andere Arthropoden, Würmer und Schnecken	
Spelerpes guttolineatus	Skorpione, Käfer, Spinnen, Asseln, Tausendfüße, Käferlarven	Milben, Teile geflügelter Insekten und unbestimmbare Teile tierischer Nahrung
Desmognathus brimleyrium		Die Insektenreste stammten vorwiegend von Hymenopteren und von Schmetterlingen
Salamandra	Regenwürmer, Schnecken	Käfer, Käferlarven, Milben. Bei zwei Exemplaren dazu Sandkörnchen und Pflanzenteile, letztere bei dem einen Tier sehr reichlich. Es handelte sich um Teile von Moosen und kleinen grünen Blattpflanzen
Molge cristata und alpestris	Kaulquappen, eigne Brut, Insekten und deren Larven, Crustaceen und deren Larven, Mollusken und Würmer	Nichts Abweichendes
Molge viridescens		Arthropodenreste
Molge Waltlii		Chitinreste kleiner Insekten. Im Enddarm sehr viel feiner Sand. Dazwischen stark zerkleinerte Pflanzenteile (grün) und Diatomeen
Bombinator igneus	Insekten, Würmer, Schnecken	
Pelobates fuscus	Insekten und deren Larven, Spinnen, Würmer, Schnecken	

Tier	BREHM'S Angabe	Eigne Untersuchungen
Leptobrachium Hasselti		Nur tierische Reste, die teils von Schmetterlingen, teils von nicht bestimmbar anderen Insekten herührten
Megalophrys montana		Ich fand Trümmer eines großen Käfers im Magen
Bufo vulgaris	Wespen, Bienen, Schmetterlinge, Käfer, Spinnen, Würmer	Käfer
Bufo calamita	Käfer, Spinnen, Ameisen	
Bufo aqua		Neben massenhaften Käferresten einzelne zarte Blattreste und nur sehr grob zerbissene Bohnen in großer Zahl. Sie waren bereits weich, doch ergaben die Stärkekörnchen noch Jodreaktion. Ich fand in einem Tier die Reste von wenigstens 4—6 Bohnen
Hyla arborea	Fliegen, Schmetterlinge, Käfer, Spinnen, Raupen und andere Insekten	
Hyla coerulea	Kleine bis halbwüchsige Eidechsen, junge Gras- und Springfrösche, kleine Fische, Schnecken, Weichkäfer, Käferlarven, Schmetterlinge, Heuschrecken, Spinnen, Würmer	
Hyla aurea	Kleine Frösche, Schwaben, Fliegen und andere Insekten	Ich fand Reste von Käfern und anderen Insekten
Acris gryllus	Fliegen	Fliegen
Chorophilus terrarum		Im Enddarm sah ich nichts als Reste von Käfern und anderen Insekten
Cystignathus ocellatus		Massenhafte Reste von Käfern, besonders von Rüsselkäfern, daneben fand ich Schuppen von Schmetterlingsflügeln, viel Lehm und zarte Pflanzenblätter, Grashalme und einzelne Sandkörner

Tier	BREHMS Angabe	Eigene Untersuchungen
Rana esculenta	Neben Wespen und Spinnen viele andere Insekten, Schnecken, Würmer. Überfall auf eine Bachstelze ist beschrieben	
Rana mugiens	Frißt nach LEUNIS kleine Frösche, Vögel, Fische, Würmer und Insekten	Ich fand Reste von Arthropoden und anderen Tieren
Rana adspersa	Mäuse, Frösche, Regenwürmer (BREHM)	Neben Resten von Crustaceen traf ich groben und feineren Sand im Darm
Rana occipitalis		Im Magen und zumal im Darm fand ich massenhaft grüne Pflanzenreste unbestimmbarer Herkunft mit Diatomeen und Infusorien dazwischen. Im Enddarm kamen dazu einige Sandkörner
Rana hexadactyla		Ich begegnete Resten von Käfern und anderen Insekten
Racophorus leucomystax		Ich fand viel Arthropodenreste
der Gymnophione		Neben vielen Arthropodenresten unterschied ich einige Milben, glaubte auch Teile einer Assel zu erkennen. Im Darm war viel Sand

Literatur.

- 1) CUVIER, Vorlesungen über vergleichende Anatomie, Bd. III, 1810.
Übersetzt von MECKEL.
- 2) GAUPP-ECKER-WIEDERSHEIM, Anatomie des Frosches.
- 3) GEGENBAUR, Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere.
- 4) JACOBSHAGEN, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoer:
Teil I Jen. Zeitschr. f. Naturw., Bd. XLVII, 1911.
" II " " " " " " XLIX, 1913.
" III " " " " " " LIII, 1915.
- 5) LEYDIG, Anatomisch-histologische Untersuchungen über Fische und Reptilien, 1853.
- 6) MECKEL, System der vergleichenden Anatomie, Bd. IV, 1829.
- 7) MILNE-EDWARDS, Leçons sur la physiologie et l'anatomie 1860.
- 8) RUDOLPHI, Anatomisch-physiologische Abhandlungen 1802.
- 9) STANNIUS, Zootomie, 1854.

Abgeschlossen im Dezember 1914.

Untersuchungen über den anatomischen Bau der Lungenschnecke *Stenogyra decollata* L.

Von

Johannes Wille aus Gera-Reuß.

Mit Tafel 9 u. 10 und 38 Textfiguren.

(Aus dem Zoolog. Institut der Universität Jena.)

Vorbemerkung.

Die merkwürdige Erscheinung der Dekollation, wie sie sich bei *Stenogyra decollata* L. und einigen anderen Pulmonaten findet, ist bisher noch nicht Gegenstand eingehender Untersuchungen gewesen. Da auch die anatomischen Verhältnisse von *Stenogyra* noch verschiedenes Neue boten, so schlug mir mein hochverehrter Lehrer, Herr Prof. Dr. L. PLATE, vor, diese Form zu bearbeiten.

Bisher haben folgende Autoren über *Stenogyra decollata* in kürzeren Bemerkungen berichtet: WIEGMANN (allgemein); JOHNSTON, SIMROTH (Dekollation); VON JHERING, AMAUDRUT, NABIAS, H. DE LACAZE-DUTHIERS (Nervensystem); AMAUDRUT (Muskulatur); SEMPER (Niere); DUBRUEIL, A. SCHMIDT (Geschlechtsorgane).

Für das Material, welches Herr Prof. PLATE in Rovigno gesammelt hatte, und welches er mir überließ, sowie für das große Interesse und liebenswürdige Entgegenkommen, mit dem er mir die ersten Anleitungen zu meiner Arbeit gab, spreche ich ihm meinen besten Dank aus. Besonders fühle ich mich verpflichtet, meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Prof. Dr. J. MEISENHEIMER, ergebenst zu danken, der mir mit vielen Anregungen und unermüdlichem Interesse bei der Vollendung dieser Arbeit zur Seite stand. Ebenfalls danke ich Herr Privatdozenten Dr. A. HASE, der mich stets mit Rat und Tat unterstützte. Ferner spreche ich dem Leiter der K. K. Zoologischen Station zu Triest, Herrn Prof. Dr. C. J. CORI, meinen verbindlichsten Dank aus für die freundliche und bereitwillige Übersendung einer großen Zahl lebender *Stenogyren*.

Die Untersuchungen wurden vorgenommen an Totalpräparaten und an Schnittserien, die durch das ganze Tier oder durch die einzeln herauspräparierten Organe geführt wurden. Das lebende Material wurde einesteils zur Beobachtung der Dekollation verwandt, anderenteils für feinere Untersuchungen fixiert. Als Fixierungsmittel bewährte sich Sublimat-Alkohol-Eisessig (1 Teil abs. Alkohol, 2 Teile Sublimat und einige Tropfen Eisessig). Als Entkalkungsflüssigkeit benutzte ich das Salpetersäure-Alkoholgemisch nach ORTH. Zu den Färbungen wurde bei Hämalalaun- oder Hämatoxylinvorfärbung Nachfärbung mit VAN GIESON'SCHEM Pikrinsäure-Säurefuchsingemisch (1000:25) oder Nachfärbung mit Eosin angewandt. Bei der Identifizierung der Drüsen gab Bismarckbraun, bei Radulafärbungen Ammoniumrubin pikrat gute Resultate. Bei der Färbung von Totalpräparaten bewährte sich Alaunkarmin.

I. Äußere Körperform und Lebensweise.

Die Schale von *Stenogyra decollata* ist hoch turmförmig mit zahlreichen (4—12) Windungen, welche nur langsam an Größe zunehmen. Der Mündungsrand ist einfach, ohne Zähne oder Falten. Die Schalenoberfläche ist einfarbig gelblich, glänzend und ganz fein gerippt, parallel zu den Anwachsstreifen. Die Schale ist sehr dünn und durchscheinend. Die Umgänge sind ganz wenig gewölbt; der letzte Umgang nimmt ein Viertel bis ein Drittel der Gehäuselänge ein. Die Mündung steht fast senkrecht und ist spitzeiförmig. Mundsäum mit einer schwachen Lippe versehen. An den Nähten feine Streifungen wie Kerben. Die Kolumella ist hohl. Die Schalen sind rechtsgewunden.

An allen älteren Tieren sind die oberen Windungen abgebrochen und ein neuer, an der Kolumella mit runder Kuppe beginnender Apex gebildet. Junge Tiere, bei denen die Dekollation noch nicht eingetreten ist, haben einen stumpfen Scheitel. Diese Verhältnisse werden uns später genauer beschäftigen.

Die Länge der Gehäuse schwankt je nach dem Alter des Tieres und der Dekollation zwischen 1,5 und 3,5 cm bei vier bzw. neun Windungen.

In der äußeren Körperform gleicht *Stenogyra* den von *Helix* her bekannten Verhältnissen.

Die Fußsohle ist weißlich, die übrigen Teile des Integuments schwärzlich. Die von Herrn Prof. PLATE in Rovigno gesammelten Exemplare waren dunkler als die Triester Tiere.

Die merkwürdige Erscheinung der Dekollation veranlaßte es, daß das Tier schon lange bekannt war. LINNÉ beschreibt unser Tier als *Helix decollata*. Von da an hat der Genus-Name verschiedene Wandlungen durchgemacht, wie *Bulimus dec.*, *Buliminus dec.*, bis die Art jetzt in die Gattung *Stenogyra Shuttleworth* gerechnet wird. RISSO setzt sie hier noch in die Untergattung *Rumina*. Der von A. SCHMIDT vorgeschlagene Name *Sira decollata* fand keine Verbreitung.

Das Verbreitungsgebiet von *Stenogyra decollata* liegt in den Mittelmeerländern, und die Schnecke ist jetzt auch in Nordamerika in Charleston anzutreffen, wo sie eingeschleppt ist. Sie kommt ziemlich gemein in Gärten, wie auch in der freien Natur vor.

Wie ich an meinen lebenden Tieren beobachten konnte, bildet die Nahrung Pflanzenkost; Salat und Kohlblätter wurden besonders gern von den Tieren verzehrt. Daneben verschlucken sie aber große Mengen von Erde. Dies bereitete bei der Anfertigung von Schnittserien große Schwierigkeiten; infolgedessen wurden die Tiere vor der Fixierung einige Tage lang mit feuchtem Fließpapier gefüttert, bis die Fäzes keine Erdteile mehr enthielten.

Das Tier verkriecht sich am Tage meist unter Steine, oder es bohrt sich in die Erde ein. Hierbei sieht dann bloß der Apex ein wenig über dem Erdboden hervor.

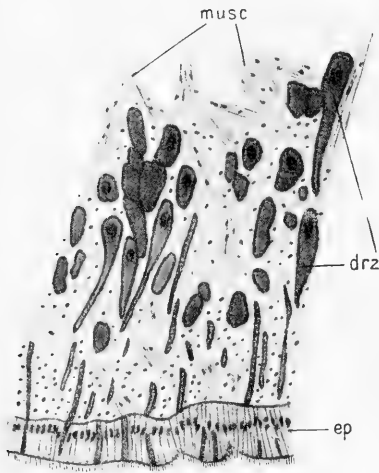
Mitte November verkrochen sich die Tiere sämtlich in die Erde, ohne daß von ihnen noch etwas zu sehen war. Gräbt man die Tiere aus, so findet sich ein dünnes häutiges Epiphragma an der Mündungsöffnung. Daß mehrere Epiphragmen hintereinander abgeschieden wurden, konnte ich nicht feststellen.

Die lebenden Tiere, die ich aus Triest gesandt bekam, wurden in einem großen, mit einer Erdschicht bedeckten Käfig gehalten, der im Freien aufgestellt wurde. In die Erde wurde Gras ausgesät und aus einigen Kalksteinen Verstecke und Schlupfwinkel gebaut. Die Tiere fühlten sich anscheinend sehr wohl und munter in unserem Klima. Gestorben ist kein einziges.

II. Das Integument und seine Differenzierungen.

Den ganzen Körper überzieht ein einschichtiges Epithel, dessen Höhe in den einzelnen Körperteilen verschieden ist. Hohes Zylinderepithel findet sich in der vorderen Kopfregion, niedrigeres bekleidet den Fuß und die übrigen nicht von der Schale bedeckten Körperteile. Der spiralig eingerollte Eingeweidessack führt kubisches

Epithel als Integument. Dieses zeigt schwache Erhöhung an den Außenrändern zwischen den Nähten und auf dem obersten, an die konkave Scheidewand angrenzenden Umgang. Nach der Kolumella zu wird es sehr niedrig, und ist hier ein Plattenepithel. An der Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels an die Schale zeigt das Epithel eine besondere Differenzierung, die wir dort besprechen. Eine Cuticula findet sich an allen außerhalb der Schale gelegenen Körperteilen, besonders stark entwickelt am Kopf. Der Fuß zeigt auf seiner gesamten Sohlenfläche, aber nicht an den Seitenteilen deutliche Flimmern (Textfig. 1). Dem Epithel schließen sich nach innen als Stütze fibrilläres Bindegewebe und zahlreiche Muskelfasern an. Das Pigment tritt in verzweigten Bindegewebszellen auf. Spärlich verteilt ist es in der Sohle und im Mantelrand, gänzlich fehlt es an der Mundöffnung an Papillen, die das Mundrohr umstellen.



Textfig. 1. Schnitt durch die Fußsohle. Vergr. 225:1.

Charakteristisch für die Schneckenhaut ist der große Reichtum an Drüsenzellen. Sie sind stets einzellig und ragen mehr oder weniger tief bauchig in das Unterhautbindegewebe hinein (Textfig. 1, Taf. 9, Fig. 6). Ihr Sekret entleeren sie nach außen durch einen zwischen den Epithelzellen gelegenen Fortsatz,

Wir unterscheiden Schleimdrüsen (*schldrz* Taf. 9, Fig. 6), Kalkdrüsen (*kdrz*) und Eiweißdrüsen (*eidrz*). Alle drei zeigen einen basalständigen, sich dunkel färbenden Kern, um den sich das Protoplasma zusammenzieht, während der übrige Teil der Zelle von Sekret erfüllt ist, oder wenn dieses ausgestoßen ist, leer erscheint. Mit Hämalau und VAN GIESON färben sich die Schleim- und Kalkdrüsenzellen blau, die Eiweißdrüsenzellen gelb, mit Bismarckbraun die Kalkdrüsen braun. Bei den Eiweißdrüsen (*eidrz* Taf. 9, Fig. 6) erscheint das Sekret in einen homogenen Tropfen zusammengesogen, bei den Schleimdrüsen (*schldrz*) ist es grobschaumig und gleichmäßig in der Zelle verteilt; die Kalkdrüsenzellen (*kdrz*) endlich führen in dem wabigen Inhalt noch kleine

rundliche Granula. Die Verteilung der einzelnen Drüsenarten auf dem Körper ist eine ganz bestimmte. Zunächst ist der von der Schale ständig bedeckte Teil des Körpers gänzlich frei von Drüsen. An der Fußsohle liegen nur Schleimdrüsen, die hier besonders tief gelagert sind und in langen Ausführgängen ihr Sekret nach außen entleeren (Textfig. 1). Sie zeigen hier an der Fußsohle meist einen mittelständigen Kern, während sonst die Schleimdrüsen, z. B. im Mantelsaum basalständige Kerne haben. An den Seitenteilen des Fußes und der Oberseite des Fußes finden sich neben den hier kurzen Schleimdrüsen die Eiweißdrüsen. In großer Menge finden sich im Mantelrand alle drei Arten von Drüsenzellen (Taf. 9, Fig. 6). Hier zeigen sie auch ganz bedeutende Größen. BECK beschreibt bei unseren einheimischen Buliminien eine Nackendrüse an der Verwachsungslinie des Mantels mit dem Nackenintegument. Bei *Stenogyra* finden sich an dieser Stelle zwar auch zahlreiche große Drüsenzellen, allein zu einer scharfen Differenzierung in einen abgeschlossenen Drüsenkomplex ist es noch nicht gekommen.

Manteldrüse. Dagegen erwähnt FR. WIEGMANN ein Drüsenorgan am Mantelrand von *Stenogyra decollata*: „Auf der Innenseite des Mantelrandes sitzt ein auch bei *Sten. octona* beobachtetes, gegen das Pneumostom sich erstreckendes und vermutlich dort öffnendes Drüsenorgan. Ob dasselbe mit der anderwärts zuweilen vorkommenden Analdrüse homolog ist, muß einstweilen unentschieden bleiben.“ Diese Manteldrüse nimmt die mittlere Partie des Mantelwulstes ein (*mtldr* Taf. 9, Fig. 1). Sie beginnt links neben dem Atemloch im Atemgang und läuft nach links bis wenig über die Medianlinie des Tieres hinüber. Dabei nimmt sie einen Teil des oberen linken Mantellappens (*ol. mll*) ein. Sie hat weder einen Ausführgang, noch liegt sie auf der Innenseite des Mantelrandes. Die Manteldrüse stellt vielmehr einen Komplex einzelliger Drüsen dar, die durch lange Fortsätze ihr Sekret nach außen auf den Mantelwulst und in den Atemgang hinein entleeren. Histologisch setzt sich die Drüse aus zweierlei Drüsenzellen zusammen (Taf. 9, Fig. 2): helleren, bläulich sich färbenden, die Außenseite einnehmenden (*vhdrz*) und dunkleren braunen, nach hinten gelegenen Zellen (*hddrz*). Diese letzteren finden sich einzeln eingesprenkt auch noch vorn zwischen den hellen Zellen. Beide Zellsorten zeigen einen großen runden zentral gelegenen Kern mit einem Nucleolus. In den dunklen Kernen der hinteren Zellen findet sich das Chromatin in großen Mengen, so daß der Kern

beinahe homogen schwarz erscheint. Die vorderen Zellen zeigen dagegen eine losere Verteilung des Chromatins in ihren Kernen, so daß hier der etwas kleinere Kern heller ist. Das Plasma bildet in den hinteren Zellen ein feinmaschiges Wabenwerk, in das die braunen bis gelben Sekretgranula verteilt sind. Dieses Sekret ergießen die Zellen in langen Fortsätzen (*ag*), die homogen hellgelb aussehen, nach außen. Dabei schlingen sich die langen Fortsätze durch die hellen Zellen hindurch. Diese letzteren zeigen in ihrem Innern ein feines hellblau bis violett mit Hämalaun und VAN GIESON-Färbung erscheinendes Wabenwerk, in dem sich kleine, ebenso gefärbte Granulationen vorfinden. Das Epithel des oberen Mantellappens, welches sonst Flimmern trägt (Taf. 9, Fig. 1), zeigt diese im Bereiche der Drüse nicht; vielmehr ist das Epithel hier ein einfaches niedrig zylindrisches (*ep* Taf. 9, Fig. 2). Die Manteldrüse stellt also eine besondere Differenzierung der einzelligen Hautdrüsen vor. Die Anal- oder Rektaldrüsen dagegen, mit welchen WIEGMANN diese Manteldrüse analogisieren will, sind Ausstülpungen und Blindsäcke des Enddarms. Die Bedeutung der Manteldrüse liegt wahrscheinlich darin, daß sie die aus der Kloake kommenden Abfallstoffe geschmeidig macht und sie so im Grunde des Atemganges nach außen befördert. Da die gleiche Aufgabe des Schlüpfrigmachens der Fäzes den eben erwähnten Analdrüsen zukommt, so hätten wir es bei unserer Manteldrüse mit einem Gebilde zu tun, welches den Anal- oder Rektaldrüsen nicht homolog, sondern analog wäre.

Fußdrüse. Die Fußdrüse liegt als langgestreckter, runder, weißlicher Schlauch im oberen Muskelgewebe des Fußes in der Mittellinie. Eine besondere bindegewebige Umhüllung, die sich scharf gegen die Fußmuskulatur abhebt, findet sich nicht. Nach hinten endet die Drüse blind eine Strecke vor der Schwanzspitze, nach vorn öffnet sie sich zwischen den inneren Lippen und dem Fußrand (Taf. 9, Fig. 19). Die Drüse wird durchzogen von einem Kanal, den die Drüsenzellen paketförmig anfangs nur oben und unten, weiter hinten ringförmig, aber hauptsächlich auf der Unterseite umgeben. Der Querschnitt dieses Drüsenkanals erfährt in seinem Verlaufe mannigfache Veränderungen. An der Mündung stellt er eine längliche horizontale Spalte dar, die im ersten Drittel sich elliptisch abrundet. Weiter nach hinten nähert er sich mehr und mehr der Kreisform, wobei das Dach drei in das Kanallumen vorspringende Falten trägt; von diesen ist die mittelste am stärksten ausgebildet (*vac* Taf. 9, Fig. 4). Die einzelnen

Drüsenzellen zeigen je nach ihrer Lage in der Drüse verschiedene Struktur und Farbreaktion, die folgenden Angaben der Färbung beziehen sich alle auf Hämalan VAN GIESON-Färbung. Am Dach finden sich anfangs dunkelblaue Zellen (*ddrz* Taf. 9, Fig. 3), die in einem homogenen dunklen Inhalt kleine blau gefärbte Sekretkörnchen führen. Der runde Kern liegt zentral und ist chromatinreich. Zwischen diesen Zellen finden sich hellgelb gefärbte Drüsenzellen (*hdrz*), die eine äußerst feine Netzstruktur aufweisen. Ihr Kern ist stark braun färbbar, elliptisch und zentral gelegen. Diese beiden Zellarten ergießen durch Fortsätze zwischen den Epithelzellen des Daches hindurch ihr Sekret in den Gang. Diese Zellen lagern sich zahlreich übereinander und bilden ein ziemlich breites Polster am Dach des Ganges. Nach hinten hin erniedrigt sich dieses immer mehr, so daß wir in der Mitte nur noch eine Lage von Drüsenzellen an der Oberseite antreffen. Die Zellen finden sich dann auch in den Faltscheiteln der Wülste am Dach (*vzu* Taf. 9, Fig. 4). Diese Drüsenzellen, die bis zum blinden Ende des Ganges am Dach sich vorfinden, färben sich anders, als die am Anfang gelegenen, nämlich rotbraun (*drz* Taf. 9, Fig. 4). Ihr Protoplasma ist wandständig und blasig und zeigt meist eine große Vakuole (*vac*). Der große runde Kern ist basal oder seitlich gelegen. Nach dem Ende des Ganges zu werden die Drüsenzellen des Daches von denen der Unterseite umgriffen. Die Zellen der Unterseite ähneln anfangs den Schleimdrüsenzellen der Fußsohle (*drz* Textfig. 1), mit denen sie an der Mündung der Fußdrüse nach unten hin am vorderen Fußsaum in Verbindung treten. Sie zeigen also eine blaue Farbreaktion und ein grobmaschiges schaumiges Protoplasma und runde Kerne. Bald treten aber an Stelle dieser Zellen von den Seiten her sich eindringend Drüsenzellen, die die gleiche schaumige Struktur haben, aber sich violett färben. Ihr Kern liegt zentral und weist einen Nucleolus auf. Aber auch die violetten Zellen schwinden wieder und es finden sich dann ungefähr in der hinteren Hälfte der Drüsenunterseite blaugefärbte Zellen (*drz* Taf. 9, Fig. 5). Diese haben um den zentral gelegenen runden Kern, der ein Kernkörperchen führt, einen braunen Protoplasmahof mit ganz feiner Körnelung. Das Übrige der Zelle wird eingenommen von sich stark blau-färbenden, schaumigen Sekreten. Hier zeigen auch die Epithelzellen der Unterseite (*ep* Taf. 9, Fig. 5) schaumigen Inhalt, der sich stark bläut; ihr Kern läßt sich dadurch nicht immer nachweisen. Alle diese beschriebenen Drüsenzellen ergießen ihre

Sekrete durch mehr oder weniger lange Fortsätze durch die Interzellularen des Epithels des Drüsengangs in diesen. Das Epithel des Ganges zeigt an der Unterseite stets Flimmern (*ep* Taf. 9, Fig. 5), es ist hier zylindrisch. An den Seiten wird es bedeutend niedriger und geht am Dach, wieder höher werdend, in ein nicht flimmerndes Zylinderepithel über (*ep* Taf. 9, Fig. 3, 4). Das flimmernde Epithel der Unterseite des Ganges setzt sich an der Vorderseite des Fußrandes direkt in das Flimmerepithel der Fußsohle fort.

III. Schale und Dekollation.

Stenogyra decollata zeigt die merkwürdige Erscheinung, daß die Schale an der Spitze abgebrochen ist (Taf. 9, Fig. 7, 8, 9, 12). Diesen Vorgang, der bei allen älteren Tieren regelmäßig eintritt, bezeichnet man als Dekollation; er findet sich auch noch bei anderen Formen in der Ordnung der Pulmonaten.

Wenn das Tier im Embryonalstadium sich befindet, wird die Schale natürlich nicht als abgebrochener Stumpf angelegt. Infolgedessen zeigen junge einjährige Tiere eine hoch turmförmige, vollkommen ganze Schale mit einem normalen Apex (Taf. 9, Fig. 7 *a*). Am Ende des ersten Jahres, meist aber erst im zweiten tritt dann die erste Dekollation auf, der dann normalerweise jährlich eine neue folgt. Diese tritt, wie ich an meinem lebenden Material beobachten konnte, meist im Juni auf, also zu einer Zeit, wo die Schnecke den Ansatz neuer Schalensubstanz am Mantelrande hauptsächlich vollendet hat.

Im folgenden wollen wir die einzelnen Stufen der Dekollation betrachten, nämlich den Ansatz neuer Schalensubstanz an der untersten Windung, das Hinabgleiten des Tieres in diese, das Abscheiden eines neuen Apex und das Abbrechen der oberen leeren Umgänge.

Im Frühjahr setzt das Tier am unteren Schalenrand ein neues Stück Schale an; meist ist dieser neuangesetzte Schaleteil ziemlich groß und beträgt ein bis ein und einhalb Umgänge. Im Vergleich hierzu setzt *Helix* ein viel kleineres Stück neuer Schalensubstanz im Frühjahr an. Durch dieses bedeutende Wachstum der Schale wird das ganze Gehäuse für den Weichkörper des Tieres zu groß, da dieser nicht so schnell an Größe zunimmt, wie neue Schaleteile angesetzt werden. Zugleich sind die neu angefügten unteren Umgänge an Durchmesser größer als die oberen, fassen also an Volumen viel mehr.

Die Schnecke rutscht dann mit ihrem Weichkörper aus den oberen Windungen in die unteren hinab, bis sie diese gänzlich bis zum vorderen Rande ausfüllt. Die oberen Umgänge stehen dann leer. Bei dem Vorgang des Hinabgleitens muß der Weichkörper des Tieres, der durch den Kolumellarmuskel an der Spindel befestigt ist, sich zunächst von seiner ursprünglichen Lage loslösen, an der Spindel abwärts gleiten und sich weiter unten von neuem befestigen. Infolge der bestimmten Verhältnisse der Kolumellarmuskelanheftung, die uns später noch beschäftigen, dürfte das dem Tier keine allzugroßen Schwierigkeiten bereiten.

Die oberste Windung des Weichkörpers der Schnecke, also die letzte Spirale des Lebersacks, ragt nun ohne Bedeckung in den oben entstandenen Hohlraum innerhalb der Schale. Sie verhält sich hier genau so, wie ein verletzter, von der Schale entblößter Teil des Schneckenkörpers. Ein solcher verletzter Teil zeigt bekanntlich die Erscheinung der Schalenregeneration, indem er, genau seiner Gestalt sich anpassend, nach außen eine Kalkschicht als Wundverschluß abscheidet. TECHOW hat bei Gasteropoden die Erscheinung der Schalenregeneration einem eingehenderen Studium unterzogen. Die regenerativen Vorgänge, welche sich an Gehäusen finden, denen am Mündungsrand Schalentheile entnommen wurden, kommen für unseren Fall nicht in Betracht. Wir haben nur den Ersatz von Schalentheilen zu berücksichtigen, die mitten aus dem Gehäuse oder am Spindelpol entfernt wurden. TECHOW fand nun, daß sich an diesen Stellen zunächst ein weißliches organisches Häutchen bildet, welches allmählich durch Kalkanlagerung immer mehr verstärkt wird, so daß zuletzt ein vollkommener Wundverschluß gebildet ist. Die Regenerate entsprechen aber in ihrem Bau durchaus nicht der normalen Schale. Ein ähnliches Verhalten, wie das eben geschilderte, findet sich nun auch an der obersten unbedeckten Windung von *Stenogyra*. Auch sie bildet eine Kalkschicht, die einen genauen Abguß der oberen Leberwindung darstellt. Dieser neugebildete Apex der Schale unterscheidet sich auch in seinen Strukturverhältnissen, wie wir später sehen werden, von dem gewöhnlichen Bau der Schale. Der neugebildete Apex ist eine konkave Scheidewand (*kkvw* Taf. 9, Fig. 8), die innen an der Kolumella mit rundlicher Kuppe, die zuweilen auch etwas spitz auslaufen kann, dem Unterrand des obersten Umgangs aufsitzt, sich an der inneren Seite an die Kolumella anschließt, nach außen

spiralg an dem Außenrand emporsteigt, bis sie die Naht der Windung erreicht (Taf. 9, Fig. 8, 12). Hier schließt sie sich dann dem oberen Rande des ursprünglichen Gehäuses an. Die Scheidewand bildet also eine vollständige Bedeckung des darunter liegenden Leberumgangs. Die Bildung des neuen Apex halte ich also für einen regenerativen Vorgang. Die einzelnen Stadien des regenerativen Prozesses lassen sich hier nicht genau verfolgen, da ja doch diese Scheidewand im Inneren der Schale abgesondert wird.

Vor dem Hinabgleiten des Weichkörpers in die unteren Windungen bohrt sich die Schnecke vorher in die Erde ein, wobei sie — wie gewöhnlich am Tage — nur mit ihrem Apex aus der Erde hervorsieht. So verbleibt sie einige Zeit; kommt dann das Tier wieder aus seinem Loch hervor, so sind die oberen Windungen weißlich und zeigen damit an, daß sie vom Tier verlassen sind. Es hat sich dann die konkave Scheidewand schon gebildet, die anfangs noch dünn ist, und erst in den nächsten Tagen die Dicke des ausgebildeten Zustandes erreicht.

Bei Tieren, die kurz vor dem Hinabgleiten und dem damit eng verbundenen Abscheiden der konkaven Wand standen, war das Bindegewebe besonders in der Gegend der Leber stark mit Kalkgranulation angefüllt (Taf. 9, Fig. 17). Diese übermäßigen Kalkansammlungen bringe ich in Verbindung mit der Abscheidung des neuen Apex.

Die oberen vom Tier verlassenen und durch die konkave Scheidewand jeder Verbindung mit dem Weichkörper beraubten Schalenteile zeigen eine weißliche Farbe. Diese kommt nur durch Lichtbrechung zustande, nicht etwa durch eine innere Anlagerung von Substanz. Die oberen Windungen der Schale werden vom Tier noch einige Zeit als nutzloser und hinderlicher Balast mit herumgeschleppt, bis sie dann zerfallen. Zuerst tritt stets in der Windung, welche direkt über der Scheidewand liegt, und dort gerade im Scheitel der Außenwand, ein Riß auf (Taf. 9, Fig. 9). Daß es gerade diese Windung und diese Stelle ist, wo zuerst eine Zerstörung auftritt, erklärt sich dadurch, daß gerade diese Stelle mechanischen Einflüssen am meisten ausgesetzt ist. Denn jeder Druck oder Stoß, den das Tier an seiner oberen Spitze beim Graben in der Erde oder auch beim Kriechen erhält, pflanzt sich nach unten im Gehäuse fort. Dabei können die mit dem Weichkörper in Verbindung stehenden Schalenteile dies bequem aushalten, während im oberen Teile dort, wo bewohnter und verlassener Teil sich berühren, die Gefahr des Zerbrechens am größten ist.

Wir müssen bei allen diesen Vorgängen, die der Abscheidung der konkaven Scheidewand zeitlich folgen, aber noch eins berücksichtigen: den oberen Schalenteilen fehlt jede Verbindung mit dem Tier. Sie sind also in der gleichen Lage wie leere Gehäuse, deren Schnecken gestorben sind. Wie diese im Freien liegend allmählich der Verwitterung anheimfallen, genau so werden die obersten Schalenteile von den zersetzenden Einflüssen der Erde, der Luft und des Regens angegriffen. Da die Schale von *Stenogyra* an und für sich schon sehr dünn ist, so führt hier der Verwitterungsprozeß sehr schnell dazu, daß die Schale brüchig und morsch wird. Der zunächst entstehende Riß verbreitert sich, und es entsteht nun eine breite Spalte, durch die hindurch Wasser bequem eindringen kann. So werden dann auch die inneren Teile des verlassenen Gehäuses, besonders aber die Spindel, den zersetzenden äußeren Einflüssen ausgesetzt. Man braucht dann die oberen Windungen bloß leise anzustoßen, und sie brechen ab. Dieser Vorgang spielt sich in der Natur so ab, daß das Tier bei seinem häufigen Bohren im Erdboden, wenn die oberen Windungen morsch genug geworden sind, diese verliert. Dann stehen die äußeren Ränder noch kraterartig nach oben (Taf. 9, Fig. 12) ebenso bleibt auch noch ein Stumpf der Spindel stehen. Mit der Zeit brechen ja hier auch noch Teile ab, aber niemals findet man, daß der durch die Scheidewand neugebildete Apex ganz glatt von den alten Schalenteilen gesäubert ist. Das Abbrechen der verlassenen Schalenteile geschieht also rein mechanisch.

BLAINVILLE leitet nach einer Anmerkung JOHNSTONS das Absterben und Zerbrechen des Gewindes davon her, daß die innere Oberfläche der verlassenen Windungen mit einer sehr zerbrechlichen glasigen Rinde überzogen werde. Eine solche glasige Schicht findet sich bei *Stenogyra* nicht.

Wir sahen also, daß der Prozeß der Dekollation eingeleitet wird durch ein übermäßiges Ansetzen neuer Schalenwindungen, wodurch dann das Gehäuse für das Tier zu groß wird, und dieses die oberen Teile der Schale verläßt und nicht mehr ausfüllt. Diesen Vorgang finden wir auch bei anderen Formen, ohne daß aber eine Entscheidung des Gewindes darauf folgte. Nach JOHNSTON sondern diese Schnecken in dem oberen dünnen und zerbrechlichen Teile der Schale Kalk ab, wodurch diese Teile dann mit einer wandständigen dicken Kalkschicht versehen oder gänzlich mit Kalk ausgefüllt werden. SIMROTH gibt an, daß andere Schnecken statt dieser Erscheinung eine zweite innere Schale absondern, so

daß wir dann doppelte, ineinander geschachtelte Gehäuse erhalten. Das Resultat bei diesen Vorgängen aber ist immer, daß die oberen unbewohnten und für das Tier nutzlosen Teile verstärkt und dadurch vor Abbrechen geschützt werden. Dabei müssen sie aber für das Tier eine bedeutende Last bilden und dieses sehr in seiner Bewegungsfreiheit hindern. Dagegen scheint das Abwerfen der nutzlosen verlassenen Schalenteile, wie es unsere *Stenogyra decollata* zeigt, eine zweckmäßigere Einrichtung zu sein.

Die feinere Struktur der Schale läßt sich am besten an Dünnschliffen studieren, die senkrecht zu den Anwachsstreifen und senkrecht zur Außenfläche geführt wurden (Taf. 9, Fig. 10). Zu äußerst liegt das Periostrakum (*perostr*), welches ein schmales organisches Häutchen darstellt, das homogen erscheint. Nach innen folgen dann das Ostrakum (*ostr*) und das Hypostrakum (*hyostr*), welche beide noch einzelne Schichten wieder unterscheiden lassen. Dem Periostrakum folgt nach innen zunächst eine halbe Kalkschicht (1), die nur spärlich Anwachsstreifen erkennen läßt, dafür aber eine Zusammensetzung aus senkrecht zur Schalenoberfläche stehenden Säulchen aufweist. An diese Schicht schließt sich weiterhin eine zweite viel mächtigere an (2), die gelbbraun erscheint. Sie zeigt in größeren Abständen senkrecht zur Oberfläche gestellte Streifungen, ferner eine Längsstreifung parallel zur Oberfläche und noch eine ganz feine diagonale Felderung. Sie setzt sich aus senkrecht zur Oberfläche gestellten Blättchen zusammen und verursacht die hellbraune Färbung der Schale. Nach innen folgen zwei weitere Schichten (3, 4), die der Struktur nach gleichartig gebaut sind, von denen aber die äußere (3) dunkler erscheint als die innere (4). Beide Schichten setzen sich aus Bändern zusammen, die in der Längsrichtung verlaufen, sie zeigen also die Stalaktitenstruktur BIEDERMANN'S. Diese vier eben erwähnten Schichten bilden das Ostrakum. Zu innerst liegt unter dem Ostrakum das Hypostrakum (*hyostr*), welches sich aus zwei Schichten zusammensetzt. Die oberste von diesen beiden (5) besteht aus feinen Kristallnadeln, die senkrecht zur Oberfläche angeordnet sind. Die zweite, innerste Hypostrakumschicht (6) weist dagegen nur Längsstreifen parallel der Außenfläche auf, sie hat also blätterige Struktur.

Die nach dem Hinabgleiten des Tieres oben abgeschiedene Wand zeigt einen anderen Bau als die übrige Schale. Dies läßt sich auch am besten an Dünnschliffen erkennen, die senkrecht zur Außenfläche geführt wurden (Taf. 9, Fig. 11). Zunächst fehlt diesem neugebildeten Apex das Periostrakum, ebenso fehlen die

vier Schichten des Ostrakums. Der Schliff zeigt nur zwei Schichten, die in ihrem Bau den Schichten 5 und 6 des Hypostrakums der übrigen Schale gleichen. Während in den übrigen Schalenteilen das Hypostrakum nur eine geringe Mächtigkeit besitzt, zeigen oben am neugebildeten Apex die beiden Schichten eine derartig starke Entwicklung, daß die Schale hier genau so dick ist, wie in den übrigen Seitenwänden. Die obere Schicht (5) hat hier eine etwas dunklere Färbung wie die untere (6); im übrigen weist sie die Zusammensetzung aus senkrecht zur Oberfläche angeordneten Kristallnadeln auf, während die untere nur Längsstreifung parallel der Außenfläche zeigt. Wir können also die beiden Schichten der konkaven Scheidewand als verdickte Schichten 5 und 6 des Hypostrakums auffassen.

TECHOW fand bei seinen Regenerationsversuchen, daß die Schalenregenerate nicht den Bau der normalen inneren Blatterschicht, also des Hypostrakums besitzen, sondern ein unregelmäßiges scholliges Gefüge. Dies trifft für *Stenogyra* also nicht zu, vielmehr zeigt der Querschliff durch den neugebildeten Apex die beiden Hypostrakalschichten in dem für sie charakteristischen Bau. Flächenschliffe, an denen hauptsächlich TECHOW die Untersuchungen anstellte, gelangen an der sehr zerbrechlichen Schale von *Stenogyra* nur unvollkommen, doch bestätigten sie auch die Übereinstimmung des Baues von konkaver Scheidewand und Hypostrakalschicht. Ich glaube also, daß dadurch, daß die oben an der Spitze abgeschiedene Wand sich nur aus den beiden hypostrakalen Schichten aufbaut, die oben erwähnte Annahme bestätigt wird, daß wir bei der Bildung des neuen Apex einen regenerativen Vorgang vor uns haben.¹

Das Epiphragma, das im Winter abgeschieden wird, ist eine weißliche dünne Membran. Besonders starke Kalkeinlagerungen wie bei *Helix* finden sich nicht in ihm.

Wie MOYNIER DE VILLEPRIX nachwies, geht das Ansetzen neuer Schalenwindungen vom Mantelrand aus. Hier verläuft rings um den ganzen Mantelsaum eine Furche, die Mantelfurche (fu Taf. 9, Fig. 1). Die niedrigen Epithelzellen dieser Region bilden das Periostrakum. Weiterhin schließt sich an diese Mantelfurche nach hinten ein Polster von hohen Zylinderzellen an, welchen drüsige Funktion zukommt. Dieses Drüsenpolster (*drp*) färbt sich mit VAN GIESON stets intensiv braun und hat basalständige Kerne. Von dieser Zellgruppe und den nach hinten immer niedriger werdenden Epithelzellen werden die Schichten des Ostrakums

abgeschieden. Das kubische Epithel des Eingeweidesacks stellt endlich die Bildungsstätte des Hypostrakums dar. Diese Funktion kommt dann besonders auch den obersten Windungen zu, die, wie wir sahen, den neuen Apex abscheiden. Hierbei zeigt jedoch das Epithel der oberen Umgänge keine Differenzierungen gegenüber dem sonstigen Verhalten. Eine Veränderung des Epithels, wie sie TECHOW unter regenerierenden Stellen fand, läßt sich nicht konstatieren.

Um die Frage zu entscheiden, ob in der Schale von *Stenogyra decollata* der kohlen-saure Kalk als Kalkspat oder Aragonit abgelagert ist, wandte ich die Kobaltprobe an. Da die gepulverte Schale nach Kochen mit Kobaltnitratlösung und nachfolgender Filtration violett gefärbt war, so ist der Kalk als Aragonit in der Schale abgelagert.

IV. Muskulatur und Bindegewebe.

Unter der äußeren Epithelbedeckung liegen zahlreiche, sich untereinander verflechtende Muskelstränge. Sie bilden einen Hautmuskelschlauch, bei dem die bindegewebigen Elemente stark zurücktreten (Taf. 9, Fig. 18). Es finden sich die Muskelfasern zu Gruppen vereinigt, die in den drei Richtungen des Raumes verlaufen, also longitudinale, vertikale und transversale Bündel. Außer diesen drei Richtungen können aber auch einzelne Stränge diagonal verlaufen. Zwischen den einzelnen Muskelbündeln findet sich spärliches Bindegewebe (*bdgw*), in welches dann und wann Kerne eingestreut sind.

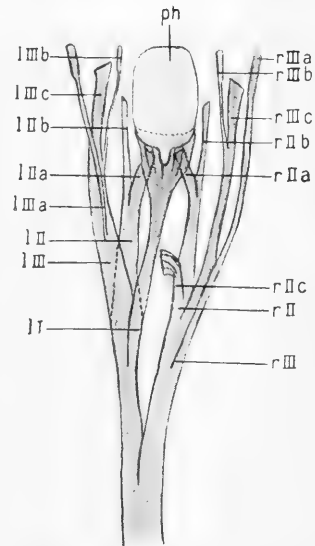
Als selbständiges Muskelsystem treffen wir den Kolumellarmuskel im Innern des Körpers an. Er stellt ein starkes Muskelband dar, das oben an der Kolumella sich anheftet, in Spiralwindungen nach unten steigt und am Kopf mit seinen Anhängen und am Fuß inseriert. Der Beginn des Muskels liegt in der dritten Windung des Schneckenkörpers unter dem Magen an der Kolumella. Mit einer einheitlichen, breiten in die Länge gestreckten Platte windet er sich hier um diese herum. Unter der Eiweißdrüse und Lungenhöhle schlingt er sich dann in Spiralen nach unten und begibt sich unterhalb des Darmrohrs in die Leibeshöhle. In seinem Verlaufe teilt sich der Kolumellarmuskel in zwei Hauptbündel (Textfig. 2). Von ihnen begibt sich das eine in die rechte, das andere in die linke Seite des vorderen Körpers.

Das linke Muskelbündel spaltet zunächst nach innen von seiner Oberseite einen breiten Muskel *lI* ab; er folgt der Medianlinie des Körpers, tritt durch den Schlundring und inseriert bogenförmig in mehrere Bündel zerteilt an der Unterseite des Pharynx. Er bildet also den Pharynxretraktor. Nach vorn von seiner Abgangsstelle sondert sich nach unten ein Muskel *lIII* ab, der sich in zwei Bündel teilt. Das innere, nach der Mitte zu gelegene *lIIIa* dringt unterhalb des Schlundrings in die Fußmuskulatur, das äußere *lIIIb* weiter vorn unter dem Pharynx in den Hautmuskelschlauch ein. Das ganz links gelegene Muskelbündel *lIII*, das nun schon bedeutend an Stärke abgenommen hat, entsendet nach oben aus seiner Mitte den Retraktor für den Augententakel *lIIIa*,

der vom Cerebralganglion her den großen Tentakelnerv aufnimmt und ihn röhrenförmig umschließt. Der Muskel *lIII* spaltet sich schließlich in einen nach innen verlaufenden dünnen Strang *lIIIb*, der in den linken kleinen Tentakel tritt und dessen Retraktor darstellt, und in einen breiteren Muskel *lIIIc*, der an der vorderen Kopfseite in der Gegend zwischen großem und kleinem Tentakel inseriert. Beim rechten Hauptmuskelbündel sind die Insertionsstellen die gleichen, dagegen ist die Abspaltung der einzelnen Bänder vom Hauptstamm auf der rechten Seite eine andere. Ferner findet sich hier auch

nicht der Pharynxretraktor, dieser kommt vielmehr nur der linken Seite zu und ist also gleichsam ein unpaarer Muskel. Auf der rechten Seite finden wir auch einen solchen unpaaren Strang, dem auf der rechten Seite kein Muskelbündel entspricht. Es ist dies der Muskel *rIIc*, der sich ganz nach innen von dem breiten Muskel *rII*, welcher sonst mit dem linken Muskel *lIII* korrespondiert, absondert und sich mit einem oder zwei Ästen in den Schwanz des Fußes begibt.

Neben dem Kolumellarmuskel finden wir noch an den einzelnen Teilen des Darmtrakts Muskelsysteme, die dort betrachtet werden sollen.



Textfig. 2. Kolumellarmuskel.
Vergr. 5 : 1.

Der Penis hat einen bandartigen dünnen Rückziehmuskel. Dieser inseriert an seiner äußersten Spitze und begibt sich nach oben und hinten in die Mittellinie des Lungendaches. Hier befestigt er sich an der Stelle, wo dieses von der Kopfarterie durchbohrt wird. Er vereinigt sich also nicht, wie A. SCHMIDT mitteilt, mit dem Kolumellarmuskel.

Die Muskeln bestehen aus den kontraktiven Muskelfasern. Diese sind langgestreckte Zellen, die einen runden bis ovalen, zuweilen einen eckigen Querschnitt haben. Der kleine Kern ist rundlich, manchmal auch unregelmäßig gestaltet und braucht nicht immer in der Mitte der Faser zu liegen, sondern rückt oft so stark seitlich, daß er scheinbar aus der Zelle hinausragt. Die Muskelfasern werden umschlossen von einer bindegewebigen Faserschicht (*bdgw* Taf. 9, Fig. 14, 16, 18), die runde spärliche Kerne enthält. Eine Querstreifung der Muskeln fand ich in keiner meiner Schnittserien. Ich schließe mich daher der Ansicht MERTONS an, daß die Querstreifung nur eine vorübergehende Erscheinung ist, hervorgerufen durch die Tätigkeit des Muskels, und daß sie dann nach Aufhören derselben wieder verschwindet.

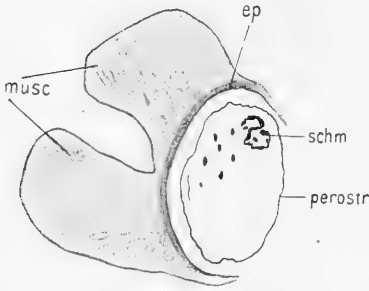
An der Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels an der Schale zeigt das Körperepithel und auch der histologische Bau des Muskels besondere Verhältnisse (Textfig. 3, Taf. 9, Fig. 13, 14). Während das Epithel in der Gegend der Kolumella ein Plattenepithel ist (*ep'* Taf. 9, Fig. 13), wird es, je mehr es sich der Muskelanheftung nähert, höher und bildet an der Anheftungsstelle selbst eine hohe Epithelschicht (*ep*). Zugleich werden die Kerne größer und elliptisch (*ep* Taf. 9, Fig. 14); deutliche Zellgrenzen kann man nicht in der Gegend der Anheftungsstelle feststellen. Unter dem Plattenepithel (*ep'* Taf. 9, Fig. 13), also dort, wo der Kolumellarmuskel noch nicht herantreten ist, liegen geringes Bindegewebe und wenige schwache Längs- und Quermuskelstränge, wie sie sich stets als Stütze des Epithels des Eingeweidebruchsackes vorfinden. Tritt der Hauptmuskel nun an das Epithel heran (*musc* Taf. 9, Fig. 13, 14), so findet sich außer der Erhöhung des Epithels (*ep*) eine starke Vermehrung des Bindegewebes (*bdgw*). Dieses vereinigt sich mit den bindegewebigen Fasern, die die einzelnen Muskelfasern des Hauptmuskels umgeben. Wir finden also ein bindegewebiges Gerüstwerk, welchem kolumellarwärts das hohe Körperepithel aufliegt (*ep*). Dieses zeigt keine Basalmembran, sondern das Bindegewebe dringt teilweise zwischen die Epithelzellen ein. Dann folgen die spär-

lichen Längs- und Quermuskeln, die sich auch sonst unter dem Körperepithel des Eingeweidetasches finden und die hier in den kolumellarwärts gelegenen Teil des reichlichen Bindegewebes (*bdgrw*) eingelagert sind. Nach innen folgen dann weiter die Muskelfasern des Kolumellarmuskels (*musc*), die sich teilweise mit den eben erwähnten Muskelfasern verflechten und so in das vordere Bindegewebe eindringen. Der Hauptteil des Kolumellarmuskels liegt aber weiter nach innen und wird hier von bindegewebigem Gerüstwerk fest umspinnen. Durch Schrumpfungen bei der Fixierung entstehen zwischen den Muskelfasern einerseits und den Bindegewebszellen und ihren Fortsätzen andererseits kleine Lücken. Die Muskelfasern selbst treten also nicht an die Schale heran, sondern ihre Befestigung wird durch das reichliche Bindegewebe bewirkt, welches eng mit dem Epithel verbunden ist. Dieses wieder legt sich fest der Spindel an. Die Muskelfasern laufen auch nicht senkrecht zur Kolumella, wie es der Fall sein müßte, wenn sie das Epithel durchdringend an der Schale sich anheften würden, sondern sie sind parallel zur Kolumella gerichtet.

PARAVICINI hat die Anheftung des Spindel Muskels bei *Helix pomatia* untersucht und findet, daß die Anheftungsstelle sich zusammensetzt aus glatten Muskelfasern, reichlichem Bindegewebe, einer Schicht Zylinderepithel und einer homogenen Membran. Diese letztere soll, ohne daß PARAVICINI hierfür einen Grund angibt, mit der Schalensubstanz fest verwachsen sein. Andererseits soll die Zylinderepithelschicht aus dem Bindegewebe hervorgehen, was er auch nicht näher begründet. Diese Erklärung der hohen Epithelschicht halte ich für unwahrscheinlich. Denn alle Teile des Körpers sind von einschichtigem Epithel bedeckt, also doch auch die Stelle, wo der Schalenmuskel sich anheftet. Dieses erhöht sich hier und so läßt sich das Vorhandensein des Zylinderepithels viel leichter erklären, als durch die Annahme einer besonderen Differenzierung des Bindegewebes. Was die homogene Membran PARAVICINIS betrifft, so läßt sich diese an Präparaten erkennen, die entkalkt wurden, ohne daß vorher die Schale von dem Muskel gelöst wurde. Die Membran (*perostr* Textfig. 3) liegt hier eine Strecke von dem Epithel entfernt. Diese Strecke entspricht der Dicke der Schale. Dem Epithel selbst liegt direkt keine Membran an. Zugleich zeigt sich, daß die Membran ringförmig geschlossen ist. Daraus geht hervor, daß sie die innere Auskleidung der hohlen Kolumella darstellt, also daß sie das Periostrakum ist. Das Epithel tritt niemals mit dieser Membran

in Verbindung, denn dazwischen liegt ja die anorganische Schalen-substanz des Hypostrakum und des Ostrakum. Die homogene Membran PARAVICINIS hat demnach mit der Anheftung des Schalenmuskels nicht das geringste zu tun.

Bindegewebe. Das Bindegewebe umhüllt das Nervensystem und die Gefäße und bildet zwischen den Eingeweiden feine durch-



Textfig. 3. Schnitt durch die Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels bei einem entkalkten Exemplar.
Vergr. 28:1.

sichtige Häutchen. Ferner findet es sich in den oberen Windungen, wo es die einzelnen Leberläppchen umhüllt, und am äußeren Hautmuskelschlauch als innere Lage unter dem Epithel.

Die Bindesubstanz setzt sich aus verschiedenen Zellelementen zusammen. Es finden sich große blasige Zellen mit kleinen wandständigen Kernen und geringen Plasmaresten in der Umgebung der Gefäße und am Schlundring. Ferner finden sie sich zwischen

der äußeren Körperwand und den Lebertubuli in den oberen Windungen als dünne Schicht. Hier besonders finden sich in diesen Zellen starke kalkige Ansammlungen (*kkz* Taf. 9, Fig. 17), hauptsächlich an solchen Tieren, die kurz vor der Abscheidung der konkaven Scheidewand stehen. Diese Kalkkörner erscheinen bei durchfallendem Licht als dunkle amorphe Konkretionen, bei auffallendem Licht als helle weiße Klumpen. Außer dieser Sorte von Kalkzellen finden sich kleine Bindegewebszellen, die ganz fein verteilte Kalkkörnchen führen, die sich leicht blau färben (*kkz* Taf. 9, Fig. 16). Sie sind hauptsächlich in der Muskulatur (*musc*) anzutreffen, besonders reich an ihnen ist der Penisretraktor. Neben diesen Kalkzellen findet sich eine andere Art von Bindegewebszellen, die in ihrem Innern kleine, wachstartig glänzende, ungeschichtete Kügelchen haben. Diese „Körnchenzellen“ Brocks (*kz* Taf. 9, 10, Fig. 17, 30, 31) finden sich im ganzen Körper verteilt, besonders häufig sind sie im Lungendach vorhanden. Schließlich wäre noch der faserigen Bindegewebelemente zu gedenken, wie sie sich in den Falten des Nieren- und Ösophagus-epithels finden. Auch der Pfropf, welcher das Innere der Radulapapille ausfüllt, zeigt gleichmäßig faseriges Bindegewebe (Taf. 9, Fig. 15), ohne daß sich vesikulöses Gewebe zwischen

die Bindegewebsfasern einlagerte, wie MERTON dies für Gastropoden beschreibt. Die Bindegewebszellen, welche in dem Hautmuskelschlauch liegen, führen das Pigment in braunen und schwarzen Körnchen. Auch am Schlundring und an dem primären und sekundären Harnleiter finden sich Pigmenteinlagerungen im Bindegewebe.

V. Nervensystem und Sinnesorgane.

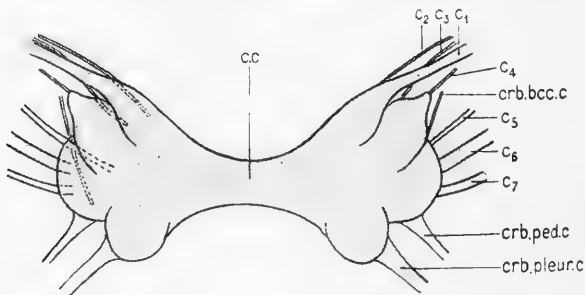
Das Nervensystem ist schon des öfteren Gegenstand der Untersuchung verschiedener Forscher gewesen. v. IHERING gibt als erster eine Abbildung und sehr eingehende Beschreibung desselben in seiner vergleichenden Anatomie des Nervensystems und Phylogenie der Mollusken. Seine Darstellungen wurden dann wesentlich verbessert durch AMAUDRUT in „Sur les systèmes nerveux de quelques Mollusques pulmonés“ und durch einige Bemerkungen von WIEGMANN. Ferner gab LACAZE-DUTHIERS eine Beschreibung der Viszeralganglien. Von der Darstellung v. IHERINGS weichen meine Befunde bedeutend ab. Desgleichen bekam ich teilweise andere Resultate als AMAUDRUT.

Das Nervensystem liegt als geschlossener Ring um den vorderen Abschnitt der Speiseröhre. Seine Lage ist nicht fest an eine bestimmte Stelle gebunden, sondern ändert sich je nach dem Kontraktionszustande des Tieres. Bei stark zusammengezogenen Tieren befindet es sich direkt an der Mundöffnung in der Gegend des Kiefers, also am Anfang des Pharynx, während es bei ausgestreckten Tieren hinter dem Pharynx am Beginn des Ösophagus liegt. Dieses ist die normale Lage.

Der ganze Schlundring ist dicht eingehüllt von Bindegewebe, welches in der Gegend der Cerebralganglien Pigment führt. Dieses Bindegewebe geht auch auf die Nerven über. Besonders der Nerv, der in den Augententakel eintritt, ist von stark pigmentiertem Bindegewebe umgeben. Außerdem laufen noch zwei, zuweilen auch drei bindegewebige Brücken vom Cerebralganglion zur muskulösen Röhre des Tentakels und zur seitlichen Körperwand.

Der Schlundring zerfällt in die für die Pulmonaten typischen Ganglien: ein Paar Cerebralganglien, ein Paar Pedalganglien, ein Paar Pleuralganglien, ein Paar Parietalganglien, ein unpaares Abdominalganglion und ein Paar Bukkalganglien. Die Lagerung der Ganglien untereinander, wie auch die Verbindung durch Kommissuren und Konnektive ist die von Helix her bekannte.

Infolge der bindegewebigen Umhüllung ist am Cerebralganglion von Einzelheiten zunächst nicht viel zu erkennen. Bei der Betrachtung von oben sehen wir eine trapezförmige Platte (Textfig. 7) mit ihrer längsten Seite nach vorn dem Mundrohr aufliegen. Die Cerebralganglien liegen stets dorsal vom Schlund im Gegensatz zu allen anderen ventral gelegenen Ganglien. Unter sich sind sie durch eine kurze Kommissur verbunden (*c.c.* Textfig. 4). Eine *commissure sub-cérébrale*, wie sie AMAUDRUT für *Bulimus* und für unsere *Stenogyra* angibt, findet sich nicht. Durch vorsichtiges Abpräparieren des Bindegewebes und durch Schnittserien läßt sich feststellen, daß die Cerebralganglien mehrere Lappen bilden (Textfig. 4). Diese sind anders als bei *Helix* gestaltet; das Bild, welches v. IHERING von ihnen gibt, ist äußerst ungenau. Da die Lappen in engem Zusammenhang mit dem Austritt der Nerven



Textfig. 4. Cerebralganglion. Die Nerven der linken Seite sind bis zu ihrem Ursprung auf der Unterseite punktiert. Vergr. 16:1.

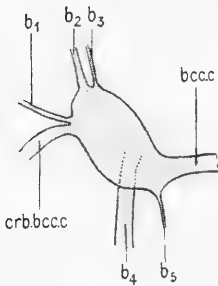
stehen und teilweise durch diese hervorgerufen werden, so betrachten wir beide gemeinsam. Ganz nach außen und oben liegt ein birnförmiges Gebilde, welches einen ganz feinen Nerven (c_4) an seiner äußersten Spitze entsendet. Von diesem Lappen nach innen zu und den ersteren teilweise übergreifend liegt ein schmälerer, aber tiefer eingreifender Komplex. Dieser Lappen setzt sich nach außen zunächst in den Tentakelnerv (c_1) fort. Dieser tritt an den Muskel des großen Tentakels heran, der sich röhrenförmig um ihn schließt. An der Spitze des Fühlers bildet der Nerv ein großes Ganglion, nachdem er kurz vorher noch einen dünnen Nerven zum Auge abgegeben hat. Neben dem Tentakelnerven (c_1) entspringen unterhalb an diesem Lappen noch zwei dünne Nerven (c_2 und c_3). Diese beiden Nerven und der Nerv (c_4) vereinigen sich mit einer der oben erwähnten bindegewebigen Brücken zu einem Strang, in welchen auch noch ein Gefäß ein-

tritt. Auf der linken Seite läuft dieser Strang nach vorn zur seitlichen Körperwand und innerviert diese in der Gegend des großen Tentakels. Auf der rechten Seite ist der Verlauf des Stranges der gleiche, nur sondert sich ein Nerv mit einem Gefäß davon ab, welcher nach unten an den Penis herantritt. Es findet sich also kein gesondert entspringender, unpaarer Penisnerv der rechten Seite, vielmehr bildet dieser eine Abspaltung des Nerven (c_3). Den hinteren Komplex der Cerebralganglien nehmen zwei rundliche Lappen ein, die oben durch eine kurze Furche voneinander getrennt sind. Der mehr nach vorn gelegene von diesen beiden Lappen entsendet von seiner Unterseite eine Reihe von Nerven. Am weitesten nach vorn entspringt der Nerv (c_5) und schließt sich dem Rückenziehmuskel $lIIIc, rIIIc$ (Textfig. 2) an und innerviert die Gegend der Körperwand, wo dieser Muskel inseriert, also zwischen großem und kleinem Tentakel. Nach hinten von ihm folgt der starke Nerv (c_6). Er läuft nach unten und geht neben dem Pharynx nach vorn. Hier teilt er sich in zwei Äste, von denen der stärkere in den kleinen Fühler geht, während der schwächere den benachbarten Lippententakel innerviert. Der nach hinten folgende, dünne Nerv (c_7) geht wie der vorhergehende nach unten und läuft ihm immer parallel, aber unter dem Pharynx nach vorn, wo er die Unterseite der Mundöffnung mit Nerven versorgt. Weit nach innen an der Unterseite entspringt noch das lange dünne Cerebrobuccalkonnektiv ($crb. bcc.c$), welches unterhalb der drei vorhergehenden Nerven gerade nach vorn zu den Buccalganglien verläuft. Schließlich geht seitlich nach hinten und unten von diesem vorderen der beiden runden Lappen das starke Cerebropedalkonnektiv ($crb. pcd.c$) ab. Der hintere rundliche Lappen, der zugleich der am weitesten nach hinten gelegene Teil des Cerebralganglions ist, entsendet nur das kräftige Cerebropleuralkonnektiv ($crb. pleur. c$). Der Statocystennerv verläuft dicht neben dem Cerebropedalkonnektiv, doch gelang es mir nicht, ihn infolge seiner Kleinheit zu isolieren.

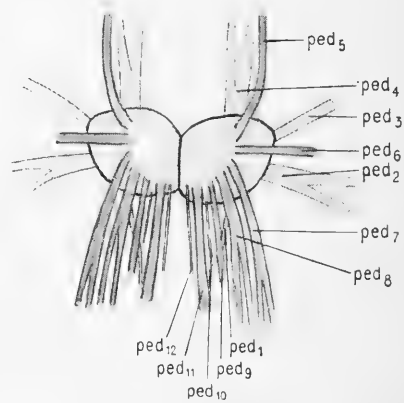
Unterhalb der Einmündung des Ösophagus in den Pharynx liegen die Buccalganglien (Textfig. 10). Sie sind rundliche ovale Gebilde, die unter sich durch die Buccalkommissur verbunden sind ($bcc.c$ Textfig. 5). An ihrem vorderen äußeren Ende geben sie das sehr lange Cerebrobuccalkonnektiv ($crb. bcc.c$) ab. Außerdem entsenden sie noch einen starken und vier dünnere Nerven. Neben dem Austritt der Cerebrobuccalkommissur entspringt der Nerv (b_1), der sich zur mittleren Pharynxpartie begibt. Ganz

vorn, etwas mehr nach innen, entspringen zwei dünne Nerven (b_2 und b_3), die die Einmündung der Speicheldrüsengänge, die Nalepaschen Drüsen, kurz, die ganze obere Pharynxwand innervieren. Am hinteren Ende der Buccalganglien, ziemlich weit an der Unterseite, nimmt der starke Nerv (b_4) seinen Ursprung. Er läuft direkt nach unten und verzweigt sich hier auf der Radulapapille und der unteren Pharynxpartie. Nach innen von ihm geht ein ganz feiner Nerv (b_5) ab, der sich nur eine ganz kurze Strecke weit nach hinten und unten verfolgen ließ.

Unter dem Schlundrohr liegt der Komplex der Pedalganglien, Pleuralganglien, Parietalganglien und das Abdominalganglion. Die Pedalganglien liegen am weitesten nach vorn von dieser ganzen



Textfig. 5. Linkes Bukkalganglion.
Vergr. 24:1.



Textfig. 6. Pedalganglion von unten.
Vergr. 16:1.

Gruppe und etwas unterhalb der Pleuralganglien (Textfig. 7). Sie haben eine eiförmig rundliche Gestalt und zeigen nie Einkerbungen. In ihrer Mittellinie legen sich beide eng aneinander. Auf Schnitten sieht man, daß die Pedalganglien durch zwei Kommissuren miteinander verbunden sind, eine vordere kräftige in der Mitte der Ganglien gelegene, und eine hintere dünnere, mehr der Basis genäherte. Auf der nach hinten gekehrten Seite liegen den Pedalganglien die Statocysten (*stat* Textfig. 7) als helle Pünktchen auf.

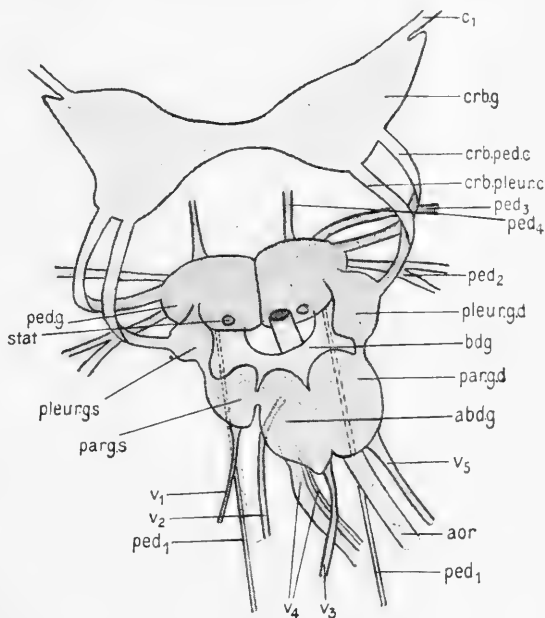
Die Pedalganglien geben zahlreichen Nerven den Ursprung. Von der Oberseite zunächst entspringen vier Nervenpaare (Textfig. 6, 7). Nach vorn läuft ein Nerv (*ped 4*), welcher sich in zwei Äste teilt und die Mündung der Fußdrüse nebst dem vorderen Fußteil innerviert. Seitlich gehen jederseits zwei Nerven ab,

von denen der vordere (*ped 3*) ungeteilt bleibt, während der hintere (*ped 2*) sich in zwei Stränge spaltet. Beide Nerven innervieren die Seitenteile des Fußes, auf der rechten Seite innerviert der Nerv (*ped 3*) auch noch das Geschlechtsatrium. Nach hinten verläuft noch ein dünner Nerv (*ped 1*), der die Oberseite des hinteren Fußteils mit Nerven versorgt. Auf der Unterseite der Pedalganglien entspringen die Nerven aus der Mitte in einer Linie, die einen nach vorn offenen Halbkreis bildet (Textfig. 6). Alle diese Nerven der Unterseite innervieren die Sohlenfläche des Fußes. Ihre Zahl ist nicht immer konstant; ich zählte sieben bis neun, da manchmal einer der dünnen Nerven (*ped 10*, *ped 12*) fehlte, oder auch

neben den stärkeren Nerven noch ein dünner Nerv mehr entsprang. Nach vorn begibt sich stets der starke Nerv (*ped 5*) und ebenso seitlich (*ped 6*), die sich sofort in die Fußmuskulatureinsenken. Alle übrigen nach hinten gerichteten Nerven (*ped 7* bis *ped 12*) laufen anfangs über und neben der Fußdrüse parallel der Fußarterie, bis sie sich in gewissen

Abständen in die Fußmuskulatur nach unten begeben. Am stärksten entwickelt sind die Nerven (*ped 7*, *ped 8*, *ped 11*). Von diesen spalten sich die beiden ersten bald nach dem Austritt aus dem Ganglion in je zwei Stämme.

Nach hinten schließt sich an die Pedalganglien der viszerale Komplex an, der aus fünf Ganglien besteht (Textfig. 7). Während die beiden Pleuralganglien und das linke Parietalganglion scharf gegeneinander abgesetzt sind und deutliche Konnektive unter sich



Textfig. 7. Der ganze Schlundring. Die Cerebralganglien mit bindegewebiger Umhüllung. Vergr. 16 : 1.

zeigen, sind das unpaare Abdominalganglion und das rechte Parietalganglion eng miteinander verschmolzen; nur noch eine einschnürende Furche läßt diese Verschmelzung erkennen. In ihrer Größe sind die paarigen Ganglien jeder Seite voneinander verschieden. Das linke Pleural- und Parietalganglion (*pleur. g. s* *par. g. s*) ist klein und rundlich, und beide sind unter sich durch ein verhältnismäßig langes Konnektiv verbunden. Dagegen ist das rechte Pleuralganglion (*pleur. g. d*) bedeutend größer, und besonders das rechte Parietalganglion (*par. g. d*) ist fast dreimal so groß als das linke. Infolge dieser Größenzunahme ist das Pleuralparietalkonnektiv der rechten Seite sehr kurz und andererseits ist das rechte Parietalganglion eng mit dem Abdominalganglion (*abd. g*) verschmolzen, während das linke Parietalganglion immer noch ein kurzes, allerdings breites Konnektiv zum Abdominalganglion entsendet. Die Gestalt des Abdominalganglions ist eine eiförmige, nach hinten sich verjüngende, während das fast gleich große rechte Parietalganglion die Gestalt eines Ellipsoids hat. v. IHERING beschreibt und zeichnet in dem viszeralen Komplex der eben beschriebenen fünf ungleichen Ganglien sechs Ganglien, die alle fast gleiche rundliche Gestalt und Größe zeigen. Alle Forscher, die nach ihm das Nervensystem von *Stenogyra decollata* untersuchten, wie AMAUDRUT und WIEGMANN, stellten die Beobachtung v. IHERINGS als Irrtum fest.

Von den Pleuralganglion jeder Seite (*pleur. g. s* und *pleur. g. d*) geht nach oben das sehr lange Cerebropleuralkonnektiv (*crb. pleur. c*), nach vorn das kurze Pedalpleuralkonnektiv und nach hinten das Pleuroviszeralkonnektiv aus. Ein Nerv entspringt nicht aus diesem Ganglion. AMAUDRUT beschreibt einen Nerven, doch hat er wahrscheinlich ein feines Blutgefäß, welches unter diesem Ganglienpaar jederseits läuft, damit verwechselt.

Aus dem linken Parietalganglion (*par. g. s*) geht ein langer Nerv (v_1) hervor; er begibt sich über sämtliche Muskelbündel der linken Seite hinweg nach oben und innerviert die linke Seite des Mantelwulstes. Das Abdominalganglion (*abd. g*) gibt den Ursprung für drei kräftige Nervenstämme. An der Unterseite des Ganglions weit nach vorn entspringt der Nerv v_2 . Er folgt dem Verlauf des linken Muskelbandes und läßt sich bis in die Gegend des Herzens verfolgen. Hier gibt er mehrere Äste an den hinteren Teil der Lungenhöhle und die linke Körperwand ab. Aus der Mitte des Abdominalganglions auch an seiner Unterseite entspringt der kräftige Nerv (v_4), der sich gleich nach seinem

Austritt aus dem Ganglion in einen stärkeren und einen dünneren Ast teilt. Beide Äste ziehen unter dem Nerven v_3 und der Arterie hindurch nach rechts. Hier gibt der stärkere Ast Nerven an den Spermovidukt ab. Beide Nerven begeben sich dann nach innen zum Columellarmuskel und steigen mit ihm nach oben. Dort innervieren sie Darm, Leber, Magen und die hinteren Teile des Geschlechtsapparates. Nach hinten rechts von dem Zipfel tritt aus dem Abdominalganglion als letzter ein Nerv (v_3) aus, der sich anfangs parallel der Aorta, dann aber unter derselben hinweg und über die Muskelbündel nach rechts oben begibt und Teile der Lungenhöhle innerviert. Mit dem Abdominalganglion eng verbunden liegt nach rechts das rechte Parietalganglion (*par. g. d.*), das den Nerv v_5 entsendet. Dieser überschreitet die rechten Muskelbündel und auch den Spermovidukt und innerviert die rechte Seite des Mantelwulstes mit dem Atemloch.

Die histologische Struktur des Nervensystems unseres Tieres ist die gleiche wie bei *Helix* und entspricht genau den Angaben von NABIAS. Wir finden die großen Ganglienzellen mit den elliptischen, chromatinreichen Kernen, die meistens einen oder mehrere Nucloli zeigen. Ihre bedeutendste Größe erreichen sie im Abdominal- und rechten Parietalganglion. Diese „cellules ganglionnaires proprement dites“ bilden die äußere Umhüllung der Ganglienknotten und werden nach innen zu immer kleiner, bis sie ganz aufhören und ihren Fortsätzen, den Nervenfasern, Platz machen, die sich vielfach durchflechtend und durchkreuzend im Zentrum der Ganglien die sogenannte Punktsubstanz bilden. An der Bildung dieser Punktsubstanz ist außerdem noch das intranervöse Bindegewebe, die Neuroglia, beteiligt, welche auch die Ganglienzellen umhüllt. Schließlich finden sich noch als histologischer Bestandteil der Ganglien die „cellules chromatiques“, kleinere Zellen mit sehr wenig Protoplasma, aber mit chromatinreichen Kernen. Die Verteilung dieser histologischen Elemente in den einzelnen Partien des Cerebralganglions ist eine ähnliche wie bei *Helix*. So finden sich die Ganglienzellen als äußere Umhüllung bei den beiden nach hinten gelegenen Lappen. Die „cellules chromatiques“ liegen in großer Menge in dem birnförmigen Gebilde, welches an seiner Spitze den Nerv c_4 entsendet. Der von diesem nach innen gelegene Lappen, aus welchem die Nerven c_1 , c_2 , c_3 austreten, führt an seiner nach außen gelegenen Seite spärliche Ganglienzellen, sonst ist er ganz frei von solchen und nur von der Punktsubstanz erfüllt. Die anderen Ganglien haben

alle einen mehr oder weniger gleichmäßigen Belag von Ganglienzellen auf der Außenseite.

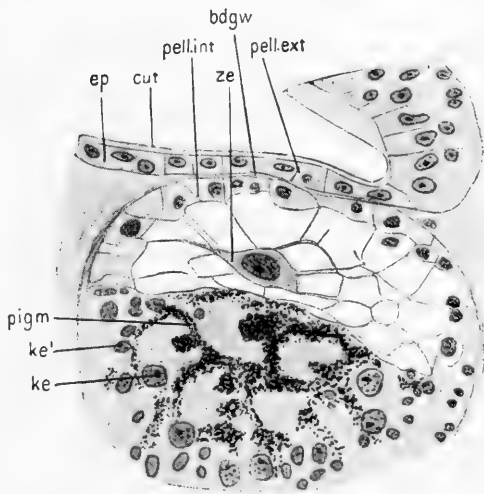
Sinnesorgane.

Wie bei allen Landschnecken zeigt auch die nicht von der Schale bedeckte Hautdecke von *Stenogyra decollata* eine hohe Empfindlichkeit gegen chemische, thermische und mechanische Reize. Besonders empfindlich sind der Mantelrand in der Gegend des Atemlochs, die Kopfgegend mit den Tentakeln und die Seitenteile des vorderen Fußabschnitts. Diese Teile werden auch zuerst beim geringsten Reiz unter die schützende Schale geborgen. Das hintere Fußstück und besonders die Oberseite des Schwanzes reagieren viel schwächer auf Reize.

Tentakel. Der Kopf zeigt in der Ausbildung der drei Tentakelpaare besondere Differenzierungen zur Reizperzeption (Taf. 9, Fig. 19). Das zu unterst gelegene Paar (*a. Li*), die Lippententakel, werden wir beim Darmsystem genauer kennen lernen. Sie ermangeln der Fähigkeit, sich ein- und auszustülpen und stellen jederseits von der Mundöffnung gelegene Platten dar, die durch eine Abzweigung des kleinen Tentakelnerven innerviert werden. Der große und der kleine Tentakel sind wie bei *Helix* ausstülpbare, hohle Röhren. Sie zeigen infolgedessen eigene Muskeln, die zum System des Kolumellarmuskels gehören. Die in sie eintretenden Nerven bilden gangliöse Anschwellungen. Im großen Tentakel, spärlicher auch im kleinen, finden sich Drüsenzellen, die von YUNG zuerst bei *Helix* festgestellt wurden. Einzeln oder meist zu Haufen vereinigt, liegen sie als flaschenförmige, mit Hämalan und VAN GIESON braun bis dunkelviolettsich färbende Zellen im Bindegewebe neben den Muskelbündeln und in der Nähe der Tentakelganglien. Die Drüsen zeigen wabiges Protoplasma mit großen chromatinreichen Kernen. Ihr Sekret, welches sie nach innen in den Tentakel absondern, soll diesen bei dem häufigen Ein- und Ausstülpen schlüpfrig erhalten.

Auge. An der Spitze des großen Tentakels in der Mitte der bogenförmigen Furche, die sich bei *Stenogyra* wie bei *Helix* findet, liegt das schwarze, punktförmige, durch das Epithel durchschimmernde Auge. Es ist eine geschlossene Blase, die annähernd Kugelform hat (Textfig. 8). Sie wird umschlossen von einer faserigen Bindegewebsschicht (*bdgw*), die sich auch auf den in die Blase eintretenden Sehnerven ausbreitet. An der Außenseite hat

das Körperepithel (*ep*) über dem Auge eine besondere Differenzierung erfahren. Die Epithelzellen (*pell. ext*) sind niedriger geworden und haben klaren Inhalt. Zugleich haben die Zellkerne an Größe abgenommen und die hohe Cuticula (*cut*) hat sich erniedrigt. Unter dieser sogenannten pellucida externa folgt dann die hier sehr dünne bindegewebige Schicht (*bdgrw*) der Augenblase. An dieser selbst unterscheiden wir eine größere, pigmentierte Zone, die Retina, und eine kleinere pigmentfreie, die Pellucida interna, und die im Innern gelegene kugelförmige homogene Linse. Die Retina zeigt wie gewöhnlich bei den Pulmonaten Pigmentzellen und unpigmentierte Sehzellen. Die Pigmentzellen sind kegelförmig gestaltet, und zwar richten sie ihr breites Ende nach dem Innern der Blase. Nach außen zu werden sie dünner, und ihr schwarzes, körnig verteiltes Pigment (*pigm*) nimmt an Dichtigkeit ab. In dem nach außen gerichteten schmalen Drittel liegt der elliptische, sich stark färbende Kern (*ke'*).



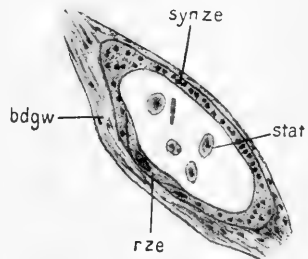
Textfig. 8. Das Auge seitlich in der Sagittalebene angeschnitten. Vergr. 515:1.

Den Raum zwischen den Pigmentzellen nehmen die unpigmentierten Sehzellen ein, die gerade umgekehrt ihr breiteres Ende nach der Peripherie gerichtet haben. Sie enthalten ein homogenes, sich schwach färbendes Protoplasma mit einem rundlichen Kern (*ke*), der größer als der der Pigmentzellen und wie bei diesen im äußeren Drittel der Zellen gelegen ist. Nach der Peripherie zu bilden die Sehzellen Fortsätze, die mit den Fasern des auf der Basalseite der Augenblase sich ausbreitenden Sehnerven in Verbindung treten. Nach dem Augeninnern zu drängen sich die Sehzellen, indem sie ganz schmal werden, zwischen den breiten Pigmentzellen durch und tragen dann auf dem etwas verbreiterten, aber wenig vorgewölbten Ende einen fächerförmig gestellten Stiftchensaum.

Dieser Retina, die den größeren und inneren Teil der Augenblase einnimmt, sitzt wie eine Kugelhaube die pigmentfreie Zone oder Pellucida interna (*pell. int*) nach außen auf. Sie wird von kubischen Zellen gebildet, die einen klaren, hellen Inhalt führen. Ihr kleiner rundlicher Kern ist basal gelegen. BECK fand im Auge unserer einheimischen Buliminen in der Pellucida interna eigenartige Zellen und gibt von diesen Verhältnissen ein treffendes Bild, auf das ich verweise (Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XLVIII 1912, Taf. 10, Fig. 49). Auch bei *Stenogyra* lassen sich diese Zellen nachweisen (*ze* Textfig. 8). „Sie liegen in einer Reihe nebeneinander, die der Grenzlinie zwischen Retina- und Pellucida internazellen parallel läuft und stets auf der Seite des Auges, welche beim etwas eingestülpten Fühler der Pellucida externa und dem daran anschließenden äußeren Tentakelepithel am meisten genähert ist“ (BECK), d. h. also in der größeren Hälfte des Tentakels, da durch die bogenförmige Furche der Fühler in zwei ungleiche Hälften geteilt wird. Von den benachbarten Pigment- und Sinneszellen sind sie stets durch eine oder auch mehrere Pellucidazellen getrennt. Charakteristisch für diese Zellen (*ze*) ist zunächst ihre bedeutende Größe gegenüber den umgebenden Pellucidazellen. Ferner enthalten sie Protoplasma, das sich mit Häma-laun und VAN GIESON blau färbt, und einen großen Kern mit spärlichen Chromatinkörnern und einem großen Nucleolus. Der Kern liegt auch höher in der Zelle als die Kerne in den benachbarten Pellucidazellen, so daß ein Flächenschnitt durch die Pellucidaschicht uns Textfig. 8 liefert. Es ist hier der Kern der Zelle *ze* getroffen, während die benachbarten Pellucidazellen, die basalständige Kerne haben, in dieser Höhe keine Kerne führen. Die Zahl der Zellen ist wechselnd; sie schwankt zwischen fünf und acht, sie ist also größer als bei unseren einheimischen Buliminen, wo BECK im Maximum sechs fand. Der Annahme von BECK, daß diese Zellen drüsiger Natur sind, stimme ich bei. Vielleicht haben sie Bedeutung für die Abscheidung des Glaskörpers.

Statocyste. Die Statocysten liegen als kleine, bläschenförmige Gebilde den Pedalganglien auf ihrer inneren, der Viszeral-kette zu gerichteten Seite auf (*stat* Textfig. 9). Sie stellen von oben betrachtet zwei kreisrunde Bläschen dar, die aber im Querschnitt eine zusammengedrückte ellipsoide Form zeigen (Textfig. 9). Außen wird die Statocyste umgeben von faserigem Bindegewebe (*bdg τ v*), darauf folgt nach innen das Epithel. Dieses setzt sich aus großen Zellen mit langen Fortsätzen (*rze*) und aus kleineren

kubischen Zellen (*synze*) zusammen. Die erstere Art, die sogenannten Riesenzellen (*rze*) haben blasiges Protoplasma und einen großen chromatinarmen Kern, der einen Nucleolus enthält. Sie haben lange seitliche Fortsätze, mit denen sie teilweise die kleinen kubischen Zellen überdecken. Diese finden sich in der Literatur als Syncytialzellen (*synze*) bezeichnet und sind viel zahlreicher als die Riesenzellen. Ihr Protoplasma ist feinkörnig und der kleine Kern hat neben einigen Chromatinkörnern ein Kernkörperchen. Des öfteren wird der Beziehung Erwähnung getan, die sich zwischen den Syncytial- und Riesenzellen findet. Um jeden Riesenkern liegen die Syncytialzellen in stern- oder kranzförmiger Anordnung. Bei *Stenogyra* ist diese Anordnung nicht scharf ausgeprägt, eine bestimmte Lagebeziehung zwischen Riesenzellen und Syncytialzellen findet sich nicht. Das von Flüssigkeit erfüllte Lumen der Statocystenblase enthält die Statolithen oder Otokonien. Sie sind sehr zahlreich vorhanden und zeigen eine scheibenförmig elliptische Form (*stat* Textfig. 9). Die Statolithen finden sich in allen Größen, von den kleinsten bis zu ziemlich großen vor, wobei dann die größeren stets konzentrische Schichtung um einen zentralen Kern haben. Neben diesen einfachen Formen finden sich auch Statolithen, die aus zwei oder vier zusammengesetzt sind und dann zwei bzw. vier zentrale Kerne führen. Der größte Durchmesser der Statocyste war 105 μ .



Textfig. 9. Schnitt durch die Statocyste. Vergr. 225:1.

VI. Darmkanal.

Die Aufnahme und Verarbeitung der Nahrung und die Abgabe der Abfallstoffe findet durch den Darmkanal statt, der sich als ein in den ganzen Körper durchziehendes Rohr darstellt. Der Aufnahme und mechanischen Zerkleinerung dienen die Mundöffnung und der Pharynx, der chemischen Verarbeitung und der Resorption der Ösophagus und der Magen mit ihren Anhangsdrüsen und der Mitteldarm, der Abführung der Abfallprodukte der Mittel- und Enddarm mit der Kloake.

Mundöffnung. An der Vorderseite des Kopfes beginnt der Darmkanal mit der Mundöffnung (Taf. 9, Fig. 19). An Tieren,

die in Wasser erstickt wurden, sind die umgebenden Papillen und Wülste wie beim lebenden Tiere ausgestreckt. An der Oberseite begrenzen die Mundöffnung fünf große Papillen (*pa* Taf. 9, Fig. 19 und 20), die sich von den übrigen Warzen der Haut durch ihre Anordnung und Größe, besonders aber durch das Fehlen von Pigment unterscheiden. Seitlich folgen dann ein oder zwei kleinere Wülste (*pa* Taf. 9, Fig. 19 und 20). Die Unterseite wird eingenommen von zwei mächtigen, weit nach innen hinein sich erstreckenden Wülsten, die man in der Literatur wohl auch als innere Lippen bezeichnet findet (*i. Li* Taf. 9, Fig. 19, 20, Taf. 10, Fig. 22, 23). Dadurch, daß diese zwischen sich eine starke Einbuchtung bilden und weit nach innen vorspringen, erscheint die Mundöffnung von außen, makroskopisch betrachtet, wie auch besonders im Schnitt als eine T-förmige Spalte (Taf. 9, Fig. 19, Textfig. 11a). Nach außen von den inneren stehen die eigentlichen äußeren Lippen oder die Lippententakel (*a. Li* Taf. 9, Fig. 19, 20, 22) als breite, sich nach innen zur Mundöffnung nicht fortsetzende, papillenträgende Gebilde. Alle diese Organe haben die Funktion des Tast-, Geschmacks- und Geruchssinnes im besonderen Maße zu eigen.

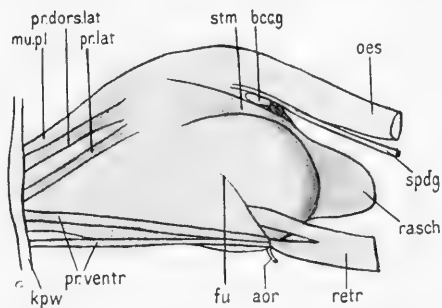
Kiefer. An der Oberseite folgt auf die erwähnten fünf großen Papillen der Kiefer (Taf. 9, Fig. 19, 20). Er ist ein halbmondförmig gebogenes, dunkelbraun gefärbtes, chitinelles Gebilde. Daß sich zu seiner weiteren Festigung kohlenaurer Kalk in ihm ablagert, konnte ich nicht feststellen. Gebildet wird er von dem darunter liegenden Zylinderepithel genau so, wie die übrige chitinelles Cuticula der Mundhöhle. So zeigt der Kiefer Radialstreifung und Längsstreifung, entsprechend den Anwachsstreifen. Nach hinten geht er allmählich in die starke Cuticula der Mundhöhle (*cut.* Textfig. 11a) über, nach vorn aber bricht er scharf gegen die dünne, heller gefärbte Cuticula der Papillen ab. Bei jungen Tieren laufen über den Kiefer zahlreiche vorspringende Querleisten, so daß der Kiefer fein gerippt erscheint, bei älteren Tieren sind sie wahrscheinlich infolge Abnutzung nicht mehr vorhanden. Da der Kiefer einer Eigenmuskulatur entbehrt, so bedarf er einer Stütze. Diese erhält er in der starken muskulösen Platte, die an der Oberseite des ganzen Pharynx gelegen ist (*mu. pl* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22, 23, Textfig. 11a). Sie legt sich in starker Breite und Mächtigkeit direkt dem Epithel an, auf welchem der Kiefer gebildet wird, und erstreckt sich von dieser Stelle, nach hinten allmählich schwächer werdend, bis zur Austrittsstelle

des Ösophagus aus dem Pharynx. Die Muskeln dieser Platte des Daches sind hauptsächlich dorsoventral gerichtet. Es finden sich aber auch zahlreiche Ringmuskeln und sehr spärlich Längsmuskelfasern.

Das Epithel, welches alle diese Teile der Mundöffnung auskleidet, ist ein Zylinderepithel mit runden, basalständigen Kernen. Es zeichnet sich überall durch eine mehr oder minder starke Cuticula aus.

Pharynx. Hinter dem Kiefer beginnt der Pharynx oder die Buccalmasse. Von außen stellt er ein birnförmiges Gebilde dar (Textfig. 10), welches von zahlreichen Muskelbündeln überzogen und durchdrungen wird und dessen dickeres Ende nach hinten gerichtet ist. Nach vorn geht er in die Körperwand des Kopfes über, während er nach hinten an seiner Oberseite den Ösophagus austreten läßt. Neben der

Ösophagusaustrittsstelle dringen jederseits die Speicheldrüsenkanäle in die Pharynxmuskulaturein, die, wie wir später sehen werden, erst weiter nach vorn ausmünden. Unterhalb des Ösophagus liegen dem Pharynx noch die paarigen Buccalganglien (*bcc.g.*) auf, bedeckt von einem dünnen

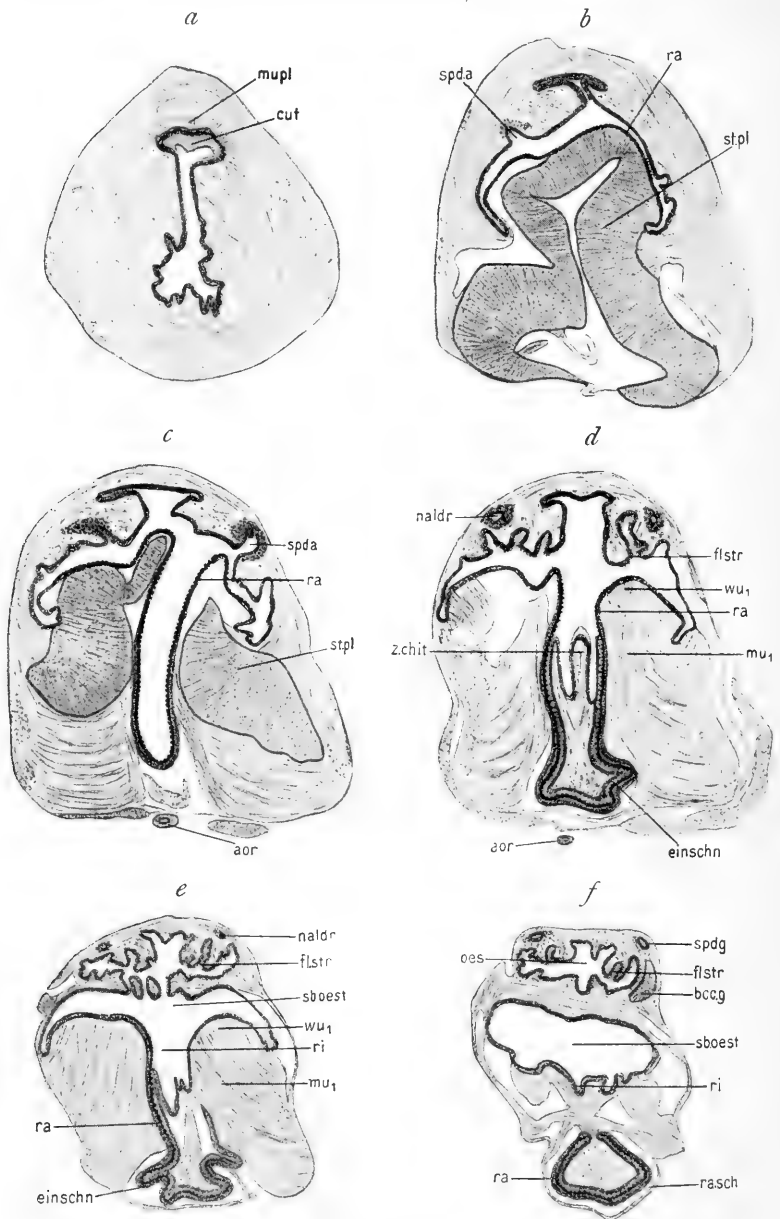


Textfig. 10. Pharynx mit seinen Muskeln von der Seite. Vergr. 12 : 1.

transparenten Häutchen. Sie innervieren hauptsächlich die einzelnen Teile des Pharynx und stehen mit dem Cerebralganglion durch die Cerebrobuccalkonnektive, unter sich durch die Buccalkommissur in Verbindung. Am unteren hinteren Ende liegt eine rundliche Papille, die Radulascheide (*ra.sch*), welche den Bildungsherd der Radula enthält. Am hinteren Teile des Pharynx fällt noch eine jederseits an den Seitenteilen verlaufende, schwache Furche (*fu*) auf, an die sich nach hinten jederseits eine muskulöse Anschwellung anschließt.

Der innere Bau der Buccalmasse zeigt am Dach die erwähnte muskulöse Platte (*mu.pl* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22, 23). Auf der Unterseite verlaufen die beiden unteren Wülste (*i.Li*), die die innere Fortsetzung der inneren Lippen darstellen; sie bilden zwischen sich eine tiefe Furche, die sich nach hinten erweitert, um einem mächtigen, vom Boden aufsteigenden, halbkreisförmig

nach vorn gebogenen Gebilde Platz zu machen. Dieser hohe Wulst (*ra. p* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22, 23) wird gebildet



Textfig. 11. Schematische Querschnitte durch den Pharynx. Vergr. 19:1. vom Stützapparat der Radula und trägt auf seinem Scheitel den Teil der Radula, der jeweils an der Kautätigkeit am meisten be-

teilt ist. Etwas unterhalb des Scheitels des Radulapolsters nach vorne zu münden seitlich in der Rinne, welche die unteren Wülste mit dem Radulapolster bilden, jederseits die Speicheldrüsengänge mit einem länglichen Spalt ein (*spd. a* Taf. 9, Fig. 20, Textfig. 11 *b, c, d*). Hinter dem Scheitel des Radulapolsters geht nach hinten und oben der Ösophagus (*oes* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22) ab, der zahlreiche Längsfalten bildet. Vor dem Eingang in den Ösophagus liegen einige vorspringende Falten (*fa* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22), die von den letzten Ausläufern der unteren Wülste (*i. Li*) gebildet werden. Die Funktion dieser Falten liegt darin, daß bei der Kaubewegung der Zapfen (*z. chit* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 23) gegen diese Falten sich emporschiebt und daß so ein Widerlager gebildet wird gegen den Rückfluß der zerriebenen Nahrung, die sich in der Subösophagealtasche befindet. Diese liegt unterhalb nach hinten von der Abgangsstelle des Ösophagus als ein breiter, niedriger Hohlraum (*sb. oes t* Taf. 9, Fig. 20, Textfig. 11 *e, f*). Während das Dach dieser Tasche einfach gestaltet ist, zeigt der Boden zunächst zwei Wülste (*wu₁* Taf. 10, Fig. 23, Textfig. 11 *d, e*), die sich an das halbkreisförmige Radulapolster (*ra. p* Taf. 10, Fig. 23) als nach hinten gerichtete Schenkel anschließen und noch mit der Radulamembran bedeckt sind. Diese Wülste werden aber nicht mehr von dem eigentlichen kompakten Stützapparat getragen wie der vordere Scheitel, sondern sie erhalten ihre Stütze von Muskelbündeln, die an dem eigentlichen Stützapparat unten ansetzen (*mu₁* Textfig. 11 *d, e*) und von hier aus an diese Wülste von unten herantreten. So erhält der Radulascheitel hufeisenförmige Gestalt. Diese wird außerdem hervorgerufen von dem Zapfen (*z. chit* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 23, Textfig. 11 *d*), der sich zwischen die beiden Schenkel der Radula von hinten hineinschiebt und so das Innere des Hufeisens ausfüllt. An seiner Spitze trägt der Zapfen eine starke chitinige Haube. Dieser Zapfen setzt sich nach hinten in ein paariges muskulöses Polster (*wu* Taf. 10, Fig. 23) fort, das durch eine tiefe, nach hinten sich verflachende Rinne getrennt ist (*ri* Taf. 10, Fig. 23, Textfig. 11 *e*). Diese beiden wulstförmigen Polster (*wu*) greifen auch nach vorn an die beiden Schenkel des hufeisenförmigen Radulapolsters (*wu₁*) an und verbinden sich mit ihnen an der Furche (*fu* Taf. 10, Fig. 23). Die Radula setzt sich auf das paarige Polster (*wu*) nicht fort, sondern sie senkt sich von dem Scheitel des Stützapparates und der seitlichen Wulste (*wu₁*) nach unten ein (Textfig. 11 *c*) und umgreift dabei den Zapfen (*z. chit* Text-

fig. 11 *d*), der sich gleichsam zwischen die beiden Schenkel drängt. Ehe die Radula in die Radulapapille eintritt, erleidet sie jederseits eine doppelte Einschnürung (*einschn.* Textfig. 11 *d*, *e*).

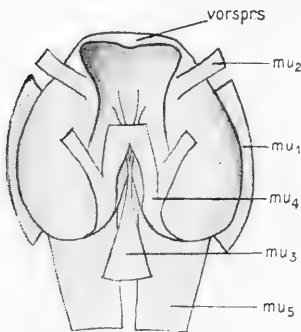
Epithel des Pharynx. Am Anfang ist das Epithel wie an der Mundöffnung gebaut und überzieht das Dach wie die Wülste am Boden mit einer starken Cuticula (*cut* Textfig. 11 *a*), die besonders am Dach am mächtigsten ist zum Schutz gegen Verletzung durch die scharfen Radulazähne. An der Unterseite legt sich nach innen zu die Radula mit ihrer Basalmembran dem Epithel auf (Textfig. 11 *b*). Dieses wird allmählich niedriger und erscheint in der Umgebung und am Scheitel der darunterliegenden Zungenstützplatten (*st. pl* Textfig. 11 *c*) als ein Plattenepithel. Dieses zeigt im Querschnitt zwischen den einzelnen Zellen unregelmäßig starke Partien von Kittsubstanz. Von der Fläche gesehen (Taf. 9, Fig. 21) haben die einzelnen Epithelzellen gezacktes Aussehen. Zwischen ihnen liegt in breiten Streifen, mit Hämalaun und VAN GIESON hellgelb sich färbende, interzellulare Kittsubstanz. Die feinkörnigen Protoplasmakörper der Zellen stehen untereinander durch feine plasmatische Stränge und Brücken in Verbindung, die sich meistens an die zackigen Fortsätze der Zellen anschließen. Jede Zelle enthält einen länglichen, seltener runden oder unregelmäßig gestalteten Kern. Diese Art des Epithels nimmt die oberste Spitze des Radulawulstes ein und erstreckt sich von da eine kurze Strecke nach vorn und etwas tiefer nach hinten in die absteigende Radularinne. Nach den Seiten wie auch nach hinten und vorn geht dieses Epithel in das gewöhnliche niedrige Epithel über. Die bestimmte Lage am Scheitel des Zungenwulstes läßt die Erklärung gerechtfertigt erscheinen, daß die besondere Differenzierung des Epithels in die gezackten Zellen mit der starken interzellularen Ablagerung an dieser Stelle sich ausgebildet hat, um dem starken Zug und Druck, der hier an der Spitze bei der raspelnden Kaubewegung am stärksten einwirkt, mit der nötigen Festigkeit entgegenzuwirken. Im weiteren Verlaufe unter der Radula erhöht sich allmählich das Epithel wieder, um in der Radulapapille wieder zu Zylinderepithel zu werden (*ra. sch* Textfig. 11 *f*). Am Dach des Pharynx zeigt das Epithel geringere Differenzierungen. In der Mittellinie begleitet die starke Muskelplatte ein Zylinderepithel, das mit einer starken Cuticula ausgekleidet ist (*cut* Textfig. 11 *a*). Es erstreckt sich auch nach dem Schwinden der Muskelplatte noch eine kleine Strecke in den Ösophagus hinein. An den Seitenteilen schwindet

allmählich die Cuticula. Sobald dann die Einmündung der Speicheldrüsengänge (*spd. a* Textfig. 11 *b, c*) stattgefunden hat, zeigt nach hinten zu das Epithel jederseits Flimmerung, wobei aber die Speichelgänge wie auch ihre Einmündung frei von Flimmern sind. Dieses Flimmerepithel verläuft in zwei breiten Reifen (*fl. str* Textfig. 11 *d, e, f*) an den Seiten entlang nach hinten, wo es erst im Ösophagus auf den Boden und später auch auf das Dach übergeht. Die flimmernde Region des Epithels zeigt eine starke Faltenbildung. SEMPER beschreibt bei Pulmonaten im Schlundkopf Flimmerung, doch scheint er mit seiner Bemerkung: „nirgends im Schlundkopfe mit Ausnahme eines Wulstes, der sich vom Schlunde aus an der oberen Wandung der Mundhöhle bis ziemlich weit nach vorn hinzieht, findet sich Flimmerung“ etwas anderes zu meinen als den beschriebenen paarigen Flimmerstreifen unserer Stenogyra. Das Epithel, welches die Subösophagealtasche auskleidet, zeigt zylindrische Form und ist mit einer dünnen Cuticula bedeckt. Diese Cuticula vereinigt sich mit der Radulamembran auf dem Scheitel der Wülste (*wu₁* und *wu* Taf. 10, Fig. 23, Textfig. 11 *d, e*). Eine ganz bedeutende Dicke nimmt die Cuticula auf dem vorspringenden Zapfen an, der von der absteigenden Rinne der Radula umgriffen wird (*z. chit* Taf. 10, Fig. 23 und Textfig. 11 *d*). Diese starke Bedeckung ist als Schutzmittel gegen die scharfen Zungenzähne zu erklären. Die Gestalt und Bedeutung des Epithels, welches sich der Radula von oben her anlegend in die Radulascheide eintritt, werden wir mit der Radula gemeinsam kennen lernen.

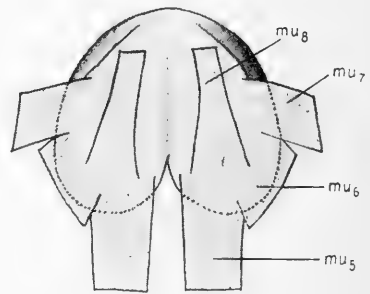
Innere Muskulatur des Pharynx. Am Boden des Pharynx befindet sich, wie wir sahen, die Radula, welcher die Funktion der Zerkleinerung der Nahrung zukommt. Um diese Aufgabe des Kauens zu erfüllen, bedarf sie zunächst eines Stützapparates, sodann aber eines bewegenden Muskelsystems. Den Stützapparat bilden die paarigen Stützplatten (*st. pl* Taf. 9, Fig. 20 u. Textfig. 11 *b, c, 12, 13*), die man infolge der Ähnlichkeit ihres histologischen Baues mit echtem Knorpelgewebe auch wohl als Zungenknorpel bezeichnet findet. In natürlicher Lage bilden sie eine von hinten unten nach vorn oben gerichtete, scheinbar einheitliche, nierenförmige Platte (*st. pl* Taf. 9, Fig. 20, Textfig. 12, 13). Bei mikroskopischer Betrachtung eines Schnittes zeigt sich aber (Textfig. 11 *b, c*), daß diese Platte aus zwei symmetrischen Hälften besteht, die nur im oberen Viertel fest miteinander verwachsen sind; im übrigen finden sich zwischen beiden symmetrischen Hälften

ten quere muskulöse Verbindungsfasern. Während die Stützplatte von vorn und unten gesehen eine fast gleichmäßig konvex gekrümmte Fläche hat (Textfig. 13), zeigt die Oberfläche, von hinten her betrachtet, oben einen schmalen vorspringenden Saum (*vorspr.* s. Textfig. 12). Dieser Saum setzt sich nach unten jederseits in eine wulstartige Anschwellung fort, so daß dann der untere Teil der Platte ein paariges Polster bildet. So erhält die Stützplatte in ihrem oberen Teil eine löffelartig gekrümmte Form, wie sie uns in der Radula wieder symmetrisch begegnet.

Die Stützplatte zeigt in ihrem histologischen Aufbau außen eine dünne Schicht faserigen Bindegewebes, dessen Stränge parallel zur Oberfläche verlaufen. Innen wird sie durchzogen von zahlreichen Muskelsträngen, die einzeln oder auch untereinander anastomosierend von vorn nach hinten, also senkrecht zur Ober-



Textfig. 12. Radialstützplatte von hinten. Vergr. 12:1.



Textfig. 13. Radialstützplatte von vorne. Vergr. 12:1.

fläche einander parallel verlaufen. Querstreifung findet sich an diesen Muskelfasern bei *Stenogyra decollata* nicht. Sie sind am zahlreichsten und dichtesten gelagert im obersten Teil der Platte, wo die beiden symmetrischen Hälften miteinander verwachsen sind und der Saum löffelartig vorspringt. Hier verdrängen sie fast ganz die Bindegewebszellen. Diese liegen zwischen den einzelnen Muskelfasern als große polygonale, blasige Zellen, die einen klaren Inhalt und runden Kern zeigen. Sie sind selten einzeln, meist in größeren Gruppen zwischen die Muskelbündel eingestreut. AMAUDRUT und LOISEL untersuchten bei Pulmonaten das Muskelsystem der Radula und ihrer Stützplatte. *Stenogyra dec.* zeigt verschiedene Abweichungen von der dort gegebenen Beschreibung. Wir unterscheiden zwei Muskelsysteme: die einen Muskel bewegen und befestigen die Radula, die anderen haben die Befestigung

der Stützplatte zur Aufgabe. Diese letzteren sind bedeutend kräftiger und stärker als die anderen; von ihnen soll zunächst die Rede sein. Als mächtigster Muskel inseriert an der Stützplatte auf ihrer Hinterseite jederseits mu (Textfig. 12). Er nimmt drei Viertel des seitlichen Saumes ein und hat seinen Ursprung in der seitlichen Wand des Pharynx. An dieser entlang entsendet er noch einige kräftige Stämme nach oben und bildet hier die Stütze für die beiden seitlichen Schenkel des Radulapolsters (mu_1 Taf. 10, Fig. 23). Auf der Hinterseite der Stützplatte inseriert dicht neben der Medianlinie jederseits ein dünner Muskel, der nach hinten unter den Bändern des Muskels mu_4 hindurch verläuft, wobei sich dann die paarigen Äste jeder Seite vereinigen. Als einheitlicher Muskel mu_3 zieht er dann nach hinten an die Radulapapille, die er als dünne Muskelschicht umgibt (mu_3 Taf. 9, Fig. 20). An der Vorderseite der Stützplatte (Textfig. 13) inseriert unten jederseits ein breiter bandartiger Muskel mu_5 , der unter der Platte hinweg nach hinten zieht (mu_5 Taf. 9, Fig. 20). Hier hat er seinen Ursprung teils in den Pharynxretraktoren, teils geht er in die muskulöse Umhüllung der Radulapapille über. Seitlich von der Insertionsstelle dieses Muskels nach oben zu inserieren am Rande der Vorderseite der Platte die beiden Muskeln mu_6 und mu_7 (Textfig. 13). mu_6 stellt eine Fortsetzung von mu_1 nach vorne zu dar und hat seinen Ursprung wie dieser in der benachbarten seitlichen Pharynxwand. Der dicke Muskel mu_7 verläuft weiter oben seitlich nach vorn in die Pharynxwand, wo er in die äußere Ringmuskulatur übergeht.

Das Muskelsystem, welches der Befestigung der Radulamembran dient, setzt sich aus dünnen, bandartigen Muskeln zusammen. An der Vorderseite der Stützplatte ungefähr in der Mitte der unteren Hälften hat ein bandartiger Muskel jederseits seinen Ursprung (mu_8 Textfig. 13, Taf. 9, Fig. 20). Er inseriert am vordersten Ende der Radulamembran und hat die Aufgabe, diese bei der Kaubewegung nach vorne zu ziehen. Dies ist ihm dadurch möglich, daß seine Ursprungsstelle, wie überhaupt das unterste Ende der Stützplatte durch die erwähnten Muskeln mu_6 und mu_5 in der Pharynxwand fixiert sind. Als Antagonist von mu_8 wirkt der paarige Muskel mu_4 (Taf. 9, Fig. 20, Textfig. 13). Er zieht die Radulamembran wieder nach hinten zurück, da seine Insertionsstelle an der absteigenden hinteren Radularinne liegt. Sein Ursprung liegt an den unteren inneren Rändern der Anschwellungen der Stützplatte an ihrer Hinterseite. Von hier nach

oben steigend teilt er sich in zwei Äste; die beiden inneren jeder Seite verwachsen in der Medianlinie und inserieren gemeinsam einheitlich, die äußeren Äste setzen ebenfalls nur etwas weiter nach den Seiten zu an der Radula an. Ein kurzes Muskelband *mu₂* (Textfig. 12) läuft auf der Hinterseite vom oberen Ende der Anschwellung jederseits nach oben seitlich an die Radulamembran.

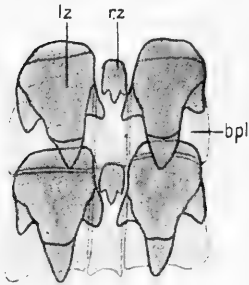
Äußere Muskulatur des Pharynx. Äußerlich stellt der Pharynx, wie wir gesehen hatten, ein birnförmiges Gebilde dar, welches hinten jederseits eine Anschwellung zeigt (Textfig. 10). Vor dieser Anschwellung gehen seitlich und unten die Retraktormuskeln (*retr*) nach hinten ab, die nicht in einem einzelnen Bande, sondern in mehrere Bündel geteilt am Boden und an den Seitenteilen also in einem Bogen am Pharynx ansetzen. Sie gehören zu dem System des Kolumellarmuskels, und ihren Verlauf haben wir dort weiter verfolgt. Die seitlichen Anschwellungen werden von einer dünnen Muskelschicht bedeckt, die von der einen Seite nach der anderen zieht und dabei die Radulapapille und die ganze hintere Seite des Pharynx umgibt. Aus ihr sondert sich an den hinteren Seitenrändern je ein Bündel ab (*st. m*), welches eine Richtung von hinten unten nach vorn oben nimmt und sich bis über die Ösophaguseinmündung nach vorn erstreckt. Hier stößt es in der Medianlinie oben an die erwähnte muskulöse Platte (*mu. pl*), seitlich setzt es sich an beiden Seiten in je zwei Muskelbänder fort, die nach vorn an die Kopfwand ziehen (*pr. dors. lat* und *pr. lat*). Der obere Protractor dorsalis lateralis (*pr. dors. lat*) liegt jederseits neben der muskulösen Stützplatte (*mu. pl*). Das andere kräftigere Muskelbündel Protractor lateralis (*pr. lat*) zieht tiefer nach unten und begibt sich fast an der Unterseite des Pharynx in die vordere Körperwand. Zuweilen fand ich, daß dieser Muskel sich in zwei Stränge sonderte und dann zwei Muskeln nebeneinander in die Körperwand einliefen. Am unteren hinteren Teile des Pharynx entspringen an der Stelle, wo nach hinten die Retraktoren sich ansetzen, drei dünne Muskeln mit der Richtung nach vorn zu. Dieses System bezeichnen wir als die *protractores ventrales* (*pr. v*). Der oberste von ihnen geht in die seitliche Körperwand ungefähr dort, wo jederseits die Enden des halbmondförmigen Kiefers gelegen sind. Unterhalb von diesem, also an der Unterseite des Pharynx, laufen die beiden anderen Stämme dieses Systems in die untere Körperwand ein. Zwischen der Insertionsstelle der *protractores ventrales* und der Retraktoren tritt unten in den Pharynx die Arterie (*aor*) ein.

Unter allen äußeren Muskelbündeln befindet sich eine Ringmuskelschicht, deren Fasern von der dorsalen Muskelplatte jederseits nach unten ringförmig den Pharynx umgreifen. Sie tritt, wie wir sahen, mit einigen Muskeln, die an der Radulastützplatte inserieren und so zur inneren Pharynxmuskulatur gehören, in Verbindung.

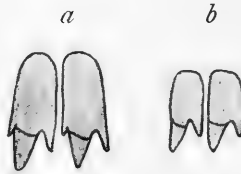
Radula. Im hinteren Teil des Pharynx liegt innen dem Epithel der Unterseite die Radula auf. Ihre Gestalt wird bedingt durch die darunterliegende Stützplatte und die an dieser inserierenden Muskelsysteme, welche gemeinsam die Wülste (*wu* und *wu*₁, Taf. 10, Fig. 23) bilden. Vom Scheitel dieser Erhebung erstreckt sich die Radula noch ein wenig weiter nach vorn und unten und erscheint hier an ihrem vorderen Ende zerfranst. Dies erklärt sich dadurch, daß die abgenutzten Teile der Radula stückweise sich loslösen. Vom Scheitel des Wulstes, der einen nach hinten offenen Halbkreis bildet, senkt sich dann die Radula, eine Rinne bildend und den konischen Zapfen (*z. chit*) umgreifend nach hinten und unten (Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 23, Textfig. 11 *c, d*). Kurz vor dem Eintritt in die Radulascheide treten zwei Einschnürungen jederseits auf (*einschn* Textfig. 11 *d, e*). Die Radula hat also vorne die Gestalt eines umgekehrten Löffels, nach hinten die einer Rinne mit einem an einer Stelle doppelt eingeschnürtem Rande. Die am hinteren unteren Teile der Pharynxmasse gelegene Papille, die Radulascheide (*ra.sch* Textfig. 10, 11 *f*), enthält den Bildungsherd der Radula.

Die Radula selbst besteht aus einer chitinigen dünnen Basalmembran, der die Zähne einzeln aufsitzen. Diese zeigen wieder eine Basal- oder Fußplatte (*b.pl* Textfig. 14) und den eigentlichen beim Kauen tätigen Zahnfortsatz. Die Zähne sind regelmäßig in Längs- und Querreihen angeordnet. An jeder Querreihe unterscheidet man einen mittleren oder Rhachiszahn, dann die seitlich davon gelegenen Lateralzähne und schließlich ganz nach außen die Marginalzähne. Der Rhachiszahn (*r.z* Textfig. 14) ist bei unserer Form äußerst klein und winzig; meist ist er dreispitzig, doch verschwinden auch die beiden seitlichen kleinen Spitzen, und dann ähnelt er einer einfachen dreieckigen Platte. Der Rhachiszahn sitzt am Hinterende seiner langen schmalen Basalplatte auf und nimmt nur ungefähr ein Drittel von ihr ein. Viel größer sind die Lateralzähne; sie besitzen eine lange Mittelspitze und zwei kleinere Seitenspitzen. Am Grunde der Spitzen befindet sich eine Kimme. Die Lateralzähne ragen nach hinten über ihre Basalplatte hinaus, während nach vorn zu in der Mitte sich die

Spitze erhebt. Das Hinterende des vorhergehenden Zahnes greift in die so entstehende Lücke des nach hinten folgenden ein, so daß eine dachziegelartige Lagerung entsteht (Textfig. 16). Weiter nach den Seiten zu verlieren die Lateralzähne ihre typische Gestalt, indem die nach dem Rhachiszahn zu gelegene Seitenspitze allmählich immer kleiner wird. Ungefähr vom 22. Seitenzahn an ist die



Textfig. 14. Rhachiszähne und erste Lateralzähne. Vergr. 338 : 1.



Textfig. 15. Marginalzähne.
a 23. und 24. Zahn.
b Äußerste Zähne.
Vergr. 338 : 1.



Textfig. 16. Sagittalschnitt durch 2 Lateralzähne. Vergr. 338 : 1.

Spitze derartig winzig, daß man die noch nach außen folgenden Zähne als Marginalzähne bezeichnen kann (Textfig. 15). Sie zeigen in deutlicher Ausbildung nur noch zwei Spitzen, nämlich die größere Mittelspitze und die nach außen gelegene Seitenspitze. Das Auftreten von mehr als zwei Spitzen an den Marginalzähnen konnte ich nicht beobachten. Außerdem sind die Marginalzähne bedeutend kleiner als die Lateralzähne; die bei dem Rhachis- und Lateralzahn deutlich hervortretende Basalplatte läßt sich nach den Seiten zu immer schwieriger erkennen.

Die Zahl der Zähne einer Querreihe beträgt durchschnittlich 45—71, die einer Längsreihe 91—106. Wir können als die Zahnformel für *Stenogyra decollata* aufstellen:

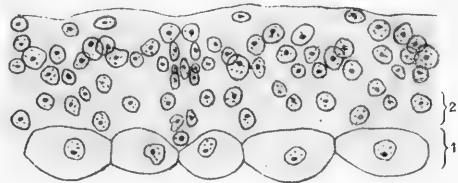
$$\frac{8-13 \cdot 14-22 \cdot 1 \cdot 14-22 \cdot 8-13}{91-106}$$

Auffallende Unregelmäßigkeiten und Abnormitäten im Bau der Zähne fanden sich an den untersuchten Exemplaren nicht.

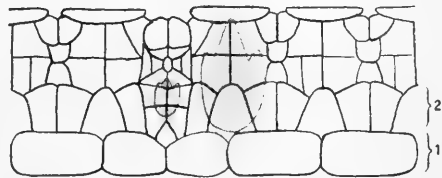
Der Bildungsherd der Radulazähne liegt am Ende der Radulapapille in Gestalt des Odontoblastenpolsters. Diese Odontoblasten sind hohe Zellen mit großen runden, chromatinarmen Kernen mit Nucleolus. Im Sagittalschnitt, der dieselben Verhältnisse wie bei *Helix* zeigt, erscheinen sie in der bekannten Fünf- oder Vierzahl, zuweilen auch noch in größerer Anzahl. Daher findet sich in

der Literatur die irrige Annahme, daß zur Bildung eines Zahnes fünf, bzw. vier Zellen nötig seien. BECK stellte zuerst bei unseren einheimischen Buliminen fest, daß diese Zahl der Bildungszellen bei weitem nicht ausreicht, indem er Flächenpräparate von dem Odontoblastenpolster herstellte. Auf dem gleichen Wege zeigte sich bei unserer *Stenogyra*, daß mehr als fünf Odontoblasten an der Bildung eines Zahnes teilnehmen und daß besondere Verhältnisse bei der Bildung des Rhachiszahnes vorliegen. In den Flächenpräparaten (Textfig. 17) liegt nach vorn eine Reihe von breiten großen rechteckigen Zellen (1), die genau so breit sind wie je ein Zahn. Dabei ist jede Zelle der vorderen Reihe gegen die dahinterliegende Zellgruppe, die immer je einen Zahn bildet, um eine halbe Zellbreite seitlich verschoben. Ferner zeichnen sich die Zellen durch einen etwas größeren Kern und eine deutliche Zellmembran aus. Diese vorderste Zellreihe hat die Funktion, die basale Radularmembran abzuscheiden und daraus, daß sie an der eigentlichen Zahnbildung nicht teilnimmt, erklärt sich auch ihre seitliche Verschiebung. Nach hinten folgen dann die eigentlichen Bildungszellen der Zähne. Die folgende Zellreihe (2, Textfig. 17)

hat die Basalplatte der Zähne zu bilden, und die noch weiter nach hinten gelegenen bauen dann die übrigen Teile des Zahnes auf. Bei den Flächenpräparaten treten die Zellgrenzen nicht scharf hervor. Trotzdem kehren stets bestimmte Verhältnisse in der Lage der Kerne wieder. Daraus schloß ich auf die Anordnung der Zellen und stellte das Schema des Odontoblastenpolsters (Text-



Textfig. 17. Odontoblastenpolster von der Fläche. Vergr. 338 : 1.



Textfig. 18. Schema der Odontoblastengruppen mit Zähnen. Vergr. 338 : 1.

fig. 18) auf. Daraus geht hervor, daß zur Bildung des Rhachiszahnes 16, des ersten Lateralzahnes 12, und der folgenden Lateralzähne je 13 Zellen nötig sind, wobei die vorderste Zellreihe nicht mitgerechnet ist, da sie als Bildnerin der Basalmembran am Bau des eigentlichen Zahnes nicht beteiligt ist.

Die Frage, ob die Odontoblastengruppe des Rachiszahnes aus der Verschmelzung der Zellgruppen zweier Lateralzähne hervorgegangen ist, daß also der Rhachiszahn durch Verschmelzung zweier Lateralzähne entstand, worauf PLATE bei *Aneithella berghi* hinwies, lasse ich für *Stenogyra* unentschieden.

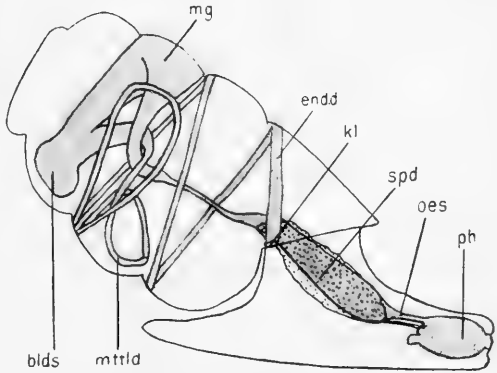
Dagegen schließe ich mich in der Frage, ob die Odontoblasten von hinten nach vorn mit dem von ihnen gebildeten Zahn mitwandern, und dabei von hinten her ersetzt werden, während sie nach vorn zu den gewöhnlichen Epithelzellen werden, der Ansicht RÖSSLERS an. Die Odontoblasten werden nämlich nach der Bildung eines Zahnes nicht durch neue, von hinten nachrückende Zellen ersetzt, sondern die zahnbildenden Zellgruppen sind an ihrer Stelle fixiert und die Funktion der Zahnabscheidung kommt ihnen fortdauernd zu. Übergänge zwischen Odontoblastenzellen und einfachen Epithelzellen müßten sich doch sonst vorfinden, und in keinem meiner Präparate ließen sich solche feststellen.

Im Grunde der Radulapapille schließt sich an das Odontoblastenpolster ein Epithel an, welches nach oben und dann nach vorn scharf umbiegt und sich von oben auf die Radula legt, um sich nach oben in den konischen Zapfen (*z. chit* Taf. 9, Fig. 20) mit seiner starken Cutislage fortzusetzen. Dabei zeigt das Epithel zunächst in der Gegend der Odontoblasten zylindrische Form ohne scharfe Zellgrenzen mit zerfaserten Enden, die an die in Bildung begriffenen Zähne herantreten. Weiterhin nach vorn werden die Zellen niedriger und umgeben die Zähne fest von allen Seiten her. Auf diese Weise bildet dieses obere Epithel einen Sperrapparat gegen zu starken Zug beim Kauen. Außer dieser epithelialen Sperrung halte ich aber auch die erwähnten Einschnürungen (*einschn* Textfig. 11 *d, e*), die die ganze Radula in ihrem hinteren Teile erfährt, für einen wirksamen Schutz gegen einen zu starken Zug bei der Kaubewegung. Durch diese Einschnürung wird sich leicht verhindern lassen, daß ein starker Zug sich bis nach hinten zum Odontoblastenpolster fortsetzt und hier eine in Bildung begriffene Zahnreihe in ihrer Fertigstellung stört.

Ob das obere Epithel sich an der Zahnbildung beteiligt, ist der Gegenstand zahlreicher Untersuchungen gewesen. Da die Zähne nach dem Verlassen des Odontoblastenpolsters an ihrer oberen Seite noch eine Größenzunahme zeigen, so glaube ich, daß neben der Aufgabe des Sperrapparates die Abscheidung von Zahnschubstanz dem oberen Epithel zu eigen ist.

Ösophagus. An der oberen Seite des Pharynx tritt nach hinten der Ösophagus aus (*oes* Taf. 9, Fig. 20, Taf. 10, Fig. 22, Textfig. 10, 19). Er ist ungefähr viermal so lang als der Pharynx. In zwei Windungen steigt er, sich dicht dem Kolumellarmuskel anlegend, nach oben, bis er schließlich in den Magen übergeht. Bei einigen meiner Exemplare bildet er ein einfaches dünnes Rohr, welches mit zahlreichen Querfalten, die besonders an der Decke entwickelt sind, ausgekleidet ist. Bei der Mehrzahl der Tiere dagegen fand ich, daß der Ösophagus zunächst als dünnes Rohr aus dem Pharynx austritt, sich aber kurz danach unter den aufliegenden Speicheldrüsen stark erweitert und dann wieder enger wird (Textfig. 19). Diese Aufblähung nimmt, wenn sie vorhanden ist, die Hälfte der Gesamtlänge des Ösophagus ein, und zeigt Längsfalten wie die übrigen Teile des Ösophagus. Diese Anschwellung tritt bei

Helix immer auf und wird als Magen bezeichnet. Unsere *Stenogyra* zeigt aber außerdem im weiteren Verlaufe des Darmes eine dem Magen der Buliminen entsprechende Anschwellung. Es wäre möglich, die Ösophaguserweiterung nur für einen



Textfig. 19. Schema des ganzen Darmtrakts.

bestimmten Kontraktionszustand zu halten, in dem sich die Tiere beim plötzlichen Absterben auszudehnen pflegen. Ich glaube jedoch, daß infolge der besonderen Beschaffenheit des Ösophagusepithels diese Erweiterung eine dem Helixmagen ähnliche Funktion besitzt und daß damit die Ösophagusanschwellung unserer *Stenogyra* ein dem Helixmagen analoges Gebilde darstellt.

Im Anfangsteil des Ösophagus ist das Epithel ein gleichmäßig flimmerndes, zylindrisches. Weiter nach hinten treten jedoch helle Zellen auf, die flaschenförmig gestaltet sind und einen runden, sich dunkelfärbenden Kern besitzen (*drz* Taf. 10, Fig. 25). Ihr Protoplasma ist fädig zusammengezogen. Neben diesen ziemlich großen Zellen, die immer einzeln und in Abständen voneinander gelagert sind, liegen die gewöhnlichen zylind-

drischen Flimmerzellen mit körnigem Protoplasma und elliptischen Kernen, die ein oder zwei Nucleoli besitzen. Ich halte die flaschenförmigen Zellen (*drz*) für sekretorische Schleimdrüsenzellen, die ihr Sekret durch die zwischen den Flimmerzellen befindliche Öffnung nach außen entleeren. Nach außen umgibt den Ösophagus, wie überhaupt das ganze Darmrohr, eine innere Längsmuskelschicht und eine äußere Ringmuskelschicht. In den hohen Falten, die in den Ösophagus vorspringen, findet sich auch spärlich faseriges Bindegewebe.

Speicheldrüsen. Dem Ösophagus liegen in seiner unteren Hälfte die großen Speicheldrüsen als zwei untereinander anastomosierende Lappen auf (*spd* Textfig. 19). Diese Anastomosen treten auf der Oberseite und Unterseite auf, so daß die Speicheldrüsen teilweise den Ösophagus ringförmig umgeben. Sie sind von weißlicher bis gelblicher Farbe und ganz unregelmäßig bei den einzelnen Individuen zerteilt und gelappt. Nach vorn setzen sich die Drüsen in zwei jederseits neben dem Ösophagus herlaufende Kanäle fort, die wie dieser durch den Schlundring hindurchgehen und sich auf der hinteren Oberseite des Pharynx in diesen einsenken, seitlich unterhalb von der Einmündungsstelle der Speiseröhre (Textfig. 10). Die Kanäle verlaufen zunächst noch eine Strecke innerhalb der Pharynxmuskulatur nach vorn und münden dann in der Rinne, die vom inneren Lippenwulst mit dem Radulapolster gebildet wird, vor dessen Scheitel in einem länglichen Schlitz aus (*spd.a* Taf. 9, Fig. 20). Während seines Verlaufes innerhalb der Pharynxmuskulatur wird der Ausführungsgang der Speicheldrüsen von einer Nebenspeicheldrüse rings umgeben, wie sie bei *Helix* von NALEPA gefunden wurde. Diese Drüsen sind äußerst klein und bei makroskopischer Präparation sehr schwer aufzufinden.

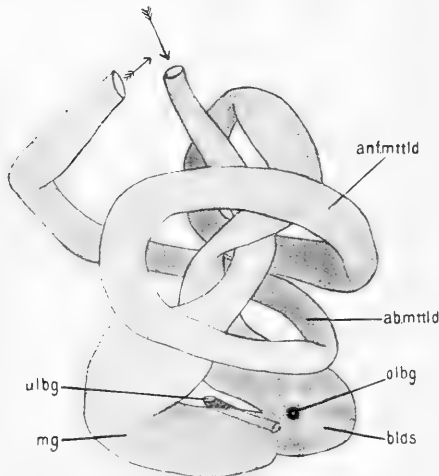
In den großen Speicheldrüsen von *Helix* finden sich nach PACAUT und VIGIER fünf verschiedene Arten von Drüsenzellen, die untereinander Übergänge zeigen. Bei unserer *Stenogyra* sind am bemerkenswertesten die zahlreichen runden Schleimzellen, die eine schaumige Struktur zeigen und sich blau färben. In geringerer Anzahl sind Zellen vertreten, die runde helle Körnchen führen und mit den granulösen Zellen RINA MONTIS übereinstimmen. Außerdem finden sich noch transparente Zellen, die entweder ganz hell sind oder nur eine ganz schwach färbbare, blasige Struktur zeigen. Alle diese Drüsenzellen haben einen sich sehr stark färbenden, runden, großen Kern; meistens ist er zentral

gelagert. Zwischen den drüsigen Zellen finden sich bindegewebige Stützzellen. Die Drüsenzellen geben ihr Sekret in ganz feine dünne, Speichelkanäle ab, die mit einem Plattenepithel ausgekleidet sind. Diese vereinigen sich zu größeren Gängen, wobei sich das Epithel allmählich erhöht, bis es im gemeinsamen großen Speichelgang zu einem Zylinderepithel wird. Flimmern finden sich nirgends im Ausführungssystem der Speicheldrüsen, ebenso fehlen die bei *Helix* für den Hauptkanal beschriebenen vorspringenden Längsfalten. Sein Querschnitt ist vielmehr anfangs rundlich und wird innerhalb der Pharynxmuskulatur mehr elliptisch. Hier treten nun die NALEPASCHEN Drüsen auf. Sie bestehen aus einem geschlossenen Komplex einzelner flaschenförmiger Drüsenzellen mit runden Kernen und feinkörnigem Protoplasma, das sich mit Hämalaun und v. GIESON gelbbraun färbt (Taf. 10, Fig. 24). Jede Zelle besitzt einen langen, schmalen ausführenden Fortsatz, der mit dem hellgelben Sekret angefüllt ist und sich mit denen der Nachbarzellen häufig verflechtend durch Interzellularen des Epithels in den Speichelgang ausmündet. Auf diese Weise sind die eigentlichen Drüsenzellen paketweise nach außen angeordnet, während nach innen rings um den Speicheldrüsenangang die Zone ihrer Fortsätze liegt. Da sich diese sehr stark verflechten, kann man nicht immer deutlich die Zellgrenzen unterscheiden. In der Nähe der Mündung des Speichelkanals verlieren die NALEPASCHEN Drüsen ihren geschlossenen Charakter. Sie gehen hier in einzelne Drüsenzellen über, die isoliert stehen und durch ihren langen Ausführgang ihr Sekret entleeren. Diese einzelnen Drüsenzellen finden sich auch noch an dem länglichen Spalt, durch den der Speichelgang in die Pharynxhöhle mündet.

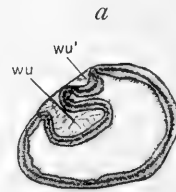
Magen. Nachdem der Ösophagus bei seinem zweiten Umgang um die Kolumella unter der Eiweißdrüse vorbeigekommen ist, erweitert er sich allmählich zum Magen. Hierbei verdrängt er die nach außen gelegenen Teile des unteren Leberlappens und wird nun im dritten Umgang (von der Spitze her gezählt) außen sichtbar. Er nimmt von diesem die obere Hälfte und vom zweiten Umgang die untere Hälfte ein. Der Magen hat also die Ausdehnung einer ganzen Windung. In seinem hintersten am weitesten nach oben gelegenen Abschnitt bildet der Magen eine Einschnürung und hinter dieser eine blindsackartige Erweiterung, in die die Leberausführgänge einander gegenüberliegend einmünden (Textfig. 20, Taf. 10, Fig. 26). Von diesem Blindsack steigt dann

in einem spitzen Winkel nach unten und innen der Mitteldarm hinab.

Im Inneren verlaufen an der Unterseite des Magens aus dem Ösophagus her Längsfalten, während sich an der Decke Querfalten finden (Taf. 10, Fig. 26). Der Magen stellt also ein gefaltetes Rohr dar, in dem sich keine besonders charakteristischen Reliefbildungen finden. Dagegen sind solche im Blindsack vorhanden und gehen von hier auf den Anfangsteil des Mitteldarms über. Zunächst zeigt der Blindsack Faltungen ähnlich wie der vordere Teil des Magens. Sobald aber die Lebergänge einmünden, finden sich zwei wulstförmige Falten, die stark in den Blindsack und weiterhin auch in den Mitteldarm vorspringen. Von diesen beiden Falten beginnt die eine (*wu* Taf. 10, Fig. 26) hinter der



Textfig. 20. Magen und Mitteldarmschlingen.
Vergr. 5:1.



Textfig. 21. Querschnitte durch den Mitteldarm.
Vergr. 19:1.

Einmündung des unteren Lebergangs (*u. Lb.g*); sie ist nicht allzu bedeutend und verstreicht bald im Verlaufe des Mitteldarmes (Textfig. 21). Dagegen ist der zweite Wulst (*wu* Taf. 10, Fig. 26, Textfig. 21) viel höher und kräftiger. Er setzt direkt an die Mündung des oberen Leberlappens (*o. Lbg*) nach hinten an und verläuft weit in den Darm hinein. Hierbei zeigt er zunächst dickwulstige Gestalt, weiterhin wird er aber schmäler und länger und stellt schließlich einen schmalen, ins Lumen vorspringenden Streifen dar (Textfig. 21). Solange beide Wülste nebeneinander herlaufen, schließen sie eine Rinne zwischen sich ein, späterhin bildet der bedeutend erhöhte Wulst (*wu*) allein diese Rinne mit der

benachbarten Darmwandung. Auf die physiologische Bedeutung der Reliefbildungen des Blindsacks wies BIEDERMANN hin. Diese besonderen anatomischen Einrichtungen „dienen speziell dem Zwecke, den flüssigen Inhalt des Magens, und eventuell darin aufgeschwemmte feste Partikel in das Innere der Leber zu leiten, resp. aus derselben wieder in den] Darm zu befördern“. Diese Wülste und außerdem der scharfe Knick, mit dem der Mitteldarm sich an den Magen ansetzt, bilden einen Sperrapparat, der die eben erwähnte physiologische Funktion ermöglicht. Dazu kommt noch die starke Muskulatur, die den Blindsack umgibt und die durch ihre Kontraktion den im Magen befindlichen Inhalt in die Lebergänge preßt. Erwähnenswert ist noch, daß der untere Lebergang bedeutend schmälere Querschnitt hat wie der obere. Auf diese Weise wird, da auch die Sperrung durch den höheren Wulst (*wu*) am oberen Leberlappengang bedeutender ist, mehr Mageninhalt zur Resorption in den oberen Leberlappen befördert werden als in den unteren. Die aus den Leberlappen wieder hinausbeförderten Massen gelangen in den Mitteldarm; hierbei kommen die festeren Bestandteile in die von den beiden Wulsten umschlossene Rinne. Hier werden sie zu den schmalen Schläuchen der Exkremente zusammengepreßt, während das größere Lumen des Darmes die flüssigen Partikel passieren. So stellt diese Rinne gleichsam ein Rohr für sich im Mitteldarm dar.

Das Epithel des Magens ist ein Zylinderepithel mit basalständigen elliptischen Kernen und schwachen Cuticularsaum. Im Blindsack tritt starke Flimmerung auf, die sich von da eine Strecke in den Mitteldarm weiter erstreckt. Der Blindsack zeichnet sich ferner dadurch aus, daß die Muskulatur bedeutende Verstärkung erfährt. Die beiden Wülste (*wu* und *wu*₁ Textfig. 21) haben als Stütze blasiges Bindegewebe unter dem Epithel. Der absteigende Ast des Mitteldarms (*ab. mttl. d* Textfig. 19) zeigt nur noch ganz spärliche Flimmerung, die schließlich ganz schwindet. Erst ungefähr an der Stelle, wo der Darm als Enddarm in die Lungenhöhle eintritt, treffen wir wieder Flimmern an, aber nur auf der Unterseite. Im Vorderteil des Magens finden sich schleimbereitende, flaschenförmige Drüsenzellen nur äußerst spärlich, dagegen sind sie im Blindsack und im Mitteldarm in großer Menge vertreten. Ihr Sekret ist körnig und stark blau färbbar. Das Protoplasma der Magenepithelzellen ist feinkörnig und zeigt Längsstreifung; diese wird, wie ELLERMANN für *Helix* nachwies, durch starke Längsfaltung der Zelloberfläche hervorgerufen.

Leber. Der Bau der Leber von *Stenogyra* weicht von dem gewöhnlichen Verhalten der Gasteropodenleber nicht ab. Sie zerfällt in zwei braun gefärbte Hauptlappen, einen vorderen unteren, der dem unteren Teile des Magens aufliegt, und in einen hinteren oberen, der die beiden obersten Windungen des spiralig eingewickelten Eingeweidetransports einnimmt. Dieser Teil birgt in seinem Inneren nach der Columella zu die Zwitterdrüse. Die Leber ist eine zusammengesetzte azinöse Drüse, die sich in zahlreiche größere und kleinere Läppchen verästelt und deren Drüsenelemente stark verzweigte Follikel bilden. Dem Lebergewebe liegt außen das Körperepithel auf, welches an der Columella meist noch eine dünne Längsmuskelschicht unter sich führt. Zwischen Körperepithel und Lebergewebe liegt noch blasiges Bindegewebe, welches auch zwischen die einzelnen Tubuli dringt und so die Lappen und Läppchen verbindet.

Die Leberläppchen werden von drei verschiedenen Formen von Drüsenzellen ausgekleidet, nämlich von Leber- oder Resorptionszellen, Ferment- oder Sekretzellen, Kalkzellen. — Die Leberzellen sind am zahlreichsten vorhanden; sie zeigen schmalzylindrische Gestalt und haben einen basalständigen elliptischen Kern. Zuweilen sind sie am inneren Ende kolbig verdickt und springen dann in das Lumen der Tubuli vor. Das Protoplasma ist körnig und enthält zahlreiche kleine Vakuolen, die sich gelb färbende Körner und Klümpchen enthalten. Diese Zellen häufen Glykogen und Fette an. Außer dieser Resorption von Nährstoffen fällt ihnen noch die Aufgabe der Exkretion von Abfallprodukten zu. — Die Ferment- oder Sekretzellen stellen breite Zellen dar, für die eine große, fast die ganze Zelle erfüllende Vakuole charakteristisch ist. Der Kern ist unregelmäßig gestaltet und liegt an der Basis. In der klaren Vakuole liegen mehrere braune Sekretkügelchen. Diese Zellen liefern in ihren Sekreten die verdauenden Enzyme oder Fermente. — Die Kalkzellen sind breite, nach dem Lumeninneren schmaler werdende Zellen, zeigen also die Gestalt des abgestumpften Kegels. Sie haben einen großen Kern mit einem Nucleolus und grobmaschiges Protoplasma, das sich mit Hämalan und VAN GIESON blau färbt. In den Maschen finden sich runde, stark lichtbrechende Kügelchen. Sie bestehen aus Kalk, der durch den Säftekreislauf an die Stellen gebracht wird, wo er gebraucht wird, wie z. B. an den Mantelrand zum Aufbau neuer Schalenteile. Die Kalkzellen finden sich am häufigsten in den Ecken der Azini.

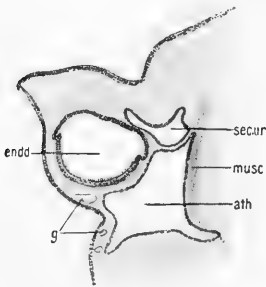
An die Endläppchen, die von diesen drei Zellelementen ausgekleidet werden, schließen sich feine Lebergänge an, die sich zu großen vereinigen und schließlich in den für jeden Leberlappen gemeinsamen großen Lebergang übergehen, der dann in den Magenblindsack einmündet. Das Epithel der Lebergänge ist ein zylindrisches mit basalständigen Kernen und einer starken Flimmerung.

Mittel- und Enddarm. Aus dem Magenblindsack steigt nach unten und nach der Columella zu der Mitteldarm hinab. Er zeigt anfangs noch eine ziemliche Dicke. Er geht einmal um die Columella und um den Ösophagus herum, biegt dann scharf nach hinten um, wobei er sich allmählich nach außen durch die Teile des unteren Leberlappens hindurch arbeitet und wird nun an der Oberseite der vierten Windung sichtbar (Textfig. 19, 20). Er grenzt hier an den hintersten Teil der Lungenhöhle und bildet nun eine verkehrt S-förmige Schlinge, indem er bis fast an den Anfangsteil des Magens wieder nach oben zurückläuft (*anf. mittld.*). Von da kommt er auf die obere Suturlinie der Windungen und steigt nun immer von außen sichtbar abwärts zur Lungenhöhle. Nach GARTENAUER sollen sich an der Eintrittsstelle des Darmes in die Lungenhöhle bei Landpulmonaten drüsige Elemente finden. Bei *Stenogyra* sind diese nicht vorhanden. Während seines Verlaufs durch die Lungenhöhle bezeichnen wir den Darm als Enddarm. Infolge der bedeutenden Ausdehnung der Lungenhöhle zeigt auch er die bedeutende Länge von fast ein und einhalb Windungen.

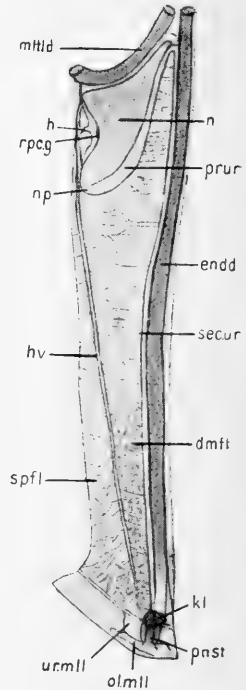
Die innere Reliefbildung und die Histologie des Mitteldarmes haben wir zusammen mit dem Magenblindsack schon kennen gelernt. Der Enddarm bildet Querfalten auf seiner Unterseite. Diese führt allein auch Flimmern, während auf der Oberseite und den Seitenteilen ein schmaler Cuticularsaum auftritt. Etwas oberhalb und hinterwärts vom Atemloch öffnet sich der Enddarm mit dem After nach außen (Taf. 10, Fig. 27). Dieser zeigt an Stelle der Querfalten Längswülste, die nach hinten hin scharf abbrechen, während sie nach außen zu in die glatte Oberfläche des rechten Mantellappens übergehen. In der Region der Längsfalten zeigt der After vollständige Flimmerung. Links neben dem After liegt die Öffnung des sekundären Ureters, der schon während des ganzen Verlaufs durch die Lungenhöhle neben dem Rectum gelegen ist. After und Ureteröffnung vereinigen sich zur Kloake. Bei der Behandlung der Lunge und Niere werden wir auf diese Verhältnisse nochmals ausführlicher zurückkommen.

VII. Lunge, Niere und Blutkreislauf.

Lunge. Die Lungenhöhle, welche die letzten Schalenwindungen einnimmt, zeigt eine bedeutende Ausdehnung. Am lebenden Tier sieht man schon durch die dünne Schale das Gefäßnetz des Lungendachs durchschimmern, wobei besonders die in der Mitte verlaufende große Lungenvene auffällt. Präpariert man die Schale ab, so sieht man, daß die Lungenhöhle sich fast durch ein und eine halbe Windung erstreckt. An ausgewachsenen und gut ausgestreckten Tieren fand ich als Längenmaße 3,6—4,2 cm. An ihrem hinteren spitz zulaufenden Ende stößt die Lungenhöhle an den vordersten Teil der verkehrt S-förmigen Schlinge des Mitteldarms (*mtld* Textfig. 23), während sie nach vorn mit ihrer breiten Seite begrenzt wird durch die Verwachsung des Mantelwulstes mit dem Nackenintegument. Diese Verwachsung wird durchbrochen von dem Atemloch (*pnst* Textfig. 23), welches so die Kommunikation



Textfig. 22. Querschnitt durch die Lungenhöhle, sekundären Ureter und Enddarm, kurz hinter dem Atemloch. Vergr. 27:1.



Textfig. 23. Lungendach von unten. Vergr. 2:1.

mit der äußeren Luft herstellt. Außen neben dem Atemloch liegen rechts oben und links unten zwei Mantellappen (Taf. 10, Fig. 28), die Ähnlichkeit mit denen von *Helix* zeigen. Der links oberhalb gelegene (*o. l. mll*) ist der größere, er mißt 3,0—3,5 mm. An seinem äußeren linken Ende läuft er zipfelförmig zugespitzt aus (*zi*) und ragt frei vor dem Mantelwulst vor. Der rechte untere Mantellappen (*u. r. mll*) dagegen bildet, da er in seiner ganzen Ausdehnung angewachsen ist, eine wulstig vorspringende Leiste.

Das Epithel dieser Mantellappen ist kubisch mit runden Kernen und zeigt auf den dem Atemgang zugekehrten Seiten deutliche Flimmern. Nach innen zu setzt sich die Flimmerung nur an der Oberseite fort, wo der Enddarm mit dem sekundären Ureter zur Kloake vereinigt, aber gänzlich getrennt von dem Pneumostom und der Lungenhöhle nach außen mit seinem Flimmerepithel mündet. Die Kloakenwand setzt sich also gleichsam auf die Mantellappen fort. Auf der Unterseite des Atemganges schwindet allmählich die Flimmerung, das Epithel wird niedriger und kleidet so das Pneumostom mit einem niedrigen Epithel aus. Nach dem Inneren der Lungenhöhle zu und im Inneren selbst ist das Epithel noch weiter abgeplattet und bedeckt als niedriges Pflasterepithel die Lungenhöhle (Textfig. 22, Taf. 10, Fig. 29, 30). Im Gegensatz zu anderen Pulmonaten zeigt es keine Flimmerung.

Links oben im Atemgang fällt ein Komplex drüsiger Zellen auf, der sich als breites Band nach links hin bis zur Mitte des Mantelwulstes erstreckt. Es ist dies die früher beschriebene Manteldrüse (*mtdr* Taf. 9, Fig. 1, 2). An dem breiten Streifen, wo die einzelligen Drüsen dieses Komplexes nach außen münden, findet sich an dem Epithel der Mantellappen keine Flimmerung.

Das Respirationsgewebe der Lunge findet sich nur an der Oberseite der Lungenhöhle. Der histologische Aufbau des Gewebes ist folgender (Taf. 10, Fig. 30, 31): Nach außen liegt das kubische Körperepithel (*ep*), dann folgt eine schmale Lage von Quermuskelfasern (*msk*) mit spärlichen Kernen. Darunter liegt das respiratorische Gewebe, welches aus zahlreichen spongiösen Bindegewebszellen (*bdgw*) mit großen runden Kernen besteht. Zwischen dieses Bindegewebe befinden sich die Blutgefäße eingebettet. Die Bindegewebszellen zeigen teilweise einen klaren Inhalt, teilweise finden sich in ihnen starke Anhäufungen von kleinen runden Körnern, die gelb bis braun gefärbt sind. Eine Schichtung konnte ich an den Körnern nicht feststellen. Diese Zellen sind die „Körnchenzellen“ BROCKS (*kz*). Die Blutgefäße sind in ihren ersten Anfängen ganz feine Räume im Bindegewebe (*g* Taf. 9, Fig. 31), die aber stets sich durch eine Endothelauskleidung (*end*) kenntlich machen. Diese ganz feinen Anfangsvenen gehen in größere über (*g* Taf. 10, Fig. 30), bei denen die Endothelauskleidung (*end*) äußerst klar zum Ausdruck kommt. Man sieht hier von den länglichen Kernen des Endothels feine Streifungen seitlich ausgehen, die parallel zur Gefäßwandung angeordnet sind. Deutliche Zellgrenzen sind bei dem Endothel, wie auch sonst bei den

histologischen Elementen des Lungendaches schwer festzustellen. Die größeren Nebenvenen vereinigen sich schließlich in der Hauptlungenvene, welche ungefähr in der Diagonale von rechts unten nach links oben durch das Lungendach verläuft (*hv* Textfig. 23). Auch diese Hauptvene zeigt die endotheliale Auskleidung (*end*), wie ein Schnitt durch die untere Wand dieses weiten Gefäßes zeigt (Taf. 10, Fig. 29). Außerdem treten unter dem Endothel eine Umkleidung mit einer Ringmuskelschicht (*musc*) und weiter nach außen Längsmuskelfasern (*musc*) auf. Das Plattenepithel des Lungendaches (*ep* Taf. 10, Fig. 29) ist in der Gegend der Lungenvene erhöht. Die übrigen Teile der Lungenhöhle aber werden von ganz niedrigem Pflasterepithel (*ep* Taf. 10, Fig. 30, 31) ausgekleidet, das, wie schon erwähnt, nirgends Flimmerung aufweist.

Im Gegensatz zu *Helix* treten die Blutgefäße im Lungendach nicht stark leistenartig vor, sondern dieses bildet eine fast plane Fläche, da das Bindegewebe die Gefäße vollkommen umschließt. Nur die in der Mitte verlaufende Hauptvene (*hv* Textfig. 23) tritt deutlich hervor. Färbt man das Lungendach schwach mit Alaunkarmin, so lassen sich auch die feinen Seitenvenen scharf erkennen. Man erhält so ein klares Bild von der Verteilung und Ausbildung des eigentlichen Atemareals. SEMPER führte für die einzelnen Regionen des Lungendachs bestimmte Namen ein. Nach ihm teilt die Hauptvene das ganze Lungendach in eine Spindelfläche (*spfl* Textfig. 23) und in eine Darmfläche (*dmfl*). Das Gefäßnetz ist auf beiden Flächen vorn in der Nähe des Pneumostoms (*pnst*) ein sehr dichtes, während nach hinten an der Niere (*n*) und am Herzen (*h*) die dichte Lagerung der Gefäße allmählich abnimmt. Hier sind die Seitenvenen nur noch in geringer Zahl vorhanden, weiter auseinandergelagert und bilden nur spärlich seitliche Anastomosen aus. Auf der Spindelfläche, die im ganzen von geringerer Ausdehnung ist als die Darmfläche, verlieren die Seitengefäße ihre Dichtigkeit schon weiter vorne als auf dieser.

Der Boden der Lungenhöhle, der zugleich die Scheidewand gegen die eigentliche Körperhöhle bildet, zeigt unter dem Pflasterepithel zwei senkrecht zueinander angeordnete Muskelsysteme, eine obere Quer- und eine darunter gelegene Längsmuskellage, wenn wir diese Bezeichnungen auf den ganzen Tierkörper beziehen.

An Tieren, deren untere Schalenwindungen entfernt waren, ließ sich der Atmungsvorgang gut verfolgen. Dieser ist der gleiche, wie wir ihn bei *Helix* antreffen. Die obere Lungen-

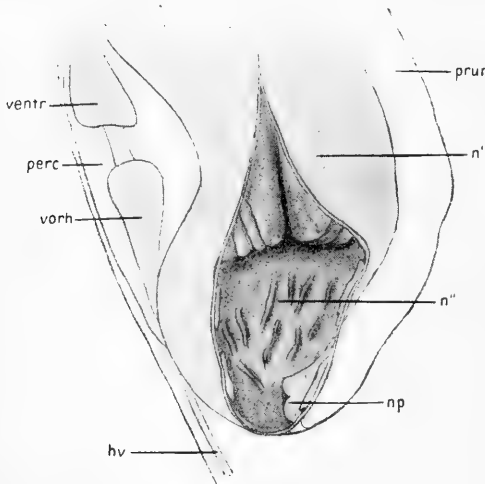
höhlenwand, die das respiratorische Gewebe bildet, kann sich nicht von der bedeckenden Schale entfernen, sondern vermag nur rückwärts und vorwärts an dieser zu gleiten, allerdings in ausgiebigstem Maße, so daß beim Aufbrechen der Schale das Lungendach sich in unzählige Falten und Fältchen legt. Läßt man nach dem Aufbrechen der Schale das Tier eine Zeit lang in Ruhe, so streckt sich das Lungendach wieder und nimmt die Form an, wie wenn es noch von der Schale bedeckt wäre. Das Atemloch öffnet sich jetzt, der Lungenboden dehnt sich nach dem Körperinnern zu aus, wodurch ein Hohlraum geschaffen wird, in den die frische Luft neu einströmt. Nachdem das Atemloch geschlossen ist, dehnt sich der Lungenboden in der entgegengesetzten Richtung, also nach der Lungenhöhle zu aus. Durch das wieder geöffnete Atemloch strömt dann die verbrauchte Luft aus. Dieser Atmungsprozeß wiederholt sich nicht rhythmisch, sondern ganz ungleichmäßig und hängt eng mit dem jeweiligen Kontraktionszustand des ganzen Tieres zusammen.

Niere.

Am Dach der Lungenhöhle und an ihrem inneren Ende liegt die Niere (*n* Textfig. 23). Sie stellt, wie man schon von der Außenseite erkennen kann, ein bräunliches Organ dar, das fast die Gestalt eines Dreiecks hat. Präparieren wir die Lungenhöhle auf und schlagen sie zurück, so erhalten wir ein Bild wie Textfig. 23. Die Niere liegt mit ihrer hinteren kürzesten Seite eng der Mitteldarmwindung (*mtlld*) an. Rechts an der Oberseite der Windung verläuft der Enddarm (*endd.*), ihm gegenüber an der Unterseite liegt das Perikard (*h*), welches von der Niere umgriffen wird. Während der Herzbeutel eine Länge von 3,0 bis 4,0 mm hat, mißt die Niere an dieser Seite 6,8—7,6 mm. Somit kann ich SEMPERS Bemerkung, die Niere sei so kurz wie der Herzbeutel, nicht bestätigen. Die dritte, dem Enddarm zu konvex gekrümmte Seite der Niere mißt 8,7—9,6 mm. Diese Maße zeigen, daß die Niere im Verhältnis zur großen Lungenhöhle die 3,6—4,2 cm lang ist, eine sehr geringe Ausdehnung besitzt.

Wir wollen uns zunächst mit dem inneren Bau der Niere vertraut machen. Öffnen wir den Nierensack, so finden wir, daß in den hinteren zwei Dritteln der Niere (*n'* Textfig. 24) starke und zahlreiche Falten lamellenartig in das Lumen vorspringen. Sie sind meist parallel der Längsrichtung angeordnet, doch kommen besonders am hintersten Ende und an den Seiten Falten mit

anderer Richtung vor. Die größte Höhe und Mächtigkeit zeigen die Lamellen, welche von dem nach innen gelegenen Boden der Niere vorspringen; das steht im Gegensatz zu *Helix*, wo gerade die Lamellen am mächtigsten am Dach des Nierensackes sich entwickeln. Das vordere Drittel ist demgegenüber ganz anders gestaltet (n'' Textfig. 24). Schon äußerlich erkennt man dies an der viel helleren Färbung dieses Teiles der Niere. Es fehlen hier die besonders vom Boden mächtig vorspringenden Falten gänzlich, sie hören ganz plötzlich auf, wie das Textfig. 24 zeigt, die das vordere Drittel (n'') vom Boden her geöffnet zeigt. Vom Boden, wie auch von der Decke erheben sich nur noch kleine niedrige Wülste, die in ihrer Mehrzahl parallel der Längsrichtung angeordnet sind.



Textfigur 24. Niere im vorderen Teil vom Boden aus geöffnet. Vergr. 10:1.

Nach der Lungenhöhle zu wird die Niere von dem Pflasterepithel derselben umgeben, während nach außen das kubische Körperepithel den Abschluß bildet. Im Innern ist der Nierensack mit einem einschichtigen Epithel ausgekleidet, das drüsigen Charakter zeigt. Dieses legt sich zum Zwecke der Oberflächen-

vergrößerung im oberen Teile in die mächtigen Lamellen. Sie sind in ihrem Innern durch faseriges Bindegewebe mit spärlichen kleinen Kernen gestützt. Stets führen sie an ihrem Scheitel eine Blutlakuue, wie sich auch sonst in dem die Niere umhüllenden Parenchym zahlreiche lakunäre Räume finden. Diese bilden das die Niere durchziehende Blutgefäßsystem, welches das Blut in die Nierenlamellen führt und hier den Austausch der Abfallprodukte zu den Nierenzellen bewirkt. Die drüsigen Epithelzellen des Nierensackes haben zylindrische Form und sind am höchsten an den Faltenscheiteln; an den Wandungen und im vorderen Drittel, wo nur kleine wulstige Leisten sich bilden, sind sie am niedrigsten. Der Kern liegt meist basal und zeigt einen Nucleolus, er färbt

sich stark mit Hämalaun. Das Protoplasma der Drüsenzellen zeigt körnige Struktur und färbt sich bei Hämalaun- VAN GIESON-Färbung gelb. Die besondere Eigentümlichkeit der Nierenzellen besteht in dem Vorhandensein der Harnkonkremente. Sie werden zunächst in Vakuolen als kleine Harnkügelchen gebildet, werden größer und bilden dann bis 17μ in Durchmesser große Kugeln oder Körner, die von einem zentralen dichteren Kern aus radiäre Streifung und konzentrisch schalige Struktur zeigen. Diese Konkremente liegen im oberen Drittel der Zylinderzellen, sie werden dann und wann und zwar dann immer in großen Massen in das Lumen der Niere entleert. Die Nierenzellen sind dann der Körner beraubt, dagegen sind das Lumen der Niere, besonders das vordere Drittel, und dann auch die beiden Harnleiter stark mit ihnen angefüllt. Diese Teile erhalten dann eine dunkelbraune Färbung, die neben dem Vorhandensein von dunkelbraunem Pigment auf die starke Anhäufung des Nierenexkrets zurückzuführen ist. Neben und zwischen den ausgestoßenen Harnkörnern finden sich Protoplasma-reste, die durch die gewaltsame Entleerung der Zellen zu erklären sind, wobei Plasmateile beim Platzen der äußeren Zellwand mit herausgerissen werden. Daß ganze Zellen sich ablösen und so die Harnstoffe hinausbefördert werden, habe ich nicht beobachtet.

Da das drüsige Epithel das exkretorisch tätige Gewebe ist und dieses sich nur in den hinteren zwei Dritteln infolge der Oberflächenvergrößerung in den Lamellen zu bedeutender Mächtigkeit entwickelt, so müssen wir diesen Teil der Niere als den hauptsächlich exkretorisch tätigen ansprechen, während der vordere mit seiner niedrigen Wandauskleidung und den kleinen Wülsten nur noch geringeren Anteil an der Exkretion nimmt und schon der Harnleitung zugesprochen werden muß. Dies zeigt sich auch daran, daß er bei manchen Tieren stark mit Harnkonkrementen angefüllt ist, während er sonst als leerer Hohlraum auftritt. In diesen Raum ragt an seiner vordersten Spitze ein Kanal hinein, der mit ihm durch einen zweilippigen Querschlitz kommuniziert (*np* Textfig. 24). Dieser Kanal ist der primäre Ureter (*pr. ur* Textfig. 23), er läuft auf der dem Enddarm zu konvexen Seite der Niere nach hinten in die äußerste Ecke der Lungenhöhle. Hier biegt er in einen spitzen Winkel nach vorn um und folgt nun als sekundärer Ureter (*sec. ur* Textfig. 23) stets geschlossen dem Enddarm nach vorn. Sekundärer Ureter und Enddarm durchbrechen gemeinsam den Mantelwulst etwas oberhalb des Atem-

lochs (Taf. 10, Fig. 27), vereinigen sich hier und bilden eine Kloake. Diese Kloake und das Mantelloch werden umgeben von den beiden Mantellappen (Taf. 10, Fig. 28). Die so entstehende breite Rinne am Mantelwulst nennen wir Atemgang. Das nur an der Unterseite flimmernde Rectumepithel (*endd* Textfig. 22) beginnt allmählich in seiner ganzen Ausdehnung zu flimmern, und auch das niedrige kubische Ureterepithel (*sec. ur*) nimmt nach der Vereinigung mit dem Enddarm Flimmerung an, so daß also die Kloake als breiter flimmernder Kanal nach außen mündet. Ihre Flimmerung setzt sich noch weiter auf die Mantellappen fort, während die Atemöffnung selbst keine Flimmern trägt.

Das Epithel des primären und sekundären Ureters ist ein kubisches mit rundlichen Kernen, die einen Nukleolus enthalten. Das feingekörnelte Protoplasma zeigt Längsstreifung. Kalottenzellen mit langen Cilien und dazwischen gelegene Zylinderzellen oder sternförmig verästelte Zellen finden sich nicht.

Außer mit dem primären Ureter, mit dem die Niere durch die erwähnte quergeschlitzte Papille in Verbindung steht, kommuniziert sie auch noch mit dem Perikard durch den Renoperikardialgang (*rpccg* Textfig. 23). Dieser liegt an der Stelle, wo der Vorhof mit dem Ventrikel sich vereinigt, seitlich nach oben. Er beginnt trichterförmig und richtet sich als runder Kanal nach vorn gegen das Nierenlumen, in welches er allmählich zwischen zwei Lappen übergeht. Dieser Kanal wird ausgekleidet von Zylinderepithel mit runden chromatinreichen mittelständigen Kernen. Besonders ausgezeichnet ist das Epithel durch lange starke Cilien, die stets nach dem Nierenlumen zu gerichtet sind. Nach der Niere zu verliert sich allmählich die Flimmerung, und Drüsenierenzellen treten an Stelle der Epithelzylinderzellen. In gleicher Weise geht im Perikard das flimmernde Zylinderepithel des Herznierenganges in das niedrige Plattenepithel des Herzbeutels über. Es bildet hier jedoch noch eine ziemlich breite trichterförmige, runde Zone, ehe es seine charakteristische Form verliert.

Bisher erwähnten alle Autoren von den Nierenausführgängen von *Stenogyra* nur, daß der Ureter vollständig geschlossen sei. Auch BEHME, der das Verhalten des Harnleiters bei unserem Tiere näher untersuchte, sagt, daß „der sekundäre Harnleiter ganz geschlossen ist, also mit dem von *Buliminus Blainvillanus* übereinstimmt“. Diese Form beschreibt von JHERING folgendermaßen: „Eine große Öffnung am Mantelrande teilt sich in den Teil, welcher in den Mastdarm führt, und den anderen, durch welchen

die Lunge sich öffnet. In letzterer, nicht weit von dem Atemloch entfernt, öffnet sich der Ureter, von dessen Mündung eine Rinne zum Atemloch weiterführt, welche an dessen Rande über und dicht an dem After endet.“ Dazu gibt VON JHERING noch eine Abbildung, aus der auch klar zu erkennen ist, daß hier weder Kloake noch Atemgang vorliegt, sondern daß hier der Ureter noch in die Lungenhöhle mündet. Wir erkennen hieraus, daß *Buliminus Blainvillanus* durchaus von *Stenogyra* getrennt werden muß.

Ein Schema von den Entwicklungsstadien im Bau des Harnapparates der *Bulimusspezies* stellte zuerst VON JHERING auf. PLATE erweiterte dies auf eine große Anzahl anderer Pulmonaten und BECK führte dies schließlich noch weiter aus. Wenn wir dieses letzte Schema benutzen, so müssen wir *Stenogyra decollata* an die letzte Stelle setzen und erhalten dann folgende Reihe:

1. Die Niere öffnet sich nach vorn mit einfacher Papille in die Atemhöhle: *Bulimus oblongus*, *Planorbisspezies*.

2. Die Niere öffnet sich mit einem gerade nach vorn verlaufenden, primären Ureter: die meisten *Basommatophoren*: *Limnaea*, *Physa*, *Bulimus radiatus*, *B. purpa*. Ferner (nach BEHME) *Cionella lubrica*, *Pupa arenacea*, *Helix pulchella*.

3. Der primäre, zuerst gerade nach vorn verlaufende Ureter biegt an seinem vorderen Ende nach hinten um und mündet in eine nach hinten ziehende Harnfurche: *Buliminus detritus*, *montanus*, *obscurus*.

4. Der primäre Ureter läuft neben der Niere nach hinten und öffnet sich am Grund der Lungenhöhle ohne sekundären Ureter: *Testacella*, *Helix incarnata*, *strigella*, *lapidica* u. a.

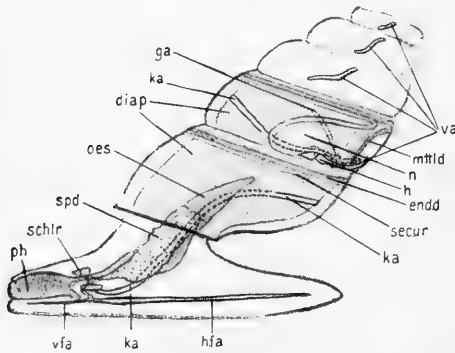
5. Der sekundäre Ureter bildet eine bald offene, bald mehr oder weniger geschlossene Rinne: *Bulimus*-, *Helixspezies*.

6. Der sekundäre Uretergang geschlossen, bald allein, bald zusammen mit dem After in die Lungenhöhle ausmündend: *Buliminus Blainvillanus*, *Helixspezies*, *Daudebardia rufa*, *Vitrina*, *Hyalina*, *Zonites*, *Arion* usw.

7. Der sekundäre Ureter mündet mit dem After, getrennt von der Lungenhöhle, durch eine besondere Kloake in den Atemgang aus: *Stenogyra decollata*, *Daudebardia saulcyi*, *Limax*, *Amalia*.

Blutkreislauf.

Das Zentralorgan des Gefäßsystems ist das Herz ($\frac{1}{2}$ Textfigur 23, 25). Es besteht aus Kammer und Vorkammer und liegt in dem von der Niere umgriffenen Perikard. Die Vorkammer ist mit zahlreichen, lockeren Muskelbündeln, die die verschiedensten Richtungen haben, ausgekleidet. Sie mündet in den hinter ihr gelegenen, bedeutend muskelreicheren Ventrikel, dessen Muskelbündel dicht untereinander verflochten sind und so eine dicke Muskelwand bilden. Ein Endothel konnte ich in beiden Abschnitten des Herzens nicht feststellen. Der Ventrikel ist ausgezeichnet durch ein Klappenventil, welches das Blut am Zurückfließen in



Textfig. 25. Verlauf des Arteriensystems, schematisiert.

den Vorhof hindert. Außerdem findet sich ein ebensolches, aus Muskelbündeln bestehendes Ventil am Anfang der Aorta und staut hier das Blut gegen ein Zurückfließen in die Herzkammer. Das Perikard ist mit Plattenepithel ausgebildet, das längliche Kerne führt.

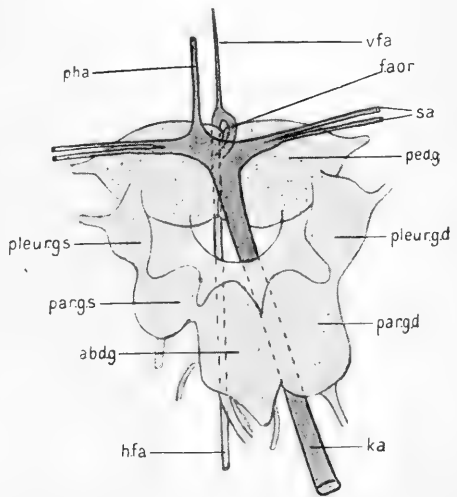
Die Zahl der Pulsationen schwankte bei

Tieren, deren Schale über dem Perikard aufgebrochen war, so daß dieses freigelegt wurde, bei gewöhnlicher Temperatur zwischen 23 bis 26 in der Minute.

Aus dem Ventrikel tritt nach hinten die zunächst einheitliche Aorta aus (Textfig. 25), die sich über die der Niere (*n*) benachbarte Mitteldarmschlinge (*mttld*) hinzieht. Sie teilt sich hier in zwei Äste: die nach oben und hinten gerichtete Visceralarterie (*va*) und die nach vorn verlaufende Kopfarterie (*ka*). Die erstere tritt durch die Lappen der unteren Leber nach innen und nähert sich dabei der Kolumella. Sie gibt nach innen mehrere Äste an die Eiweißdrüse ab, nach außen einige an den Magen und den Mitteldarm. Weiterhin folgt die Visceralarterie dem Zwittergang nach oben an der Kolumella entlang und versorgt die Zwitterdrüse und den oberen Leberlappen.

Die Kopfarterie (*ka* Textfig. 25) umgreift nach der Abzweigung von der Visceralarterie in einem scharfen Knick die Mitteldarmschlinge (*mttd*), welche an der Niere vorbeiläuft, dringt aber nicht in das Körperinnere ein, sondern schließt sich dem Diaphragma (*diap*), also dem Boden der Lungenhöhle an. Hier läßt sie sich deutlich als weißer Kanal vorspringend, bis zum Ende des zweiten Drittels des Lungenbodens verfolgen. Am Anfang dieses Verlaufes in der Gegend unter der Niere geht von der Kopfarterie ein Ast in das Körperinnere ab. Dieser Ast stellt die Genitalarterie (*ga*) vor und begibt sich an den Spermovidukt. Im vorderen unteren Teile des Diaphragmas dringt dann die Kopfarterie in das

eigentliche Körperinnere ein, steigt rechts neben dem Ösophagus (*oes*) und den Speicheldrüsen (*spd*) nach unten und gelangt unter den Darm. Weiter hin dringt sie unter der Visceralkette durch das von dieser mit den Pedalganglien gebildete Loch nach oben (Textfig. 26). An die Speicheldrüsen gibt die Kopfarterie vorher einige kleine Äste ab. Nach dem Durchtritt durch das Loch in der Visceral- und Pedalkette spaltet sich die



Textfig. 26. Verzweigung der Kopfarterie am Schlundring. Vergr. 20:1.

Kopfarterie in zahlreiche Stämme. Nach vorn und nach oben geht eine unpaare Arterie aus (*pha*), die in den Pharynx vor der Insertionsstelle der Retraktormuskeln eintritt. Ebenfalls nach vorn aber nach unten verläuft ein starker, zunächst einheitlicher Stamm (*fa*), die Fußarterie. Sie umgreift zunächst die Pedalganglien (*pedg*) an ihrer Vorderseite und entsendet nach vorn an die Ausmündung der Fußdrüse einen schwachen Ast (*vfa*), während sich nach hinten der Hauptstamm begibt (*nfa*), der über der Fußdrüse verläuft und seitlich zahlreiche Ästchen in die Fußmuskulatur abgibt. Zu erwähnen wäre noch ein paariges System von Arterien (*sa*), die jederseits nach oben steigen und in die

Tentakel und die obere Kopfregion eindringen. Auf der rechten Seite geht von diesen Arterien ein Stamm an den Penis ab.

Die Arterien sind ausgekleidet mit einem deutlichen Epithel mit runden Kernen. Die Zellgrenzen sind nicht immer an diesem Epithel zu erkennen.

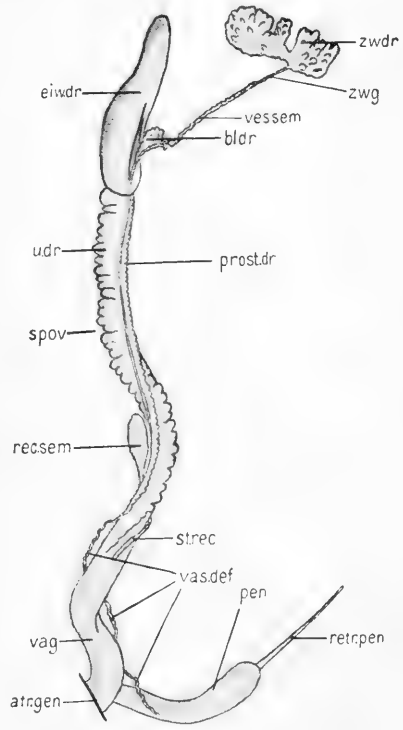
Alle diese Arterien lösen sich in feinste Kanäle auf und diese sammeln sich wieder in den sogenannten Übergangsgefäßen, welche schließlich in die venösen Blutlakunen führen. Sie entbehren einer epithelialen Auskleidung und zeigen sich nur als große Lücken in der Muskulatur und im Bindegewebe. Besonders ausgebildet finden sie sich im Fuß zu beiden Seiten der Fußdrüse, im Kopfteil und an den Geschlechtsorganen. Auch die am Magen und an der Eiweißdrüse gelegenen Hohlräume stellen solche venösen Bluträume dar. Aus diesen leiten dann die Venen das Blut der Lungenhöhle zu. Von den hinteren, oberen Partien führt die Lebervene das Blut neben dem Enddarm nach vorn. Auch das Blut aus den Venenräumen des Fußes und des Kopfes gelangt durch einen venösen Stamm nach dem Vorderrand des Lungendachs. Es bildet sich hier so eine die Lungenhöhle umgreifende Ringvene. Von dieser leiten die zuleitenden Lungengefäße das Blut in das Lungendach, die ableitenden sammeln es wieder und führen es schließlich in die schräg von links vorn nach rechts hinten am Lungendach verlaufende Hauptvene (*hv* Textfig. 23). Diese führt das arteriell gewordene Blut in den Vorhof.

VIII. Geschlechtsorgane.

Der Geschlechtsapparat von *Stenogyra decollata* zeigt in den allgemeinen Verhältnissen Ähnlichkeit mit dem von *HELIX*. Charakteristisch für ihn ist, daß er aller Anhangsorgane an den Kopulationswerkzeugen entbehrt. Der allgemeine Verlauf des Geschlechtssystems ist folgender:

Von der im oberen Leberlappen gelegenen Zwitterdrüse (*zwdr* Textfig. 27) steigt der vielfach gewundene Zwittergang (*zwg*) an der Kolumella abwärts. In seinem mittleren Teile liegt eng mit ihm verbunden eine geknäulte Vesicula seminalis (*ves. sem* Textfig. 27, 28), welche im unteren Drittel sich mit ihm vereinigt. Am Ende mündet in den Zwittergang noch der Ausfuhr-

gang einer bläschenförmigen Drüse ein (*bl. dr* Textfig. 27, 28). Zusammen mit dem Ausführungsgang der großen Eiweißdrüse (*eiv dr* Textfig. 27), welche am oberen Ende des Spermo-vidukts gelegen ist, geht dann der Zwittergang in diesen über. Am Spermo-vidukt (*spov* Textfig. 27) unterscheiden wir den Uterusteil (*u. dr*) mit weißlichem, blätterig gefaltetem Drüsenmantel und die Samen-leiterrinne (*prst. dr*) mit gelb gefärbten, feiner gefalteten Drüsen-anhängen, der Prostata. Neben der Prostatarinne findet sich noch eine dritte Rinne ohne besondere Drüsenanhänge. Im vorderen Teile sondern sich die Teile des Spermo-vidukts: die Prostata-drüse schwindet und es spaltet sich vom Uterus das Vas deferens (*vas def* Textfig. 27) ab, welches, bis zum Atrium genitale hinab-laufend, am Penis wieder in die Höhe steigt und in dessen hinteren Ende einmündet. Der Uterus nimmt nach der Ab-trennung des Vas deferens den kurzen Stiel des Receptaculum seminis (*st. rec*) auf, welches als birnförmige Blase dem Stiel oben aufsitzt (*rec. sem* Textfig. 27). Von da an bezeichnen wir den Uterus als Vagina (*vag*). Durch das von rechts am Kopf ge-legene Atrium genitale (*atr. gen*) mündet die Vagina nach außen. In dieses Atrium genitale mün-det auch der kurze, aller An-hangsorgane entbehrende Penis (*pen*) ein. Der Penis hat einen Retraktormuskel (*retr. pen*).



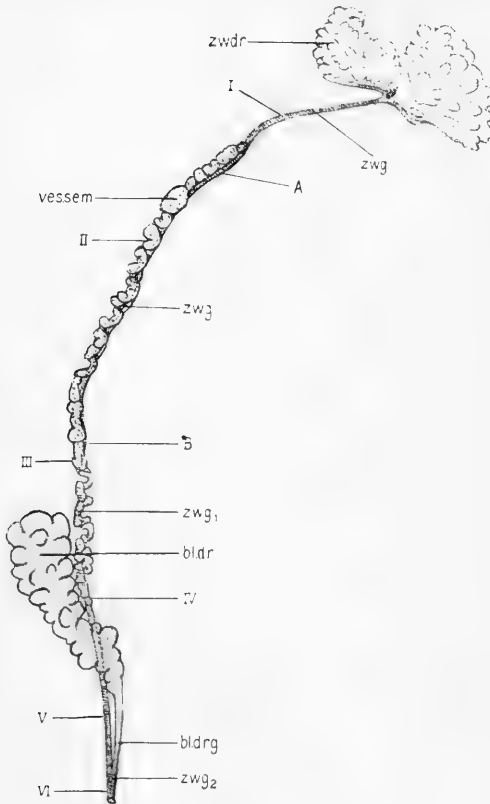
Textfig. 27. Totalbild der Geschlechts-organe. Vergr. 2 : 1.

Zwitterdrüse. Die Zwitterdrüse liegt in der zweiten oberen Windung des Schneckenkörpers, eingebettet in Bindegewebe und Lebergewebe des oberen Lappens. Sie nimmt hier den der Kolumella zugekehrten Abschnitt der Windung ein und bildet zahlreiche Lappen, die radial nach der Kolumella zu sich vereinigen. Aus dieser Vereinigungsstelle führt der Zwittergang die reifen Geschlechtsprodukte, Spermien und Eier, ab, die in der

Zwitterdrüse nebeneinander gebildet werden. Bei meinen sämtlichen Tieren war die Zwitterdrüse gleichzeitig mit männlichen, wie weiblichen Elementen angefüllt. Die Eier waren jedoch in viel geringerer Zahl vorhanden als die männlichen Produkte. Soweit meine Untersuchungen reichten, fanden sich bei der Entwicklung der Eier und Samenfäden keine Unterschiede von dem bekannten Entwicklungsgang bei *Helix*.

Zwittergang.

Der Zwittergang steigt in einer ganzen Windung, die Kolumella umschlingend, nach unten. Er zeigt ganz besondere Verhältnisse, die an Totalpräparaten, die mit Alaunkarmin leicht gefärbt wurden, am besten zu studieren sind (Textfig. 28). Der eigentliche Ausführgang der Zwitterdrüse ist ein einfaches Rohr von geringer Dicke — der Durchmesser beträgt ungefähr 35μ —, welches von der Zwitterdrüse bis zur Mündung in den Spermovidukt gleichmäßig, teils gerade, teils unter Knäuelbildung verläuft, allerdings auf diesem Wege die



Textfig. 28. Zwitterdrüse und Zwittergang, Vesicula seminalis mit blasiger Drüse. Vergr. 8:1.

Mündung eines stark verschlungenen, langen, blasigen Ganges, der Vesicula seminalis (*ves. sem*) und eines blasenförmigen, hellen Drüsensacks (*bl. dr* Textfig. 28) in sich aufnimmt. Dieser eigentliche Zwittergang (*zwg* Textfig. 28, Taf. 10, Fig. 32—37) zeigt im Querschnitt leicht vorspringende Längsfalten und ist mit einer Ringmuskelschicht außen umgeben. Das Protoplasma der flimmernden hohen Epithelzellen ist hell und homogen; die Kerne sind rund und chromatinreich und zeigen einen Nucleolus. Im

obersten Fünftel des ganzen ausführenden Systems der Zwitterdrüse finden wir diesen Gang allein vor (Textfig. 28 I, Taf. 10, Fig. 32). Weiter unten tritt dann aber neben dem eigentlichen Zwittergang die Vesicula seminalis auf (*ves. sem* Textfig. 28 II Taf. 10, Fig. 33, 38). Diese ist ein oben blind endigender, langer, stark geknäulter Gang, der in seinem ganzen Verlauf keine Kommunikation mit dem Zwittergang hat und erst weit unten, ungefähr im vierten Fünftel, in diesen einmündet (Textfig. 28 III). Die beiden Bilder, Taf. 10, Fig. 38, 39, geben das blinde Ende der Vesicula seminalis und ihre Einmündung in den Zwittergang, also die beiden Stellen *A* und *B* der Textfig. 28 in stärkerer Vergrößerung wieder. Die Vesicula seminalis liegt dicht neben dem Zwittergang und überdeckt ihn teilweise, da sie bedeutend voluminöser ist als dieser. Eine dünne Ringmuskelschicht und reichliches Bindegewebe umgibt beide Gänge, so daß sie makroskopisch als ein einheitlicher, geknäulter Gang erscheinen, während nur die Vesicula seminalis die Knäuelbildungen zeigt, dagegen der Zwittergang als gerades Rohr daneben nach unten läuft. Die epitheliale Auskleidung der Vesicula seminalis zeigt verschiedenes Verhalten (Taf. 10, Fig. 33). Auf der dem Zwittergang zu gelegenen Seite befindet sich ein hohes Zylinderepithel mit deutlichem Flimmerbesatz. Das Protoplasma dieser hohen Zylinderzellen ist hell und homogen und führt elliptische, chromatinreiche Kerne mit Nucleolus. Während sich also dem Zwittergang benachbart ein flimmernder Epithelstreifen durch die ganze Vesicula seminalis hinzieht, sind die nach außen gelegenen Teile des Ganges, welche besonders die knäueiförmigen Auftreibungen zeigen, von einem niedrigen, nicht flimmernden Epithel ausgekleidet. Diese Epithelzellen haben in einem feingekörnelten Protoplasma große elliptische, chromatinreiche Kerne mit Nucleolus. Das Innere der Vesicula seminalis ist stets stark angefüllt mit Spermien. Im vierten Fünftel des gesamten ausführenden Systems der Zwitterdrüse mündet dann die Vesicula seminalis in den Zwittergang. Diese Stelle (Textfig. 28 B, Taf. 10, Fig. 34, 39) zeichnet sich dadurch aus, daß die Knäuelbildungen der Vesicula seminalis und die Anfüllung mit Spermien schwinden. Zugleich gewinnt der flimmernde Epithelstreifen an Raum, so daß schließlich an der Mündung das ganze Epithel des Ganges Flimmern trägt. Von den ebenfalls flimmernden Zylinderzellen des Zwitterganges unterscheidet sich das Epithel der Vesicula seminalis an der Vereinigungsstelle beider nur durch eine etwas hellere Färbung

des Protoplasmas (Taf. 10, Fig. 34). Als einheitlicher Gang geht nun der Zwittergang (*zwg* Textfig. 28) weiter nach unten und zeigt hier starke Knäuelbildungen. In dieser Gegend finden sich an dem Gang dann und wann kleine seitliche Aussackungen (*auss* Taf. 10, Fig. 35). In diesen liegen häufig Anhäufungen von Spermien. Diese kleinen Aussackungen stellen also gleichsam eine Vorstufe der Vesicula seminalis dar. Der Zwittergang nähert sich immer mehr in seinem weiteren Verlauf der großen Eiweißdrüse (*eiw. dr* Textfig. 27) und zugleich einem hellen traubigen Sack (*bl. dr* Textfig. 27, 28). Dieses Gebilde liegt in einer Einsenkung, welche die Eiweißdrüse auf ihrer der Kolumella benachbarten Seite bildet. Der Zwittergang läuft nun dicht neben der hellen traubigen Drüse her und wird, wie diese, stark von dem Gewebe der Eiweißdrüse umgeben, so daß er schließlich äußerlich nicht mehr wahrnehmbar ist. Veränderungen zeigt der Zwittergang während dieses Verlaufes nicht. Die blasige Drüse (*bl. dr* Textfig. 28) erscheint, makroskopisch betrachtet, hell und mit zahlreichen traubigen Aussackungen besetzt. Ihr hinteres blindgeschlossenes Ende ist breit und voluminös, nach vorn wird dann das Gebilde schmaler, um schließlich durch einen feinen Ausführgang sich mit dem Zwittergang zu vereinigen. Die Wandung der Drüse (Taf. 10, Fig. 35) wird außen gebildet von einer bindegewebigen Faserschicht. Nach innen folgt dann eine Schicht von hohen Zylinderepithelzellen. Diese können niedriger werden, wenn die Drüse stark von Sekret angefüllt und dadurch stark ausgedehnt ist. Das Protoplasma der Zylinderzellen ist gekörnelt, die elliptischen Kerne sind chromatinreich und liegen im basalen Drittel der Zelle. Das Innere des traubigen Sacks ist stets angefüllt mit Sekretklumpen, die sich mit Hämalaun und VAN GIESON-Färbung gelb bis violett färben. Aus dem Vorhandensein des Sekrets im Innern geht hervor, daß die Epithelzylinderzellen drüsige Funktion besitzen. Die Drüse verengt sich allmählich zu dem Ausführgang, der einen runden Querschnitt hat und anfangs noch ähnliche Zellen wie die Drüse selbst zeigt (Taf. 10, Fig. 36). Später aber wird das Protoplasma der Epithelzellen heller, verliert die Körnelung und zuletzt tritt dann Flimmerbesatz auf. So vereinigt sich dann der Ausführgang der traubigen Drüse mit dem Zwittergang zu einem einheitlichen Gange (Textfig. 28 VII, Taf. 10, Fig. 37). Dieser gemeinsame Gang (*zwg₂*) führt flimmerndes Zylinderepithel mit hellem Inhalt; er ist außen umgeben von einer Ringmuskelschicht.

In der Literatur werden drüsige Anhänge des Zwittergangs einmal erwähnt. DUBRUEIL stellt ihr Vorhandensein bei *Bulimus decollatus* und *Leucochroa candidissima* fest, und gibt für unser Tier an, daß jede drüsige Blase mit einem gesonderten Kanal in den Zwittergang münde, „comme les glandes de la prostate proprement dite“. Diese Verhältnisse liegen, wie wir sahen, nicht vor.

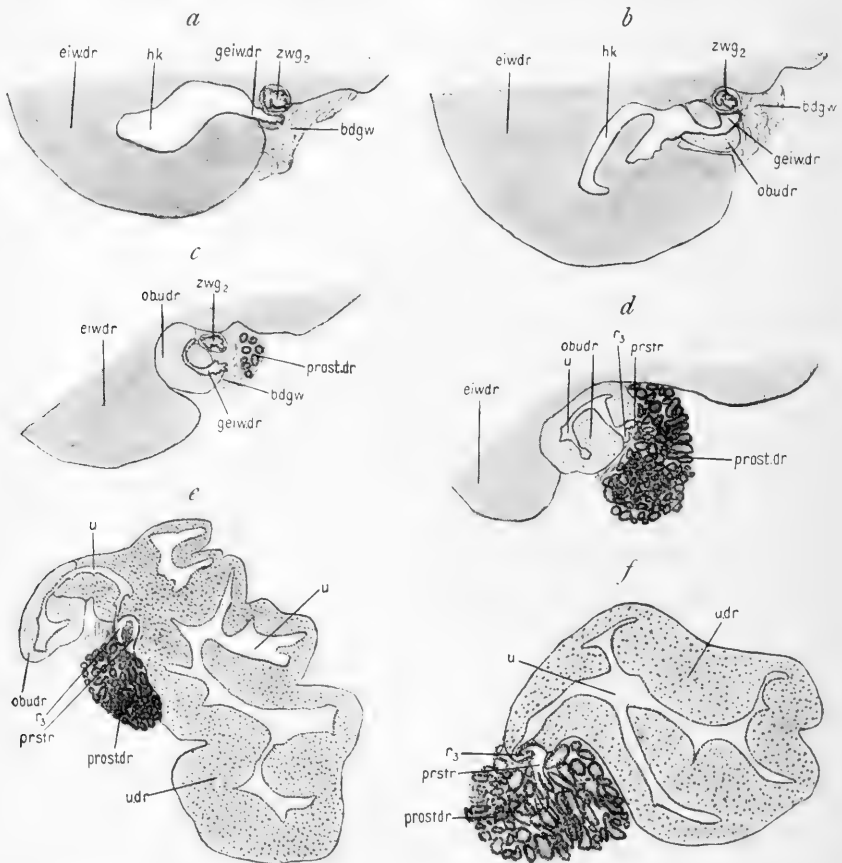
Der Gang *zwg₂*, der die Vereinigung von Zwittergang (*zwg₁*) und Ausführgang der blasigen Drüse (*bl.dr*) darstellt, setzt sich weiterhin direkt fort in den Spermovidukt, und zwar in die Prostatarinne und die oben erwähnte dritte Rinne und vereinigt sich mit dem Ausführgang der Eiweißdrüse. Bevor wir aber auf diese Verhältnisse eingehen, wollen wir erst den Bau der Eiweißdrüse näher kennen lernen.

Eiweißdrüse. Die Eiweißdrüse stellt ein längliches, einheitliches, weißliches Gebilde dar, welches auf der einen Seite fast eben, auf der anderen Seite stark konvex gekrümmt ist (*ew.dr* Textfig. 27). Die ebene Seite liegt der Kolumella zu genähert und zeigt die kleine, oben erwähnte Einbuchtung für die blasige Drüse (*bl.dr*), welche, wie wir sahen, ein Anhangsorgan des Zwittergangs ist. Die Eiweißdrüse wird durch den Darm nicht in Zipfel geteilt, ebensowenig finden sich Einbuchtungen oder Furchen, die von dem gewundenen Laufe des Darmes herrührten. Nach hinten stößt die Drüse an den Anfangsteil des Magens, nach vorn liegt ihre Begrenzung in der Gegend des Lungenhöhlenanfangs. Die Außenseite wird überdeckt von den Mitteldarmwindungen und Teilen des unteren Leberlappens. Im Innern verläuft von der Spitze bis zum Ende als ausleitender Kanal ein Hauptgang, der der planen Seite der Eiweißdrüse genähert ist und auf Querschnitten als schlitzförmige Spalte erscheint (*hk* Textfig. 29 *a*, 30 *a*, *b*). Dieser Kanal erweitert sich etwas kurz vor der Einmündung in den Spermovidukt (Textfig. 29 *a—d*) und geht dann in diesen über unter Verhältnissen, die uns später noch beschäftigen werden. In den zentralen Hauptkanal ergießen sich nach einem verschlungenen Verlauf zahlreiche feine Nebkanälchen (*nk* Textfig. 30), die die drüsigen Blindsäcke darstellen. Die Eiweißdrüse ist also als eine zusammengesetzte tubulöse Drüse aufzufassen.

Die Größe der gesamten Drüse, besonders aber ihre histologische Struktur ist verschieden, je nachdem die Drüse sich in Sekretion befindet oder nicht. Die beiden Übersichtsbilder Textfig. 30 zeigen im Querschnitt bei gleicher Vergrößerung eine Eiweißdrüse

im Sommer und eine solche im Winter. Die letztere hat eine ungefähr zehnmal geringere Fläche im Querschnitt als die in Sekretion begriffene Eiweißdrüse des Sommers. Hand in Hand mit diesem bedeutenden Volumenunterschied geht ein verschiedenartiger histologischer Bau.

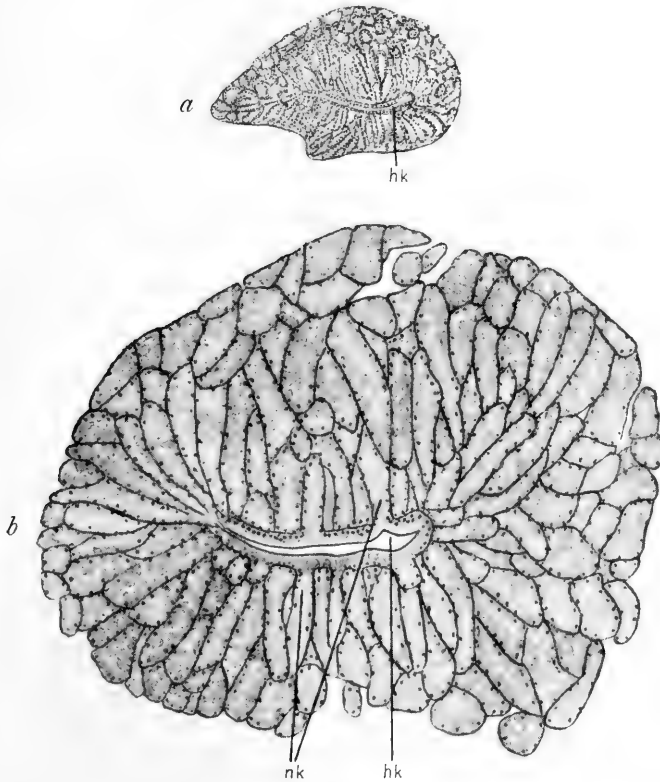
Betrachten wir zunächst den histologischen Bau einer Eiweißdrüse, die sich in Sekretion befindet, und zwar zunächst einen



Textfig. 29. Querschnitte durch den oberen Teil des Spermovidukts und durch den unteren Teil der Eiweißdrüse. Vergr. 19:1.

drüsigen Blindsack (Textfig. 32). Dieser ist außen umgeben von einer dünnen bindegewebigen Faserschicht (*bdgw*), welche spärlich Kerne enthält. Diese Bindegewebfasern umschließen fest alle einzelnen Tubuli, und so kommt der geschlossene, kompakte Charakter der ganzen Eiweißdrüse zustande. Es folgt nach innen

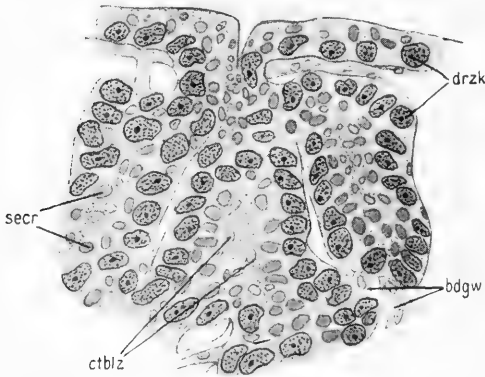
das eigentliche drüsige Epithel. Dieses besteht aus sehr großen zylindrischen oder prismatischen Zellen, die mit ihrer freien Seite nach dem Lumen des Ganges zu gerichtet sind (*drz*). Das Protoplasma dieser Zellen bildet ein feingekörneltes Netzwerk. Zwischen diesem Protoplasmanetz liegen gleichmäßig in der ganzen Zelle verteilt homogene Sekrete. KRAHELKA fand an diesen Sekretkörnern bei *Helix* einen zusammengesetzten Bau nach dem



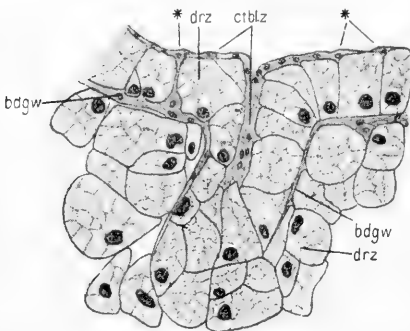
Textfig. 30. Querschnitt durch die Eiweißdrüse. Bei *a* ohne Sekretion, bei *b* in Sekretion. Vergr. 28:1.

Typus der „HAIDENHAINSCHE Halbmondkörperchen“. Einen solchen Bau konnte ich bei *Stenogyra* trotz Anwendung der von KRAHELKA angegebenen Färbemethode nicht nachweisen. Der große Kern der Drüsenzellen färbt sich intensiv und liegt basal in der Zelle; er ist chromatinreich und hat einen Nucleolus. Der Kern ist nicht von einem hellen Protoplasmahof umgeben, wie CAVALIÉ für *Helix* angibt, sondern die Fasern des Protoplasmanetzes treten

an den Kern heran, ohne Besonderheiten zu zeigen. Die innerste Auskleidung des Blindsackes bilden schließlich kleine spindelförmige Zellelemente, die sich durch einen hellen kleinen Kern und faserige Struktur auszeichnen. Sie stellen die „zentrotubulösen Zellen“ dar (*ctbl.z*). Diese liegen als abgeplattete Zellen den großen Drüsenzellen auf, vor allem nehmen sie hier die Stelle ein, wo zwei Drüsenzellen mit ihren seitlichen Wänden aneinander



Textfig. 31. Zellen der Eiweißdrüse, nicht sezernierend. Vergr. 451:1.



Textfig. 32. Zellen der Eiweißdrüse in der Sekretionsperiode. Vergr. 196:1.

Zellen, die gleichsam die innerste Auskleidung des Hauptkanals darstellt, ohne jedoch den Charakter einer epithelialen Schicht anzunehmen.

Die Eiweißdrüse im Winter, also zu einer Zeit, wo die sezernierende Tätigkeit sistiert ist, zeigt einen etwas anderen Bau (Textfig. 31). Zunächst ist sie schon äußerlich stark zusammengeschrumpft und hat eine ziemlich unscheinbare Gestalt ange-

stoßen und dringen hier zwischen diese Wände etwas ein (* Textfigur 32). Das Epithel des Hauptkanals der Eiweißdrüse zeigt die gleichen Verhältnisse wie das eben beschriebene der einzelnen blindgeschlossenen Tubuli. Öffnet sich nun ein Blindsack in den Hauptkanal, so geht die äußere

Bindegewebsschicht (*bdgw* Textfig. 32) des einen in die des anderen über. Die großen Drüsenzellen sind in gleicher Form im Hauptkanal wie in den Tubuli vorhanden. Ebenfalls erhalten sich die zentrotubulösen Zellen; sie sind im Hauptkanal in reichlicherer Menge anzutreffen und bilden eine schmale Lage flacher

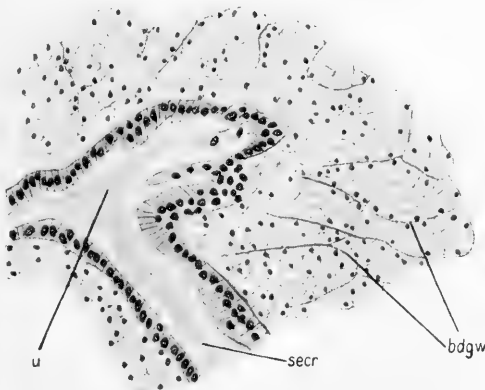
nommen. Die einzelnen Zellelemente sind in den Grundzügen die gleichen geblieben. Auch hier finden wir um die einzelnen Tubuli außen eine bindegewebige Faserschicht mit wenigen kleinen Kernen (*bdgw*). Die Drüsenzellen sind bedeutend kleiner als in der Eiweißdrüse des Sommers. Zwischen den einzelnen Drüsenzellen treten keine deutlichen Zellgrenzen auf, so daß die Kerne (*drzk*) in einer gleichmäßig verteilten Schicht körnigen Protoplasmas zu liegen scheinen. Diese chromatinreichen großen runden Kerne, die einen Nucleolus führen, sind an den Außenseiten der Tubuli basal angeordnet. Im Protoplasma der Drüsenzellen liegen meist in der Nähe der basalen Kerne nach innen zu homogene Sekretklumpen (*secr*), die aber im Vergleich zu denen des Sommers winzig klein erscheinen. Wenn sich diese einzelnen Sekretklumpen stark vermehren, so wird sich das Protoplasma netzförmig um sie anordnen, und wir haben dann die Verhältnisse, wie wir sie bei der Eiweißdrüse des Sommers antrafen. Im Zentrum der Drüsentubuli finden sich im körnigen Protoplasma feine Streifungen und die hellen Kerne der zentrotubulösen Zellen (*ctbl.z*). Die Kerne dieser Zellen liegen auch in den Drüsenzellen, welche den Zentralkanal epithelartig auskleiden, ohne daß hier wie dort eine Differenzierung des Protoplasmas beider Zellsorten nachzuweisen wäre. Mit der lebhaften Bildung der Sekrete scheint also erst eine Scheidung der großen Drüsenzellen von den spindelförmigen, zentrotubulösen Zellen einzutreten.

Spermovidukt. Aus der Eiweißdrüse führt der Hauptkanal (*hk* Textfig. 29*a, b*) die Sekrete in den Spermovidukt. Auf diesem Wege tritt der Gang an der planen Fläche der Eiweißdrüse nach außen und schnürt sich auf diese Weise von ihr ab (Textfig. 29*a—d*). Zugleich verliert das Epithel seinen drüsigen Charakter und wird zu einem kubischen Epithel, welches auf dieser kurzen Strecke, wo der Gang allein verläuft, Flimmern trägt. Dicht neben diesem ausführenden Kanal der Eiweißdrüse verläuft der Gang (*zwg*₂ Textfig. 29*a*), welcher aus der Vereinigung von Zwittergang (*zwg*₁ Textfig. 28) und blasiger Drüse (*bl.dr*) hervorgegangen ist. Neben und um den Ausführgang der Eiweißdrüse tritt eine Umkleidung von hellen Drüsenzellen auf (*obudr.* Textfig. 29*b—d*). Zugleich erscheinen in der Umgebung des Ganges *zwg*₂ die Schläuche der Prostata-drüse (*prost.dr.* Textfig. 29*c, d*). Jetzt erst tritt die Vereinigung der beiden Gänge, des Eiweißdrüsenkanals und des Zwitterganges ein (Textfig. 29*d*). Während der erstere, den wir als Uterusrinne (*u*) bezeichnen, einheitlich von dem hellen Drüsen-

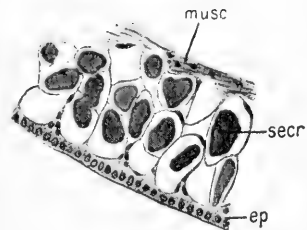
mantel (*obudr*) umgeben wird, bildet der andere zwei Rinnen, die Rinne r_3 , die gänzlich frei von irgendeinem Drüsenmantel bleibt und die Prostatarinne (*prst. r*), die in Verbindung mit den Prostata-drüsenschläuchen tritt. Es geht daraus hervor, wie es sich deutlich auch auf der Serie Textfig. 29 *a—d* erkennen läßt, daß die Fortsetzung des Zwitterganges in der Prostatarinne und der Rinne r_3 , die des Eiweißdrüsenkanals in der Uterusrinne (*u*) zu suchen ist. Wir haben also jetzt den Spermovidukt vor uns, an dem sich, wie wir oben sahen, auch äußerlich die Scheidung in Uterus- und Prostata-drüsenteil erkennen läßt. In dieser Gestalt verläuft nun der Spermovidukt äußerlich gleichmäßig unter der Lungenhöhle nach vorn.

Die epitheliale Auskleidung des Spermovidukts ist in den einzelnen Teilen eine verschiedene. Die Uterusrinne (*u* Taf. 10, Fig. 40) führt ein Zylinderepithel mit elliptischen Kernen und klarem Protoplasma. Eine Flimmerung läßt sich in diesem Teile des Spermovidukts nicht nachweisen. Wie wir schon sahen, ist der oberste Teil der Uterusrinne von einem Mantel heller Drüsen, den oberen Uterusdrüsenzellen (*obudr* Textfig. 29 *b—c*) umkleidet, welche sich nach oben auch noch an dem Ausführgang der Eiweißdrüse hinaufziehen. Diese unregelmäßig gestalteten Drüsenzellen färben sich ganz schwach bläulich; sie zeigen sehr deutliche Zellgrenzen und einen sehr kleinen rundlichen Kern, der verschiedene Lagen in der Zelle einnimmt. Zwischen die einzelnen Drüsenzellen dringen ganz feine bindegewebige Faserstränge (Textfig. 33 *bdwg*) ein, so daß die Zellen zu größeren Komplexen vereinigt erscheinen. Durch interzelluläre ganz feine Lücken des Epithels entleeren die Drüsenzellen ihr Sekret (*secr*) in den Uterusgang. Diese obere Uterusdrüse nimmt einen verhältnismäßig geringen Raum ein: nur die obersten zwei oder drei Lappen des Drüsenmantels sind von dieser Struktur. Im Bereich der oberen Uterusdrüse ist der Querschnitt der Uterusrinne ein schmaler Gang, der keine Aussackungen oder Nebengänge zeigt (Textfig. 29 *d*). An Stelle der eben beschriebenen Zellart treten aber weiterhin Drüsenelemente, welche in viel größerer Mächtigkeit entwickelt sind (*u. dr* Textfig. 29 *e, f*). Zugleich ändert sich damit auch der Querschnitt der Uterusrinne: sie wird breiter und treibt seitlich tief in den Drüsenmantel eindringende Aussackungen und Nebengänge. Die einzelnen Drüsenzellen sind viel größer als die Zellen der oberen Uterusdrüse und zeigen flaschenförmige Form (*u. dr* Taf. 10, Fig. 40). Diese Zellen färben sich mit

Hämalaun und VAN GIESON braun bis violett. Ihr Protoplasma ist fein granuliert und hat einen großen, rundlichen, zentral gelegenen Kern mit einem Kernkörperchen. Die Zellen sind nicht in so vielen Schichten übereinandergelagert, wie die kleineren Drüsenelemente der oberen Uterusdrüse. Zuweilen sind die dem Lumen der Rinne zunächst gelegenen Zellen heller gefärbt, was wohl auf die Entleerung des Sekrets durch Interzellularen des Epithels zurückzuführen ist. Diese Art von Drüsenzellen begleitet den längsten Teil der Uterusrinne. Ungefähr in der Gegend, wo das Receptaculum seminis (*rec. sem* Textfig. 27) mit seiner birnförmigen Blase dem Spermovidukt anliegt, geht äußerlich die weiße Farbe der Uterusdrüsen in eine braune über, die bis zum gänzlichen Schwinden des Drüsenmantels anhält. Diesem äußeren Unterschied in der Farbe entspricht ein innerer



Textfig. 33. Schnitt durch die obere Uterusdrüse. Vergr. 192 : 1.



Textfig. 34. Schnitt durch die untere Uterusdrüse. Vergr. 225 : 1.

histologisch veränderter Bau der Drüsenzellen. Zunächst hat sich aber auch das Epithel der Uterusrinne verändert: aus dem Zylinderepithel ist ein flaches kubisches Epithel geworden, welches in einem feinkörnigen Protoplasma runde Kerne führt (Textfig. 34). Hinter diesem Epithel liegen nun große blasen- und birnförmige Zellen, deren spärliches Protoplasma sich um den wandständigen Kern zusammengezogen hat. Der chromatinreiche Kern dieser Drüsenzellen hat eine schmale längliche Form. Das Lumen der Zelle erscheint entweder ganz hell und leer, oder es wird eingenommen von einem sich stark blau färbenden Sekretklumpen (*secr*). Diese Drüsenzellen, die wir als untere Uterusdrüse bezeichnen wollen (*u. u. dr*), liegen meist nur in zwei oder drei

Schichten hintereinander. Zwischen die Drüsenpakete drängen sich allmählich Muskelfasern (*musc* Textfig. 34) ein, die dann immer mehr an Raum gewinnen, bis sie die untere Uterusdrüse nach Abzweigung des männlichen Ganges, des Vas deferens, gänzlich vom Uterus verdrängen und seine alleinige Umkleidung bilden.

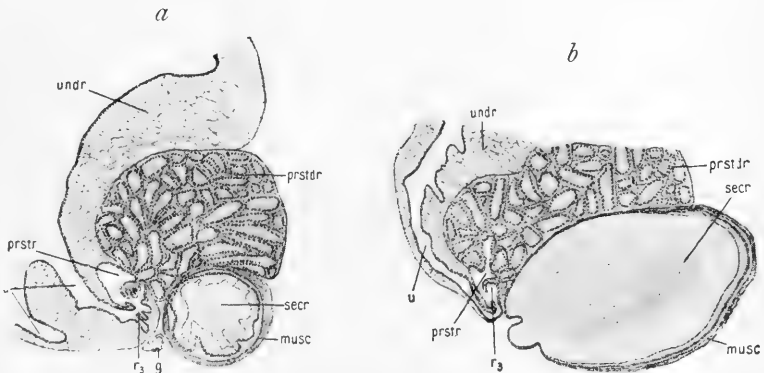
Während der eben beschriebene Verlauf des weiblichen Teils des Spermovidukts, der Uterusrinne, verschiedene Veränderungen aufwies, sind die beiden anderen Rinnen, die Rinne r_3 und die Samenrinne mit ihren Prostataschläuchen, in ihrem Verlaufe von oben nach unten ganz gleichmäßig gebaut.

Die Rinne r_3 (Taf. 10, Fig. 40) liegt dicht neben der Prostatarinne, zeigt aber keine drüsigen Anhänge, sondern als äußere Begrenzung einige Muskelfasern. Sie stellt, wie wir oben sahen, eine Abzweigung und Fortsetzung des Zwittergangs (*zwg* Textfig. 29a—d) dar. Die innere Auskleidung besteht in einem hohen Zylinderepithel mit starkem Flimmerbesatz (Taf. 10, Fig. 40). Das Protoplasma der Zellen erscheint dunkel und homogen; die Zellkerne sind elliptisch und chromatinreich und liegen in der Mitte der Zelle. Nach unten geht die Rinne r_3 , nachdem sich das Vas deferens vom Uterus abgetrennt hat, allmählich in diesen über. Sie muß also zu den weiblichen Teilen des Spermovidukts gerechnet werden.

Die neben der eben beschriebenen Rinne gelegene Samen- oder Prostatarinne (*prostr* Taf. 10, Fig. 40) ist ausgekleidet von Zylinderepithel mit deutlichen Flimmern. Auf der Seite, wo das Epithel der Samenrinne in das des Uterus übergeht, erniedrigt sich allmählich das Zylinderepithel stark. Das Protoplasma der Epithelzellen ist ganz hell und homogen, und die Kerne sind elliptisch und mittelständig. Außen begleitet die feingelappte Prostata-drüse (*prostdr*) die Samenrinne. Die Drüse setzt sich aus vielen einzelnen Drüsenschläuchen zusammen, die nach verschlungenem Verlauf jeder einzeln ihr gelbbraun sich färbendes Sekret direkt in die Rinne ergießen. Jeder Drüsenschlauch ist zu äußerst umgeben von bindegewebigen Fasern, die elliptische Kerne führen. Die innere Auskleidung der Drüsentubuli nehmen sekretorische Epithelzellen ein. Sie färben sich mit Hämalaun und VAN GIESON rotbraun, haben zylindrische Gestalt und einen runden basalständigen chromatinreichen Kern. Ihr Protoplasma zeigt grobkörnige Struktur. Zwischen diesen Drüsenzellen finden sich schmale Zellen, deren langgestreckter Kern in der Mitte des

hellen homogenen Protoplasmas liegt. Sie sind als Stützzellen aufzufassen. Kurz bevor die Samenrinne sich zum Vas deferens zusammenschließt und vom Uterus abschnürt, hört die Prostata-drüse auf.

Receptaculum seminis. Dem untersten Teile des Spermovidukts liegt als längliche Blase das Receptaculum seminis an (*rec. sem* Textfig. 27). Außen wird es umgeben von einer schmalen Ringmuskelschicht (*musc* Taf. 10, Fig. 43, Textfig. 35a, b), während im Innern ein hohes Zylinderepithel die Blase auskleidet. Dieses Epithel, welchem drüsige Funktion zukommt, hat feinkörniges Protoplasma und elliptische basalständige Kerne. Die Zylinderzellen nehmen an der Seite, wo die Blase dem Spermovidukt anliegt, bedeutend an Höhe ab, so daß sie bei Blasen, die stark ausgedehnt sind, als kubisches Epithel er-



Textfig. 35. Schnitt durch die Blase des Receptakulum seminis. *a* im Ruhestadium, *b* in ausgedehntem Zustand. Vergr. 27 : 1.

scheinen (Textfig. 35b). Im Inneren finden sich leicht blaugefärbte Sekrete, die von dem Epithel ausgeschieden werden (*secr* Taf. 10, Fig. 43, Textfig. 35a, b).

Nach unten geht das Receptaculum seminis in einen dünnen Stiel über (*st. rec* Textfig. 27), der in seinem oberen Teile von Zylinderepithel mit starkem Flimmerbesatz und basalständigen elliptischen Kernen ausgekleidet ist. Ein Divertikel fehlt dem Receptaculumstiel. Er nähert sich in seinem Verlaufe nach unten immer mehr dem

Uterus. Dieser verliert, nachdem sich die Prostatarinne zum Vas deferens abgeschnürt hat, allmählich den Drüsenmantel der unteren Uterusdrüse und zeigt außen eine starke Ring-

muskelschicht. Zugleich ändert sich der Charakter des Epithels: es wird zu einem Zylinderepithel mit basalständigen Kernen und starkem Flimmerbesatz. Es hat sich also gleichsam das flimmernde Epithel der Rinne r_3 über den ganzen Uterus ausgedehnt. Uterus und Receptaculumstiel nähern sich einander immer mehr, und hierbei zeigt der Stiel des Receptaculums eine mächtige Größenzunahme des Querschnitts im Gegensatz zum Uterus, dessen Querschnitt kleiner wird. In dem stark erweiterten Receptaculumstiel ragen mächtige Längsfalten vor, deren Zylinderepithel aber jetzt keine Flimmerung mehr zeigt, sondern von einer Cuticula bedeckt wird. Schließlich vereinigen sich Uterus und Receptaculumgang, und wir bezeichnen den nach unten ziehenden gemeinsamen Kanal als

Vagina. Die Vagina ist ziemlich lang (*vag* Textfig. 27). Sie wird außen umgeben von einer starken Lage Ringmuskelfasern, nach innen springen Längsfalten vor, die in spärlichem Bindegewebe verschieden gerichtete Muskelfasern als Stütze haben. Die innere Auskleidung bildet ein Zylinderepithel mit elliptischen basalständigen Kernen und einer starken Cuticula. Drüsenzellen treten an der Vagina, wie auch am Atrium genitale nicht auf, durch welches die Vagina sich nach außen öffnet.

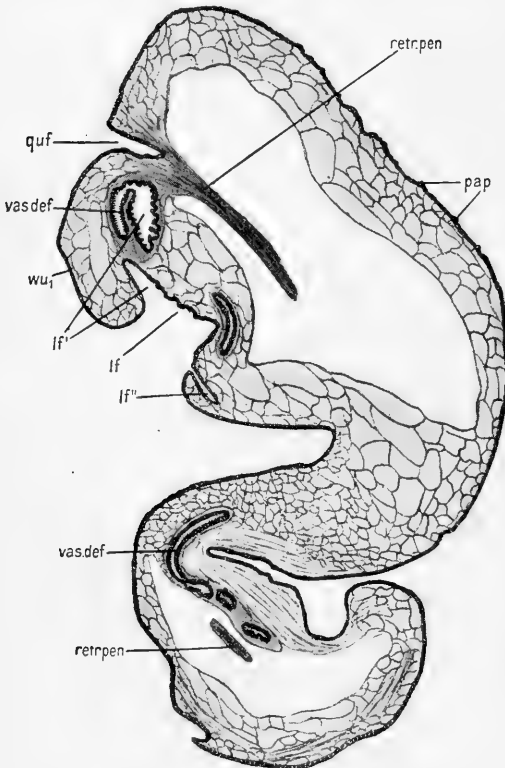
Vas deferens. Das Vas deferens stellt die Fortsetzung der Prostatarinne des Spermovidukts dar. Von diesem schnürt es sich in der vorderen Körperhälfte nach dem Aufhören der Prostataadrüsen-schläuche als rundlicher Kanal ab (*vas. def* Textfig. 27). Zunächst verläuft es noch innerhalb der Ringmuskulatur, welche den Uterus umhüllt, dann aber wird es frei und schlingt sich mit zahlreichen Windungen unter der Vagina hindurch bis hinab zum Geschlechtsatrium. Hier biegt es dann nach oben um und folgt dem Verlauf des Penis (Textfig. 27). Im unteren Drittel des Penis tritt das Vas deferens in dessen muskulöse Umhüllung ein und ist von außen nicht mehr als Rohr wahrzunehmen. Infolgedessen findet sich in der Literatur die Angabe, daß die Einmündung des Vas deferens in den Penis in dessen unterem Drittel gelegen sei. Jedoch innerhalb des Muskelmantels steigt das Vas deferens bis an die Spitze des Penis und mündet hier erst in diesen ein. Der runde Querschnitt des Vas deferens zeigt meist mehrere vorspringende Längsfalten. Innerhalb der Muskulatur des Penis ist der Querschnitt bedeutend kleiner als auf der Strecke, wo das Vas deferens als selbständiger Kanal allein verläuft. Das Epithel des Ganges ist hochzylindrisch

mit länglichen basalgelegenen Kernen und ist mit langen Flimmern ausgestattet. Außen befindet sich eine schwache Ringmuskelschicht; so lange das Vas deferens isoliert und selbständig neben der Vagina herläuft, ist es durch bindegewebige Fasern an dieser befestigt.

Penis. Der Penis in eingestülptem Zustande ist ein kurzes zylindrisches Gebilde (*pen* Textfig. 27), welches in seiner Mitte einen stumpfwinkligen Knick bildet. Während er nach unten in das Geschlechtsatrium übergeht, ist an seinem hintersten Ende der Retraktormuskel befestigt (*retr. pen* Textfig. 27). Dieser ist stets einheitlich vorhanden, schlingt sich unter dem rechten Augentakelretraktor hindurch und strebt nach hinten hin der Mittellinie des Körpers zu. Er befestigt sich hier am Diaphragma an der Stelle, wo dieses von der Kopfarterie durchbrochen wird.

Der genauere Bau des Penis läßt sich am besten an ausgestülpten Exemplaren studieren. Bei einigen Tieren, die längere Zeit in lauwarmes Wasser gelegt waren, stülpte sich der Penis meist sehr schön aus. Er tritt dann als dicker, weißlicher, durchschimmernder Kolben aus dem Geschlechtsatrium aus, wobei dann die Vaginalöffnung oberhalb des Penis nach hinten zu liegen kommt (*vag* Taf. 10, Fig. 41). An der ausgestülpten Rute (Taf. 10, Fig. 41, 42) können wir einen hinteren Teil von einem dickeren vorderen, die Glans bildenden Abschnitt unterscheiden, ferner an diesem wieder eine Oberseite und eine Unterseite. An den Seitenteilen ist die Glans etwas zusammengepreßt, so daß der Querschnitt (Textfig. 38) annähernd elliptische Gestalt hat. Das ganze kolbige Gebilde ist rechtwinklig eingeknickt, so daß dem unteren Teile des Penis, der senkrecht zur Seitenlinie des Körpers aus dem Geschlechtsatrium austritt, die Glans unter einem rechten Winkel nach vorn umgebogen, also dann parallel zur Seite des Körpers aufsitzt (Taf. 10, Fig. 41). Der vordere Abschnitt des Penis zeigt eine leicht gebogene Rückenseite, welche mit kleinen Papillen (*pap* Taf. 10, Fig. 41, 42) besetzt ist. Nach den Seiten zu verliert die Oberseite die Papillen und geht in die Unterseite über, welche zwei stark aufgetriebene Wülste (*wu* Taf. 10, Fig. 41, 42) bildet. Diese Wülste stoßen in der Mittellinie der Unterseite zusammen und bilden hier zwischen sich eine Längsfurche (*lf*). Diese erstreckt sich aber nicht über die ganze Unterseite, sondern vorn und hinten gehen die Wülste ohne Furchenbildung glatt ineinander über. So entsteht eine angenähert sichelförmige Gestalt der Wülste. Die

Längsfurche endet nach hinten als schmaler, blinder Gang, der sich nach innen hinein abschnürt und hier noch eine kurze Strecke verläuft (*lf''* Textfig. 36, 38). Nach vorn an der Spitze geht die Längsfurche in einen Kanal über (*lf'* Textfig. 36), der sich gleichfalls nach innen abschnürt und sich dann nach hinten hin in das Vas deferens (*vas. def*) fortsetzt. In diese Längsfurche wird also der Samen entleert. Vorn an der Spitze des ausgestülpten Penis stoßen die zu einem Wulst (*wu¹*) vereinigten



Textfig. 36. Sagittalschnitt durch den ausgestülpten Penis. Vergr. 21 : 1.

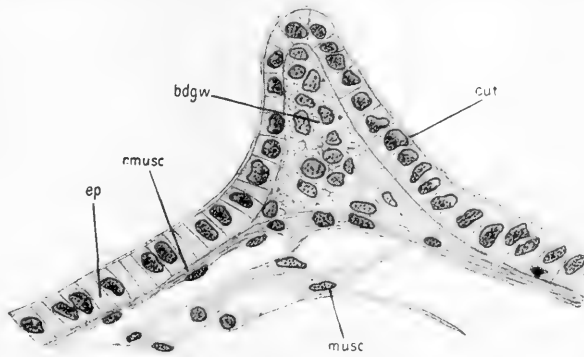
Auftreibungen (*wu*) der Unterseite mit dem Rücken des Daches zusammen und bilden hier zwischen sich eine Querfurche (*quf* Taf. 10, Fig. 41, 42, Textfig. 36). Falls der Penis noch nicht vollständig ausgestülpt ist, setzt sich diese Querfurche nach hinten noch als blindendiger Spalt-raum fort, dagegen bildet sie bei vollständig ausgestülpten Exemplaren nur eine seichte Rinne (Textfig. 36). An dieser Querfurche ist der Retraktormuskel des Penis befestigt (*retr. pen*). Wird der Penis eingestülpt,

so ist diese Querrinne die Stelle, wo zuerst die Einrollung beginnt. Wir haben also hier ganz gleiche Verhältnisse, wie wir sie bei den Tentakeln vorfinden, wo auch die Retraktoren an einer seichten Furche des Tentakelknopfes inserieren. Diese Querrinne hat also mit der Ausleitung des Samens nichts zu tun.

Der Retraktormuskel läuft beim ausgestülpten Penis von dieser Querfurche nach hinten an das Diaphragma, indem er in

der Mitte des großen zentralen, von Blutflüssigkeit angefüllten Hohlraumes bleibt (Textfig. 38). Bei diesem Verlauf schimmert es durch den Penis durch (Taf. 10, Fig. 41).

Das Vas deferens tritt, wie wir sahen, im unteren Drittel in die Muskelwandung des eingestülpten Penis ein. Bei der aus-



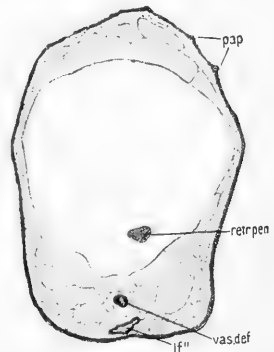
Textfig. 37. Querschnitt durch eine Reizpapille des Penis. Vergr. 805 : 1.

gestülpten Rute verläuft das Vas deferens im unteren Drittel noch frei im zentralen Hohlraum, dann aber schließt es sich der Muskelwand der Unterseite an und gelangt hier nach oben bis zur Einmündung in die Längsfurche (*lf*), ohne dabei stets in der Medianlinie der Unterseite zu verlaufen (Textfig. 36, 38).

Der hintere Abschnitt des ausgestülpten Penisrohres stellt einen einfachen Stiel dar, der höchstens einige Faltungen aufweist (Taf. 10, Fig. 41, 42).

Beim eingestülpten Penis liegen die Verhältnisse nun gerade umgekehrt wie die eben geschilderten, indem durch die Einrollung die äußeren Teile nach innen verlagert sind. Hierbei treten dann vor allem zahlreiche Längsfalten auf.

Das Epithel, welches den ganzen Penis Schlauch bedeckt, ist ein zylindrisches mit schwacher Cuticula (*cut*) und rundlichen chromatinreichen Kernen (*ep* Textfig. 37). Das Protoplasma ist fein gekörnelt und zeigt um den Kern herum einen hellen Hof. Am oberen Ende der Längsfurche (*lf* Textfig. 36) geht dieses Epithel in das Flimmerepithel des Vas deferens über. Die Pa-



Textfig. 38. Querschnitt durch den ausgestülpten Penis.

pillen (*paß* Taf. 10, Fig. 41, 42; Textfig. 36, 37, 38), welche den Rücken der Glans bedecken, stellen kegelförmige Vorwölbungen dar. Im Inneren findet sich als Stütze des vorspringenden Epithels ein blasiges Bindegewebe (*bdgw* Textfig. 37), welches große runde chromatinarme Kerne enthält. Nach innen von diesem Stützgewebe, wie auch unter dem übrigen Epithel des Penis-schlauchs liegt eine dünne Ringmuskelschicht (*r. musc*) mit länglichen Kernen. Diese setzt sich auch auf das Vas deferens fort. Das Innere des ausgestülpten Penis wird ausgefüllt von einem zentralen, mit Blutflüssigkeit erfüllten Hohlraum und von einem diesen umschließenden, ebenfalls durch Blut aufgetriebenen Muskelgewebe (Textfig. 36, 38). Diejenige Muskellage, welche die innerste Auskleidung des zentralen Hohlraumes darstellt, ist dann beim eingestülpten Penis die äußerste Umkleidung des ganzen Rohres. Während wir bei der eingestülpten Rute eine feste Längs- und Ringmuskulatur als äußere Bedeckung finden, ist diese Muskulatur beim ausgestülpten Penis nach innen in den Raum zwischen zentralen Hohlraum und äußerem Epithel verlagert. Die vorher kompakte Muskelmasse ist hier in ihre einzelnen Fasern aufgelöst, und zwischen diesen befindet sich Blutflüssigkeit. Auf diese Weise macht die Muskulatur den Eindruck vesikulösen Gewebes. Drüsenzellen finden sich am Penis nicht.

Spermatophoren habe ich bei *Stenogyra decollata* bei keinem Tiere finden können. Ich glaube daher, daß solche nicht gebildet werden. Diese Annahme läßt sich dadurch stützen, daß Anhangsorgane, die besonders der Spermatophore angepaßt sind, wie Flagellum am Penis und Divertikel am Receptaculumstiel, ferner auch drüsiges Epithel am Penis fehlen. Andererseits ist es wahrscheinlich, daß die erwähnte Erweiterung des Receptaculumstieles an der Mündung in die Vagina es ermöglichen, daß der Penis mit seiner vordersten Spitze bis wenig über die Receptaculumstielmündung in den Uterus eingeführt werden kann und hierbei die Uterusmündung mit seiner Spitze zupreßt und abschließt. Dann kann der Samen durch die Längsfurche des Penis direkt in den Stiel der Samenblase gelangen.

Eine Kopulation habe ich an meinen Tieren nicht beobachten können.

Abnormitäten am Geschlechtsapparat fanden sich an den von mir untersuchten Schnecken nicht. In der Literatur erwähnt A. SCHMIDT einen Geschlechtsapparat mit drei und einen mit zwei Ruten.

IX. Zusammenfassung der wichtigsten Ergebnisse.

1. Der Körper wird von einem einschichtigen Epithel bedeckt, welches an der Fußsohle Flimmern, an den übrigen nicht von der Schale bedeckten Körperteilen eine Cuticula trägt.

2. An dem Mantelwulst liegt im Grunde des von zwei Mantellappen gebildeten Atemganges in der Nähe der Kloake und des Pneumostoms die Manteldrüse. Sie setzt sich aus zwei Sorten einzelliger Drüsen zusammen, die durch das Epithel nach außen münden.

3. In der Fußdrüse sind die einzelligen Drüsenelemente sehr mannigfaltig in Struktur und Farbreaktion. Im hinteren Teile springen vom Dach drei Falten in das Lumen des Ganges vor.

4. Die Schale wird zusammengesetzt vom Periostracum, dem vierschichtigen Ostracum und dem zweischichtigen Hypostracum. — Der bei der Dekollation neugebildete Apex besteht aus den beiden Hypostrakalschichten.

5. Die einzelnen Stufen der Dekollation sind: Ansatz neuer Schalensubstanz an der untersten Windung, Hinabgleiten des Tieres in diese, Abscheiden eines neuen Apex, Abbrechen der oberen leeren Umgänge. — Die Abscheidung des neuen Apex ist ein regenerativer Vorgang. — Das Abbrechen der oberen verlassenen Windungen geschieht rein mechanisch.

6. Quergestreifte Muskelfasern fanden sich in keiner Schnittserie.

7. An der Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels an die Kolumella liegt ein erhöhtes Körperepithel, darunter stark angehäuftes Bindegewebe. In diesem befestigen sich die Muskelfasern, sie treten nicht bis an die Spindel heran. Eine homogene Membran, die mit der Schalenmuskelanheftung etwas zu tun hat, existiert nicht.

8. Das Cerebralganglion bildet lappige Regionen. Das rechte Parietalganglion ist bedeutend größer als das linke und mit dem unpaaren Abdominalganglion stark verschmolzen. — Der Penisnerv entspringt nicht allein gesondert, sondern ist eine Abzweigung eines paarigen Nerven, der zur seitlichen Körperwand zieht.

9. Das Epithel der Augenblase besteht im hinteren Teile aus den Retinazellen (Pigment- und Sinneszellen), vorn aus den Zellen der Pellucida interna. In dieser finden sich bis acht besonders große Zellen mit stark färbbarem Protoplasma und blasigem Kern.

10. In der Statocyste finden sich wenige große Riesenzellen, die seitliche Fortsätze bilden, neben zahlreichen Syncytialzellen.

11. Im hinteren Teile des Pharynx liegt die Subösophagealtasche. Sie hat zwischen zwei Wülsten einen mit starker Chitinschicht versehenen Zapfen, der gegen einige an der Ösophagusmündung gelegene Falten gepreßt wird und so ein Widerlager gegen den Rückfluß der zerriebenen Nahrung bildet.

12. Am Scheitel der Zungenstützplatten unter der Radula zeigt das Epithel der Pharynxhöhle eine Differenzierung in ein Plattenepithel mit Einlagerung breiter Partien von Kittsubstanz.

13. Die Radula wird gestützt von paarigen Platten, die mit Knorpelgewebe nichts zu tun haben. Zu ihrer Bewegung dient ein kompliziertes Muskelsystem.

14. Die Zähne der Radula werden nicht von einer Reihe von fünf hintereinander gelegenen Zellen abgeschieden. Die vorderste Reihe der Odontoblasten scheidet die Basalmembran ab. An der Bildung des Rhachiszahnes beteiligen sich 16, an der der Lateralzähne 12—13 Odontoblasten. — Die Odontoblasten werden nicht durch neue Zellen von hinten her ersetzt. — Das Epithel der Oberseite ist an der Zahnbildung beteiligt. — Das obere Epithel und eine doppelte Einschnürung der Radula bilden einen Sperrapparat gegen zu starken Zug nach außen.

15. Der Ösophagus zeigt zuweilen eine starke Anschwellung. Sein Epithel enthält Drüsenzellen.

16. An dem Ausführgang der großen Speicheldrüsen finden sich innerhalb der Muskulatur des Pharynx die NALEPASCHEN Drüsen.

17. Im Magenblindsack und im Mitteldarm ragen zwei Wülste stark in das Lumen vor. Ihnen kommt eine wichtige physiologische Bedeutung zu.

18. Beim Eintritt des Enddarms in die Lungenhöhle finden sich keine Drüsenzellen. — Der Enddarm vereinigt sich mit dem sekundären Ureter zur Kloake, und diese mündet getrennt von der Atemhöhle und dem Pneumostom an dem Mantelwulst nach außen in den Atemgang.

19. Das Plattenepithel der Lungenhöhle und des Pneumostoms trägt keine Flimmern. — Die respiratorisch tätigen Gefäße des Lungendachs haben stets eine Endothelauskleidung. — An der Darmfläche des Lungendachs finden sich die Gefäßstämme dichter und zahlreicher als auf der Spindelfläche.

20. Die Niere umgreift den Herzbeutel. In ihrem hinteren Teile springen vom Boden Lamellen vor und bilden hier den eigentlich exkretorischen Abschnitt. Der sekundäre Ureter läuft geschlossen nach vorn zur Kloake. Das Epithel des Ureters ist kubisch ohne Flimmern.

21. Aus dem Ventrikel entspringt eine einheitliche Aorta. Sie teilt sich in die nach oben kolumellarwärts laufende Visceralarterie und die nach unten am Diaphragma gelegene Kopfarterie. Diese zeigt nach dem Durchtritt durch die Visceral-Pedalkette starke Verzweigungen.

22. Am Zwittergang liegt eine geknäuelte Vesicula seminalis und eine bläschenförmige Drüse.

23. Die Eiweißdrüse zeigt je nach der Jahreszeit verschiedene Größe und verschiedenes histologisches Aussehen. Die Eiweißdrüse ist eine zusammengesetzte tubulöse Drüse. Ihre histologischen Bestandteile sind: Drüsenzellen, zentrotubulöse Zellen und Bindegewebszellen.

24. Der Spermovidukt hat drei Rinnen: die Uterusrinne mit den in den einzelnen Regionen verschieden gestalteten Drüsenanhängen, die Samenrinne mit den Prostatadrüsen-schläuchen und eine Rinne ohne drüsige Bekleidung.

25. Der Penis hat einen Retraktormuskel, der sich am Diaphragma anheftet. Der ausgestülpte Penis hat eine deutlich abgesetzte Glans. An dieser finden sich eine Längsfurche, in die der Samen entleert wird, und eine Querfurche, an der der Retraktor inseriert. Auf der Rückenseite der Glans liegen Reizpapillen.

Literaturverzeichnis.

- 1) AMAUDRUT, A., La partie antérieure du tube digestif et la torsion chez les Mollusques gastéropodes. Ann. scienc. nat. (8) zool. 1898, Tome VII.
- 2) Ders., La structure et la circulation dans l'organe de Bojanus de quelques Mollusques pulmonés. Bull. soc. philomath., Paris 1886, 7. sér., Tome X.
- 3) Ders., Structure et mécanisme du bulbe chez les Mollusques. Compt. rend. acad., Paris 1897, Tome CXXIV.
- 4) Ders., Sur le système nerveux de quelques Mollusques pulmonés (Achatina, Bulime, Helix, Nanina, Vaginula). Bull. soc. philomath., Paris 1886, 7. sér., Tome X.
- 5) ANDRÉE, E., Recherches sur la glande pédieuse des Pulmonés. Rev. Suisse zool. 1894, Tome II.

- 6) BÄCKER, R., Die Augen einiger Gastropoden. Arb. zool. Inst. Wien 1903, Bd. XIV.
- 7) BARFURTH, D., Über den Bau und die Tätigkeit der Gastropodenleber. Arch. f. mikr. Anat., Bd. XXII.
- 8) BEHME, TH., Beiträge zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte des Harnapparates der Lungenschnecken. Arch. f. Naturgesch. 1889, Bd. LV.
- 9) BECK, K., Anatomie deutscher Buliminus-Arten. Jen. Zeitschr. f. Naturwissensch. 1912, Bd. XLVIII.
- 10) BERGH, R. S., Beiträge zur vergleichenden Histologie: I. Über die Gefäßwandung der Mollusken. Anat. Hefte 1898, Bd. X.
- 11) BIEDERMANN, W., Untersuchungen über Bau und Entstehung der Molluskenschalen. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1902, Bd. XXXVI.
- 12) Ders., Beiträge zur allgemeinen Nerven- und Muskelphysiologie: 14. Über das Herz von *Helix pomatia*. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wissensch., math.-naturwissensch. Klasse, Wien 1884, Bd. LXXXIX.
- 13) Ders., Die Aufnahme, Verarbeitung und Assimilation der Nahrung. Pflügers Archiv.
- 14) Ders., Studien zur vergleichenden Physiologie der peristaltischen Bewegungen. II. Die lokomotorischen Wellen der Schneckensohle. III. Die Innervation der Schneckensohle. Arch. Ges. Physiologie 1905, Bd. CVII, 1906, Bd. CXI.
- 15) Ders. und MORITZ, P., Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung. II. Über ein zelluloselösendes Enzym im Leberssekret der Schnecke (*Helix pomatia*). III. Über die Funktion der sogenannten Leber der Mollusken. Arch. Ges. Physiologie 1898, Bd. LXXIII, 1899, Bd. LXXV.
- 16) BLOCH, I., Die embryonale Entwicklung der Radula von *Paludina vivipara*. Jen. Zeitschr. f. Naturwissensch. 1896, Bd. XXX.
- 17) BÖHMIG, TH., Beiträge zur Kenntnis des Zentralnervensystems einiger pulmonaten Gastropoden. Inaug.-Dissert. Leipzig 1883.
- 18) BROCK, I., Untersuchungen über die interstitiellen Binde-substanzen der Mollusken. Zeitschr. f. wissensch. Zool. 1883, Bd. XXXIX.
- 19) BURESCH, IW., Untersuchungen über die Zwitterdrüse der Pulmonaten. Arch. f. Zellforschung 1911, Bd. VII.
- 20) CAVALIÉ, Sur la sécrétion de la glande albuminipare chez l'escargot. Compt. rend. soc. biol. 1902, Tome LIV.
- 21) Ders. et BEYLOT, Nature de la glande albuminipare de l'escargot. Compt. rend. soc. biol. 1902, Tome LIV.
- 22) Dies., Sur la glande albuminipare de l'escargot. Compt. rend. soc. biol. 1902, Tome LIV.
- 23) CUÉNOT, L., Études physiologiques sur les Gastéropodes pulmonés. Arch. de Biol. 1892, Bd. XII.
- 24) DUBOIS, R., Sur la physiologie comparée de l'olfaction. Compt. rend. acad. sc., Paris 1898, Tome CXI.
- 25) DUBRUEIL, E., Sur la constitution du canal excréteur de l'organe hermaphrodite dans *Leucochroa candidissima* Beck et dans le *Bulimus decollatus* L. Compt. rend. 1876, Tome LXXXII.

- 26) ELLERMANN, W., Über die Struktur der Darmepithelzellen von *Helix*. Anat. Anz. 1899.
- 27) FISCHER, H., Recherches sur la morphologie du foie des Gastéropodes. Bull. scient. de la France et de la Belg. 1892, Tome XXIV.
- 28) GARTENAUER, H. M., Über den Darmkanal einiger einheimischer Gastropoden. Inaug.-Diss. Straßburg 1875.
- 29) HEIDENHAIN, M., Beiträge zur Aufklärung des wahren Wesens der faserförmigen Differenzierungen. Anat. Anz. 1899, Bd. XVI.
- 30) HESSE, R., Über die Retina des Gastropodenauges. Verhandl. d. Deutsch. zool. Ges. 1902.
- 31) JHERING, H. v., Über den uropneustischen Apparat der Heliceen. Zeitschr. f. wissenschaft. Zool. 1885, Bd. XLI.
- 32) Ders., Zur Morphologie und Systematik des Geschlechtsapparates von *Helix*. Zeitschr. f. wissenschaft. Zool., Bd. LIV.
- 33) Ders., Vergleichende Anatomie des Nervensystems und Phylogenie der Mollusken. Leipzig 1877.
- 34) JOHNSTON, G., Einleitung in die Conchyliologie. Stuttgart 1853.
- 35) KORSCHOLT, E., Zum Schalenersatz bei Landschnecken. Arch. f. Entwicklungsmech. 1910, Bd. XXX.
- 36) KRAHELKA, M., Über den Einfluß der Winterruhe auf den histologischen Bau einiger Landpulmonaten. Jen. Zeitschr. f. Naturwissenschaft. 1910, Bd. XLVI.
- 37) Dies., Drüsenstudien. Histologischer Bau der Schneckeneiweißdrüse und die in ihm durch den Einfluß des Hungers usw. hervorgerufene Veränderung. Arch. f. Zellforschung 1912/13, Bd. IX.
- 38) LACAZE-DUTHIERS, H. DE, Otocystes des Mollusques. Arch. de zool. exp. 1872, Tome 1.
- 39) Ders., Les ganglions dits palléaux et le stomato-gastrique de quelques Gastéropodes. Arch. de zool. exp. et gén., 3. sér., 1896, Tome VI.
- 40) LANKESTER, E. RAY., On the structure and origin of the spermatophores. Quart. Journ. 1871.
- 41) LANGE, A., Über Bau und Funktion der Speicheldrüsen bei den Gastropoden. Anat. Hefte 1902, Bd. XIX.
- 42) LANG, A., Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der Wirbellosen, Teil III, 1, Mollusca, 1907.
- 43) LEYDIG, FR., Zur Anatomie und Physiologie der Lungenschnecken. Arch. f. mikr. Anat. 1865, Bd. I.
- 44) Ders., Die Hautdecke und Schale der Gastropoden, nebst einer Übersicht der einheimischen Limacinen. Arch. f. Naturg. 1876.
- 45) LOISEL, G., Les cartilages linguaux des Mollusques (structure et développement histogénique). Journ. anat. et physiol. 1893, Ann. 29.
- 46) Ders., Sur l'appareil musculaire de la radula chez les *Helix*. Journ. anat. et physiol. 1892, Ann. 28.
- 47) Marceau, F., Recherches sur la structure du coeur chez les Mollusques. Arch. anat. microsc. 1905, Tome VII.
- 48) MEISENHEIMER, J., Biologie, Morphologie und Physiologie des Begattungsvorganges und der Eiablage von *Helix pomatia*. Zool. Jahrb. System. 1907, Bd. XXV.
- 49) Ders., Die Weinbergsschnecke. Leipzig 1912.

- 50) MERTON, H., Quergestreifte Muskulatur und vesikulöses Gewebe bei Gastropoden. Zool. Anz., Bd. XXXVII, Nr. 26.
- 51) MOQUIN-TAUDON, M. A., Histoire naturelle des Mollusques terrestres et fluviatiles de France. 1855.
- 52) Ders., Remarques critiques sur le genre *Bulimus*. Rev. et Magas. de Zool. 1855, Tome VII.
- 53) NABIAS, B. DE, Recherches histologiques et organologiques sur les centres nerveux des Gastéropodes. Bordeaux 1894.
- 54) Ders., Structure de système nerveux des Gastéropodes. Compt. rend. soc. biol., 9. sér., 1893, Tome V.
- 55) Ders., Cerveau et nerfs cérébraux chez *Bulimus decollatus* L. Act. de la soc. lin. de Bordeaux, 1896.
- 56) NALEPA, A., Beiträge zur Anatomie der Stylommatophoren. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wissensch., Wien 1883, Bd. LXXXVII, I. Abt.
- 57) Ders., Die Interzellularräume des Epithels und ihre physiologische Bedeutung bei den Pulmonaten. Sitzungsber. d. k. k. Akad. d. Wissensch., Wien 1883, Bd. LXXXVIII, I. Abt.
- 58) NOWIKOFF, M., Studien über das Knorpelgewebe von Wirbellosen. Zeitschr. f. wissenschaft. Zool. 1912, Bd. CIII.
- 59) NÜSSLIN, O., Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Pulmonaten. Tübingen 1879.
- 60) NYST, H., Notice sur deux coquilles mexicaines, appartenant deux genres *Pupa* et *Helix*. Bull. de l'Acad. royale des scienc. de Bruxelles, 1841.
- 61) PARAVICINI, G., Nota istologica sull' inserzione del muscolo columellare nell' *Helix pomatia* L. Atti Soc. Ital. sc. nat. 1898, Tome XXXVII.
- 62) PACAUT et VIGIER, Les glandes salivaires de l'escargot (*Helix pomatia*). Arch. de l'anat. microscop. 1906, Tome VIII.
- 63) PELSENEER, P., Mollusca. London 1906.
- 64) PLATE, L., Bemerkungen über die Phylogenie und die Entstehung der Asymmetrie der Mollusken. Zool. Jahrb., Anat. u. Ontog. 1895, Bd. IX.
- 65) Ders., Beiträge zur Anatomie und Systematik der Janelliden. Zool. Jahrb., Morph. 1898, Bd. XI.
- 66) RASSBACH, R., Beiträge zur Kenntnis der Schale und Schalenregeneration von *Anodonta cellensis* Schröt. Zeitschr. f. wissenschaft. Zool. 1912, Bd. CIII.
- 67) RÖSSLER, R., Die Bildung der Radula bei den cephalophoren Mollusken. Zeitschr. f. wissenschaft. Zool. 1885, Bd. XLI.
- 68) RÜCKER, A., Über die Bildung der Radula bei *Helix pomatia*. 22. Ber. Oberhess. Ges. f. Natur- u. Heilkunde, 1899.
- 69) SAMASSA, P., Über die Nerven des augentragenden Fühlers von *Helix pomatia*. Zool. Jahrb., Abt. f. Morphol. 1894, Bd. VII.
- 70) SARASIN, P. B., Über die Sinnesorgane und die Fußdrüse einiger Gastropoden. Arb. zool. Inst. Würzburg 1883, Bd. VI.
- 71) SCHMIDT, W., Untersuchungen über die Statocyste unserer einheimischen Schnecken. Jen. Zeitschr. f. Naturwissensch. 1912, Bd. XLVIII.

- 72) SCHMIDT, A., Der Geschlechtsapparat der Stylommatophoren. Berlin 1855.
- 73) SCHNABEL, H., Über die Embryonalentwicklung der Radula bei den Mollusken. Zeitschr. f. wissensch. Zool. 1903, Bd. LXXIV.
- 74) SCHNEIDER, K. C., Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere. Jena 1902.
- 75) SEMPER, C., Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Pulmonaten. Zeitschr. f. wissensch. Zool. 1857, Bd. VIII.
- 76) Ders., Reisen im Archipel der Philippinen, Bd. III. Wiesbaden 1870.
- 77) SIMROTH, H., Mollusca, Bronns Klassen und Ordnungen des Tierreichs. Leipzig 1908.
- 78) Ders., Über die Sinnesorgane einheimischer Weichtiere. Zeitschr. f. wissensch. Zool. 1876, Bd. XXVI.
- 79) Ders., Über das Nervensystem und die Bewegung der deutschen Binnenschnecken. Programm der Realschule II. Ordnung. Leipzig 1882.
- 80) Ders., Über die Niere der Pulmonaten. Aus Sempers Nachlaß: Semper, Reisen im Archipel der Philippinen, 1894, Bd. III.
- 81) SOLLAS, J., The Molluscan Radula. Anat. Journ. of micr. sc. 1907, Vol. LI.
- 82) SPIRO, J., Recherches sur la structure histologique du tube digestif de l'Helix pomatia L. Rev. suisse de zool. 1911, Vol. XIX, No. 12.
- 83) STIASNY, G., Die Niere der Weinbergschnecke. Zool. Anz. 1903, Bd. XXVI.
- 84) TECHOW, G., Zur Kenntnis der Schalenregeneration bei den Gastropoden. Arch. f. Entwicklungsmech. 1910, Bd. XXXI.
- 85) THIELE, J., Beiträge zur Kenntnis der Mollusken: II. Über die Molluskenschale. III. Über Hautdrüsen und ihre Derivate. Zeitschr. f. wissensch. Zool., Bd. LV, LXII.
- 86) VILLEPOIX, R. MOYNIER DE, Recherches sur la formation et l'accroissement de la coquille des Mollusques. Journ. Anat. et Physiol., 28. année, 1892.
- 87) WIEGMANN, FR., Beiträge zur Anatomie der Landschnecken des indischen Archipels. Zool. Ergebnisse einer Reise in Niederländisch-Ostindien von Dr. M. WEBER.
- 88) YUNG, E., Anatomie et malformations du grand tentacule de l'escargot. Rev. suisse de zool. 1911, Tome XIX.

Tafelerklärungen.

Tafel 9.

Fig. 1. Schnitt durch den Mantelrand und die Mantellappen. 28:1.

Fig. 2. Schnitt durch die Manteldrüse. 225:1.

Fig. 3. Drüsenzellen des vorderen Teiles der Oberseite der Fußdrüse. 225:1.

Fig. 4. Drüsenzellen des hinteren Teiles der Oberseite der Fußdrüse. 225:1.

- Fig. 5. Drüsenzellen der Unterseite der Fußdrüse. 225:1.
 Fig. 6. Drüsenzellen vom Mantelrande. 225:1.
 Fig. 7. Schale a) eines jungen, nicht dekollierten, b) eines älteren dekollierten Tieres. Nat. Gr.
 Fig. 8. Schliff parallel der Kolumella durch ein Gehäuse, schematisch. Nat. Gr.
 Fig. 9. Schalen älterer dekollierter Tiere mit beginnender Bildung des Spaltes. Nat. Gr.
 Fig. 10. Schliff durch die Schale senkrecht zur Außenseite und senkrecht zu den Anwachsstreifen. 225:1.
 Fig. 11. Schliff durch den neugebildeten Apex. 225:1.
 Fig. 12. Der neugebildete Apex von oben gesehen. 8:1.
 Fig. 13. Schnitt durch die Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels an die Spindel. 225:1.
 Fig. 14. Anheftungsstelle des Kolumellarmuskels an die Spindel. 515:1.
 Fig. 15. Faseriges Bindegewebe aus dem Radulapropf. 515:1.
 Fig. 16. Kalkzelle in der Muskulatur. 920:1.
 Fig. 17. Kalkzelle im Bindegewebe des Eingeweidesacks. 515:1.
 Fig. 18. Schnitt durch den Hautmuskelschlauch. 225:1.
 Fig. 19. Kopf mit Mundöffnung von vorn. 5:1.
 Fig. 20. Mundöffnung und Pharynx durch Sagittalschnitt geöffnet. 12:1.
 Fig. 21. Pharynxepithel am Scheitel der Radulastützplatte unter der Radula von der Fläche. 515:1.

Tafel 10.

- Fig. 22. Pharynx von oben durch einen Medianschnitt geöffnet. 12:1.
 Fig. 23. Dass., Dach der Subösophagealtasche und Ösophagus abpräpariert. 12:1.
 Fig. 24. Schnitt durch die NALEPASche Drüse. 225:1.
 Fig. 25. Schnitt durch das Ösophagusepithel. 515:1.
 Fig. 26. Magen und Mitteldarm seitlich aufgeschnitten. 3:1.
 Fig. 27. Kloake und Atemloch. Rectum und Mantelrand durchschitten. 5:1.
 Fig. 28. Pneumostom, Kloake und Mantellappen von vorn. 5:1.
 Fig. 29. Schnitt durch die untere Wandung der Hauptlungenvene. 405:1.
 Fig. 30. Schnitt durch ein größeres Gefäß des Lungendachs. 405:1.
 Fig. 31. Schnitt durch die feinsten Gefäße des Lungendachs. 515:1.
 Fig. 32. Schnitt durch den Zwittergang bei I. v. Textfig. 29. 97:1.
 Fig. 33. „ „ „ „ bei II. v. Textfig. 29. 97:1.
 Fig. 34. „ „ „ „ bei III. v. Textfig. 29. 97:1.
 Fig. 35. „ „ „ „ bei IV. v. Textfig. 29. 97:1.
 Fig. 36. „ „ „ „ bei V. v. Textfig. 29. 97:1.
 Fig. 37. „ „ „ „ bei VI. v. Textfig. 29. 97:1.

Fig. 38. Die Stelle *A* des Zwittergangs von Textfig. 29. 54:1.

Fig. 39. Die Stelle *B* des Zwittergangs von Textfig. 29. 54:1.

Fig. 40. Schnitt durch die Prostatarinne, Rinne r_3 und die Uterusrinne mit ihren Drüsen. 97:1.

Fig. 41. Penis ausgestülpt von der Seite. 5:1.

Fig. 42. Penis ausgestülpt von unten. 5:1.

Fig. 43. Schnitt durch das Receptaculum seminis-Epithel. 225:1.

Figurenbezeichnung.

<i>ab</i>	absteigend	<i>f. aor</i>	Fußaorta
<i>abd. g</i>	Abdominalganglion	<i>flstr</i>	Flimmerstreifen
<i>ag</i>	Ausführgang	<i>fs</i>	Fußsohle
<i>a. li</i>	äußere Lippe	<i>fu</i>	Furche
<i>aor</i>	Aorta	<i>g</i>	Gefäß
<i>ath</i>	Atemhöhle	<i>ga</i>	Genitalarterie
<i>atg</i>	Atemgang	<i>g. eiv. dr</i>	Eiweißdrüsengang
<i>atr. gen</i>	Atrium genitale	<i>h</i>	Herz
<i>auf</i>	aufsteigend	<i>h. d. drz</i>	hintere dunkle Drüsenzellen
<i>auss</i>	Aussackung	<i>h. drz</i>	helle Drüsenzelle
<i>bcc. c</i>	Buccalkommissur	<i>h. fa</i>	hintere Fußarterie
<i>bcc. g</i>	Buccalganglion	<i>hk</i>	Hauptkanal
<i>bdgw</i>	Bindegewebe	<i>hv</i>	Hauptvene
<i>bl. dr</i>	blasige Drüse	<i>hyostr</i>	Hypostracum
<i>bl. drg</i>	Ausführgang der blasigen Drüse	<i>i. li</i>	innere Lippe
<i>blds</i>	Blindsack	<i>ka</i>	Kopfarterie
<i>bpl</i>	Basalplatte	<i>ke, ke'</i>	Zellkern
<i>c. c</i>	Cerebralkommissur	<i>k. drz</i>	Kalkdrüsenzelle
<i>crb. bcc. c</i>	Cerebrobuccalkonnektiv	<i>ki</i>	Kiefer
<i>crb. ped. c</i>	Cerebropedalkonnektiv	<i>k. kz</i>	Kalkkörnerzelle
<i>crb. pleur. c</i>	Cerebropleuralkonnektiv	<i>kkv. w</i>	konkave Scheidewand
<i>crb. g</i>	Cerebralganglion	<i>kl</i>	Kloake
<i>col</i>	Kolumella	<i>kl. t</i>	kleiner Tentakel
<i>ctbl. z</i>	zentrotubulöse Zelle	<i>kpw</i>	Körperwand
<i>cut</i>	Cuticula	<i>kz</i>	Körnchenzelle
<i>d. drz</i>	dunkle Drüsenzellen	<i>lf, lf', lf''</i>	Längsfurche
<i>drz</i>	Drüsenzelle	<i>lz</i>	Lateralzahn
<i>drp</i>	Drüsenpolster	<i>ma</i>	Magen
<i>diap</i>	Diaphragma	<i>md. fdr</i>	Mündung der Fußdrüse
<i>dmfl</i>	Darmfläche	<i>md. ur</i>	Mündung des Ureters
<i>ei. drz</i>	Eiweißdrüsenzellen	<i>mtl. dr</i>	Manteldrüse
<i>einschn</i>	Einschnürung	<i>mttd</i>	Mitteldarm
<i>eiv. dr</i>	Eiweißdrüse	<i>mupl</i>	Muskelplatte
<i>end</i>	Endothel	<i>musc</i>	Muskulatur
<i>end. d</i>	Enddarm	<i>n</i>	Niere
<i>ep, ep'</i>	Epithel	<i>nal. dr</i>	NALEGASche Drüsen
<i>fa</i>	Falte	<i>ne</i>	Nerv

<i>nk</i>	Nebenkanal	<i>sb. oes. t</i>	Subösophagealtasche
<i>np</i>	Nierenporus	<i>schl. drz</i>	Schleimdrüsenzellen
<i>ob. u. dr</i>	obere Uterusdrüse	<i>schlr</i>	Schlundring
<i>oes</i>	Ösophagus	<i>schm</i>	Schmutzteile
<i>o. lbg</i>	oberer Lebergang	<i>secr</i>	Sekret
<i>o. l. mll</i>	oberer linker Mantel- lappen	<i>sec. ur</i>	sekundärer Ureter
<i>ostr</i>	Ostracum	<i>sp</i>	Spermien
<i>pa, pa', pap</i>	Papillen	<i>spd</i>	Speicheldrüsen
<i>par. g</i>	Parietalganglion	<i>spda</i>	Speicheldrüsengang- mündung
<i>pell. ext, int</i>	Pellucida externa, interna	<i>spdg</i>	Speicheldrüsengang
<i>perostr</i>	Periostracum	<i>spfl</i>	Spindelfläche
<i>perc</i>	Perikard	<i>spov</i>	Spermovidukt
<i>pen</i>	Penis	<i>stat</i>	Statocyste
<i>ph</i>	Pharynx	<i>st. pl</i>	Stützplatte
<i>pha</i>	Pharynxarterie	<i>stm</i>	Seitenmuskel
<i>pigm</i>	Pigment	<i>st. rec</i>	Receptaculumstiel
<i>pleur. g</i>	Pleuralganglion	<i>syn. ze</i>	Syncytialzellen
<i>pnst</i>	Pneumostom	<i>u</i>	Uterus
<i>pr. dors. lat</i>	Protractor dorsalis	<i>u. dr</i>	Uterusdrüse
	lateralis	<i>u. lbg</i>	unterer Lebergang
<i>pr. lat</i>	Protractor lateralis	<i>u. r. mll</i>	unterer rechter Mantel- lappen
<i>pr. ventr</i>	Protractor ventralis	<i>u. u. dr</i>	untere Uterusdrüse
<i>pr. ur</i>	primärer Ureter	<i>va</i>	Viszeralarterie
<i>prst. r</i>	Prostatarinne	<i>vac</i>	Vakuole
<i>prst. dr</i>	Prostatadrüse	<i>vag</i>	Vagina
<i>qf</i>	Querfurche	<i>vas. def</i>	Vas deferens
<i>ra</i>	Radula	<i>ventr</i>	Ventrikel
<i>ra. p</i>	Radulapolster	<i>ves. sem</i>	Vesicula seminalis
<i>ra. sch</i>	Radulascheide	<i>v. fa</i>	vordere Fußarterie
<i>r₃</i>	Rinne	<i>v. h. drz</i>	vordere helle Drüsen- zellen
<i>retr</i>	Retraktor	<i>vorh</i>	Vorhof
<i>retr. pen</i>	Penisretraktor	<i>vorspr. s</i>	vorspringender Saum
<i>rec. sem</i>	Receptaculum seminis	<i>wu, wu'</i>	Wulst
<i>ri</i>	Rinne	<i>ze</i>	Zelle
<i>rmusc</i>	Ringmuskel	<i>z. chit</i>	chitiniger Zapfen
<i>rpc. g</i>	Renoperikardialgang	<i>zi</i>	Zipfel
<i>rz</i>	Rhachiszahn	<i>zwdr</i>	Zwitterdrüse
<i>rze</i>	Riesenzelle	<i>zwg₁, zwg₂, zwg</i>	Zwittergang
<i>sa</i>	Seitenast		

Bau und Entwicklung des Integuments der Sirenen.

Von

Friedrich Dosch.

(Aus dem Zoologischen Institut der Universität Breslau.)

Mit 15 Figuren im Text.

Im Anschluß an seine Studien über den Bau und die Entwicklungsgeschichte der Wale hatte W. KÜKENTHAL sich auch mit vergleichend anatomischen und entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen an Sirenen beschäftigt. Dabei war er u. a. bei der Bearbeitung der Haut zu neuen Resultaten gekommen, insbesondere hatten sich eigentümliche Konvergenzerscheinungen zwischen gewissen Epidermisbildungen bei Halicore und den Cetaceen gezeigt. Eine Fortsetzung und Ergänzung dieser Studien soll im folgenden gegeben werden. Zu dem schon benützten Materiale das mir von meinem Lehrer zur Verfügung gestellt wurde, war noch neues, insbesondere kleinere Embryonen von Halicore gekommen, und so darf ich hoffen, daß diese Untersuchungen doch in manchen Punkten Neues bringen werden. Die ältere Literatur, die sich nur ganz gelegentlich mit Sirenenhaut befaßt und sich vorwiegend mit der Haarverteilung beschäftigt, kann ich kürzer behandeln, da sie schon in KÜKENTHALS Arbeit eingehend Berücksichtigung gefunden hat, und mich vorwiegend auf letztere Arbeit stützen. Folgendes Material stand mir zur Verfügung:

Von Manatus das schon von KÜKENTHAL bearbeitete Material:

1. 1 Embryo *Manatus latirostris*, 13,6 cm lang, über den Rücken gemessen.
2. 1 Embryo *Manatus senegalensis*, 29 cm lang, über den Rücken gemessen.
3. 1 Embryo *Manatus senegalensis*, 63,3 cm lang, über den Rücken gemessen.

4. 1 Embryo *Manatus Koellikeri*, 51 cm lang, über den Rücken gemessen.
5. 1 Neonatus *Manatus senegalensis*, 151 cm lang, über den Rücken gemessen.

Von *Halicore* stand mir zur Verfügung:

1. 1 Embryo, 15 cm Länge, über den Rücken gemessen, welchen Prof. KÜKENTHAL aus dem zoologischen Museum der Harvard Universität mitgebracht hatte.

2. 1 Embryo, 38 cm Länge, über den Rücken gemessen, der seinerzeit von Prof. SELENKA dem hiesigen Zoologischen Museum überlassen worden war.

3. Die Hautdecke eines Embryos von 42 cm Länge, über den Rücken gemessen aus dem hiesigen Zoologischen Museum.

4. 1 Embryo von 48 cm Länge über den Rücken gemessen, der zwar schon Prof. KÜKENTHAL vorgelegen hatte, aber nur erwähnt, nicht bearbeitet worden war.

5. 2 Schnittserien durch Ober- und Unterkiefer von KÜKENTHALS *Halicore* Stadium II.

6. 1 Zitze und abgelöste Haut von KÜKENTHALS *Halicore*-Stadium II.

7. Einige Präparate von Hautschnitten von den *Halicore*-Stadien III und IV.

8. 1 Zitze und Hautstücke von der Ober- und Unterseite der Flosse einer erwachsenen *Halicore*, sowie einige Präparate mit Quer- und Längsschnitten durch Haare derselben. Letzteres Material war mir von Herrn Prof. FREUND in dankenswerter Weise überlassen worden.

I. Das Integument von *Manatus*.

Über die äußere Körperbedeckung von *Manatus* berichtet M. F. CUVIER in seinem Werk „De l'histoire naturelle des Cétacés“ und stellt dort zusammen, was eine Reihe von anderen Forschern (CLUSIUS, ADANSON) bereits festgestellt hatten. Danach ist die Haut des amerikanischen *Manatus* dunkelbraun, die des afrikanischen tief schwarz gefärbt, sie ist mit nicht zu tiefen Narben versehen und trägt Haare, die zwar am Körper ziemlich vereinzelt, an der Schnauze aber recht dicht stehen, Embryonen sollen auch noch mehr behaart sein als erwachsene Tiere. CUVIER gibt ferner einige Maße für die Dicke der Haut, und zwar beträgt

diese am Bauch sechs Linien, am Rücken neun Linien und am Kopf 1,5 Zoll.

Nach ALEXANDER v. HUMBOLDT ist die Hautfarbe des Manatus vom Orinocco bläulich-grau, der Körper unbehaart bis auf wenige, gelbliche und steife Borsten, welche sich aber an der Schnauze in großer Anzahl befinden. Es stehen auf dem Rücken etwa 5—6, an der Schnauze 45—60 auf einem Quadratzoll, diese letzte Stelle ist auch mit Papillen besetzt.

Eine gute Beschreibung der äußeren Haut hat schließlich noch MURIE für *Manatus latirostris* geliefert. Er weist besonders auf die Faltenbildung hin, ferner auf die Tuberkel, welche sich überall befinden, besonders zahlreich aber am Kopf, und auf die Verteilung der Haare und Borsten. Für die Kenntnis der letzteren ist seine Arbeit besonders wichtig, denn auf mehreren guten Tafeln kann man sich einen deutlichen Einblick in diese Verhältnisse verschaffen, und dies ist besonders deshalb wertvoll, weil die Verschiedenheit in der Größe der Haare und Borsten an der Schnauze sich nur unvollkommen schildern läßt.

Über den feineren Bau des Integuments von *Manatus* sind vor der Arbeit KÜKENTHALS nur zwei kleinere Untersuchungen vorhanden.

LEYDIG berichtet in seinem Lehrbuch der Histologie von einem Manatusembryo, welcher Barthaare, daneben jedoch auch eine allerdings spärliche Körperbehaarung gehabt habe, und meint: „In einer früheren Epoche des embryonalen Lebens mag übrigens der Haarbesatz dichter gewesen sein, denn bei mikroskopischer Untersuchung erblickt man eine Menge von Gruben, die nur die Stellen anzukündigen scheinen, wo die Haare bereits ausgefallen sind.“ Ferner teilt LEYDIG mit, daß die Haare Wollhaare ohne Mark sind und kleine Talgdrüsen besitzen, und daß ferner an der Schnauze Bündel quergestreifter Muskeln zwischen die Haarbälge ziehen.

Die zweite Untersuchung stammt von BRANDT und PAULSEN. Nach ihren Angaben sind die Zellen der Epidermis in horizontaler Richtung angeordnet und führen reichlich Pigment. Sie bilden auch einen Querschnitt durch die Haut ab und weisen in der Beschreibung auf Epidermiseinsenkungen und ebenso auf die Cutispapillen hin, doch fügen sie gleich hinzu, erstere seien nur durch das Schnittbild vorgetäuscht. Außerdem machen die Verfasser genaue Angaben über die Strukturverhältnisse der Cutis; auf diese letzten Angaben komme ich noch später zurück. Da

aber als Untersuchungsobjekt getrocknete Hautstücke verwendet wurden, so ist natürlich die Darstellung nicht fehlerfrei. Hätten die Verfasser die wirklichen Verhältnisse erkannt, dann wären sie auch sicher nicht zu der Behauptung gekommen: „Corium Manati a reliquorum mammalium corio structura generali haud differt.“

Die Ergebnisse der Untersuchungen KÜKENTHALS sollen an den entsprechenden Stellen meiner eigenen Arbeit berücksichtigt werden.

Der kleinste Manatusembryo, der mir zur Verfügung stand, war ein *Manatus latirostris*, derselbe, der schon von KÜKENTHAL beschrieben worden ist, doch muß er damals erheblich besser erhalten gewesen sein, denn KÜKENTHAL bildet u. a. einen Querschnitt durch die Bauchhaut desselben ab, auf dem sehr schön eine Papillenanlage von der Epidermis her zu sehen ist. Jetzt aber war die Epidermis völlig abgelöst. Der Kopf dieses Embryo war in einer lückenlosen Serie aufgeschnitten, und so konnte ich wenigstens an dieser meine Untersuchungen anstellen. Allerdings war auch hier ziemlich viel Oberhaut abgestreift, und nur in Nase Mund und Augenlidern war sie noch in größerer Ausdehnung vorhanden. Über den Rücken gemessen betrug die Körperlänge dieses Embryo 13,6 cm. Die Einzelmaße finden sich ebenso wie von den anderen Embryonen von *Manatus* bei KÜKENTHAL.

KÜKENTHAL hat an diesem Embryo folgendes festgestellt. Am ganzen Körper fanden sich Haaranlagen, sehr zahlreich waren sie am Kopf und ganz besonders an der Schnauze. Die Haut zeigte ein chagriniertes Aussehen, das von hellen dicht aneinanderliegenden Erhebungen hervorgerufen wurde. Die Epidermis besaß nur einige Zellanlagen und in den obersten davon waren die Kerne abgeplattet. Die Haaranlagen waren solide Epithelzapfen mit Cutispapillen darunter, auch schwächere Epidermiseinsenkungen waren vorhanden. Das Corium war oben zellreicher, unten zellärmer und mit bindegewebigen Fasern reichlich durchsetzt. Pigmentkörnchen fehlten in der Epidermis, ebenso Pigmentzellen, letztere waren auch im Corium selten.

Die wenigen Stellen eigentlicher Körperhaut, die ich untersuchen konnte, bestätigen diese Befunde. Nur in der Schnauzengegend und auch sonst am Kopf fand ich einige Borsten- und Haaranlagen, welche auf einem höheren Stadium sich befanden, als KÜKENTHAL angibt. Der der Epidermis entstammende Teil ist kein einfacher Zapfen mehr, sondern nach einer geringen Ein-

schnürung verbreitert er sich, um wieder etwas schmaler zu werden, an seinem unteren Ende sich nochmals zu verbreitern, und von oben die schon deutlich ausgebildete Coriumpapille zu umfassen. Der kräftig angelegte Haarbalg deutet schon in diesem Stadium auf eine Entwicklung zum Sinushaar hin.

Kleinkörniges Pigment, wie man es später in den Zellen der Epidermis antrifft, konnte ich nicht feststellen, doch fanden sich Pigmentzellen im Rete Malpighi und im Corium der Augenlider.

Am Innenrand der Augenlider und an der Nickhaut sah ich Epidermisverdickungen, welche etwa 45μ breit und etwa 33μ hoch waren, sie hoben die Epidermis, die an diesen Stellen eine Dicke von 20μ besaß, etwas über die übrige Oberfläche hervor und senkten sich andererseits in das Corium hinein. Es sind dies wohl Drüsenanlagen. Bei erwachsenen Sirenen sind die hieraus entstehenden Drüsen schon bekannt, und die Anlagen an der Nickhaut lassen die HARDERSche Drüse, vielleicht auch eine Nickhautdrüse hervorgehen, denn sie sind sehr zahlreich.

Ziemlich ausgebildete Drüsen fand ich ferner in der vorderen Mundhöhle, wo man sie ja auch erwarten konnte, hier waren sie auch von alveolärem Bau.

Am Corium unterscheidet KÜKENTHAL einen oberen kernreicheren und einen unteren kernärmeren Teil. Der letztere wird von zahlreichen Bindegewebsfasern durchzogen.

Die Subcutis setzt sich scharf vom Corium ab, ihr oberster Teil ist ziemlich dicht, mit vielen Bindegewebsfasern durchsetzt und enthält Ansätze von Fettablagerungen, der untere Teil hat ein weniger dichtes Gefüge und ist von Fettansammlungen und einer Menge von Muskelzügen durchsetzt.

Der nächst größere Manatusembryo, ein *Manatus senegalensis*, ist wie alle Exemplare dieser Gattung, welche mir zur Verfügung standen, auch schon von KÜKENTHAL zur Untersuchung herangezogen worden; er hatte, über den Rücken gemessen, eine Länge von 29 cm. Schon bei der ersten Bearbeitung war er nicht in gutem Zustand gewesen. Als ich nun das Material übernahm, war die Epidermis überhaupt nicht mehr vorhanden, das Corium käsig aufgequollen, und stellenweise lag die Muskulatur frei. Doch stand mir eine Reihe von Schnittpräparaten durch Unter- und Oberkiefer zur Verfügung.

KÜKENTHAL schreibt über die Haut dieses Embryo kurz folgendes: Die Körperhaare sind noch nicht durchgebrochen, im Rete Malpighi und im Corium finden sich klumpige Pigmentzellen und in den Epidermiszellen auch kleine Pigmentkörnchen. Die Haupthaaranlagen am Körper sind mit stark verdicktem Bindegewebe umgeben, an den Schnauzenhaaren hat sich die Papille und der Haarschaft differenziert, und Sinus haben sich im Balg angelegt. Ferner beschreibt er eigentümliche schon wieder in Rückbildung begriffene Epidermiseinsenkungen, welche er als Drüsenanlagen deutet.

Bei der Mangelhaftigkeit meines Materials konnte ich besonders den letzten Befunden leider nicht nachgehen. Neben den Pigmentzellen in klumpiger Form fand ich auch solche mit zahlreichen feinen Fortsätzen. Die Borsten waren kräftig entwickelt und schienen stellenweise dicht vor dem Durchbruch zu stehen, wenigstens konnte ich Wurzelscheiden und Haarschaft deutlich voneinander unterscheiden und auch stellenweise fertige Sinusbildungen im Balg erkennen.

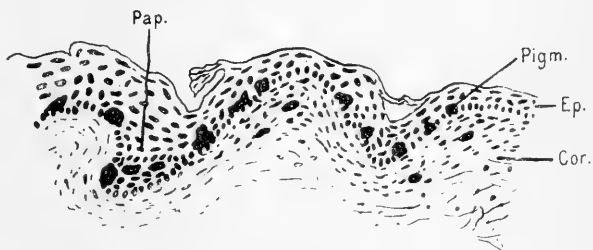
Der drittgrößte Embryo, wieder ein *Manatus senegalensis*, besaß eine Rückenlänge von 63,3 cm, sein Kopf ist in KÜKENTHALS Arbeit (Taf. 1, Fig. 5) abgebildet, wo man besonders schön die Stellung der Haare und Borsten an der Schnauze sehen kann. Die Haare sind schon durchgebrochen, einige Millimeter lang, und die Pigmentansammlungen im Rete Malpighi oft sehr stark. Am Kopf haben sich Borsten mit Sinusbildungen im Balg entwickelt. In der Körperhaut finden sich in regelmäßigen Abständen Epidermiswucherungen, die Anlagen von sogenannten Beihaaren. Ferner zeigte sich die Ausbildung eines Epiteichiums.

Da dieser Embryo noch gut erhalten war, als ich ihn übernahm, so konnte auch ich einige weitere Untersuchungen daran anstellen. Die Epidermis hatte eine Dicke von 13—15 μ , die Nebenhaaranlagen, welche bei KÜKENTHAL in Textfig. 6 abgebildet sind, besitzen eine Breite von 39 μ , dringen etwa 14 μ in das Corium ein und stehen sehr dicht nebeneinander. Im Inneren dieser Bildungen konnte ich abgeplattete Zellen und Ansätze von Verhornungen feststellen. Ferner entdeckte ich an allen Haaren, die ich untersuchte (ich habe Hautstückchen, welche den verschiedensten Körperteilen entnommen waren, zur Anfertigung von Präparaten benutzt), die Ausbildung kräftiger Blutsinus im Haarbalg.

Am Kopf sind übrigens die Nebenhaaranlagen etwas anders ausgebildet als am Körper. Zunächst sind sie breiter, sie messen 67μ , dringen weiter ins Corium ein, etwa 30μ tief, und gehen schräg zur Oberfläche. Vor allem aber senken sich sämtliche Epidermisschichten in der Mitte der Anlage in die Tiefe und lassen so eine kleine Vertiefung in der Mitte des Gebildes entstehen. Dieses Stadium ähnelt sehr dem, welches wir später bei dem Embryo von *Manatus Koellikeri* treffen werden.

Wie schon vorher, so gebe ich auch für den nächstgrößeren Embryo zunächst die Angaben KÜKENTHALS wieder. Er gehört zur Art *Manatus Koellikeri*.

Bei ihm sind die Haupthaare überall durchgebrochen, 4 mm lang, auf Tuberkeln inseriert und in Längsreihen angeordnet, die



Textfig. 1. *Manatus senegalensis* II. Schnitt durch die Kopfhaut. Vergr. 186. *Ep.* Epidermis; *Cor.* Corium; *Pigm.* Pigmentzelle; *Pap.* Einsenkung der Epidermis.

von der Mittellinie des Rückens schräg nach hinten verlaufen. An der Schnauze stehen Haare und Borsten in dichtem Besatz und ganz besonders an den sich umbiegenden Rändern der Lippen.

Überall auf der Haut finden sich regelmäßig angeordnet kleine Gruben in Abständen von 0,2—0,3 mm. Ihre Bedeutung wird durch die histologische Untersuchung klar. An Querschnitten sieht man über der Muskulatur eine Schicht elastischer Fasern von etwa 1,7 mm Dicke liegen, darüber, etwa doppelt so dick, dichteres Bindegewebe, das sich nach oben zu auflockert. Die Epidermis ist in den Gruben stärker entwickelt, sonst jedoch ziemlich dünn. Jede Grube setzt sich in einen Epithelzapfen fort, der an seinem Ende von einer halbmondförmigen Zellansammlung im Corium umgeben ist. So ist es wenigstens am Bauch. Am Rücken hat sich schon eine deutliche Coriumpapille gebildet, wie man sie an Haaranlagen findet. Diese Bildungen bezeichnet KÜKENTHAL als Anlagen von Beihaaren. Da diese Benennung aber schon für kleinere Haare in Gebrauch ist, welche mit einem größeren aus demselben Follikel entspringen, so möchte ich dafür den Ausdruck Nebenhaaranlagen einführen.

Am Kopf beteiligt sich das Corium an diesen Bildungen nicht in dem gleichen Maße. Beide Arten von Anlagen sind bei KÜKENTHAL in den Textabbildungen 7, 8 und 9, der ganze Embryo und einzelne Teile davon auf den Tafeln 3 und 4 dargestellt.

Auch an diesem Embryo war die Epidermis bis auf wenige Reste inzwischen abgestoßen, aber Haupthaare und Nebenhaaranlagen waren ja tief genug in das darunterliegende Gewebe eingesenkt, so daß mir noch genug Material zur Untersuchung übrig blieb.

Wie es nach den Befunden bei dem vorigen Embryo erklärlich ist, fand ich auch hier nur Sinushaare und zwar in bester Ausbildung, alle Einzelheiten waren vorhanden, auch konnte ich die Andeutungen von Drüsenbildungen an den Haaren beobachten, welche schon KÜKENTHAL (Textfig. 10) erwähnt und abgebildet hat. Diese Drüsenanlagen erreichen bei dem vorliegenden Embryo ihre größte Ausbildung, während sie bei dem folgenden Stadium, einem Neonatus, schon wieder rückgebildet sind. Das Haar mit seinen Scheiden ist etwa 100 μ dick, an der Stelle der Drüsenanlagen aber erreicht es eine Stärke von etwa 165 μ .

Am oberen Teil der Wurzelscheiden finden sich besonders bei den Borsten Wucherungen, welche sich auch auf dem nächsten Stadium beobachten lassen.

Die Nebenhaaranlagen konnte ich ebenfalls am ganzen Körper nachweisen.

Was das Fehlen der Coriumwucherungen an den Nebenhaaranlagen des Kopfes anbetrifft, so muß man bedenken, daß die Entwicklung der Kopfhare der der anderen weit voraus ist und daß hier daher eine Reduktion leicht zu erklären ist. Vorstufen zu diesen Nebenhaaranlagen des Kopfes sind die Bildungen, welche ich schon bei dem vorigen Stadium gefunden habe, und bei denen auch dort keinerlei erhebliche Beteiligung des Coriums vorhanden war.

Die Pigmentverhältnisse sind etwa dieselben wie bei den folgenden Stadien. Pigmentzellen liegen im Rete Malpighi und kleinkörniges Pigment findet sich besonders um die Kerne herum.

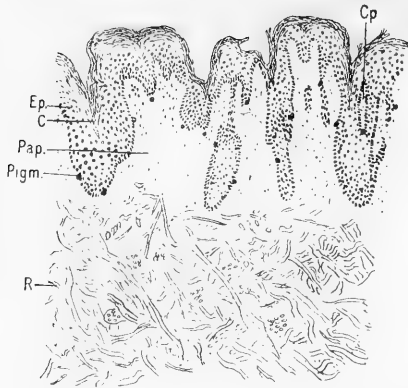
Das größte Exemplar von *Manatus*, das mir zur Verfügung stand, war ein junger *Manatus senegalensis*, der über den Rücken gemessen 1,51 m lang war. KÜKENTHAL berichtet darüber folgendes:

Die Haupthaare sind 1 cm lang, seidig und weich, stehen in Abständen von 1,5 cm und sind in deutlichen Längsreihen angeordnet und auf Tuberkeln inseriert. An der Schnauze und der Unterseite des Unterkiefers stehen sie dichter, an der Innenseite der seitlich herabhängenden Oberlippe und auf dem Vorder- rand der Unterlippe befinden sich kurze gelbliche Borsten. Diese besitzen im Gegensatz zu den Haaren eine Marksicht und ihr Balg ist gebaut wie der eines Sinushaars. Die Oberhaut trägt etwa 20—25 Poren auf 1 cm Länge. Im Corium finden sich zwei von unten schräg nach oben ziehende Systeme von Faserbündeln, die sich diagonal kreuzen, dazwischen verlaufen solche in Längsrichtung und dicht unter der Epidermis finden sich auch transversale, die parallel zur Oberfläche und solche Fasern, die in die Coriumpapillen ziehen. Diese letzteren sind dadurch entstanden, daß sich die Epidermis mit allen ihren Schichten in ziemlich gleichmäßigen Abständen ins Corium gesenkt hat. Hierbei haben sich gleichzeitig die erwähnten Gruben in der Haut gebildet. Diese Epidermiseinsenkungen haben sich aus den Epidermispapillen entwickelt, welche bei *Manatus Koellikeri* noch zum größten Teil Coriumpapillen besitzen und sind also als Umbildungen von Haaren anzusehen.

Pigmentzellen finden sich im Rete Malpighi und im darunter liegenden Corium, und feinkörniges Pigment lagert sich halbkugelförmig über die Kerne.

Dieses Exemplar von *Manatus* war für mich von ganz besonderer Wichtigkeit, denn die Befunde an ihm kann man ohne weiteres auch für den völlig erwachsenen *Manatus* annehmen. Da es noch ein sehr junges Tier war, so war ich bei der Bearbeitung nicht eventuellen Täuschungen ausgesetzt, denn wie die Untersuchungen von STELLER und BRANDT an *Rhytina* und die von DEXLER und FREUND an *Halicore* ergeben haben, ist die Haut der Sirenen häufigen Verletzungen durch Steine und vor allem durch Parasiten ausgesetzt, und da diese Verletzungen sich oft über den ganzen Körper erstrecken, so lassen sich normale Bildungen von pathologischen oft nur schwer unterscheiden. Ähnliches erwähnt JAPHA von der Haut erwachsener Wale. Im übrigen war die Haut dieses Exemplars gut erhalten.

Das Merkwürdigste an der Manatushaut sind die eigentümlichen Durchdringungen von Corium und Epidermis, die schon KÜKENTHAL geschildert und abgebildet hat. Sie zeigen eine große Mannigfaltigkeit und Komplikation, wie man sie vielleicht

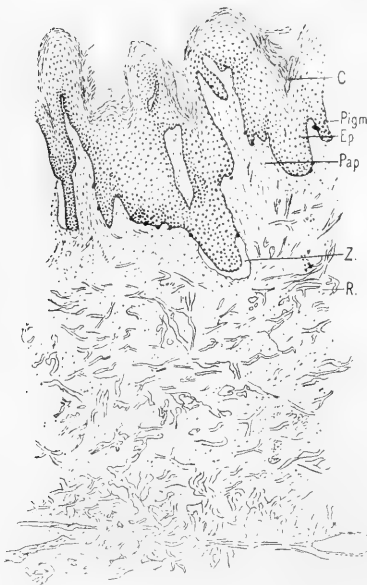


Textfig. 2. *Manatus senegalensis* III. Querschnitt durch die Bauchhaut, etwas schräg zur Oberfläche geführt. Vergr. 42. C Stratum corneum; Ep. Epidermis; Pap. Stratum papillare; R Stratum reticulare; Pigm. Pigmentzelle; Cp Coriumpapille.

dermispapillen können ihrerseits solch einfache Einsenkungen darstellen, wie sie bei KÜKENTHAL (Textfig. 11) abgebildet sind, andererseits aber können sie mehr oder weniger dicke Balken

von vornherein nicht vermuten möchte (Textfig. 2 und 3). Die Epidermis dringt mit ihren sämtlichen Schichten in die Tiefe und andererseits wuchert ihr das Corium entgegen, doch zunächst ist die Oberhaut das Aktive, später scheint es allerdings nur das Corium zu sein, sonst wäre es nicht erklärlich, wie einzelne Epidermiserhebungen so weit über die Oberfläche hervorragen könnten, es scheint hier die Oberhaut hervorgedrückt zu sein. Die Epi-

dermispapillen können ihrerseits solch einfache Einsenkungen darstellen, wie sie bei KÜKENTHAL (Textfig. 11) abgebildet sind, andererseits aber können sie mehr oder weniger dicke Balken bilden und auch wieder in schmalen, spitzen Papillen die Cutis durchdringen. Dies letztere ist besonders am Kinn, an der Schwanzflosse und den Vorderextremitäten der Fall. Kompliziert werden diese Gebilde noch durch Verwachsungen.



Textfig. 3. *Manatus senegalensis* III. Querschnitt durch Flossenhaut. Vergr. 38. Bezeichnungen wie Textfig. 2. Z. durch Schrumpfung entstandener Hohlraum.

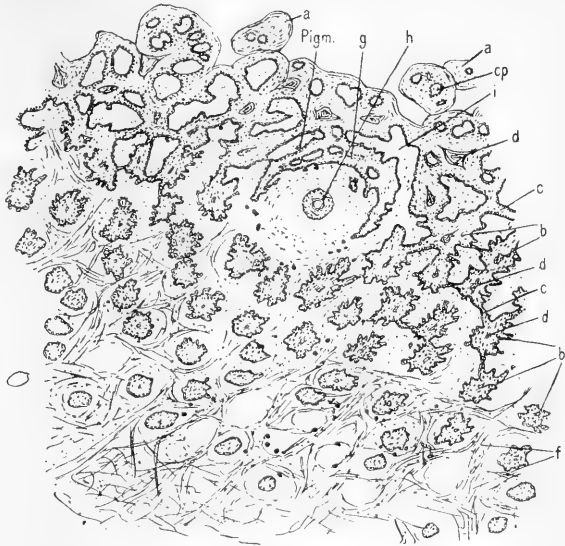
Schon bei makroskopischer Betrachtung der Manatushaut war es mir aufgefallen, daß sich die Hauteinsenkungen nicht regellos nebeneinander befanden, sondern in Reihen angeordnet waren, welche senkrecht zur Längsachse des Tieres, und an den Extremitäten senkrecht zu deren Längsachse standen, wenigstens gilt dies für den größten Teil der Haut

des Rumpfes. Ich untersuchte nun diese Verhältnisse unter dem Mikroskop und fand, daß sich die Verbindungsbalken der einzelnen Epidermispapillen, welche parallel zur Längsachse des Tieres verlaufen, etwas früher, d. h. näher der

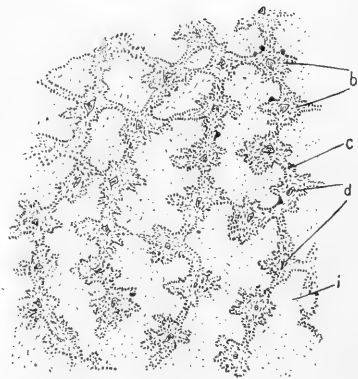
Oberfläche auflösen und so stellen diese Einwucherungen wenigstens zum größten Teil mehr oder weni-

ger deutliche Balken dar, welche sich allerdings weiter unten wieder in Einzelpapillen auflösen (Textfig. 5). Ich lege hierauf ein gewisses Gewicht, weil ich ähnliches bei *Halicore* gefunden habe. Die Art der gegenseitigen Durchdringung von Epidermis und Corium wird besonders klar bei der Betrachtung eines Schnittes, der unter einem nicht zu großen Winkel schräg gegen die Oberfläche geführt ist (Textfig. 4).

Zu oberst (*a*) sind nur Erhebungen der Epidermis getroffen, die mehr oder weniger runde Gebilde darstellen, außen sind sie vom Stratum corneum begrenzt, und in ihrem Innern

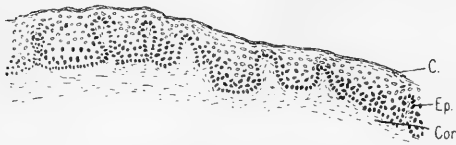


Textfig. 4. *Manatus senegalensis* III. Flachschnitt etwas schräg zur Oberfläche. *a* Querschnitte durch Epidermishöcker; *cp* Coriumpapillen im Epidermishöcker; *b* Epidermispapillen; *c* Verbindungsbrücken der Epidermispapillen; *d* Querschnitte durch das eingesenkte Stratum corneum; *f* Fasern des Stratum reticulare; *g* zylinderförmige Epidermiseinsenkungen um das Haar herum; *Pigm.* Pigmentzelle; *h* Querschnitt durch das Haar mit seinen Wurzelscheiden; *i* Corium. Vergr. 52.



Textfig. 5. *Manatus senegalensis* III. Flachschnitt durch Rückenhaut zeigt die Reihenordnungen der Epidermispapillen und den Beginn der Leistenbildung. Sonst wie Textfig. 4. Vergr. 26.

sind die Spitzen der emporwuchernden Coriumpapillen getroffen. An Stellen wo der Schnitt durch tiefere Schichten der Haut geführt ist, sind wir mitten in der Epidermis, die Coriumpapillen haben sich vergrößert und sind oft miteinander verschmolzen, die Epidermis hängt noch durch

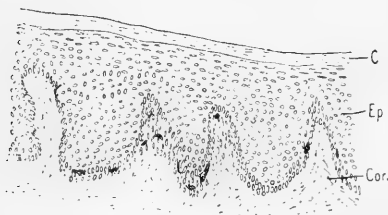


Textfig. 6. *Manatus senegalensis* III. Querschnitt durch die Haut des Präputium. Vergr. 32. C Stratum corneum, Ep. Epidermis; Cor. Corium.

hängt noch durch Brücken zusammen und in ihr sieht man die Querschnitte durch die Einsenkungen des Stratum corneum und der höheren Epidermisschichten. Noch etwas tiefer

sind auch die Verbindungsbrücken immer schmaler geworden und schließlich ganz geschwunden. Hierdurch treten die eigentümlichen Epidermiszapfen in ihrer typischen Form auf. Sie haben zunächst noch zahlreiche seitliche Fortsätze und ihr Querschnitt besitzt deshalb eine etwa sternförmige Gestalt, noch weiter nach unten zu sind sie dann schließlich zu einfachen rundlichen Zapfen geworden.

So wie eben beschrieben, verhält sich die gewöhnliche Körperhaut. Etwas abweichende Verhältnisse zeigen sich am Präputium und an der Schnauze. Am Präputium (Textfig. 6) senkt sich die Epidermis in ziemlich breiten Wucherungen ein,



Textfig. 7. *Manatus senegalensis* III. Querschnitt durch die Unterkieferhaut. Vergr. 83. Sonst wie Textfig. 6.

und dazwischen finden sich ziemlich schmale Cutispapillen, die teilweise bis dicht unter die Oberfläche dringen. Die höheren Epidermisschichten beteiligen sich in keiner Weise an den Einsenkungen. Ähnliches findet sich an der Schnauze (Textfig. 7), indem auch dort breite, balkenförmige

Epidermiswucherungen vorhanden sind. An der Oberfläche merkt man jedoch nichts davon, denn die höheren Schichten ziehen einfach parallel zu ihr hin, dazwischen kommen aber sehr vereinzelt einige tiefere Einsenkungen der unteren Epidermisschichten vor, oder eine empordringende Coriumpapille treibt auch die höheren Zellreihen etwas vor sich her und läßt so Erhebungen an der Hautoberfläche entstehen. An Stellen, wo starker Haar- und Borstenbesatz sich findet, ist die Epidermis überhaupt ohne jede

nennenswerte Papillenbildung. Zum Vergleich seien noch einige Maße gegeben.

Bei der Körperhaut mit den gewöhnlichen Epidermispapillen ist der Abstand von der Spitze einer Epidermiserhebung zur Papillenspitze etwa 630μ . Von dem Grund der durch die Einkerbung der Oberfläche entstandenen Grube bis zur Papillenspitze etwa 330μ . Bei der Unterkieferhaut z. B. ist die Entfernung der Hautoberfläche vom Ende der Einwucherung etwa 285μ , an den behaarten Stellen aber nur 85μ , und am Präputium etwa 120μ .

Was den feineren Bau der Epidermis anbetrifft, so findet man folgende Schichten: Zunächst das Rete Malpighi mit den chromatinreichen Kernen, durchsetzt von zahlreichen, meist klumpigen Pigmentzellen, die sich auch in den anschließenden Schichten des Coriums und der etwas höher gelegenen Epidermis befinden. Darüber lagern sich Zellreihen, in denen die Kerne ihr Chromatin schon verloren haben und nun bläschenförmige Gebilde darstellen. Sie sind mit kappenförmigen Auflagerungen feinkörnigen Pigments bedeckt, welche sich besonders an der Seite befinden, die nach der Hautoberfläche zu gerichtet ist. Nach dem Stratum corneum zu werden die Kerne immer mehr abgeplattet, auf dem Querschnitt also langgestreckter, und ebenso plattet sich die Pigmentkappe ab. Nach Schwund des Kerns im Stratum corneum sieht man dann auf Querschnitten nur noch das Pigment in Linien angeordnet, welche zur Oberfläche parallel hinziehen.

Bei stärkerer Vergrößerung erblickt man sehr schön die Fortsätze, welche die einzelnen Zellen untereinander verbinden und ihnen den Namen Stachelzellen verschafft haben. In der Mitte einer jeden Plasmaverbindung befindet sich eine verdickte Stelle, die sich mit Hämatoxylin intensiv färbt.

Das Stratum corneum ist recht kräftig entwickelt und wird etwa 47μ dick.

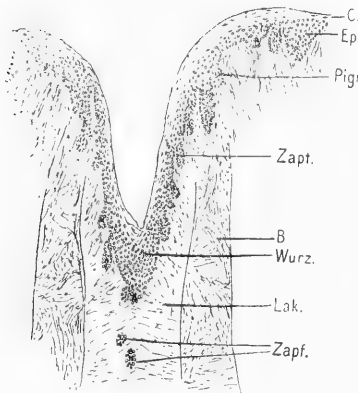
Ich komme nun zur Beschreibung der Haare. Wie schon die bisherigen Untersuchungen ergeben haben, sind alle Haarbildungen nach dem Typus des Sinushaars gebaut, von den feinen Haaren, die sich im vorderen Teil der Nase befinden, bis zu den dicken Borsten, welche an den Ecken der Oberlippe und dem inneren Teil der Unterlippe stehen. Am Körper unterscheiden sich die einzelnen Haare nicht bedeutend voneinander, dagegen trifft man in der Schnauzengegend solche von allen möglichen Dimensionen. Ich konnte die Balgdicke der Haare im

vorderen Teil der Nase zu 330μ , die der Körperhaare zu 750μ und die der Borsten bis zu $2,65 \text{ mm}$ feststellen.

Rings um jedes Haar und um jede Borste erhebt sich die Haut im Kreis und bildet so einen Tuberkel, wie bereits KÜKEN-
THAL und andere Forscher erwähnt haben. Nach dem Haar zu senkt sich dies Gebilde dann wieder etwas ein, um schließlich in die äußere Wurzelscheide überzugehen. Auch in der histologischen Struktur weicht die Epidermis um die Haare herum etwas ab. Am Rande des Tuberkels senkt sie sich zylinderförmig ein (Text-

fig. 4), wie man es auf Flachschnitten sehr gut sehen kann. Nach der Mitte zu folgen dann ähnliche Bildungen, doch reichen sie nicht mehr so tief ins Corium hinab und werden nach dem Haar zu immer kleiner.

Der obere Teil der äußeren Wurzelscheide, die ja doch schließlich nichts anderes ist als ein in der Tiefe liegendes Stück der Epidermis zeigt ebenfalls Zapfenbildung (Textfig. 8), die sich besonders bei den Borsten recht weit nach unten hin fortsetzen. Dieselben biegen stellenweise nach oben oder unten um. Bei den normalen Haaren konnte ich eine Dicke der äußeren Wurzelscheide konstata-



Textfig. 8. *Manatus senegalensis* III. Schräger Schnitt durch den oberen Teil einer Borste. Vergr. 22. *C* Stratum corneum; *Ep.* Epidermis; *Pigm.* Pigmentzelle; *Wurz.* äußere Wurzelscheide; *Zapf.* Zapfenbildungen derselben; *Lak.* Lakunenschicht; *B* Haarbalg.

tieren, die sich nicht wesentlich von der unterschied, welche ich bei den kräftigsten Borsten fand. Daß Borsten aber verhältnismäßig dünne Wurzelscheiden haben, ist ja auch schon bei anderen Säugetieren oft festgestellt worden.

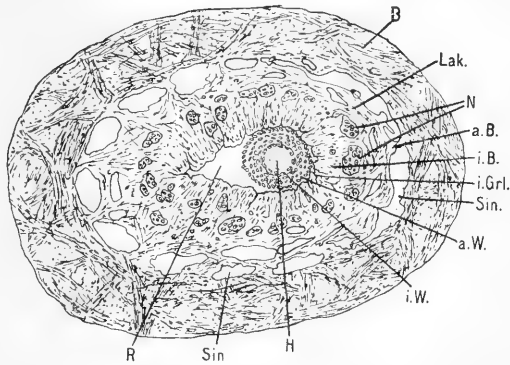
An der äußeren Wurzelscheide ließen sich leicht die drei bekannten Schichten unterscheiden, das Rete Malpighi mit seinen Zylinderzellen, die darauffolgenden polygonalen und nach dem Haare zu die abgeplatteten Zellschichten. Die Zellen des Rete Malpighi bilden mit der Haarachse in der Richtung nach der Oberfläche zu einen Winkel von etwa 70° .

An die äußere Wurzelscheide schließt sich nun nach außen zu die Region an, welche die für die Sinushaare so charak-

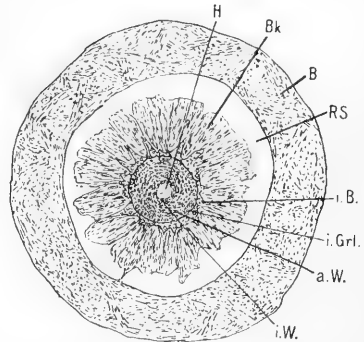
teristischen Blutsinus führt. In ihr lassen sich mehrere Unterabteilungen unterscheiden. Nach innen zu wird diese Lakunenschicht, wie wir sie

nennen wollen, durch eine Schicht begrenzt, die nur aus einer Zellige besteht, nur bei ganz starken Borsten konnte ich an ihr bis zu drei Zellagen unterscheiden. Sie besitzt stark abgeplattete Zellen mit ebensolchen Kernen, und färbt sich mit Eosin recht gut. Ich möchte für sie den Namen „innere

Grenzlamelle“ einführen (Textfig. 9 und 10 *i. Grl.*). Diese Schicht umschließt die Wurzelscheiden zunächst in einem einfachen Ring, von der Gegend des Ringsinus an nach unten zu biegt sie aber in ganz kleinen Abständen nach außen, allerdings nur wenig, und entsendet an diesen Stellen Fortsätze in die übrige Lakunenschicht. Ich konnte diese letzten Bilder besonders gut an gewöhnlichen Haaren beobachten, bei Borsten trat dies mehr zurück. Zwischen der inneren Grenzlamelle und der äußeren Wurzelscheide liegt noch die sogenannte Basalschicht. Eine bestimmte Struktur konnte ich daran nicht erkennen. Die Zellen des Rete Malpighi der äußeren Wurzelscheide dringen mit ihren äußeren Enden in sie ein und scheinen sie sogar mit Fortsätzen zu durchdringen. Auf diese Verhältnisse komme ich noch bei der Besprechung von *Halicore* zurück, wo alle diese



Textfig. 9. *Manatus senegalensis* III. Haarquerschnitt unterhalb des Ringsinus. Vergr. 76. *B* Haarbalg; *Lak.* Lakunenschicht; *Sin.* Sinus; *i.B.* innere Balgschicht; *N* Nervenbündel; *a.B.* äußere Balgschicht; *i.Grl.* innere Grenzlamelle; *a.W.* äußere Wurzelscheide; *i.W.* innere Wurzelscheide; *H* Haarschaft; *R* Lücke, in der ein Haar gesessen hat.



Textfig. 10. *Manatus senegalensis* III. Haarquerschnitt durch den unteren Teil des Ringsinus. Vergr. 70. *Bk.* Bindegewebskörper des Ringsinus; *RS* Ringsinus. Sonst wie Textfig. 9.

Gebilde bedeutend größer und daher leichter zu untersuchen waren.

Wir kommen nun zur Beschreibung der eigentlichen Lakunenschicht, sie schließt sich nach außen zu an die eben beschriebene innere Grenzlamelle an und stellt in ihrem oberen Teil, d. h. in dem, welcher der Hautoberfläche am nächsten liegt, ein ziemlich homogenes Gewebe dar, in dem die Zellen etwa konzentrisch zum Haar angeordnet sind. Sie färbt sich mit Eosin so gut wie gar nicht, hat bei der Doppelfärbung mit Hämatoxylin-Eosin daher einen bläulichen Schimmer und hebt sich dadurch gut von dem angrenzenden Gewebe ab. Ziemlich dicht unter der Oberfläche differenziert sie sich in eine Schicht, welche die bisherige Struktur ungefähr beibehält, und in welche die Fortsätze der vorhin erwähnten inneren Grenzlamelle weiter unten eintreten und sie in deutliche Abschnitte teilen. Bei Borsten fällt, wie gesagt, diese Erscheinung weniger auf. Ich möchte diese Schicht als innere Haarbalsgschicht bezeichnen. Diesen Namen führe ich im Anschluß an DIETL ein, weiß aber nicht genau, ob er unter seiner „inneren Balgglamelle“ nicht vielleicht auch die innere Grenzlamelle gemeint hat. Ferner differenziert sich dann eine zweite Schicht, in der nun die Blutsinus auftreten, und ich als Sinusschicht bezeichnen werde. Es bilden sich zunächst einzelne Lakunen aus, welche ringförmig um das eigentliche Haar angeordnet sind. Weiter nach unten zu werden diese Lakunen immer größer und es entsteht nach innen zu ein zweiter Lakunenring. Weiterhin verschmelzen die einzelnen Hohlräume dann miteinander und schließlich tritt der sogenannte Ringsinus auf. Dieser hebt sich nach oben und unten zu deutlich ab und umgibt das Haar mit den Wurzelscheiden und der inneren Balsgschicht vollständig. Auf Haarlängsschnitten hat er ungefähr die Gestalt einer Ellipse.

Bei den Sinushaaren, wie sie für die verschiedensten Säugetiere beschrieben sind, kommt es nicht immer zur Ausbildung eines Ringsinus. Oft ist die Lakunenschicht nur von Hohlräumen durchsetzt, die etwa in der Mitte des Haares am größten sind und nach oben und unten zu abnehmen. Wo aber ein solches Gebilde vorhanden ist, da ist es entweder hohl, d. h. nur von Blut erfüllt, oder enthält einen sogenannten Sinuskörper, d. h. ein Gebilde von noch unbekannter Funktion, das etwa wie eine Schuppe ziemlich breit an der Innenwand des Ringsinus ansetzt, das Haar und die darumliegenden Schichten zur Hälfte oder zu

zwei Dritteln umgibt, aber die Außenwand des Ringsinus nicht berührt. Bei *Manatus* und ebenso bei *Halicore* ist es anders.

Hier durchziehen den oberen Teil des Ringsinus einzelne dünne Querbalken und im unteren Teile erfüllt ein ziemlich massiges Gebilde den Raum, das sich in seiner Affinität zu Farbstoffen ebenso verhält wie die Querbalken. An der Innenwand setzt es sich als ein radiär angeordnetes Gewebe breit an, erreicht aber die Außenwand nur an wenigen Stellen und wird von Eosin recht kräftig gefärbt (Textfig. 10 *Bk.*).

Die innere Balgschicht dringt in diese eben beschriebene Bildung stellenweise ein und zerlegt sie so in mehrere Abschnitte.

Unter dem Ringsinus setzt dann wieder das Querbalkensystem ein, die Lakunen treten wieder hervor und ordnen sich wie vorher in zwei Ringen an. Der innere von ihnen schwindet nach unten wieder, der äußere dagegen bleibt erhalten und umgibt sogar noch die Haarzwiebel vollständig. Durch das Zurücktreten der Lakunenbildung ist natürlich die innere Haarbalgschicht etwas kräftiger geworden und hat sich unterhalb des Ringsinus in besonderer Weise differenziert.

Das gesamte Sinushaar ist nach außen zu von einem kräftigen Balg begrenzt, der aus dicht aneinandergelagerten starken Bindegewebsfasern besteht, welche nach allen Richtungen hin ziehen, besonders aber ringförmig angeordnet sind.

Durch diesen Balg dringen nun Blutgefäße und Nerven in das Innere. Die Hautnerven treten zunächst in kräftigen Bündeln auf, umgeben von einem dicken Mantel von Bindegewebe. Sie ziehen oft, zunächst mehr oder weniger parallel zu den Haaren oder Borsten ziemlich hoch hinauf bis dicht unter die Epidermis, biegen dann um und dringen nun von unten in das Haar hinein, zusammen mit Blutgefäßen. Daneben konnte ich auch viele Stellen finden, an denen die Nerven einfach von unten herauf ziehen und nach einer kleinen Umbiegung etwa rechtwinklig in den Haarbalg eintraten. Diese Eintrittsstellen liegen etwa zwischen den oberen Grenzen des unteren Fünftels und des unteren Drittels des Haarbalgs. Nach ihrem Eintritt in das Haar ziehen die Nerven die Verbindungsbalken, welche die Lakunen durchsetzen, entlang und dann im äußeren Teil der inneren Haarbalgschicht empor. Auf ihrem ganzen Wege und ganz besonders nach dem Eintritt in den Haarbalg verzweigen sich die Nervenbündel. Jedes neue Teilbündel muß nun auch eine Umhüllung haben, daher

wuchert das umgebende Bindegewebe stark zwischen die einzelnen Nervenbündel ein, natürlich geschieht das schon ein ganzes Stück vor der eigentlichen Teilungsstelle, und deshalb lassen sich auf einem Querschnitt oft die ungefärbten Nerven nur schwer zwischen der großen Anzahl von Kernen des umgebenden Bindegewebes wahrnehmen. Im Haarbalg teilen sich dann die Nervenbündel solange, bis jede einzelne Nervenfaser mit ihrer Hülle für sich allein emporzieht. Auf Querschnitten kann man recht gut erkennen, wie sich die innere Haarbalgschicht nun differenziert hat, indem in ihren äußeren Teilen die Nervenbündel oder Nervenfasern eingelagert und nach unten zunächst in einen, weiter nach oben zu etwa in zwei Ringen angeordnet sind (Textfig. 9 *N*). Es lassen sich übrigens nur bis zum Ringsinus größere Mengen von Nerven wahrnehmen, während sie oberhalb desselben viel seltener sind. Dies ist leicht erklärlich, da nach den Untersuchungen von K&S&JUNIN der größte Teil der Nerven im oberen Teil des Haarbalgs seine Scheiden verloren hat und so schwieriger und nur mit besonderen Methoden zu erkennen ist.

Die Haare und Borsten von *Manatus* und *Halicore* werden aber noch auf eine zweite Art innerviert. Dicht unter der Epidermis, wo der äußere Haarbalg nicht mehr so deutlich und kräftig ausgebildet ist, aber auch schon etwas tiefer, dringen Nervenbündel in ziemlicher Anzahl und von allen Seiten in die das Haar umgebenden Schichten ein. Wie auch schon vorher konnte ich natürlich auch hier nicht den weiteren Verlauf der Nerven verfolgen, aber durch Untersuchungen an Sinushaaren anderer Säugetiere ist es ja bekannt, daß an dieser Stelle sich ein komplizierter Nervenring befindet. Der Eintritt vom Nerven an dieser Stelle weist darauf hin, daß sich auch bei *Manatus* und *Halicore* ähnliche Bildungen vorfinden. Diese Befunde schließen sich sehr gut an die Ergebnisse von BONNET an und bei *Halicore* werden wir noch sehen, daß sich diese Nerven in die Wurzelscheide fortsetzen.

Zu erwähnen wäre noch, daß sich die Haarpapille im Haarschaft ziemlich weit in die Höhe zieht, ganz besonders bei den Borsten, die auch Mark besitzen.

Wie ich schon vorher erwähnt habe, trifft man in der Schnauzengegend Haare von den verschiedensten Dicken-Durchmessern, es ist also ein kontinuierlicher Übergang zu den eigentlichen Borsten vorhanden, die sich besonders dadurch auszeichnen, daß sie ziemlich stumpf, kurz und dick sind. Ihre Anordnung

ist aus den Abbildungen bei MURIE und KÜKENTHAL leicht ersichtlich.

Auch bei dem Neonatus konnte ich in der äußeren Wurzelscheide die Reste der Talgdrüsenanlagen entdecken. Es sind, wie KÜKENTHAL für den Manatus Koellikeri beschrieben hat, blasige Zellen der äußeren Wurzelscheide, die sich an diesen Stellen noch ganz schwach, aber immer noch deutlich nach außen vorwölbt. Diese Reste sind aber noch kümmerlicher, als die bei KÜKENTHAL (Textfig. 10) abgebildeten.

Auch einen Fall von Haarwechsel konnte ich feststellen, wo das neue Haar einen Hohlraum mit den Wurzelscheidenresten des alten neben sich aufwies (Textfig. 9).

Drüsenbildungen konnte ich außer der erwähnten nicht feststellen. Nur die Augenlider enthalten eine Menge Drüsen, welche wohl aus Anlagen entstanden sind, wie wir sie bei dem kleinsten Manatusembryo feststellen konnten. Sie stellen wahrscheinlich das ölige Sekret her, das die Augen der Sirenen vor eindringendem Wasser schützt und bei erbeuteten und ans Land gezogenen Tieren sich im inneren Augenwinkel sammelt, wo es die bekannte Sirenenträne bildet, welche von den Eingeborenen als Amulett geschätzt wird.

Vom Corium des Manatus hat KÜKENTHAL schon berichtet, daß es neben kleineren und vereinzelteten Bindegewebszügen, die in allen Richtungen die Haut durchziehen, aus zwei sich kreuzenden Diagonalfaserbündeln besteht. Dies gilt natürlich nur für das Stratum reticulare. Sie laufen in den oberen Schichten etwas schräg zur Oberfläche und bilden beide mit der Längsachse des Tieres den gleichen Winkel. Da sich das Stratum reticulare auch noch etwas zwischen die Epidermispapillen eindringt, so sieht man auf Flachschnitten die kreisförmigen Querschnitte der Spitzen derselben in der Mitte von Quadraten liegen, welche von den sich kreuzenden Coriumfasern gebildet werden (Textfig. 4f).

Weiter nach unten zu werden diese Fasern immer kräftiger und zugleich ändern sie immer mehr ihre Richtung. Der Winkel zwischen ihnen und der Längsachse, der etwa 45° betrug, wird immer größer, schließlich fallen sie zusammen und laufen nun parallel zur Längsachse. Inzwischen haben sich Faserbündel, welche zunächst noch ganz unbedeutend und senkrecht zur Längsachse gerichtet waren, immer kräftiger entwickelt und liefern jetzt mit den nun parallel zur Längsachse hinziehenden Faserbündeln ein neues sich kreuzendes System.

Schon bei makroskopischer Betrachtung eines ungefärbten Hautquerschnittes fällt die untere Grenze des Coriums durch ihre dunkle Färbung auf. Bei Anwendung der Färbung VAN GIESONS kann man nun beobachten, daß dieser dunkle Streif durch äußerst dichte und recht kräftige Bindegewebsfasern dargestellt wird, welche besonders stark das Fuchsin aufnehmen, wenigstens im Verhältnis zu den anderen Coriumfasern. Abzweigungen derselben ziehen dann noch in die oberen Schichten des Unterhautbindegewebes.

Das Stratum papillare setzt sich bei der eben genannten Färbung durch seinen hellroten Ton und außerdem durch seine vielen Kerne von den umgebenden Geweben deutlich ab und erfüllt hauptsächlich die Räume zwischen den Epidermispapillen. Unten um die Spitzen desselben herum ist es nur wenige Zelllagen breit. Zwischen die Einsenkungen der Oberhaut dringt aber auch, wie schon erwähnt, das Stratum reticulare ein.

Das Corium wird von kräftigen Blutgefäßen und Nervenbündeln durchzogen. Diese verzweigen sich immer mehr und mehr und die ersteren dringen, von zarten Bindegewebsfasern begleitet, mit dem in die Epidermis einwuchernden Corium zwischen die Papillen vor. Auch für die Nervenfasern möchte ich dasselbe vermuten, doch konnte ich wegen des mangelhaften Konservierungszustandes meines Materials keinen sicheren Nachweis liefern und deshalb auch in den höheren Coriumschichten keine Nerven mehr feststellen.

Auch Muskelfasern durchziehen die Haut, besonders an der Schnauze, wo sie in großer Menge etwa senkrecht zur Oberfläche stehen und, wie schon KÜKENTHAL angibt, sich auch an die Haare als Musculi arrectores ansetzen, und zwar häufig so, daß der Muskel vom Haarbalgfalz des einen Haares zur Haarzwiebel des anderen zieht und diese in Form einer Schleife umgibt, wie auch DIETL bei seinen Untersuchungen bei anderen Säugetieren gefunden hat.

Zusammenfassung der Untersuchungsergebnisse bei Manatus.

Fassen wir nun kurz diese Beobachtungen zusammen, so finden wir:

1. Eine besonders komplizierte Schichtenbildung ließ sich an der Epidermis nicht beobachten, man findet annähernd das

gleiche wie bei andern Säugetieren, nur Keratohyalin und Eleidinschicht fehlen.

2. Es gibt zweierlei Pigment, solches, das in besonderen Zellen aufgespeichert ist, die sich bald in klumpiger, bald in verästelter Form finden und solches, das in kleinen Körnchen auftritt und sich um die Kerne, besonders nach außen zu lagert. Das erstere Pigment wandert vom Corium in die Epidermis ein, und zwar in der verästelten Form, das zweite jedoch kommt nur in der Oberhaut vor und stammt vielleicht aus den Pigmentzellen, die sich ja in den oberen Epidermisschichten nicht mehr befinden, doch deutet seine Lage um den Kern herum und die recht früh eintretende Degeneration des Chromatins darauf hin, daß es vielleicht vom Kern her produziert wird.

3. Im größten Teile der Manatushaut hat sich die Epidermis in Papillen eingesenkt, an deren Bildung auch die höheren Schichten, sogar das Stratum corneum beteiligt sind. Dadurch entstehen auf der Hautoberfläche grubenartige Einsenkungen. Diese Epidermiszapfen sind stark miteinander verwachsen und zwar besonders in der Richtung senkrecht zur Längsachse des Tieres, wodurch eine Art Leistenbildung entsteht.

Nach Befunden an Embryonen stellen die Epidermiszapfen rudimentäre Haaranlagen dar. Zwischen diesen Oberhautbildungen findet sich dann das seinerseits emporwuchernde Corium, das an manchen Stellen die oberen Epidermisschichten vor sich her drängt und dadurch das Hervortreten einzelner Höcker verursacht.

Andererseits gibt es auch Stellen auf der Haut von Manatus, nämlich an der Schnauze und am Präputium, bei denen sich die oberen Epidermisschichten nicht an der Einwucherung beteiligen, doch stellen diese ja nur einen kleinen Teil der gesamten Haut dar und so kann man den dortigen Epidermiswucherungen mit Recht denselben Ursprung zuschreiben, wie denen am übrigen Körper, besonders da sich die ersten Entwicklungsstadien sehr ähneln. Bei diesen letzteren Bildungen ist das Corium nur wenig nach der Oberfläche zu vorgedrungen und die Epidermis hat sich nicht in Papillenform, sondern in Balken und Leisten ins Corium eingesenkt, eine Weiterbildung, die doch an der übrigen Haut nur angedeutet ist, und diese Balken lösen sich nach unten zu auch nicht mehr in Papillen auf.

An den Teilen der Haut, welche mit Borsten und Haaren reich besetzt sind, haben wir schließlich überhaupt keinerlei Papillen, und dort hat die Epidermis dieselbe Struktur, wie bei den

übrigen Säugetieren. Dies ist auch sehr erklärlich, denn an diesen Stellen sind ja alle Haare erhalten geblieben und zu Papillen reduzierte Haare sind daher nicht zu finden. In der Schnauzengegend liegen Hautstellen, deren Bau die letzterwähnte Ausbildung zeigt und solche, an denen sich die zu zweit genannten Epidermisleisten befinden, dicht nebeneinander.

4. Alle Haare von Manatus und ebenso alle Borsten sind nach dem Typ des Sinushaares ausgebildet. Da sie aber vollständig im Bau mit denen von Halicore übereinstimmen, so werde ich hierauf später noch genauer eingehen.

5. Außer den ganz rudimentären Talgdrüsen in der äußeren Wurzelscheide der Haare kommen bei Manatus Drüsen nur im Augenlid vor.

II. Das Integument von Halicore.

Über die äußere Haut von Halicore berichtet RÜPPELL etwa folgendes: Die Haut ist auf dem Rücken glatt, auf dem Bauch hat sie schmale Längsrunzeln, und auf der Körperhaut stehen dünne, steife Borsten in Abständen von etwa 1 Zoll. Die Epidermis ist dünn und durchsichtig, darunter befindet sich eine Schicht, welche aus vertikalen Lamellen besteht und schwarzgrau gefärbt, dicht verwebt und schwammig ist. Auf dem Rücken ist sie neun Linien, auf dem Bauch etwa einhalbmals so dick. Auch CUVIER schildert die Halicorehaut ähnlich, hebt den Unterschied von Haar und Borste hervor und gibt die Farbe des Rückens als bläulich, die des Bauches als weißlich an.

BRANDT schließt sich in seinen Angaben an RÜPPELL an und macht zum Schluß, die, wie wir sehen werden, ganz unzutreffende Bemerkung: „*Halicores corium potius a Manatino supra descripto notis essentialibus vix differt.*“

TURNER fand an einem Embryo von 162,6 cm Länge, 5—10 mm lange Haare, die an Schwanz- und Brustflossen weniger dicht standen als anderswo. Am Rücken war eine Reihenordnung der Haare zu erkennen, feine schwarze Flecke deutet er als Haaranlagen. Was sie jedoch wirklich darstellen, wird sich noch im Laufe meiner Arbeit zeigen.

Die Untersuchungen KÜKENTHALS werde ich auch hier, wie schon vorhin bei Manatus im speziellen Teil heranziehen, da auch hier das zugrunde liegende Material vielfach dasselbe ist und ich daher immer wieder auf seine Angaben zurückgreifen muß.

DEXLER und FREUND besprechen ebenfalls kurz die Haut von *Halicore* und schließen sich vielfach älteren Forschern an, stellen aber richtig, daß sich auch an den Vorderextremitäten und der Schwanzflosse, wenn auch spärlicher als sonst, Haare befinden. Die Farbe ist nach ihren Angaben lichtgraubraun bis hellbronzebraun mit einem leichten Metallschimmer, die Unterseite weiß bis hellgrau. Diese Angaben gelten jedoch nur für den Dugong Australiens, bei dem des Roten Meeres herrschen blaugraue Töne vor.

Auch Angaben über Hautfurchen sind in ihrer Arbeit zu finden. Ferner sind dem Werk auch drei Tafeln beigegeben, doch sind die Photographien leider zu klein, als daß man Einzelheiten erkennen könnte.

Von Abbildungen, welche die Behaarungsverhältnisse, besonders die an der Schnauze, deutlich hervortreten lassen, sind die Tafeln KÜKENTHALS das Beste, und wenn diese sich auch nur auf einen Embryo beziehen, so muß man doch bedenken, daß dieser schon ziemlich groß ist und alle Haupthaare schon entwickelt sind.

Ich komme nun zu meinen eigenen Untersuchungen.

Der kleinste Embryo von *Halicore*, der zu meiner Verfügung stand, maß 15 cm direkte Länge und stellt somit den kleinsten Embryo dar, welcher bis jetzt zur Untersuchung des Integuments herangezogen worden ist. Der Kopf war für andere Zwecke in eine Schnittserie zerlegt worden, welche mir ebenfalls zur Verfügung stand. Der übrige Körper hatte leider durch die lange Aufbewahrung die Epidermis verloren. Auch am Kopf waren große Strecken davon entblößt und nur die Schnauzengegend und das Innere der Nasen- und Mundöffnung hatten vollständig ihre Epidermis behalten, so daß ich immerhin noch mancherlei beobachten konnte.

Die Epidermis war nur wenige Zellagen breit, höchstens fünf bis sechs. Im Schnauzenteil des Kopfes war das Rete Malpighi mit Pigmentzellen besetzt, die sich auch im angrenzenden Corium fanden. Die Epidermis der Nasenhöhle war ebenfalls stark pigmentiert, dort fand ich auch Epidermiswucherungen, die sich aber auf den vorderen Teil beschränken und Haaranlagen darstellen. Im vorderen Mundteil konnte ich, wie auch schon bei dem kleinsten Manatusembryo tubulöse Drüsen nachweisen, was ja auch hier von vornherein zu erwarten war. Drüsenanlagen waren auch an der Innenseite der Augenlider zu finden und dort

waren auch Pigmentzellen im Rete Malpighi und im darunterliegenden Corium eingelagert.

Die Anlagen von Borsten und Haaren am Kopf waren schon ziemlich ausgebildet. Sie setzten sich am unteren Teil der Epidermis ziemlich breit an, verengten sich dann und verbreiterten sich gegen das Ende wieder, um die Haarzwiebel zu bilden. Bei einigen war noch eine Verdickung zwischen Haarwurzel und Epidermis ausgebildet, doch befanden sich nur wenige Anlagen auf diesem vorgerückten Stadium.

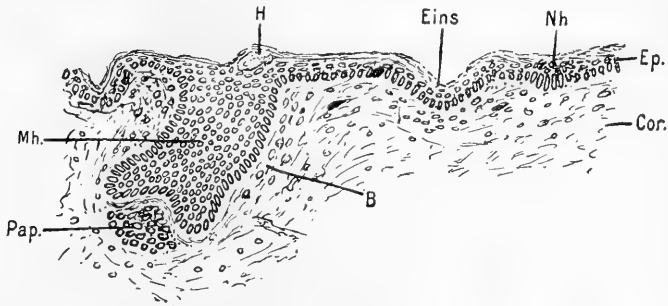
Das Corium beteiligt sich schon stark an der Bildung von Haarpapille und Balg und an der Stärke des letzteren sieht man schon deutlich, daß daraus Sinusborsten und Sinushaare entstehen werden. Ich habe bei diesem Embryo Anlagen messen können, die ohne ihren Balg 180 μ lang und 73 μ breit waren, mit den dazu gehörigen Coriumbildungen, welche sich recht deutlich von ihrer Umgebung absetzten, betrug die Länge der Borstenanlagen 233 μ und deren Breite 120 μ . Das war allerdings schon eins der größeren Gebilde der Art, wenn auch nicht das größte. Diese Gebilde standen sehr dicht auf Ober- und Unterlippe, am Kopf waren sie spärlich.

Der zweitkleinste Halicore-Embryo, den ich bearbeiten durfte, war seinerzeit von Professor SELENKA dem hiesigen Zoologischen Museum überlassen worden. Er ist, über den Rücken gemessen, 38 cm lang.

Die Vorderfläche der Schnauze ist mit zahlreichen Haaren besetzt, die bis 4,5 mm lang werden, sonst finden sich Haare nur noch auf den Lippen. Der Rand der Schnauzenvorderfläche und die Mitte des Rückens, die sich kammähnlich etwas vom übrigen Körper absetzt, sind dunkelbraun, ebenso der Scheitel und der hintere Teil des Schwanzes. Nach dem Bauch zu wird die Haut immer heller und ist am Bauch selbst gelblichweiß. Dieselbe Färbung zeigt die Unterseite des Schwanzes, die Kehle, die Wangen, die Unterseite und der Rand der Vorderextremitäten, während die Oberseite der letzteren braun ist, der Unterkiefer ist hell gelblich mit braunen Flecken.

Über den ganzen Körper sind zweierlei Haaranlagen verteilt, die sich äußerlich als kleine Tuberkel darstellen. Auf dem Rücken stehen die größeren Tuberkel unregelmäßig durcheinander in Abständen von etwa 0,5 cm. Dazwischen befinden sich die kleineren, die etwa 0,5—1 mm voneinander entfernt sind.

Nach dem Bauch zu rücken die Haaranlagen immer mehr auseinander und zwischen After und Schwanzwurzel beträgt der Abstand der kleineren etwa 2—3 mm. Der Schwanz selbst ist oben wie unten ziemlich schwach mit diesen Gebilden besetzt, doch finden sich dort meist größere in Zwischenräumen von etwa 0,5 cm. Dem vorderen Bauchteil mangeln sie fast völlig, während der zwischen den Flossen gelegene Teil mit großen Tuberkeln bedeckt ist, die einen Abstand von etwa 0,6 cm voneinander haben. Der äußere Teil der Brustflossen trägt an seiner Ansatzstelle nur wenige Haaranlagen und gegen ihr Ende sind dieselben überhaupt nur noch vereinzelt vorhanden. Der innere Teil der Vorderflosse ist bis auf einige Tuberkel an seiner Ansatzstelle ohne jede derartige Bildung, Hals und Augenränder sind vollständig frei davon. Der Scheitel ist mit kleineren Haar-



Textfig. 11. *Halicore Dugong*, zweitkleinster Embryo. Hautquerschnitt. Vergr. 173. *Ep.* Epidermis; *Cor.* Corium; *Mh.* Mittelhaaranlage; *Pap.* Coriumpapille; *B* Balganlage; *Nh* Nebenhaaranlage; *Eins* Einsenkung, wohl nur eine Schrumpfung.

anlagen besetzt, die unregelmäßig 1—2 mm auseinanderstehen. Nach oben zu auf den Wangen und über der Nase befinden sich wieder größere Tuberkel.

Die Epidermis war bei diesem Exemplar sehr gut erhalten, hatte eine Dicke von 13—20 μ und bestand aus nur wenigen Zellreihen. Über den Zylinderzellen des Rete Malpighi befanden sich einige mehr langgestreckte Zellen, und in den obersten Lagen machte sich die Verhornung bemerkbar (Textfig. 11). Durch die Alkoholkonservierung war die Haut etwas geschrumpft und der ganze Körper mit Falten bedeckt, welche sich besonders auf dem Rücken deutlich abheben. Wahrscheinlich sind auf diesen Umstand auch die vielen kleinen Epidermiseinsenkungen zurückzuführen, welche ich beobachten konnte (Textfig. 11 *Eins*). Diese

machten sich besonders auf Hautquerschnitten bemerkbar. Sie setzten meist oben breit an und endeten oft ziemlich spitz. Bei einem Teil war die Einsenkung aber so rundlich, daß es außer Frage ist, daß man hier ein Kunstprodukt vor sich hat.

An einigen Stellen, die sich bei genauerer Durchmusterung der Präparate aber immer zahlreicher fanden, zeigte das Stratum Malpighi besonders langgestreckte Kerne und senkte sich in einer kleinen Papille etwa 8μ ins Corium ein, dabei konnte ich eine Beteiligung der höheren Schichten nicht beobachten (Textfig. 11 *N/z*). Dies ist ja aber bei Haaranlagen oft auch nicht der Fall. Diese Bildungen stellten sich ganz so dar, wie allererste Stadien von solchen. Hierin sehe ich die ersten Ansätze zur Bildung der später auftretenden Oberhautleisten.

Pigment konnte ich in kleinkörniger Form in der Epidermis beobachten und außerdem in Pigmentzellen, welche sich besonders in dem Rete Malpighi und im Stratum papillare befanden.

Die vorhin erwähnten Haaranlagen konnte ich auch auf meinen Schnitten auffinden. Die größeren waren schon recht weit entwickelt und so zeigte ein Längsschnitt durch ein solches Gebilde klar und deutlich, daß es sich hier um ein Entwicklungsstadium eines Sinushaars handelt. Er hatte etwa eine birnenförmige Gestalt. Der obere Teil, in dem später der Ringsinus entsteht, war schon sehr ausgeprägt und bedeutend dicker als der untere. Sein Durchmesser betrug oben etwa 385μ , während der untere nur 230μ maß, dabei war er 520μ lang. Die Sinus waren bereits angedeutet, stellenweise sogar schon weiter entwickelt. Auch der Haarschaft war bereits in Bildung begriffen, enthielt körniges Pigment und war schon deutlich verhornt. Mit seinen Scheiden zusammen maß er oben 120μ , weiter unten 95μ . Bei den kleineren Haaranlagen (Textfig. 11 *M/h*) bemerkte ich eine geringere Beteiligung des Coriums, immerhin aber war auch hier schon der Balg derartig entwickelt, daß man auch hierin ein künftiges Sinushaar vermuten möchte. So war auch die Coriumpapille schon gut zu erkennen. Diese letzten Haaranlagen reichten etwa 133μ weit hinab und besaßen dabei einen Durchmesser von etwa 85μ .

Am Kinn waren noch keine Haare durchgebrochen, doch deuteten sie sich schon durch kräftige Erhebungen der Oberfläche an, und Querschnitte zeigten, daß hier schon weit fortgeschrittene Anlagen von Sinushaaren vorhanden waren, die äußerst dicht zusammenstanden.

Wie schon vorhin erwähnt, waren auf dem vorderen Schnauzenteil Sinushaare und Sinusborsten vollständig entwickelt, deren Balg eine Dicke bis zu 500 μ erreichte.

Das drittgrößte Stadium von *Halicore* war ein Embryo, der im hiesigen Zoologischen Museum aufgestellt war und über den Rücken gemessen eine Körperlänge von 42 cm besaß.

Auch hier sind große und kleine Haaranlagen über den Körper verteilt und auch sie stellen sich äußerlich als Tuberkel dar. Über den ganzen Rücken hin stehen die äußeren Anlagen etwa 6,5 cm auseinander, am vorderen Rücken etwas weiter, am hinteren etwas näher. Dazwischen befinden sich dann kleinere Anlagen in Abständen von etwa 1 mm. Auch diese sind am Hinterrücken einander näher und am Vorderrücken weiter auseinander gerückt.

Auf den Seiten sieht man viel weniger kleine Anlagen, und auch die großen sind nicht so zahlreich wie auf dem Rücken. Der Schwanz ist gleichfalls mit beiden Arten von Tuberkeln besetzt und zwar befinden sich auf der Unterseite mehr kleinere, während sie auf der Oberseite fast vollständig fehlen. Dort sind allerdings auch die größeren seltener. Auf der Brust stehen fast nur große Haaranlagen und zwar in einer Entfernung von etwa 1 cm. Am vorderen Bauch sind sie wieder mehr auseinandergerückt und kleine Tuberkel dort überhaupt nicht vorhanden.

Nach dem Schwanz zu werden die großen wieder etwas zahlreicher, und ebenso nimmt die Menge der kleinen stetig und stark zu, so daß sie am hinteren Bauchteil, der Schwanzwurzel und dem unteren Teile des Schwanzes nur etwa 1, 5—2 mm voneinander entfernt sind. Auf den Vorderextremitäten finden sich auf beiden Seiten nur wenige kleine Anlagen, ebenso auf dem Scheitel, und über den Augen konnte ich nur 17 große und eine Reihe kleinerer Tuberkel feststellen. Auf der vorderen Schnauze traf ich wieder nur große Haaranlagen an. An der Vorderfläche der Schnauze waren, wie sich ja nach den Befunden beim vorigen Stadium schon erwarten ließ, die Haare und Borsten schon durchgebrochen und voll entwickelt.

Da dieser Embryo seiner Größe nach gerade zwischen jenen beiden Stadien stand, wo bei dem größeren die Leistenbildung schon vollständig fertiggestellt war und bei dem kleineren nur ganz geringe Spuren davon vorhanden sind, so glaubte ich zunächst hier ähnliche Funde machen zu können, wie KÜKENTHAL

bei dem *Manatus Koellikeri*. Die Untersuchung ergab indessen, daß auch hier schon die Leistenbildungen weit entwickelt sind, wenn man sie aber mit denen bei erwachsenen Tieren vergleicht, so findet man, daß hier die Einwucherungen noch nicht so zusammengedrängt sind, sondern jede einzelne ziemlich isoliert dasteht. Dabei sind Verwachsungen überhaupt noch nicht vorhanden. Diese Leisten sind etwa 20μ breit; und ihre untere Grenze ist von der Hautoberfläche $67-73 \mu$ entfernt. In diesem Stadium sinken die obersten Schichten der Epidermis an den Stellen, an denen die unteren die Leisten bilden, etwas ein, etwa 20μ , doch kann an diesen Bildungen leicht auch das vordringende Corium schuld sein. Pigment findet sich hauptsächlich in kleinkörniger Form, doch wird es wohl nach Analogie des folgenden Stadiums mindestens an der Schnauze in Pigmentzellen vorhanden sein. Daß die Einsenkungen der Epidermis im vorigen Stadium nichts mit der Papillen- und Leistenbildung zu tun haben, konnte ich hier deutlich sehen, denn auch hier fand ich solche Einsenkungen, und auch an diesen waren die Leistenbildungen gut entwickelt.

Wie schon gesagt, fand ich auch an diesem Embryo die beiden Arten von Haaranlagen, wie beim vorigen. Die größeren waren schon differenziert in Haarschaft, Wurzelscheide, Sinuschicht und Haarbalg, waren schräg zur Oberfläche angelegt und hatten eine Breite von $317-320 \mu$ und eine Länge von etwa 780μ . Bei den kleineren Anlagen war der Balg sehr kräftig entwickelt und unten traten an ihn strangartige Gebilde heran, welche Blutgefäße und Nerven führten. Das Innere des epidermalen Teils setzte sich schon deutlich von dem äußeren ab, der Haarschaft war also schon fertig gebildet. Die ganze Anlage hatte mit dem Balg zusammen eine Dicke von etwa 117μ . Der epidermale Teil eine solche von 67μ bei einer Länge von 100μ .

Das kleinste Stadium von *Halicore*, das KÜKENTHAL vorlag, war ein Embryo von einer Gesamtlänge von 48 cm . Dieser war aber schon damals stark geschrumpft gewesen und so hatte KÜKENTHAL ihn nicht zur Bearbeitung herangezogen. Für mich war er insofern von Bedeutung, als er das größte Stadium darstellte, das mir vollständig zur Verfügung stand. An ihm konnte ich all jene Untersuchungen anstellen, zu denen ich ein ganzes Exemplar von *Halicore* brauchte, so konnte ich z. B. durch Entnahme einer Menge von Proben von allen möglichen Stellen der Haut nachweisen, daß auch bei *Halicore* alle Haare und Borsten

als Sinushaare ausgebildet sind. Da alle Haupthaare bei diesem Embryo bereits vollständig entwickelt und durchgebrochen sind, so kann ich dieses Resultat unbedenklich auch auf die erwachsene Halicore ausdehnen.

Die Länge der Haarbälge betrug etwa 1,6 mm, ihre größte Breite etwa 0,37 mm. Der Bau ist hier vollständig der gleiche, wie bei Manatus, und ich kann auf die Schilderungen im ersten Teil der Arbeit verweisen.

Die Epidermis läßt an diesem Exemplar keine besondere Differenzierung erkennen, wie es ja auch nur wenige Zellschichten sind, die sie aufweist. Das Rete Malpighi zeigt die gewöhnlichen Zylinderzellen, in denen kleinkörniges Pigment eingelagert ist. Zwischen diesen befinden sich eine ganze Reihe von Pigmentzellen, welche viele feine Ausläufer tragen und sich oft noch in höheren Schichten der Epidermis oder im Stratum papillare des Corium befinden. Die nach oben zu folgenden Schichten zeigen zunächst Kerne mit geringerem Chromatingehalt, weiter nach oben zu platten sie sich ab, und auf Schnitten stellt sich der Kern nur noch als einfaches Stäbchen dar.

Die Epidermisenwucherungen stehen auch hier noch recht weit auseinander, haben sich noch nicht sehr tief ins Corium eingesenkt und nur die unteren Oberhautschichten sind dabei beteiligt. Die Epidermisbreite, d. h. die Entfernung von Hautoberfläche und Papillenspitze beträgt etwa 53 μ , die Breite der Leisten 18—20 μ , denn wie schon bei dem vorigen Stadium, so stellen auch hier die Epidermisenkungen Leisten dar und nicht Papillen, wie bei Manatus. Diese Leisten laufen ungefähr parallel zueinander und stehen senkrecht zur Körperachse.

Nur um die Haare herum ist es anders, da treffen wir dieselben Verhältnisse an, wie bei Manatus, auch hier senkt sich die Epidermis etwa in Form konzentrischer Ringe ein, was auf Flachschnitten sehr schön zu beobachten ist und auf diese Weise treten auch bei Halicore Tuberkelbildungen auf, wie wir sie schon bei Manatus ausführlich besprochen haben.

An der Schnauze sind die Epidermisleisten übrigens beträchtlicher. Hier beträgt der Abstand des unteren Leistenendes von der Hautoberfläche etwa 200 μ .

Schon an der Körperhaut wuchert das Corium stellenweise sehr weit nach oben, und ich konnte dort Coriumpapillen beobachten, deren Spitze nur 13 μ unter der Hautoberfläche lag; an

der Schnauze jedoch biegt es sogar die Epidermisschichten über die übrige Oberfläche hinaus und veranlaßt so Höckerbildungen.

Neben den eigentlichen Haaren habe ich bei diesem Embryo noch jene Bildungen angetroffen, welche KÜKENTHAL auf dem nächsten Stadium als Mittelhaaranlagen bezeichnet. Bei dem vorliegenden Embryo sind sie noch gut ausgebildet, der verhornte Haarschaft ragt zwar nicht nach außen hervor, ist aber schön entwickelt und enthält ziemlich viel Pigment. Ihn umgeben die deutlich ausgebildeten Wurzelscheiden, und die äußere von ihnen ist an der Stelle, wo man die Talgdrüsen erwartet, etwas angeschwollen.

Nach außen zu schließt sich ein lockeres Gewebe an, das sich ähnlich verhält, wie das, welches bei Sinushaaren die Bluträume enthält. Stellenweise treten auch hier Lakunen auf.

Das Ganze wird schließlich von einem festen Balg umgeben. Am unteren Ende ändert das Gebilde seine Richtung und bildet mit seinem oberen Teile einen Winkel von weniger als 90°, eine Erscheinung, die keineswegs ein Kunstprodukt sein kann, da ich sie auf einer Flachschnittserie durch ein größeres Hautstück durchgängig bei allen solchen Mittelhaaranlagen fand. Es lagen dann in den tieferen Schnitten Querschnitte durch das Haar und die Papillen dicht nebeneinander. Außerdem konnte ich dasselbe auch auf Querschnitten durch die Haut, d. h. auf Längsschnitten durch die Anlagen beobachten. Diese merkwürdige Umbiegung ist wohl eine Reduktionserscheinung, wodurch die Papille die Fähigkeit verliert, die Anlage weiter zu ernähren, so daß diese degenerieren muß.

Der schon auf dem vorigen Stadium beobachtete Bindegewebsstrang, in welchem Blutgefäße und Nerven zu den Mittelhaaranlagen ziehen, ist aber noch erhalten.

Das Corium hatte durch das lange Liegen im Alkohol sehr gelitten, vielleicht wären sonst die Strukturverhältnisse deutlicher hervorgetreten, so aber konnte ich eine besondere Richtung der Faserbündel nicht beobachten. Das Stratum papillare war fast frei von Bindegewebsfasern, das Reticulare ging ziemlich allmählich in die Subcutis über und in seinem unteren Teile fanden sich schon kleinere Fettansammlungen eingelagert. Zahlreiche Blutgefäße und Bildungen, die ich in Analogie an ähnlichen bei *Manatus* für Nervenbündel halte, durchsetzen das ganze Corium.

Von der Haut des Embryo, welchen KÜKENTHAL als Stadium II bezeichnet hat, lag mir eine Präparatenserie vor, welche

vor allem Schnitte durch Ober- und Unterkiefer enthielt. KÜKENTHAL selbst berichtet über die Haut dieses Embryo kurz folgendes:

Die Hautfarbe war an der Oberseite schwarz, unten braun, die Behaarung an der Schnauze reichlich, am Ober- wie am Unterkiefer. Diese Verhältnisse sind auf Taf. 1, Fig. 19 und 20 gut zu beobachten. An der Schnauze befinden sich eine Menge Borsten, besonders an der inneren Unter- und Umbiegungsstelle der Oberlippe.

Die vordere Schnauzenfläche ist etwa rhombisch gefeldert und inmitten eines jeden Feldes steht ein 1—5 mm langes Haar. Stark behaart ist auch der hintere Innenrand der Oberlippe. Über den Körper verteilen sich die Haare in Abständen von etwa 4—8 mm und sind nahezu in Längsreihen angeordnet, die besonders deutlich auf dem Rücken zutage treten. Dasselbe gilt auch für den Schwanz und die Oberseite der Brustfläche, die Unterseite derselben ist allerdings spärlicher behaart. Alle diese Haare sitzen auf Tuberkeln.

Über den ganzen Rücken hin sind auch zahlreiche Haaranlagen verteilt, welche KÜKENTHAL Mittelhaaranlagen nennt. Sie stehen am Kopf weiter, am Rumpf enger zusammen und kennzeichnen sich als dunkle Punkte auf der Oberfläche, doch fehlen sie auf der Bauchseite.

Die Kopfhaare sind Sinushaare mit rudimentären Talgdrüsen. Die Mittelhaare stecken tief im Bindegewebe und haben einen dicken Haarbalg nebst einer deutlichen Papille.

Nach dem Innern zu wird die Ausbildung der einzelnen Teile dieser Haaranlagen immer undeutlicher und das ganze steckt in einem einfachen Epidermiszapfen, der nur etwas dicker ist als die benachbarten.

Da neben diesen Haupt- und Mittelhaaren die Epidermisleisten bereits ausgebildet sind, so glaubt KÜKENTHAL die sogenannten Beihaare damit nicht homologisieren zu können und nimmt daher für Halicore drei ursprünglich vorhandene Haararten an.

Die oberen Schichten der Epidermis folgen nicht den Einsenkungen und diese stehen schief zur Oberfläche, und ihr Rete Malpighi ist dicht mit Pigmentzellen durchsetzt. In den höheren Schichten finden sich Pigmentanhäufungen um die Kerne. Pigmentzellen sind auch in dem Corium vorhanden und bilden in

dessen obersten Lagen eine dünne Schicht, auch um die Blutgefäße herum liegen sie recht zahlreich.

Zu meinen eigenen Untersuchungen hatte ich zwar die schon erwähnten Schnitte durch Ober- und Unterkiefer, da mir aber keinerlei Material an Körperhaut zur Verfügung stand, so konnte ich auch die Mittelhaaranlagen nicht mehr näher untersuchen und mit denen auf dem vorigen Stadium vergleichen. Nach der Textfig. 12 in KÜKENTHALS Arbeit reihen sich die Papillen dieses Embryo in ihrer Ausbildung ganz gut an die der vorhergehenden Stadien an und sind noch ziemlich entfernt von der Form die sie bei der ausgebildeten Halicore haben. Für die Epidermisdicke gibt KÜKENTHAL 0,19 mm an.

Am Unterkiefer konnte ich ganz analog zu den Befunden bei *Manatus* zweierlei Papillenbildung feststellen, bei der einen Art waren die Papillen nur kurz und erreichten eine Länge von 113—135 μ , wobei die darüberliegende Epidermis noch weitere 50—60 μ dick war. Sie setzten an der Oberhaut mit ziemlich breiter Basis an und endeten verhältnismäßig spitz, wobei öfters mehrere bis auf die untersten Enden verwachsen waren, dabei standen sie etwas schräg zur Oberfläche.

Die Verwachsung deutet darauf hin, daß auch hier leistenartige Bildungen vorliegen. Es ist daher hier auch nur nötig die untere Grenze ihrer Breite anzugeben, die etwa 20 μ betrug. An diesen Stellen waren die Hautoberfläche ganz schwach gewellt, sie erhob sich wenig über die Stellen, wo das Corium zur Oberfläche vordrang, im großen und ganzen aber beteiligten sich die höheren Schichten der Oberhaut nicht an der Leistenbildung, sondern verliefen ungefähr parallel zur Oberfläche. Diese eben erwähnte Art von Epidermisbildungen fand ich nur an Stellen, die mit Haaren oder Borsten dicht besetzt waren.

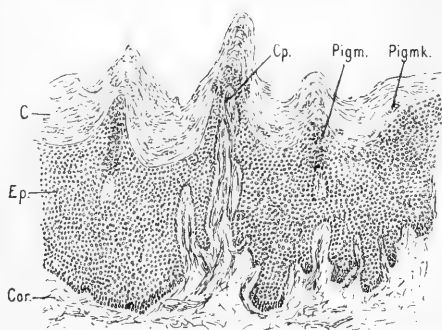
An Stellen, welche frei davon waren, zeigte sich ein ganz anderes Bild. Hier waren die Papillen viel langgestreckter und erreichten eine Länge von 0,75—0,8 mm, d. h. sie waren also sechsmal so lang als die vorhin erwähnten. Dabei zeigte die stark wechselnde Breite, daß es sich hierbei ebenfalls um balkenförmige Einsenkungen handelte. Überhaupt ähneln diese Bildungen schon sehr stark denen, welche man bei der erwachsenen Halicore trifft, auch waren sie öfters verzweigt. Auf den Präparaten, die mir vorliegen, war das Stratum corneum gut erhalten geblieben und erreichte eine Dicke von 0,1 mm.

Die Hautoberfläche war keineswegs glatt, vielmehr drang das Corium seinerseits weit in die Epidermis vor und zwar oft bis 150 μ unter die Oberfläche (Fig. 12) wobei man berücksichtigen muß, daß über der Spitze der Papille noch 100 μ dick das Stratum corneum lag. Bei diesem Vordringen schob das Corium die über ihm liegenden Epidermisschichten oft noch weiter hin vor sich her und ließ auf der Hautoberfläche nicht unbedeutliche Höcker entstehen, so konnte ich unter anderen als Abstand der Spitze eines solchen vom unteren Ende einer Epidermiswucherung 1,05 mm messen.

Wie schon aus dieser Schilderung hervorgeht, glaube ich, daß die Epidermis an der Bildung dieser Erhebungen nur passiv beteiligt ist. Darauf weist auch der Umstand hin, daß das Stratum corneum und die höheren Epidermisschichten sich immer wellenförmig nach unten absetzen und daß es nie zu so scharfen und spitzen Einsenkungen kommt, wie bei Manatus.

Haare und Borsten, die ich auf den mir vorliegenden Präparaten in großer Menge fand, waren vollständig entwickelt und als Sinushaare ausgebildet, von Drüsenbildungen jedoch fand ich nicht einmal Rudimente. Ich lasse nun noch einige Maße folgen:

Die Länge des Haarbalgs betrug etwa 2,04 mm, die Dicke 0,53 mm, dabei kam auf die äußere Bindegewebsschicht, etwa in der Mitte des Balkens 40—50 μ , der lakunisierte Teil maß etwa 100 μ , die Wurzelscheiden etwa 50 μ und der Haarschaft war etwa 110 μ dick. Der Schaft und die innere Wurzelscheide waren fast bis zur Haarpapille stark pigmentiert, während die äußere Wurzelscheide nicht einmal ganz bis zum Ringsinus hin Pigmenteinlagerungen zeigte. Diese letztere wies an ihrem obersten Teil zahlreiche Wucherungen auf, die den Papillen- und Leistenbildungen homolog und bei der Beschreibung der Manatushaare schon besprochen worden sind.



Textfig. 12. Halicore Dugong. Kükenthal, Stadium II. Querschnitt durch die Unterlippe. Vergr. 37. C Stratum corneum; Ep. Epidermis; Cor. Corium; Cp. Coriumpapille; Pigm. Pigmentzelle; Pigmk. Ansammlung von Pigmentkörnchen.

Der ganzen mir zugänglichen Epidermis sind im Rete Malpighi Pigmentzellen eingelagert, welche aber nie klumpig, sondern stets fein verästelt sind und zwar fand ich an den Stellen mit großen Epidermisleisten nur wenige, etwas mehr jedoch über den Spitzen der Coriumpapillen. Kleinkörniges Pigment liegt über den Zellkernen, tritt aber erst in den untersten Schichten des Stratum corneum deutlich hervor und ist in dünnen Plättchen angeordnet, die sich auf Querschnitten als Reihen von einzelnen Körnchen darstellen.

Über das nächstgrößere Stadium III berichtet KÜKENTHAL folgendes: Es ist ein Embryo von 99 cm Rückenlänge, seine Farbe und die Anordnung der Haare und Furchen sind wie bei Stadium II. Ferner zeigt sich bei ihm ein transversales Furchensystem, dem sich am Hinterrücken noch longitudinale Furchen zugesellen und inmitten der dadurch entstehenden Felder steht je ein Haar auf einer Papille. Bei Lupenvergrößerung zeigt sich außerdem noch eine sehr feine transversale Linierung der Haut. Die Epithelzapfen, sowie Haare und Pigment verhalten sich wie bei dem vorigen Stadium. Dabei besitzt die Epidermis etwa eine Dicke von 0,19 mm und die Haare sind 1,5 cm lang.

Für meine eigenen Untersuchungen standen mir einige fertige Präparate, ein Stück einer Zitze, sowie einzelne kleine Lappen abgelöster Oberhaut zur Verfügung. Ich konnte nun feststellen, daß die Leistenbildung sich immer mehr dem Endstadium nähert, die Einsenkungen sind schon ziemlich langgestreckt und oft miteinander verwachsen. Die Coriumpapillen dringen bis 33 μ unter das Stratum corneum vor und die Papillenlänge beträgt etwa 250 μ , also mehr als bei den kleinen Papillen des vorigen Stadiums, wenn auch weniger als bei den größeren, doch waren die dort untersuchten Hautstücke ja auch der Schnauze entnommen.

Das Stratum corneum und ein Teil der oberen Epidermisschichten war hier nicht mehr vorhanden.

Auch bei diesem Embryo war das Corium seinerseits nach oben gewuchert, hatte die darüberliegenden Epidermiszellen vorgeschoben und auf diese Weise Erhebungen geschaffen. Zwischen diesen einzelnen Höckern konnte ich, wenigstens an einigen Stellen die höheren Epidermisschichten sich in die Leisten hineinensenken sehen und zwar in Form eines spitzen Keiles, was an ähnliche Bildungen bei *Manatus* erinnert. Die Haare waren bei

diesem Embryo, wie zu erwarten war, Sinushaare und an ihnen fand ich auch Drüsenrudimente.

Der größte Embryo, welcher von KÜKENTHAL bearbeitet worden ist, hatte eine Rückenlänge von 162 cm. Im Gegensatz zu den anderen Embryonen war seine Farbe ein helles Blaugrau, das sich an Rücken und Bauch nicht wesentlich unterschied. Die Haupthaare standen in einer Entfernung von 2—3 cm auf Tuberkeln von 2 mm Länge und 1 mm Breite. An den einzelnen Haaren sieht man Risse in der Längsrichtung, welche sich aus den Furchen, die sich schon beim vorigen Stadium zeigten, entwickelt haben. Dazwischen liegen kleinere Erhebungen in Längsabständen von 3—5 mm und Querabständen von 3 mm. Auf der Spitze dieser Tuberkel sieht man schwarze Flecke oder es befindet sich dort ein Loch. Ich glaube, daß diese Bildungen, die wir noch bei der erwachsenen *Halicore* antreffen werden, von den früheren Mittelhaaranlagen herrühren. An der Körperseite findet sich auch eine feine Linierung.

Die Haare sind an diesem Embryo 0,5—1 cm lang, also kleiner als früher, wo sie eine Länge von 1,5 cm erreichten. Dies und der merkwürdige Wechsel der Hautfarbe lassen KÜKENTHAL zu der Vermutung kommen, daß bei der embryonalen Entwicklung eine Hautabstoßung stattfindet, wie sich ja auch bei *Manatus* Epitrichialbildungen gezeigt haben, möglicherweise liegen aber hier auch nur Variationen in der Hautfarbe vor.

Die Epidermis hat sich bei diesem Stadium auf das Sechsfache verdickt und besitzt jetzt eine Dicke von 1,19 mm, daneben ist freilich auch das Corium vorgedrungen und zwar nicht nur relativ, sondern sogar absolut. Bei Stadium II betrug die Minimalentfernung der Spitzen der Coriumpapillen von der Hautoberfläche 0,08 mm, bei Stadium III 0,04 mm und bei Stadium IV schließlich nur noch 0,02 mm.

In diese Coriumpapillen hinein ziehen Blutgefäße und dicht unter der Epidermis liegen in ihnen Bindegewebsfasern. Die Pigmentierung hat abgenommen, und es befinden sich nur noch wenige Pigmentzellen im Rete Malpighi, doch sind die kleineren Pigmentkörnchen, die wie eine Kappe den Kern nach der Oberfläche zu bedeckten, erhalten geblieben. Das Stratum corneum hat nur wenige Schichten aufzuweisen. Die polygonalen Zellen, welche die Hauptmasse der Epidermis bilden, haben längliche Kerne, deren Längsachse senkrecht zur Hautoberfläche steht, und die

einzelnen Zellen sind untereinander durch fädige Gebilde verbunden.

Für meine Untersuchungen standen mir einige Präparate zur Verfügung. Außer dem, was KÜKENTHAL schon angegeben hat, fand ich unter dem Stratum corneum eine Schicht, welche mit Plasmafärbstoffen sich stärker färbte als die übrige Epidermis.

Wie schon auf früheren Stadien, so fand ich auch hier Zapfenbildung am oberen Teil der äußeren Wurzelscheide, und ebenso Drüsenrudimente. Das kleinkörnige Pigment erblickte ich auch hier erst in höheren Schichten der Oberhaut und Pigmentzellen fand ich auf den allerdings nur wenigen Präparaten überhaupt nicht. Doch konnte ich einen Tuberkel untersuchen. Er stieg von außen an, um dann nach innen zu wieder etwas einzusinken. In der Mitte der Vertiefung saß das Haar. Die Epidermiswucherungen rings um dieses Gebilde waren etwas kürzer als die gewöhnlichen, sie maßen 530μ , während die anderen 800μ lang werden. Alles dasselbe haben wir ja auch schon bei *Manatus* gefunden.

Bei den bisherigen Untersuchungen war nur embryonales Material benutzt worden. Es war für mich nun äußerst wertvoll, gewissermaßen zur Abrundung des Ganzen und auch zur Feststellung der Endprodukte der Entwicklung Untersuchungen an der Haut einer erwachsenen *Halicore* anstellen zu können. Auf die Bitte von Herrn Professor KÜKENTHAL hin übersandte mir Herr Prof. L. FREUND liebenswürdiger Weise Hautstückchen von der Ober- und Unterseite der Brustflosse, eine Zitze und drei Präparate von Quer- und Längsschnitten durch Stacheln. Für die Überlassung dieses Materials sage ich Herrn Prof. L. FREUND an dieser Stelle vielmals Dank.

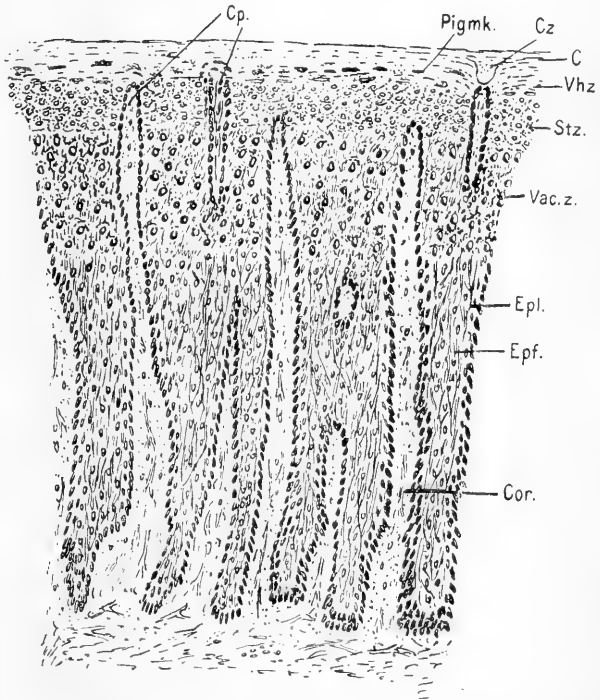
Die Haut von *Halicore* zeigte zwar an der Zitze eine Menge kleiner Runzeln und ebenso an dem Stück von der Flossenunterseite, auf der Flossenoberseite jedoch war sie vollständig glatt, auch haben die erwähnten Falten keinen Einfluß auf die Erhaltung des feineren Baues der Epidermis. In kleinen Abständen befanden sich auf der Haut eine große Anzahl schwarzer Punkte von verschiedener Größe. Auf Schnitten durch solche Stadien zeigte sich folgendes:

Die höheren vollständig verhornten Schichten des Stratum corneum haben sich hier etwas in die tieferen Lagen eingesenkt und bilden einen kleinen Zapfen von annähernd kugeligem Gestalt,

der einen Durchmesser von 67μ hat (Textfig. 13 Cz). Er setzt sich deutlich von dem übrigen Stratum corneum ab, dessen Schichten sich abbiegen und in die darunter liegende und unverhornte Epidermis eindringen. Der Zapfen selbst und seine nähere Umgebung enthalten viel Pigment.

Hier haben wir den Haarschaftrest der Mittelhaaranlagen KÜKENTHALS vor uns und können zugleich daran beobachten, wie

sehr sich ein derartiges Gebilde ändern kann, denn aus einer deutlichen Haaranlage, die sich ursprünglich kräftig angelegt hat, ist eine einfache Epidermisseinsenkung geworden, die sich von anderen derartigen Bildungen nicht unterscheidet und mit anderen Oberhauteinwucherungen ihrer Umgebung verwachsen ist. Nur ein kleiner Hornknopf erinnert noch an den vorher so wohlentwickelten Haarschaft.

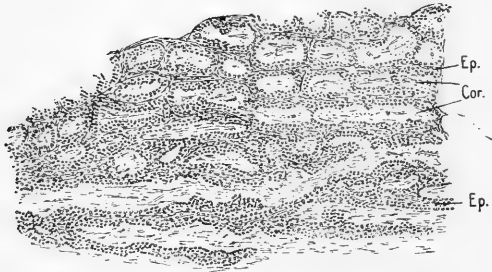


Textfig. 13. Halicore Dugong (erwachsen). Querschnitt durch die Haut an der Oberseite der Flosse. Vergr. 38. C Stratum corneum; Cz Hornzapfen (Rest des Haarschaftes der reduzierten Mittelhaaranlage); Vhz. verhornende Zellreihen; Pigmk. Ansammlung von Pigmentkörnchen unter dem Stratum corneum; Cp. Coriumpapillen; Stz. Stachelzellschicht; Vac.z. Zellschicht mit vakuolisierten Kernen; Epl. Epidermisleisten; Cor. Corium; Epf. Epidermisfasern.

Das Merkwürdigste an der Haut der erwachsenen Halicore sind die Einsenkungen der Epidermis ins Corium, die auch schon in der Literatur öfters erwähnt worden sind. Wie schon aus den Beobachtungen an kleineren Embryonen hervorgeht, senkt sich

die Epidermis in breiten Leisten in das darunter liegende Gewebe ein. Nach oben zu sind diese durch eine Menge von Brücken miteinander verbunden, welche nach unten zu immer mehr schwinden, bis eben nur noch die eigentlichen Leisten vorhanden sind. Daneben ist das Corium seinerseits auch emporgewuchert und dringt bis auf wenige Zellreihen unter die verhornten Schichten vor. Auf Flachschnittserien erhält man daher etwa folgende Bilder:

Auf den obersten Schnitten findet man die Epidermis ziemlich regelmäßig durchbrochen von runden Querschnitten der Coriumpapillen, die in Reihen angeordnet sind. Weiter nach unten zu sind diese Querschnitte etwas sternförmig geworden, aber nach einer Richtung hin stark verzerrt und hierin äußert sich jetzt



Textfig. 14. Halicore Dugong (erwachsen). Flächenschnitt durch die Flossenhaut. Vergr. 23. Ep. Epidermis; Cor. Corium.

schon die Leistenbildung. Noch tiefer sind die Epidermisleisten deren Richtung etwa senkrecht zur Körperachse steht, noch in derselben Ausbildung erhalten wie vorher. Die aber, welche parallel dazu verlaufen, und sich in den höheren Schichten

kaum von den anderen unterscheiden, sind schmaler geworden oder ganz geschwunden. In den untersten Schichten, auf denen überhaupt noch Epidermis zu treffen ist, finden sich nur noch die zueinander ungefähr parallel laufenden Leisten (Textfig. 14). Diese Bildungen zerfallen weiterhin nicht in einzelne Papillen, wenigstens kommt das nur selten vor, sondern sie bleiben als Ganzes erhalten, dabei dringen von den Seitenflächen der einzelnen Einsenkungen mehr oder weniger deutliche Fortsätze in die Zwischenräume ein. Die Leisten haben eine mittlere Dicke von etwa 167μ und einen gegenseitigen Abstand von etwa 100μ .

Der feinere Bau der Haut von Halicore ist äußerst kompliziert und weist mehrere deutlich voneinander abgesetzte Schichten auf, welche sich mit den in den Lehrbüchern angegebenen nicht ohne weiteres homologisieren lassen. Im Rete Malpighi finden wir die bekannten Zylinderzellen, deren Kerne sich durch ihren starken Chromatingehalt auszeichnen und von vielen kleinen Pigment-

körnern umgeben sind. Doch schon in der dritten Zellreihe zeigt sich eine starke Veränderung. Die Kerne verlieren etwas von ihrem Chromatin (Textfig. 13 *Vac. z.*), vielleicht ballt es sich auch nur zusammen, auf jeden Fall nimmt es nur noch einen verhältnismäßig kleinen Raum ein und ist wandständig geworden. Der Kern hat sich dabei vergrößert und stellt ein helles längliches Bläschen dar, an dessen innerer Wand das Chromatin sitzt, das nach der Hautoberfläche zu mit einer ziemlich dicken Platte von bräunlichem Pigment umgeben ist und dessen Längsachse ungefähr senkrecht zur Hautoberfläche steht. An den einzelnen Kernen vorbei ziehen in der Richtung der Leisten senkrecht zur Oberfläche zahlreiche recht kräftige Fasern (Textfig. 13 *Epf.*). Zwischen den Kernen sind sie eng aneinandergedreht, um an Stellen, die etwas freier davon sind, wieder auseinanderzugehen.

Weiter nach der Oberfläche zu wird diese Schicht abgelöst von einer anderen, der Stachelzellenschicht (Textfig. 13 *Stz.*), welche sich gewöhnlich an das Rete Malpighi anschließt. Die dicken Epithelfasern, die keinerlei Zellgrenzen erkennen lassen, sind feiner geworden und die neue Schicht stellt sich dadurch etwas heller dar. Es treten deutlich umgrenzte, auf Querschnitten polygonale Zellen auf, die untereinander durch Protoplasmafortsätze die sogenannten Stacheln, in Verbindung stehen. Durch diese ziehen die feinen Fibrillen unbekümmert um die Zellgrenzen hindurch.

In der Mitte dieser Protoplasmabrücken zeigt sich ein knopfartiges Gebilde, das Hämatoxylin sehr gut annimmt. Es ist bereits beschrieben worden, dagegen ist seine Bedeutung noch unbekannt. Das Pigment tritt nicht mehr so deutlich hervor und ist mehr zerstreut, lagert aber im Wesentlichen immer noch über und um den Kern; in diesem ist das Chromatin wieder ziemlich verteilt und ein deutlicher Nucleolus wird sichtbar. Die Kerne sind allerdings etwas kleiner und nicht so stark gefärbt wie die des Rete Malpighi. Nach außen zu, wenigstens in den oberen Reihen flachen sich die Stachelzellen etwas ab und das Pigment nimmt hier eine Lage ein, wie man sie vom Keratohyalin her kennt. Die folgenden Schichten setzen sich von der zuletzt besprochenen oft recht deutlich ab, vor allem dadurch, daß sie sich mit Plasmafarbstoffen ziemlich stark färben. In den unteren tritt noch deutlich die zellige Abgrenzung hervor, das Chromatin verliert sich allmählich, der Kern plattet sich ab und nach oben zu tritt allmählich völliger Schwund ein; inzwischen ist

immer mehr Pigment hervorgetreten, und in der drittuntersten Reihe dieser neuen Schicht lagert es sich in recht großen Ansammlungen und bleibt weiter nach oben zu um den Kern verteilt, nimmt an dessen Abplattung teil und wird nach seinem Schwund schließlich zu Pigmentscheibchen, die sich auf Querschnitten durch die Haut als schmale Spindeln darstellen, welche nach oben zu immer dünner werden, sich aber bis ins Stratum corneum erhalten. Wie eben geschildert, ist der Übergang der Zellagen, die noch deutliche Kerne enthalten, zum Stratum corneum sehr allmählich und läßt nichts von scharf geschiedenen Schichten erkennen, wie man sie von der Haut anderer Tiere her kennt. Doch stellen die unteren Schichten wohl Vorstadien von Verhornung dar, die sich in den höheren Schichten immer mehr ausbildet und schließlich in den eigentlichen Hornschichten, die an der Oberfläche hinziehen, ihr Ende erreicht.

Diese Untersuchungen sind an Hautstückchen von der Außenseite der Flosse gemacht, deren dunkelbraune Färbung von der geschilderten Pigmentansammlung in den unteren Verhornungsschichten herrührt (Textfig. 13 *Pigmk.*). An der Unterseite der Flosse und der Zitzenhaut sind die Verhältnisse ganz ähnlich, das Pigment ist aber bedeutend weniger entwickelt. In der Stachelzellenschicht tritt es zum letzten Mal auf, und im Stratum corneum ist es nur noch in ganz geringer Menge vorhanden.

Die Verhornung stellt sich auch hier nicht immer so klar dar, wie ich es hier soeben geschildert habe, sondern häufig setzen sich die höheren Schichten scharf von den noch kernhaltigen ab. Auch der Übergang der unteren ineinander ist verschieden. Oft allerdings ist die Schicht mit vakuolisierten Kernen nach oben und unten stark abgesondert, stellenweise finden sich aber vakuolisierte Kerne neben solchen mit verteiltem Chromatin.

Von diesen einzelnen Lagen beteiligen sich im Wesentlichen nur die zwei untersten, das Rete Malpighi und die Schicht mit den vakuolisierten Kernen an der Papillenbildung. Wahrscheinlich ist die letzte Schicht überhaupt nur durch diese eigenartige Zusammendrängung der Zellen in den Leisten entstanden. Die Wände derselben werden natürlich vom Rete Malpighi gebildet und ebenso auch alle die kleineren Vorsprünge. Das Innere besteht aus der vakuolisierten Schicht.

Weiter nach oben zu, wo die Leisten schon sehr untereinander verwachsen, also breitere Massen von Epidermis vorhanden sind, ist hauptsächlich die Stachelschicht vertreten. Die höheren

Zellagen werden durch die Papillenbildung nur dadurch berührt, daß das Corium stellenweise sie alle durchdringt und von dem eigentlichen Stratum corneum nur noch durch eine einzige Reihe von Epidermiszellen getrennt wird.

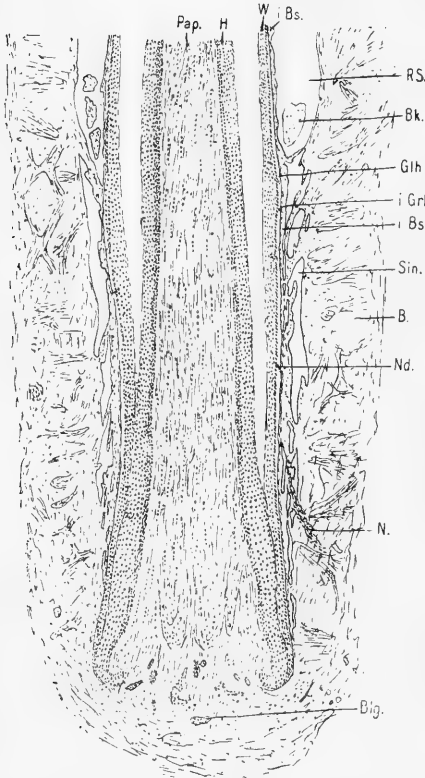
Ich möchte noch die Maße für den Abstand des unteren Papillenendes von der Hautoberfläche geben. Er beträgt für die Oberseite der Flosse 1,37—153 mm für die Unterseite 1,20 bis 1,25 mm.

Der Bau der Haare ist derselbe wie bei Manatus, wo ich ihn schon ausführlich behandelt habe; die Breite des Haarbalgs betrug etwa 1,9 mm, die Länge etwa 7,7 mm.

Zur Ergänzung meiner Befunde an Manatus- und Halicorehaaren will ich die Strukturverhältnisse an Halicoreborsten noch etwas genauer behandeln. Ich hatte von Dr. FREUND sechs Längs- und vier Querschnitte durch dieselben bekommen und konnte sie also recht genau untersuchen. Wie gesagt, sind die Borsten nach dem Prinzip des Sinushaares gebaut. Nach außen wird der Balg durch eine bindegewebige Faserschicht abgeschlossen, die an ihrer breitesten Stelle, am Ringsinus 780 μ dick ist, weiter unten an der Papille beträgt dieses Maß nur 500 μ . Nach innen zu folgt die verhältnismäßig dünne Lakunenschicht, welche auf Schnitten nur wenige Hohlräume zeigt. Sie besitzt oberhalb des Ringsinus eine Breite von 700 μ , der Sinusraum selbst hat einen Durchmesser von 690 μ . Nach unten zu nimmt die Lakunenschicht immer mehr ab und biegt etwa 80 μ dick unten um die Wurzelscheiden herum in die Borstenpapille ein. Der Bau dieser Schicht ist ja bei der Beschreibung der Haare von Manatus schon hinreichend geschildert, sie ist hier nur relativ viel schwächer als dort. Auch die Verhältnisse im Ringsinus sind dieselben wie bei Manatus.

Die Basalmembran ist besonders in den oberen Teilen gut entwickelt und wird am Ringsinus 17 μ dick. Sie stellt eine helle Membran mit feiner Querstreifung dar. In sie ragt die äußere Wurzelscheide mit kleinen Fortsätzen hinein, und von außen wuchern Ausläufer der Lakunenschicht durch sie hindurch. An manchen Stellen konnte ich beobachten, wie ein solcher Ausläufer sich als dünner Faden zwischen den Zellen des Rete Malpighi der äußeren Wurzelscheide hindurchzwängt und dann als Knöpfchen endet. Dies dürfte wohl einer der Tastmenisken sein, die in der Literatur häufig erwähnt sind.

Bei stärkerer Vergrößerung zeigte sich ein großer Teil der Querstreifung deutlich als Verbindungsbrücken der äußeren Wurzelscheide und es ist wohl klar, daß wir es hier mit dem Durchtritt von Nerven durch die Basalmembran zu tun haben, wie es auch schon BONNET geschildert hat. Ebenso konnte ich blasige Zellen,



Textfig. 15. Halicore Dugong (erwachsen). Borstenlängsschnitt. Vergr. 10. B. Haarbalg; Bk. Bindegewebskörper des Ringsinus; Blg. Blutgefäß; Glh Glashaut; H Haarschaft; i. Bs. innere Balgschicht; i. Grl. innere Grenzlamelle; N. Nerven; Nd. Durchtrittsstelle eines Nerven; Pap. Borstenpapille; R.S. Ringsinus; Sin. Sinus; W Wurzelscheiden.

wie er sie in der äußeren Wurzelscheide gefunden hat, antreffen, auch diese stehen wohl mit der Innervierung in Verbindung.

Die äußere Wurzelscheide ist, wie auch bei Manatusborsten oben ziemlich schwach, etwa 80μ ; sie wird dann nach unten zu stärker und mißt in der Gegend des Ringsinus etwa 150μ , um sich noch weiter zur Papille wieder zu verschmälern. Schließlich besitzt sie nur noch zwei Zellreihen und biegt zusammen mit der inneren Wurzelscheide in die Haarzweifel ein, dort verschmilzt sie mit den Zellschichten, welche das eigentliche Haar entstehen lassen.

Die Struktur der Wurzelscheiden ist die gewöhnliche, daher kann ich von einer Schilderung derselben absehen.

Das Innere der Borste ist auf den mir vorliegenden Präparaten vollständig

von der Haarpapille erfüllt, und diese wird von einer Menge von Blutgefäßen und Bindegewebsfasern durchsetzt; auch Nerven konnte ich auffinden, allerdings nur in geringer Anzahl. An der obersten Stelle des Präparates hatte die Haarpapille noch einen Durchmesser von $0,5 \text{ mm}$, nach unten zu wird sie natürlich breiter

und an der Haarzybel erreicht sie eine Dicke von 1,2 mm. Die Gesamtbreite der Borstenzybel mit den dazu gehörigen Balgschichten war 2,7 mm. Doch stellten meine Präparate nur die Borste in ihrem unteren Teil bis zur oberen Grenze des Ring sinus dar.

Der eigentliche Schaft der Borste zeigt von innen nach außen folgende Schichten. Zu innerst liegt eine Zellreihe, die mit ihren chromatinreichen Kernen an das Rete Malpighi erinnert, es folgt darauf eine Schicht, wo wir das Chromatin zusammengeballt finden und wo es wandständig geworden ist. Dabei waren bisher die Kerne in großer Menge vertreten und einer dicht an den anderen gelagert. Nach außen zu rücken sie immer mehr auseinander. Das Plasma tritt mehr in den Vordergrund und Zellgrenzen werden sichtbar, schließlich verkleinern sich die Kerne immer mehr und die Verhornung tritt in der gewöhnlichen Weise ein.

Die Innervierung der Borsten ist die gleiche wie bei Haaren. In Bündeln, die bis 70 μ dick werden, ziehen die Nerven empor, biegen um und dringen oberhalb der Zybel ein. Das weitere ist schon eingehend geschildert.

Das Corium von Halicore zeigt die gewöhnliche Scheidung in Stratum papillare und Stratum reticulare, mit den schon oft angegebenen Unterschieden. Das erstere liegt fast vollständig zwischen den Einsenkungen der Epidermis und umsäumt das untere Leistenende in dünner Schicht. Auch das letztere zieht mit seinen Fasern etwas zwischen die Einwucherungen hinein und diese werden dadurch in ihrer Richtung beeinflusst. Außer solchen, die nach allen möglichen Richtungen ziehen, finden sich besonders zwei Systeme von Bindegewebsfasern ausgeprägt, die sich senkrecht kreuzen und deren Richtungen parallel und senkrecht zur Längsachse des Tieres stehen. Etwas tiefer treten dann auch bedeutendere Faserbündel auf, die schräg nach oben ziehen. In den obersten Schichten finden wir Bündel von nur 20 μ Dicke oder sie erreichen noch nicht einmal diese Stärke; 0,7 mm tiefer haben sie schon Durchmesser von 70 μ und 5 mm unter der Oberfläche treten die ersten Fettansammlungen auf. Zunächst noch in kleineren Mengen. Von 7,5 mm Tiefe an durchsetzen jedoch größere Fettmassen das Corium, die Bindegewebsfasern treten zurück, nur die kräftigeren bleiben bestehen, und das Corium geht auf diese Weise stetig ins Unterfettgewebe über.

Zusammenfassung der Untersuchungsergebnisse bei *Halicore*.

Fassen wir auch hier wie bei *Manatus* das Gefundene kurz zusammen, so finden wir:

1. Die Epidermis zerfällt in mehrere recht gut unterscheidbare Schichten. Über dem Rete Malpighi liegt die sogenannte Stachelzellenschicht, dazwischen aber schieben sich Zellreihen ein, deren Kerne bläschenförmig und etwas vergrößert sind, und in denen sich das Chromatin an der Wand zusammengeklumpt hat. Zwischen den Kernen ziehen ziemlich kräftige Fasern dahin, die keinerlei Zellgrenzen sichtbar werden lassen. In der Stachelzellenschicht sind zwar auch Fasern vorhanden, doch erreichen diese nicht die Dicke der eben beschriebenen. Ich führe diese Bildungen auf die Zusammendrängung der Zellen in den Leisten zurück und glaube, daß diese Fasern wohl geeignet sind, der Epidermis eine besondere Zugfestigkeit zu verleihen.

Ferner befinden sich über der Stachelzellenschicht Zellreihen die sich mit Eosin sehr gut färben. In ihnen plattet sich der Kern ab, verschwindet allmählich und es beginnt die Verhornung. Diese letzten Bildungen treten bald deutlicher differenziert auf, bald gehen sie stetig in die angrenzenden Schichten über. Dies letztere geschieht besonders an stark pigmentierten Stellen und dort zeigen sich auch noch eine Reihe kräftiger Pigmentansammlungen.

2. Mit zunehmender Entwicklung treten bei *Halicore* Pigmentzellen immer seltener auf und an der Haut eines erwachsenen Exemplares konnte ich überhaupt keine mehr auffinden. Doch bleibt Pigment in kleinkörniger Form erhalten, tritt aber erst in den höheren Schichten deutlicher hervor. Vielleicht findet also ein Zusammenballen von Pigmentkörnchen statt, die vorher in den Zellen verstreut waren und daher nicht so in die Erscheinung traten. Diese Pigmentkörnchen könnten daher von Zellen herrühren. Andererseits aber deutet dieses Verhalten doch auch wieder auf eine Entstehung aus dem Chromatin hin, das in den höheren Schichten reduziert ist, hierauf weist auch die Lage der Pigmentkörnchen um den Kern herum hin.

3. Bei *Halicore* haben sich am ganzen Körper Haare erhalten und besonders an der Schnauze sind sie zusammen mit äußerst kräftigen Borsten in großer Menge vorhanden. Beide sind nach dem Typus des Sinushaares ausgebildet.

4. Bei *Halicore*embryonen kommt noch eine andere Art von Haaranlagen vor, die sogenannten Mittelhaaranlagen. Sie legen sich wie ein wirkliches Haar an, kommen auch zu einem Stadium, in dem Haarschaft, Wurzelscheiden und ein Balg, wie der eines Sinushaars deutlich ausgebildet sind, dann aber werden sie rudimentär. Zunächst wird die Papille unfähig zur Ernährung des Gebildes, biegt sich um und degeneriert. Dann wandelt sich die äußere Wurzelscheide zu einem Epithelzapfen um, in dessen Mitte der verkümmerte Haarschaft liegt (vgl. KÜKENTHAL, Textfig. 12). Dieser Epithelzapfen verwächst schließlich mit dem anderen Epidermiseinsenkungen in seiner Nähe und der Haarschaft degeneriert noch weiter. Beim erwachsenen Tier ist schließlich die frühere Haaranlage überhaupt nicht mehr besonders zu erkennen und nur ein kleiner Hornknopf, der sich nach außen hin als schwarzer Punkt darstellt, erinnert an den früheren Haarschaft.

5. In der ganzen Haut von *Halicore* ist die Epidermis leistenförmig in das darunterliegende Corium eingesenkt und an diesen Bildungen nehmen nur die unteren Schichten teil, die höheren aber ziehen einfach darüber hin, ohne sich in ihrer Richtung stören zu lassen. Das Corium wuchert aber auch seinerseits in Papillen in die Epidermis und dringt oft in das Stratum corneum ein und so bis dicht unter die Oberfläche vor.

An der Schnauze erheben sich auf der unbehaarten Haut kleine Höcker, in denen die Oberhaut besonders stark durch nach oben vordringende Coriumpapillen über die sonstige Oberfläche hervorgeschoben wird. Auf die Weise sieht man auf Schnitten auch Schichten des Stratum corneum verhältnismäßig tief liegen, doch zeigt ihre rundliche untere Grenze, daß an diesen Bildungen die Epidermis nur passiv beteiligt ist.

An behaarten Stellen sind die Leistenbildungen jedoch bedeutend kleiner. Diese eben besprochenen Oberhauteinsenkungen legen sich wie richtige Haare an, verschmelzen aber bald zu Leisten. Corium wuchert noch dazwischen ein und so kann man in der fertigen Ausbildung schließlich ihren Ursprung nicht mehr erkennen.

7. Da die Spitzen der Coriumpapillen oft nur ganz wenige Zellreihen unter der Oberfläche liegen, so möchte ich glauben, daß sie auch Tastempfindungen vermitteln, wenn ich auch in ihnen nicht besondere Tastorgane oder Nerven nachzuweisen vermochte.

Vergleichung und allgemeine Zusammenfassung der Ergebnisse.

Vergleichen wir die Epidermiseinsenkungen von *Manatus* und *Halicore*, so finden wir folgendes. Bei *Manatus* zeigt die Entwicklung klar und einwandfrei, daß es sich hier um ursprüngliche Haaranlagen handelt, wenigstens gilt dies für die Epidermispapillen der Körperhaut. Auch die mehr leisten- und balkenförmigen Oberhautwucherungen an der Schnauze legen sich zunächst ganz ähnlich so an wie die Bildungen an der übrigen Haut, und erst sekundär tritt eine derartige Verwachsung ein, daß die ursprünglichen Verhältnisse ganz verwischt werden. Andeutungen von Leistenbildungen findet man ja auch schon an der Körperhaut.

Wir können daher unbedenklich die Epidermiseinsenkungen an der Schnauze von *Manatus* auf reduzierte Haare zurückführen. Dadurch wird aber der Übergang zu den Oberhautleisten bei *Halicore* leicht verständlich, sie unterscheiden sich prinzipiell von den letzten Bildungen bei *Manatus* überhaupt nicht und vergleicht man Schnitte durch Schnauzenhaut von dem größten *Manatus* und dem *Halicorestadium* II, so findet man an Stellen, wo bei dem letzteren die besprochene Höckerbildung nicht so stark hervortritt, fast vollständig gleiche Bildungen.

Wie sehr sich aber eine Epidermisbildung im Laufe der Entwicklung ändern kann, haben wir schon bei den Mittelhaaranlagen gesehen, und ich glaube durch den Nachweis der eben beschriebenen Übergänge gezeigt zu haben, daß auch die Leisten bei *Halicore* von reduzierten Haaren abzuleiten sind.

Diese Gebilde bekommen bei *Halicore* und *Manatus* nun eine neue Funktion, nämlich die Oberhaut im *Corium* recht fest zu verankern, daher sind sie auch zwischen den Haaren und Borsten bei *Halicore* noch stärker reduziert, denn dort haben ja die Haare diese Funktion schon übernommen.

In seiner Beschreibung der Haut von *Rhytina* ist A. BRANDT zu ganz ähnlichen Ergebnissen gekommen, wie ich sie eben dargelegt habe, und die Abbildungen 7, 13, 14 und 15 weisen darauf hin, daß sich *Rhytina* in ihrer Hautstruktur an *Halicore* anschließt.

Auch beim Vergleich mit der Haut der Wale findet man eine bedeutende Ähnlichkeit der dortigen Epidermiseinsenkungen

mit denen bei Halicore, und da bei Walen und Sirenen diese Veränderungen im Bau der Haut anscheinend dieselbe Ursache haben und sekundäre Anpassungen ans Wasserleben darstellen, so dürften auch die Epidermisleisten der Cetaceen ähnlichen Haaranlagen ihre Entstehung verdanken.

Ein weiteres Ergebnis ist, daß alle Haare am Körper der Sirenen, von den feinsten Haaren im vorderen Nasenteil bis zu den stärksten Borsten als Sinushaare ausgebildet sind. Man hat ja in der letzten Zeit immer häufiger gefunden, daß Sinusbildungen in Haarbälgen viel weiter verbreitet sind, als man zunächst annehmen konnte. Außer auf den Lippen, den Wangen und in den Augenbrauen sind sie an der Palma manus des Maulwurfes, in den Ohren der Fledermäuse und am Bauch von Eichhörnchen entdeckt worden. Eine Verbreitung von Sinushaaren über den ganzen Körper ist bisher nur von WEBER für Hippopotamus nachgewiesen worden und nach einer Angabe in FRIEDENTHALS Haaratlas besitzt *Heterocephalus glaber* RÜPPELL ebenfalls nur solche.

Die Sinushaare der Sirenen stellen einen Übergang dar zwischen solchen, in welchen ein typischer Ringsinus ausgebildet ist und denen, bei welchen dies nicht der Fall ist. Denn bei *Manatus* und *Halicore* findet sich zwar ein solches Gebilde in Gestalt eines wohlausgebildeten Hohlraumes, aber es trägt keinen Sinuskörper und ist außerdem von Bindegewebsbrücken durchzogen und sein unterer Teil ist fast ganz damit erfüllt.

Zum Schluß gestatte ich mir noch, meinem verehrten Lehrer Herrn Professor KÜKENTHAL bestens zu danken für die vielen Anregungen, die ich bei meiner Arbeit von ihm erhalten habe.

Literatur.

Literatur über Haut der Sirenen.

- 1) AL. BRAND, Über d. Haut d. nord. Seekuh. Mém. d. l'acad. imp. d. scienc. d. St. Pétersbourg, VII. Série, 1871.
- 2) JOH. FRIEDR. BRANDT, Symbol. sirenolog. Ibidem, 1861—1868.
- 3) P. CAMPERS, Kurze Nachrichten vom Dugong. Kleinere Schriften. Leipzig 1788.
- 4) M. F. CUVIER, De l'histoire natur. d. Cétacées. Paris 1836.
- 5) DEXLER u. FREUND, Zur Morphologie u. Physiologie von Halicore. Wien 1906.
- 6) A. v. HUMBOLDT, Über den Manati des Orinoco. Arch. f. Naturg. 1838.
- 7) W. KÜKENTHAL, Vergleich. anat. u. entwicklungsgesch. Unters. an Sirenen. Denkschr. med. nat. Ges. Jena, Bd. IV.
- 8) FR. LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Tiere. Frankfurt a. M. 1857.
- 9) J. MURIE, On the form and structure of the Manatee. Transact. zool. London 1872.
- 10) RAPP, Die Cetaceen. Stuttgart 1857.
- 11) RÜPPELL, Schreiben über den im Roten Meer vorkommenden Dugong. Abh. Mus. Senckenberg. Frankfurt a. M. 1857.
- 12) SCHREBER u. J. A. WAGNER, Die Säugetiere. Erlangen 1846.
- 13) STANNIUS, Beitrag zur Kenntnis der amerikanischen Manatis. Rostock 1845.
- 14) G. W. STELLER, Ausführliche Beschreibung von sonderbaren Meerestieren. Halle 1753.
- 15) TURNER, The foetus of Halicore Dugong and of Manatus seneg. Journ. of Anat. and Physiol. 1894.

Die wichtigste benutzte Literatur über Haut und Haare im allgemeinen

- 1) C. ARNSTEIN, Die Nerven der behaarten Haut. Sitzber. d. Math.-Nat. Kl. d. K. K. Akad. d. Wiss., Bd. LXXIV, Abt. 3, Jahrg. 1876, Heft 1—5. Wien 1877.
- 2) A. BRANCA, Recherches sur la Keratinisation. Journ. d. l'Anat. et d. l'Physiol. Paris 1911.

- 3) R. BURKART, Über die Nervenendigungen in den Tasthaaren der Säugetiere. Zentralbl. f. d. med. Wiss. Berlin 1870.
- 4) R. BONNET, Studien über die Innervation der Haarbälge der Haustiere. Morph. Jahrb., Bd. XV. 1878.
- 5) H. R. DAVIES, Die Entwicklung der Feder und ihre Beziehung zu anderen Integumentgebilden. Morph. Jahrb. 1889.
- 6) M. J. DIETL, Untersuchungen über Tasthaare I. Sitzber. d. Math.-Nat. Kl. d. K. K. Akad. d. Wiss., Bd. LXIV, I. Abt., Juni 1871.
- 7) Ders., Untersuchungen über Tasthaare II. Ibidem, Bd. LXVI, III. Abt., Juli 1872.
- 8) Ders., Untersuchungen über Tasthaare III. Ibidem, Bd. LXVIII, III. Abt., Dezember 1873.
- 9) J. FREDERIC, Untersuchungen über die Sinushaare der Affen. Zeitschr. f. Morph. und Anthrop. Stuttgart 1905.
- 10) H. FRIEDENTHAL, Tierhaaratlas. Jena 1911.
- 11) GEGENBAUER, Untersuchungen über die Tasthaare einiger Säugetiere. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. III. 1851.
- 12) A. JAPHA, Über die Haut nordatlantischer Furchenwale. Diss. Königsberg 1907.
- 13) KAZZANDER, Zur Biologie von *Talpa europaea*. Anat. Anz., Bd. XXXIV. Jena 1909.
- 14) KOELIKER, Zur Entwicklungsgeschichte der äußeren Haut. Zeitschr. f. wiss. Zool., Bd. III. 1851.
- 15) P. KSJUNIN, Zur Frage über die Nervenendigungen in den Tast- oder Sinushaaren. Arch. f. mikrosk. Anat. u. Entwicklungsgeschichte, Bd. LIV, 1899.
- 16) W. KÜKENTHAL, Vergleichend anatom. und entwicklungsgesch. Unters. an Waltieren. Denkschr. d. med.-naturw. Gesellsch., Bd. III. Jena 1898.
- 17) A. LAFFRONT, Recherches sur l'origine des grains de Keratohyalin. Bibliogr. Anatom. Paris 1909.
- 18) F. R. LEYDIG, Über die äußere Bedeckung der Säugetiere. Arch. f. Anat. u. Physiol. Leipzig 1839.
- 19) F. MAURER, Hautsinnesorgane, Feder- und Haaranlagen und deren gegenseitige Beziehungen. Morph. Jahrb., Bd. XVIII. 1892.
- 20) Ders., Zur Frage von den Beziehungen der Haare der Säugetiere zu den Hautsinnesorganen niederer Wirbeltiere. Morph. Jahrb., Bd. XX. 1893.
- 21) ODENIUS, Beitrag zur Kenntnis des anat. Baues der Tasthaare. Arch. f. mikrosk. Anat. 1866.
- 22) SCHÖBL, Die Flughaut der Fledermäuse, namentlich die Endigungen ihrer Nerven. Arch. f. mikroskop. Anat. 1871.
- 23) Ders., Das äußere Ohr der Mäuse als wichtiges Tastorgan. Ebendort 1871.
- 24) Ders., Das äußere Ohr des Igels als Tastorgan. Daselbst 1872.
- 25) Ders., Über die Nervenendigungen an den Tasthaaren der Säugetiere und die feinere Struktur derselben. Arch. f. mikroskop. Anat. 1873.

- 26) K. TOLDT, jun., Studien über das Haarkleid von *Vulpes vulpes*. Annal. des natur.-histor. Hofmuseums. Wien 1907/08.
- 27) Ders., Über eine beachtenswerte Haarsorte und über das Haarformensystem der Säugetiere. Ibidem 1910.
- 28) Ders., Beiträge zur Kenntnis der Behaarung der Säugetiere. Zool. Jahrb., Abt. f. Systematik, Bd. XXXIII. 1912.
- 29) P. G. UNNA, Beitrag zur Histologie und Entwicklungsgeschichte der menschlichen Oberhaut und ihrer Anhangsgebilde, 1876.
- 30) Ders., Keratohyalin. Monatshefte f. prakt. Dermatolog. Hamburg und Leipzig 1895.
- 31) W. WALDEYER, Atlas der menschlichen und tierischen Haare. Lahr 1884.
- 32) Ders., Untersuchungen über die Histogenese der Horngebilde. Festgabe für HENLE. Bonn 1882.
- 33) M. WEBER, Studien über Säugetiere (Über die Haut von *Hippopotamus amphibius*). Jena 1886.
- 34) Ders., Bemerkungen über den Ursprung der Haare und über Schuppen bei Säugetieren. Anatom. Anzeig., Bd. VIII. 1893.

Über den Darmkanal von *Lophius piscatorius* L.

Ein Beitrag zur Histogenese der Magendrüsen der Fische.

Von

Walther Schmidt.

Mit 36 Figuren im Text.

Einleitung.

Untersuchungen über die mikroskopische Anatomie des Darmtraktes der Fische sind in den letzten Jahren, im Gegensatz zu früher, sehr wenig vorgenommen worden. Der Grund dafür lag wohl darin, daß einerseits solche Arbeiten in Methode und Ergebnis als nicht lohnend angesehen wurden, andererseits auch in ihren Hauptzügen durch die Untersuchungen von EDINGER, BIEDERMANN, LIST und anderen für abgeschlossen galten. Dadurch ist eine Lücke entstanden, die sich oft fühlbar macht. Was nun die Entwicklung des Darmkanals betrifft, so fehlen die Angaben hierüber fast vollständig. OPPEL, der selbst über diese Fragen gearbeitet hat, betont dies ausdrücklich in seiner mikroskopischen Anatomie und F. MAURER sagt (Handbuch vgl. Entwicklungslehre der Wirbeltiere von O. HERTWIG 1906): „Über die histologische Ausbildung der Schichten des Magens und Darmes der Ganoiden und Teleostier fehlen genauere Angaben. Wir wissen, daß im Magen Fundus- und Pylorusdrüsen zur Ausbildung kommen, daß Drüsen im Mittel- und Enddarm fehlen. In welcher Weise und in welchen Stadien die mannigfaltigen Faltenbildungen im Darm der Fische sich entwickeln, ist bis jetzt noch nicht genauer erforscht.“

Das größte Interesse bei Untersuchungen nach dieser Richtung verdient der Magen. Untersuchungen über die Entstehungsgeschichte der Drüsen desselben und ihrer chemischen Natur würden, wenn in größerem Maßstab vorgenommen, der Physiologie wichtige Unterlagen geben können. Die Ontogenie des Magens und die Histogenese seiner Drüsen ist aber bei Fischen noch kaum bekannt.

Bei *Lophius piscatorius* waren es nun noch Besonderheiten, die zur Bearbeitung dieses Tieres reizten. Gern ging ich deshalb auf den Vorschlag meines hochverehrten Lehrers Herrn Professor PLATE ein, die Histologie des Darmes dieses Tieres einer näheren Bearbeitung zu unterziehen. Für die Überlassung von Material, sowie für das rege Interesse, das er meinen Untersuchungen stets entgegenbrachte, bin ich ihm zu größtem Danke verpflichtet. Ebenso möchte ich nicht verfehlen, Herrn Privatdozent Dr. ALBRECHT HASE für manche Förderung auch an dieser Stelle zu danken.

Der Magen von *Lophius piscatorius* hat in neuerer Zeit als Bearbeiter schon ALBERT OPPEL gefunden (Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Anatomie der Wirbeltiere I. Teil). Das Ergebnis seiner Untersuchung war die Erkenntnis, daß dieser Fisch „ein Verhalten zeigte, das unter den Fischen einzig da steht“. Es fanden sich nämlich im Epithel des Magens reichliche, kugelige Becherzellen, ein Befund, der „mit den sonst bei Vertebraten beobachteten Verhältnissen in Widerspruch steht“. Denn es finden sich von den Teleostiern an in der ganzen Wirbeltierreihe keine Becherzellen, und dieses Fehlen ist gerade ein wichtiges Moment in der Beurteilung des Magenepithels als eines Epithels *sui generis*. Um diesen „Verstoß gegen diese bei den Vertebraten beobachtete Regel“ zu verstehen, stellt OPPEL eine Hypothese auf, die er durch das histologische Bild stützt. Die Becherzellen befinden sich nach ihm an den Drüsenmündungen und in deren nächster Umgebung. In den Zwischenräumen zwischen den Drüsenmündungen fehlen die Becherzellen. Da nun den Fundusdrüsen nach seinen Beobachtungen ein Drüsenhals ganz zu fehlen scheint, die Drüsen vielmehr unvermittelt zwischen den Zellen des Oberflächenepithels ausmünden, hält er die Becherzellen für dislozierte Halszellen. Die Dislokation glaubt er durch die starke Faltung der Mucosa erklären zu können.

Durch OPPELS Theorie ist die für die Anatomie grundlegende Frage nach der Spezifität des Magens auch für unseren Fall beantwortet. Die Entwicklungsgeschichte der Drüsen gab nämlich die Möglichkeit, diese Theorie zu beweisen und damit die prinzipiell wichtige Frage auch für unseren speziellen Fall zur Entscheidung zu bringen. Nach der histologischen Betrachtung der einzelnen Stadien werden wir in der Lage sein, den Beweis für die Gültigkeit der OPPELSchen Theorie zu erbringen.

Geschichtlicher Rückblick.

Die Literatur über *Lophius piscatorius* ist ziemlich groß. Ein Fisch von ebenso seltsamem Aussehen wie absonderlichen Lebensgewohnheiten hat naturgemäß seit alters viel Interesse hervorgerufen. So zahlreich aber auch die Berichte über die Lebensweise dieses Tieres sind, so fehlen im Gegensatz dazu anatomische Spezialuntersuchungen in der älteren Literatur fast völlig. Erst in den letzten 30 Jahren ist man diesen Fragen näher getreten.

Als erster machte — nachdem das erwachsene Tier durch CUVIER schon seine genaue Beschreibung erfahren hatte — ALEXANDER AGASSIZ genauere Angaben über jugendliche Stadien von *Lophius* (On the young stages of some osseous fishes Part III in Proc. of the American Academy, XVII, 1882). Er gab Beschreibung und Zeichnung einiger ziemlich junger Stadien unter hauptsächlichlicher Berücksichtigung der Umwandlung der Flossen und der Bildung der Pigmentzellen in der Haut.

Etwas später verbreitete er sich noch ausführlicher über Eiablage, Gestalt des Eibandes und erste Embryonalentwicklung, jedoch ohne Berücksichtigung der inneren Anatomie (The development of osseous fishes, Cambridge 1885 in Memoirs of the Museum of Comparative Zoology, Vol. XIV, No. 1, Part 1).

1884 erschien eine Arbeit von G. FRITSCH „Über den Angelapparat des *Lophius piscatorius*“ (Sitzungsberichte der Kgl. Preussischen Akademie der Wissenschaften 1884, II). Er beschreibt zunächst eine auffallende Anhäufung riesiger Ganglienzellen, die die hintere Längsspalte der Medulla erfüllen, und gibt genaue histologische Details über diese nervösen Elemente. Als das diesem Nervenzentrum entsprechende Plus an peripheren Organen sieht er nun einmal die zahlreichen blattartigen Maskierungsgebilde an, die den Körper des Fisches umsäumen und dann den Angelapparat, von dem er eine genaue Beschreibung gibt.

Es folgen die Arbeiten von FRÉDÉRIC GUITEL: Sur la ligne latérale de la Baudroie (Comptes rendus de l'Acad. Paris 110, 1890) und Recherches sur la ligne latérale de la Baudroie (Arch. Zool. expér. et génér., II. Serie, Tome IX, 1891).

Bevor GUITEL auf die speziellen Fragen eingeht, beschäftigt er sich mit der Nahrungsaufnahme des Tieres, die er genau darstellt.

Was nun seine Untersuchungen über die Seitenlinie anbetrifft, so unterscheidet GUITEL sechs Reihen bei *Lophius*, die série latérale, sus-orbitaire, intermaxillaire, operculaire, maxillo-operculaire und mandibulo-operculaire. Die Terminalorgane, die die Seitenlinie der Fische zusammensetzen, liegen in den sogenannten Schleimkanälen der älteren Autoren, deren wahre Natur erst LEYDIG 1850 erkannt hat. Viele Fische besitzen nämlich außer den verdeckten noch freie Nervenendigungen, schließlich gibt es welche ohne Schleimkanäle, nur mit freien Nervenendigungen und zu diesen gehört nach GUITEL auch *Lophius piscatorius*.

Derselbe Autor veröffentlichte im Anschluß an die vorigen noch eine Arbeit „Sur les organes gustatifs de la Baudroie“ (in Comptes rendus de l'Acad. des sciences de Paris 112, 1891).

Seine Resultate faßt er zusammen in einem Resumé: „*Lophius* besitzt eine sehr große Zahl von becherförmigen Buccalorganen, die zu kleinen Gruppen vereinigt sind und in Reihen in unmittelbarer Nähe der zahlreichen Zahnreihen stehen. Diese Organe, die man als Geschmacksorgane zu deuten hat, werden innerviert vom Nervus pneumogastricus, facialis und trigeminus.“

H. EHRENBAUM beruft sich in seiner Abhandlung über „Eier und Larven der Fische“ (Nordisches Plankton, Zool. Teil, Bd. I, 1905) auf die Untersuchungen früherer Autoren und fügt ihnen nichts Neues hinzu.

Am umfassendsten hat THEODORE GILL unser Tier behandelt: „Life-history of the Angler“ (Smithsonian Miscellaneous Collections 47, 1905) und Angler Fishes, Their Kinds and Ways (Annual Report of the Smithsonian Institution 1908) sind die Schriften, in denen er unter Heranziehung einer großen Literatur detaillierte Angaben über das Verbreitungsgebiet und die Biologie des Fisches macht. Ein besonderer Abschnitt beschäftigt sich mit dem Futter des *Lophius*, und hier gibt er eine Anzahl Angaben, die zum großen Teil aus Fischereiberichten zu stammen scheinen.

In der zweiten Arbeit gibt er außer biologischen Beobachtungen eine Systematik der Pediculaten.

Ich lasse noch einige andere systematische Abhandlungen folgen:

THEODORE GILL: Synopsis of the Pediculate Fishes of the Eastern coast of Extratropical North-America in Proc. Un. States Nat. Mus. 1878, Vol. 1;

JORDAN und GILBERT: Synopsis of the Fishes of North-America in Bull. Unit. States Nat. Mus. 1882, Vol. 16;

GOODE and BEAN: Oceanic Ichthyology in Smithsonian Instit. Special Bulletin 1895, 2;

JORDAN and EVERMANN: Fishes of North-America in Un. States Nat. Mus. 1900;

C. TATE REGAN: A Revision of the Fishes of the Family Lophiidae in Annals and Magazine of Nat. Hist. 1903, Vol. XI;

AUGUST BRAUER: Tiefseefische, in Wissensch. Ergebnisse der deutschen Tiefsee-Expedition 1906, Bd. XV, 1. Lief., system. Teil;

und nenne zur Vollständigkeit noch einige Arbeiten, die sich mit *Lophius* befassen:

FRITSCH: Über einige bemerkenswerte Elemente des Zentralnervensystems von *Lophius piscatorius* (SCHULTZES Arch. mikr. Anat. 1886, 27).

E. HOLMGREN: Vorläufige Mitteilung über Spinalganglien (Anat. Anz. 1898, 15).

IDEM: Zur Kenntnis der Spinalganglienzellen von *Lophius piscatorius* (Anat. Hefte 1899, 12).

F. K. STUDNIČKA: Über einige Grundsubstanzgewebe (Anat. Anz. 1907, XXXI).

HAMBURGER: Über die paarigen Extremitäten von *Squalius*, *Trigla*, *Periophthalmus* und *Lophius* (Revue Suisse de Zool. 1904, 12) *.

L. BOLK: Beobachtungen über Entwicklung und Lagerung von Pigmentzellen bei Knochenfischembryonen (SCHULTZES Arch. mikr. Anat. 1910, 75).

GIDEON S. DODDS: Germ Zells of *Lophius* (Journal Morph. Philad., Vol. 21) *.

K. M. DERJUGIN: Über einige Stadien in der Entwicklung von *Lophius piscatorius* (Trav. Soc. Imp. Nat. St. Pétersbourg, Sect. Zool. et Phys., Vol. XXXII, Livre 4).

Material und Methoden.

Zu Beginn meiner Untersuchungen, im Mai 1913, standen mir aus der Sammlung des zoologischen Institutes zu Jena fünf

* Diese Arbeiten waren mir nicht zugänglich.

erwachsene Exemplare von *Lophius piscatorius* L. zur Verfügung. Sie stammten aus dem Kattegat und lagen schon längere Zeit in einem Gemisch von Formaldehyd und Alkohol, waren infolgedessen nur für morphologische Zwecke noch verwendbar.

Da es mir aber, wie gesagt, hauptsächlich auf histologisch-histogenetische und entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen ankam, besuchte ich auf Rat des Herrn Privatdozenten Dr. HASE für die Monate August und September 1913 die k. k. zoologische Station Triest. STIASNY hat in zwei Arbeiten (Arb. zool. Inst. Wien und Triest 1911 und 1913) postembryonale Stadien beschrieben, die er im Golfe von Triest gefangen hatte, und es erschien dieser Platz als besonders günstig. Durch die Vermittlung von Herrn Professor C. J. CORI, dem ich mich für seine gütige Unterstützung zu größtem Danke verpflichtet fühle, konnte ich auch eine größere Anzahl von Jungfischen mit nach Hause nehmen, die sämtlich in Formol fixiert waren und mit Alkohol nachbehandelt wurden. Ausdrücklich möchte ich hier betonen, daß diese Fixierung sich sehr gut bewährt hat und bessere Resultate gab als Sublimatfixierung.

Die postembryonalen Stadien habe ich in neun Größenstufen eingeteilt:

a) 14 mm	1 Exemplar,
b) 16—18 mm	2 Exemplare,
c) 20 mm	1 „
d) 20—25 mm	4 „
e) 25—30 mm	3 „
f) 30—35 mm	4 „
g) 35—40 mm	5 „
h) 40—45 mm	5 „
i) 45—50 mm	5 „

Aus jeder Gruppe habe ich, sofern es möglich war, zwei Tiere geschnitten, und zwar bei den jüngeren Fischen von Kopf zum After, bei älteren nur den herauspräparierten Darmkanal.

Um ein möglichst genaues Bild zu bekommen, habe ich in vollen oder halben Serien geschnitten, d. h. im letzteren Fall nur jeden zweiten Schnitt benutzt. Die Dicke der Schnitte schwankte zwischen 5 und 15 μ , betrug meistens 10 μ .

Der Färbung standen zunächst manche Schwierigkeiten entgegen, da das embryonale Gewebe auf viele Farben nicht genau genug reagierte. Ich benutzte als Farben Hämatoxylin nach Dela-

field, Eisenhämatoxylin, Hämalaun, (P. MAYER), allein oder in Kombination mit VAN GIESONS Pikrinsäure-Säurefuchsingemisch, Eosin, Karmin, Orange G und Lichtgrün.

Orange G gab die besten Bilder, wenn es nach Überfärbung gut differenziert wurde; VAN GIESONS Gemisch bewährte sich ebenfalls, namentlich für Übersichtsbilder infolge seiner reichen Farbentonskala, wenngleich es auch den Nachteil hatte, nicht einheitlich die ganze Serie zu färben.

Aus dem ziemlich reichhaltigen Material habe ich nun nur vier Stadien ausgewählt, da mit der Zunahme des Wachstums um je 5 mm die Differenzierung des Darmkanales nicht sonderlich zunahm. Es sind folgende Größenstadien:

- I. Stadium ca. 18 mm,
- II. Stadium ca. 25 mm,
- III. Stadium ca. 35 mm,
- IV. Stadium ca. 45 mm.

Das früheste Stadium von 14 mm habe ich kurz bei I erwähnt, näher auf den Darmkanal dieses Tieres einzugehen, hielt ich für unangebracht, da hier die Drüsenbildung, auf die es mir hauptsächlich ankam, noch gar nicht eingesetzt hat.

Auf dem ersten Stadium ist die histogenetische Entwicklung der Fundusdrüsen bemerkenswert, auf dem zweiten und dritten schreitet sie fort, und zugleich entwickelt sich hier der ganze Darmkanal, indem sich die Schichten mehr differenzieren. Auf dem vierten Stadium ist die Drüsenbildung abgeschlossen, und die Becherzellen des Ösophagus und Magens sind ausgebildet. Damit ist das wesentliche in der histologischen Differenzierung erledigt.

Außer den postembryonalen Stadien sammelte ich in Triest auch eine Anzahl erwachsener Tiere, womit ich die meine, bei denen schon die dorsoventrale Abplattung und die typische Gestalt der Flossen für die Umwandlung in den Bodenfisch spricht. Hier war ich allerdings in Triest in weniger günstiger Lage. Der erwachsene Fisch ist im Triester Golf nicht häufig und bei meinen Sammelfahrten mit dem Stationsboot ist er nie gefangen worden. Er lebt eben nicht an der Steilküste in dem Algen- und Seegrasgewirr, sondern mehr auf schlammigem Untergrund. Hier wird er von den Chioggioten gefangen und auf den Triestiner Fischmarkt gebracht, wo er fast täglich zu finden ist. Da jedoch eine längere Zeit zwischen Fang und Verkauf vergeht, so ist an eine Verwertung des Darmes für histologische Zwecke nicht mehr

zu denken. Auch bei den Tieren, die auf meine Veranlassung direkt von den Fischern durch das Stationsboot eingeholt wurden und die zum Teil noch Lebenszeichen von sich gaben, hatte eine Selbstverdauung des Magens schon eingesetzt. Infolgedessen waren auch die Fische, die ich im Laufe des Wintersemesters 1913/14 aus Helgoland und Hamburg erhielt, nur für morphologische Arbeiten brauchbar.

Da ich nun eine ganze Reihe erwachsener Tiere zur Verfügung hatte, habe ich vor den histologischen Teil dieser Untersuchung einen morphologischen gestellt, in dem ich die Darmlagerung in den verschiedenen Größenstadien darstellen werde.

Eine solche Zusammenstellung ist noch nicht vorgenommen worden.

I. Morphologischer Teil.

JAKOBSHAGEN hat in seiner umfangreichen Arbeit „Über das Darmsystem der Fische und Dipnoer“ unter Heranziehung der gesamten Literatur und auf Grund eigener Untersuchungen eine Morphologie des Darmkanals der Fische gegeben. Es läßt diese Arbeit die Histologie ganz außer acht und beschränkt sich neben der Schilderung der grob-anatomischen Verhältnisse nur auf eine Darstellung des Schleimhautreliefs, wie sie v. EGGELING schon für eine große Anzahl von Teleostiern gegeben hatte (Dünndarmrelief und Ernährung bei Knochenfischen, Jen. Zeitschr. Bd. XLIII, 1908).

Nachdem JAKOBSHAGEN so für die verschiedenen Gattungen je einen Fall von Darmlagerung beschrieben hatte, möchte ich in meinem speziellen Fall die Entwicklung der Darmlagerung bei Größenzunahme des Tieres hier erörtern.

Bei Eröffnung der Leibeshöhle von *Lophius* durch einen die Bauchwand durchtrennenden Schnitt liegt der Darm völlig frei zutage.

Er läßt sich in seinen Windungen leicht verfolgen. Durch Formol oder Alkohol wird die Muscularis so gehärtet, daß der Darm als ein pralles Rohr erscheint. Die einzelnen Windungen liegen nicht sehr dicht beieinander, da die Leibeshöhle ziemlich geräumig ist. Eine Überlagerung tritt nur in geringem Maße ein, infolge der Abplattung des Tieres. Die beigegebenen Zeichnungen sind sämtlich in der Art entworfen, daß sie die Darmlagerung in situ nach Eröffnung der Bauchwand zeigen.

Zunächst gebe ich der Vollständigkeit halber eine kurze Charakteristik des Darmkanales.

Der Ösophagus steigt von dem hinteren Teile der mächtigen Mundhöhle steil zum Magen. Er ist ziemlich kurz und sehr dickwandig. Da *Lophius* ein Raubfisch ist, und die oft sehr umfangreichen Beutetiere unzerkleinert in den Magen befördert werden, so ist der Ösophagus sehr erweiterungsfähig. Die Muskulatur ist sehr mächtig entwickelt und besitzt zwei starke Retraktoren, die aus der Speiseröhre später heraustreten und sich an der dorsalen Wand der Leibeshöhle weit hinten anheften. Sie dienen jedenfalls dazu, das Schlingen der Tiere zu erleichtern.

Der Magen nimmt den größten Teil der Leibeshöhle ein. Der enge Pylorusast ist der Cardia sehr genähert, der Pylorus ist von Wülsten umgeben. Bemerkenswert ist der mächtige, oft kugelig erscheinende Fundusblindsack. Eine Pylorusklappe fehlt.

Der Darm ist verhältnismäßig lang und sehr muskulös. Am Anfang des Mitteldarmes finden sich zwei Appendices pyloricae. Der eine ist nach vorn in der Richtung des aus dem Magen austretenden Darms gerichtet, der andere entgegengesetzt dazu. Dieser hintere ist viel länger und stärker als der vordere. Die Pylorusanhänge haben zunächst ungefähr den Durchmesser des Mitteldarmes, verjüngen sich aber nach dem Ende zu ziemlich stark.

Etwas weiter hinter der Mündung der beiden Appendices mündet der Ductus choledochus in den Mitteldarm ein. Der Mitteldarm beschreibt einige Windungen, die sehr variabel sind, und wird dabei immer weniger mächtig, indem seine Muskulatur an Stärke abnimmt. Im Enddarm, der von ihm durch eine lange Klappe abgegrenzt ist, wird die Muskulatur zunächst wieder stärker, nimmt aber nach hinten zu an Dicke bald wieder ab.

JAKOBSHAGEN sieht das letzte Zwölftel des Darmkanales als präanalen Enddarmabschnitt an, da sich hier ein anderes Schleimhautrelief vorfindet.

Wir betrachten nun die Entwicklung der Darmlagerung.

Textfig. 1 zeigt den Verlauf des Darmes bei einem 20 mm großen Tier. Der ovale Magen erfüllt hier den größten Teil der Leibeshöhle. Die Appendices pyloricae zeigen kaum Größenunterschiede. Der Darm ist in seiner ganzen Länge ungefähr gleich stark. Er läuft zunächst nach hinten, biegt dann scharf um und wendet sich nach vorwärts, um darauf in sanftem Bogen nach hinten zu verlaufen. Dieser eben erwähnte, zuerst nach hinten und dann nach vorn verlaufende Ast ist stets konstant,

wenn auch in den größeren Stadien oft verdeckt. Von dem 48 mm großen Tier gebe ich drei Figuren (Textfig. 2—4). Während bei 2 die Lagerung sehr einfach ist, treten bei 3 und 4

Textfig. 2.

Textfig. 3.

Textfig. 4.

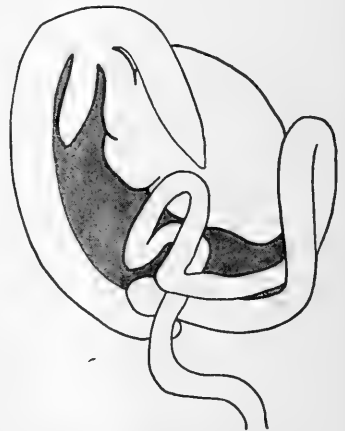
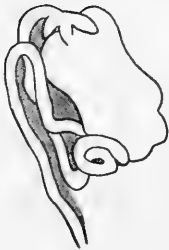


Textfig. 1. Lophius, 20 mm. Darmverlauf. Vergr. 4fach.

Textfig. 2, 3 u. 4. Lophius, 48 mm. Darmverlauf. Vergr. 4fach.

noch verschiedene Schlingen auf. Man sieht daraus, wie variabel die Darmlagerung und Darmlänge bei gleich großen Tieren sein kann.

Textfig. 5 zeigt nun schon den Darmkanal eines Bodenfisches. Hier kann eine Schlingenbildung wie bei 3 oder 4 nicht eintreten, da die dorsoventrale Abplattung des Tieres sie nicht



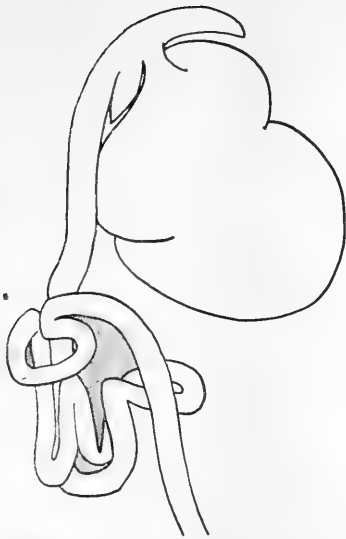
Textfig. 5. Lophius, 18 cm. Darmverlauf. Nat. Gr.

Textfig. 6. Lophius, 22 cm. Darmverlauf. Nat. Gr.

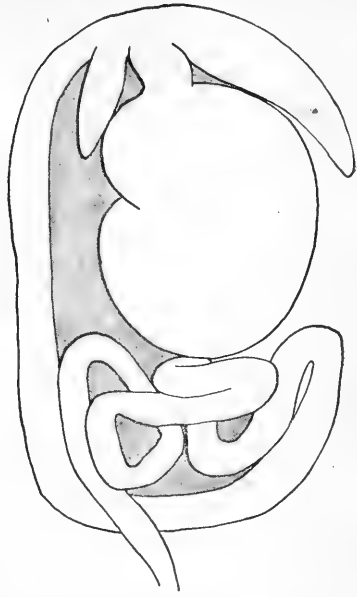
Textfig. 7. Lophius, 37 cm. Darmverlauf unnorm. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.

mehr zuläßt. Es treten deshalb zunächst Schlingen zwischen den beiden konstanten Ästen auf (Textfig. 5), oder diese selbst bilden in ihrem Verlauf Schlingen (Textfig. 6).

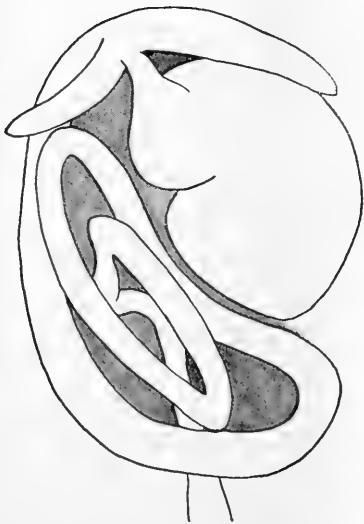
Bei dem 37 cm langen Lophius der Textfig. 7 ist eine sehr eigenartige Verlagerung eingetreten. Der nach vorn zurücksteigende Ast lehnt sich nicht, wie es normalerweise der Fall ist, an den ersten an, sondern ist auf die andere Seite des Magens



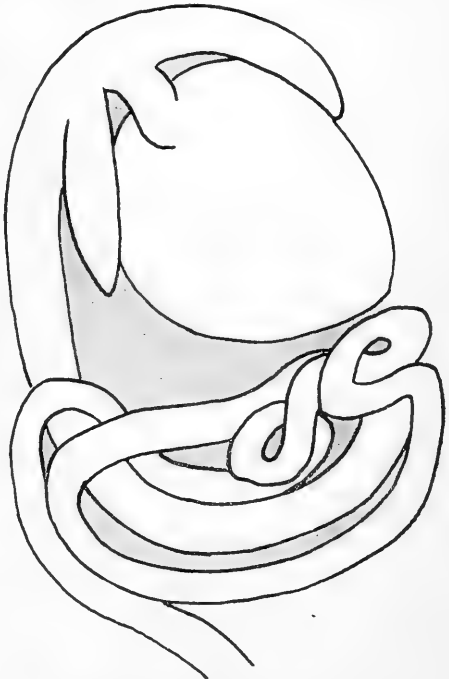
Textfig. 8. *Lophius*, 40 cm. Darmverlauf unnormal. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.



Textfig. 9. *Lophius*, 50 cm. Variabilität des Darmverlaufs. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.



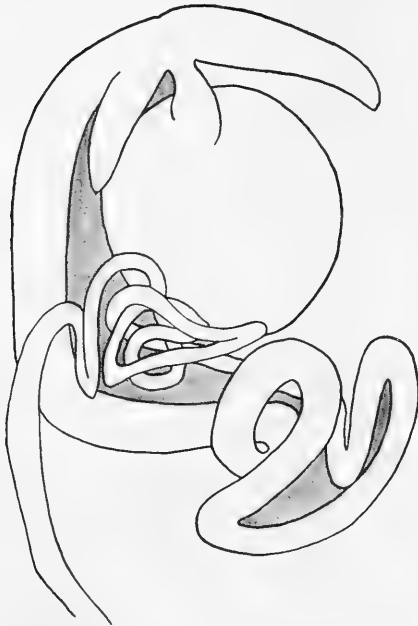
Textfig. 10. *Lophius*, 50 cm. Variabilität des Darmverlaufs. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.



Textfig. 11. *Lophius*, 54 cm. Darmlagerung. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.

verlagert, dem er anliegt. Im weiteren Verlauf der Entwicklung wird die Abhängigkeit der Darmlagerung von der Magenform immer deutlicher. Der mächtige Magen läßt dem Darm neben sich keinen Platz mehr und drängt ihn ganz in den hinteren Teil der Leibeshöhle. Hierfür vgl. man Textfig. 8—11.

Ist der Magen nicht zu sehr mit Nahrung erfüllt, so kann auch die Darmlagerung normal sein wie bei Textfig. 10, wo deutlich der nach hinten und der nach vorn gerichtete Ast erkennbar ist.



Textfig. 12. *Lophius*, 56 cm. Darmlagerung. $\frac{1}{2}$ nat. Gr.

Die weitere Komplikation des Darmkanals geht auf Kosten des Dickdarms vor sich, der bei unserem Tier allerdings nicht der dickste Darmabschnitt ist. Es wäre ganz unmöglich, in diesem Schlingengewirr feste Anhaltspunkte zu gewinnen. Stets treffen wir auf ein ganz anderes Bild.

Der Grund für diese so sehr variierende Darmlagerung ist wohl in der Nahrung gegeben. Der Magen ist sehr erweiterungsfähig und enthält im Innern oft Fische, die dieselbe Größe haben, wie der *Lophius*, der sie gefressen

hat. So ist die Form des Magens nach der jeweilig darin enthaltenen Nahrung bestimmt. Der Magen drückt dann auf den Darm, und dieser läßt sich leicht verschieben. Seine Windungen liegen nicht dicht beieinander, und die geräumige Leibeshöhle begünstigt von vornherein eine Verlagerung.

Daß auch die Länge des Darmes (mit Einbeziehung der *Appendices pyloricae*) nicht konstant ist, habe ich schon erwähnt. Die Messungen ergaben folgendes Resultat:

<i>Lophius</i>	2 cm	ca. 3 cm	Darmlänge.
„	4,8 cm	6—8 cm	„
„	18 cm	29 cm	„
„	22 cm	34 cm	„

Lophius 40 cm	54 cm	Darmlänge.
„ 50 cm	72—84 cm!!	„
„ 54 cm	87 cm	„
„ 56 cm	98 cm	„

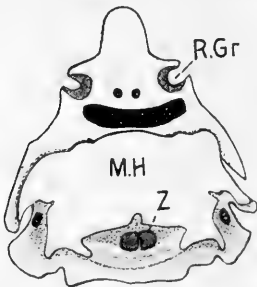
Die Länge des Darmes verhält sich also zu der des Tieres wie $1\frac{1}{3} - 1\frac{2}{3} : 1$.

II. Histologischer Teil.

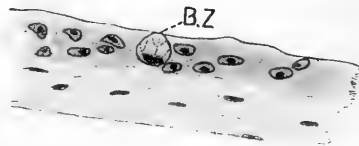
I. Stadium (18 mm).

Mundhöhle.

Ein Schnitt durch den vorderen Teil des Kopfes, ungefähr in der Höhe der Riechgruben, läßt in der Mundhöhle eine Verschiedenheit des Epithels erkennen (Übersichtsbild, Textfig. 13). In der Mitte der oberen Wand ist die Epithellage am dünnsten, die Zellen am kleinsten; seitlich nimmt sie allmählich an Stärke



Textfig. 13. Schnitt durch den vorderen Teil des Kopfes des 20 mm langen Stadiums. Übersichtsbild, Vergr. 15fach. *R.Gr* Riechgrube; *M.H* Mundhöhle; *Z* Zunge mit Zungenkorpel.



Textfig. 14. Epithel und Submucosa der Mundhöhle. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2. *B.Z* Becherzellen.

zu. Während auch am Mundhöhlendach das Epithel allein die Bedeckung bildet, treten an den anderen Stellen noch Bindegewebe und Muskulatur, wenn auch in nur geringer Ausbildung hinzu.

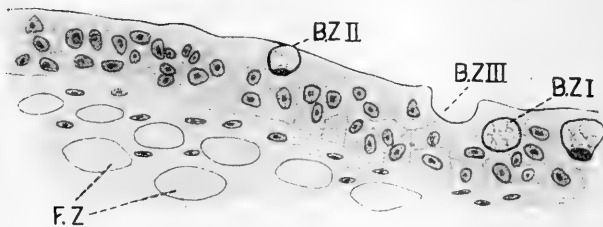
Das Epithel der Mundhöhle ist, wie bei den meisten Teleostier, ein geschichtetes Pflasterepithel. Natürlich ist auf diesem jungen Entwicklungsstadium das histologische Bild noch nicht ganz klar, die Zellen sind meist polygonal-unregelmäßig, einige haben auch kleine Fortsätze und dokumentieren sich dadurch als Stachel- oder Riffzellen. Auch im Verhalten gegen Reagenzien

zeigen sie noch deutlich embryonalen Charakter. Zwischen den Epithelzellen liegen ziemlich vereinzelt Becherzellen von rundlicher bis ovaler Gestalt. Meist haben sie den oberen Epithelrand noch nicht erreicht, sind also erst in Bildung begriffen. In der starken Färbbarkeit ihres Netzwerks, dem hyalinen Aussehen der Interfilarmasse und dem sichelförmigen Kern unterscheiden sie sich scharf von den übrigen Zellen.

Auf diesem Stadium läßt sich manchmal noch das Übergehen des geschichteten Epithels aus einschichtigem Platten- bis kubischen Epithel erkennen.

Unter dem Epithel liegt ein sehr lockeres bindegewebiges Stratum mit vereinzelt länglichen Kernen (Textfig. 14).

Schon etwas weiter differenziert tritt uns das Epithel der Zunge entgegen. Zwar besteht das geschichtete Epithel auch hier nur aus zwei bis drei Lagen, doch sind die Zellen schon größer und deutlicher ausgebildet. Die Becherzellen finden sich häufiger vor. Alle Stadien der Entwicklung lassen sich erkennen.



Textfig. 15. Epithel und Submucosa der Zunge. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2.
B.Z. Becherzelle, I in Entstehung, II in Funktion, III ausgestoßen;
F.Z. Fettzellen.

Die meisten sind zwar erst in statu nascendi, jedoch findet sich schon eine ganze Reihe, die ein Stoma gebildet hat und kräftig sezerniert und sogar einige, die schon vom nachrückenden Epithel aus dem Zellverbande ausgestoßen worden sind (Textfig. 15).

Unter dem Epithel liegt eine dünne Schicht von Bindegewebe mit zahlreichen elliptischen Fettzellen, die, je weiter sie sich vom Lumen entfernen, um so zahlreicher und größer werden.

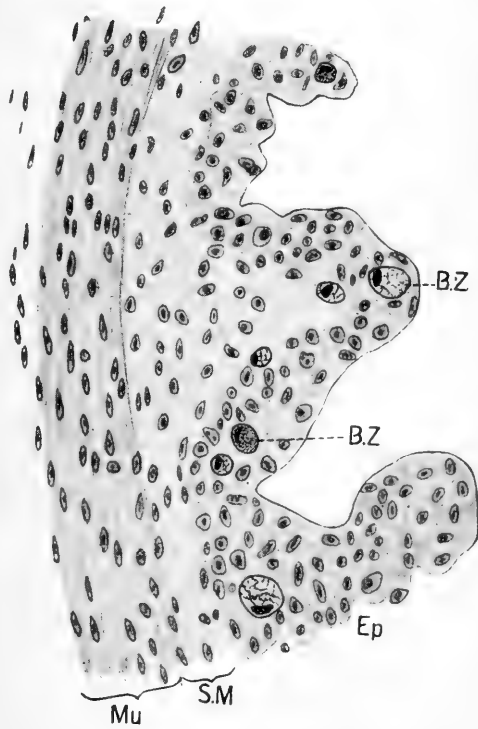
Ösophagus.

Die Mucosa des Ösophagus geht ganz allmählich aus der der Mundhöhle hervor. Auch die Schleimhautfalten haben sich schon in der Mundhöhle als kleine Wülste bemerkbar gemacht. Im vorderen Teil der Speiseröhre finden sich einige Anlagen von

Ösophagealzähnen. Die Längsfalten des Ösophagus sind frei von Vorsprüngen und Papillen. Ein Ductus pneumaticus fehlt, wie bei allen Fischen ohne Schwimmblase, und auch Rudimente davon ließen sich nicht nachweisen.

Das Epithel geht ohne scharfe Grenze über in ein mehrschichtiges Pflasterepithel, das aber viel höher als das der Mundhöhle ist. Die Becherzellen liegen auch hier zumeist in tieferen Lagen des Epithels. Flimmerzellen wurden nicht beobachtet (Textfig. 16).

Die Submucosa ist bei diesem Stadium wenig mächtig und noch kaum differenziert. In ihr liegen auch die Bündel der Muskulatur. Am Anfang des Ösophagus finden wir nur eine Ringmuskelschicht, die sich aus wenigen Bündeln quergestreifter Muskelfasern zusammensetzt, die von dünnen Bindegewebsfibrillen der Submucosa getrennt werden. Die Muscularis circularis des Ösophagus schließt sich also sofort nach dessen Zusammenschluß. Die Längsmuskulatur dagegen äußert sich in der



Textfig. 16. Vorderer Ösophagus. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2. B.Z Becherzellen; Ep Epithel; S.M Submucosa; Mu Muscularis.

Hauptsache nur in zwei Bündeln, die auf dem Querschnitt zu beiden Seiten der Mediane auf der Dorsalseite liegen. Vereinzelt Fasern finden sich aber noch auf dem ganzen Umkreis verteilt, meist dort, wo Falten in das Lumen des Ösophagus einspringen. Im weiteren Verlauf des Ösophagus biegt sich nun die Circularis immer mehr nach innen vor und umfaßt schließlich die beiden Bündel der Längsmuskulatur. Nach dieser Durchkreuzung liegen dann gegen Ende der Speiseröhre die beiden starken Bündel völlig außen

und nicht mehr im Zusammenhang mit dem Ösophagus (vgl. II. Stadium).

Beim Übergang vom Ösophagus zum Magen treten die später so typischen, stark gefärbten Becherzellen noch nicht auf.

Magen.

Der Magen dieser Gruppe zeigt uns histogenetisch wichtige Stadien der Drüsenentwicklung. Die zahlreiche Literatur über die Magendrüsen der Fische läßt die Entstehungsgeschichte dieser Gebilde unerörtert. Die Ursache mag in der Seltenheit des Materiales liegen, denn es ist ein Glücksfall, gerade ein Stadium zu erlangen, auf dem die Entwicklung zu verfolgen ist. Auch mir stand nur ein einziges Exemplar von dieser so wichtigen Größe zur Verfügung. Die Seltenheit dieser Stadien erklärt sich jedenfalls daraus, daß die Tiere plötzlich sehr stark zu wachsen anfangen und die wichtigen Stadien also schnell übergehen.

Sieht man von dem Interesse ab, das die Entwicklungsgeschichte der Magendrüsen im allgemeinen schon beanspruchen darf, so kommt bei unserem Fall noch ein spezielles hinzu. Denn infolge der Untersuchung an *Lophius* gelang es, eine prinzipiell wichtige Frage, die OPPEL, der einzige Bearbeiter des Magens dieses Fisches, aufgeworfen hatte, zu beantworten. Auf diese Dinge werden wir jedoch erst am Schluß unserer Untersuchung zu sprechen kommen. Zunächst handelt es sich darum, die Histogenese der Fundusdrüsen selbst darzustellen.

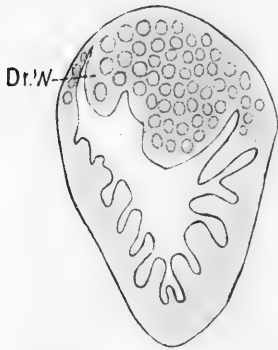
Der Magen des 18 mm großen Tieres zeigt ebenso, wie alle anderen Teile des Intestinaltraktes noch undifferenzierte Verhältnisse. Er scheint jedoch in bezug auf den Darm in der Entwicklung schon weiter fortgeschritten zu sein, da er bessere histologische Bilder, sowohl in bezug auf Färbung, als auch auf Fixierung bietet.

Das Epithel ist noch nicht das typische Zylinderepithel, wie es allen erwachsenen Fischen zukommt, die Zellen sind vielmehr oft quadratisch oder unregelmäßig, und die Zellgrenzen sind schwach ausgebildet oder undeutlich markiert. Die Kerne dieser Zellen sind groß, rundlich bis elliptisch und haben einen großen mit Hämatoxylin sich stark färbenden Kernkörper, der in einer dunklen Grundmasse eingebettet liegt. Eine Differenzierung des oberen Teiles der Zellen hat noch nicht stattgefunden.

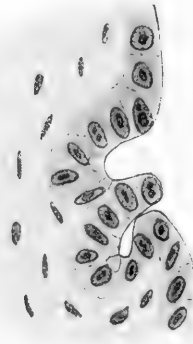
Unter dem Epithel liegt die Submucosa. Sie zeichnet sich durch viele Fibrillen aus, die ungefähr den Ausbuchtungen des

Epithels folgen. Teilweise ist die Submucosa schon ein typisches Bindegewebe, wie bei erwachsenen Tieren, an anderen Stellen ist sie wiederum noch ganz undifferenziert und erscheint fast glasig hell. Die Kerne sind alle ungefähr elliptisch und haben einen Zellkern, der sich in seiner Gestalt der Zelle anpaßt. Diese Verhältnisse finden sich in der größeren Hälfte des Magens.

Die andere Seite des Magens ist nun aber schon ganz verschieden davon beschaffen. Ein Schnitt quer durch das Tier, in der Längsrichtung durch den Magen geführt, zeigt dies (Textfig. 17). An Stelle der kleinen Falten, die sich auf den übrigen Teilen in das Magenlumen vorschieben, finden wir hier einen mächtigen geschlossenen Wulst, der sich fast bis zur Mitte des Magens vorstreckt und das Lumen dadurch sehr beengt. Auf diesem Wulst beginnt der Prozeß der Drüsenbildung. Bei dem



Textfig. 17. Magen, Übersichtsbild.
Dr. W. Drüsenfeld (Wulst).



Textfig. 18. Drüsenbildung. Beginn der Einsenkung des Epithels. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 4.

in Besprechung stehenden Tier waren inmitten des Wulstes die Drüsen schon ziemlich weit in der Bildung fortgeschritten. An den seitlichen Rändern des Wulstes aber und von hier aus vorgeschoben, im ganzen oberen Drittel des Magens fanden sich die verschiedensten Entwicklungsstufen vor. Und zwar, da die Bildung vom Wulst ausgeht, die jüngsten Formen am meisten abseits von ihm.

Die Histogenese dieser Fundusdrüsen stellt nun der Untersuchung mancherlei Schwierigkeiten entgegen. Zunächst in der Technik. Diese embryonalen Stadien lassen sich ja nicht so different färben, wie fertig ausgebildete Gewebekomplexe, und dies beeinträchtigt die Klarheit des histologischen Bildes natürlich sehr. Ferner muß der Entwicklungsgang kombiniert werden, da

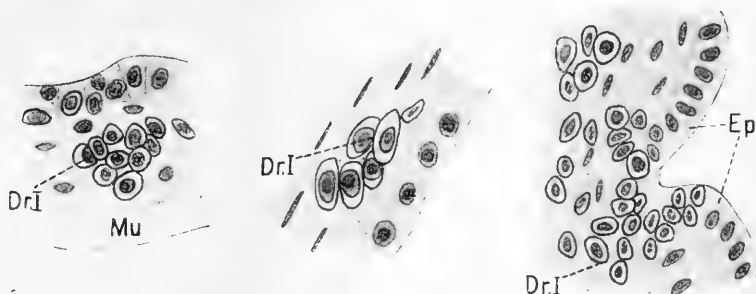
die verschiedensten Stufen der Entwicklung nebeneinander liegen. Verfasser ist jedoch der festen Zuversicht, den Befund im ganzen richtig gedeutet zu haben. Was die Zeichnungen betrifft, so sind sie nicht etwa schematisch, sondern genau mit dem ABBÉ-schen Apparat entworfen. Nur sind manchmal einige überlagernde, unwichtige Zellen, die das Bild leicht schwerverständlich machen würden, weggelassen worden. Die Kombination von Tusche und Bleistift brachte den Unterschied der verschiedenen Zellen am besten zur Geltung und gab auch die besten Übersichtsbilder; sie wurde deshalb hauptsächlich angewandt.

Das Epithel mit den noch undifferenzierten Zellen fängt zunächst an, sich etwas einzusenken. Nur selten ist diese Einsenkung beträchtlich; meistens ist sie überhaupt kaum bemerkbar. Die größte Vertiefung gebe ich in Textfig. 18 wieder. Wir haben hier also das Anfangsstadium der Fundusdrüsenbildung vor uns. Eine Umwandlung des Kerns und des Protoplasmas der Zellen hat noch nicht stattgefunden, sie sind einfach in die Tiefe verlagert.

Viel häufiger geht der Prozeß aber anders vor sich. Die Zellen des Epithels bilden sich selbst um. Wie diese Umwandlung im feinsten Detail vor sich geht, konnte ich bei dem beschränkten, mir zu Gebote stehenden Material nicht ganz sicher feststellen. Nach meinen Beobachtungen vollzieht sich die Umwandlung folgendermaßen: Die Epithelzellen rücken an einigen Stellen in die Tiefe. Hier bilden sie dann auf der Grenze des Epithels oder in der Submucosa lockere Zellhaufen. Während des Herausrückens aus dem Zellverbande der übrigen Epithelzellen wandeln sie sich um. Sie bekommen eine deutlichere Membran und werden rundlich bis elliptisch. Ihr Plasma ist sehr hell und glasig und färbt sich fast gar nicht. Der Kern dagegen hat an chromatischen Elementen zugenommen, er ist sehr dunkel, ebenso wie der Nucleolus, der relativ groß erscheint.

Die umgewandelten Zellen liegen nun zunächst direkt unter dem Epithel (Textfig. 19—21). Ständig rücken sie weiter in die Tiefe, während in ihrer Nachbarschaft neue Zellen sich umbilden. Der Prozeß geht sehr lebhaft vor sich, die ganze Submucosa ist erfüllt von den blassen Zellen, zwischen denen die stark gefärbten Kerne der Bindegewebszellen deutlich sichtbar sind. Auch diese haben sich umgewandelt, sie sind viel schmaler und länger geworden und tingieren sich stärker.

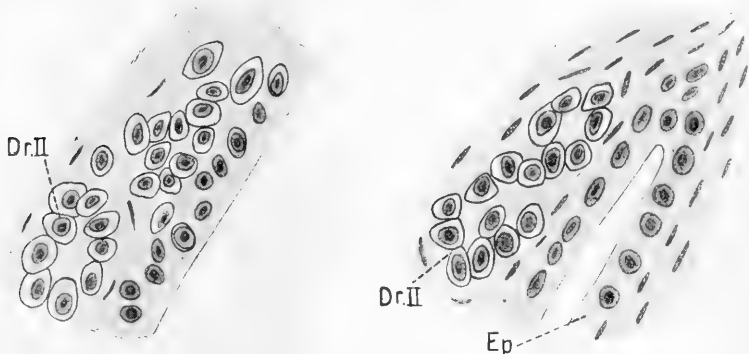
Sind die Drüsenzellen soweit in die Tiefe gerückt, daß einige schon die Grenze der Muscularis erreicht haben, machen sie Halt. Und langsam kommt in den zuerst regellosen Haufen



Textfig. 19, 20, 21. Bildung der Zellhaufen (*Dr.I*) und Verlagerung in die Submucosa, *Ep* Epithel, *Mu* Muscularis. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2 und 4.

Ordnung. Die Zellen wandern auseinander, so daß in der Mitte ein kleiner freier Raum entsteht (Textfig. 22 u. 23). Auf diese Weise bildet sich ein kugeligter Haufen, der auf den Querschnitten sich als Ring darstellt (*Dr.II*).

Im Fortgang der Entwicklung wird der Innenraum größer, die Zellen schließen sich soweit zusammen, daß sie sich gegen-



Textfig. 22, 23. Zusammenschluß der Zellen und Bildung eines zentralen Raumes (*Dr.II*). Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 4.

seitig berühren. Damit ist der erste Abschnitt der Drüsenbildung beendet.

Im weiteren Verlauf der Entwicklung findet nun wieder eine Umwandlung der Zelle statt. Nachdem die Zellen sich um ein gemeinsames Lumen gelagert haben, fangen sie an, bedeutend zu wachsen. Es tritt infolgedessen bald gegenseitige Beengung ein, und deshalb stellen sich bald alle Zellen mit ihrer Längsachse

radial zu einem Mittelpunkt, der im Lumen liegt. Zwischen den einzelnen Zellen bleiben zunächst noch Hohlräume bestehen, namentlich in der Peripherie findet der völlige Zusammenschluß erst spät statt.

Die Bindegewebskerne der Submucosa lagern sich immer deutlicher um die Drüse herum, schließlich bilden sie ein dünnes aber straffes Stratum, das die Drüse allseitig fest umschließt (Textfig. 24).



Textfig. 24. Bildung der Drüse (*Dr. III.*) durch engen, gegenseitigen Zusammenschluß der einzelnen Zellen. Bildung des Lumens. *Ep* Epithel des Magens. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2.

Betrachten wir nun auf diesem letzten Stadium, das wir bei unserem kleinsten Tier beobachten können, den genaueren Bau der Drüsenzelle!

Die Zelle hat wiederum eine völlige Strukturveränderung erfahren. Das Protoplasma, das zuerst glasig hell und hyalin war, hat jetzt ein feinkörniges Aussehen; der Kern färbt sich intensiv und zeigt neben dem Nucleolus noch reichlich Brocken von Chromatin, die hauptsächlich dem Kernkörperchen anhaften. Die starke

Anhäufung des Chromatins ist ein Zeichen für die beginnende Sekretion. In der Tat finden sich in dem Zellraum zwischen Kern und Lumen zahlreiche gelb-braune Sekrettröpfchen vor, die nach dem Lumen zu an Größe zunehmen. Es erscheint dieser Teil der Zelle deshalb fast ganz gelb gefärbt, und diese Färbung geht nach dem Kern zu langsam in blau über, in dem die Sekretkörnerchen immer mehr von dem Protoplasma verdeckt werden.

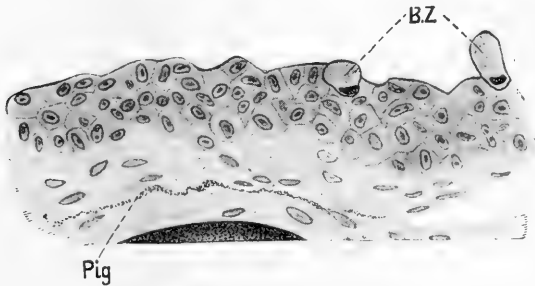
Nirgends findet sich Sekret in dem Lumen der Drüsen. Auf diesem Stadium haben sie also ihre Tätigkeit noch nicht aufgenommen. Die Drüsen können ja auch noch nicht funktionieren, denn ihnen fehlt noch der Ausführgang. Nirgends läßt sich eine Ausmündung der Fundusdrüsen nachweisen. Gleichzeitig fehlen noch völlig die später typischen Becherzellen des Magens. Es sei dies an dieser Stelle nur der Vollständigkeit halber erwähnt, im Schlußteil dieser Untersuchungen werden wir genauer auf diese Verhältnisse zurückkommen.

Darm.

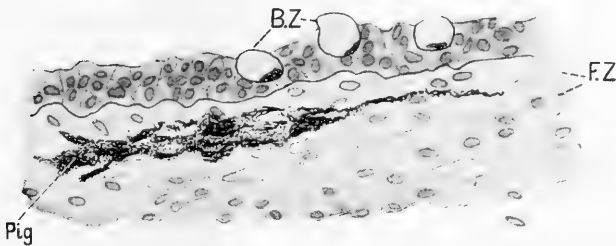
Über die histologischen Verhältnisse des Darmes läßt sich weniger sagen. Der gesamte Darm ist einheitlich gebaut. Er

besteht aus einem Zylinderepithel, das je nach seiner Lage mehr oder weniger hoch ist. Das ganze Epithel ist mit einem dichten Flimmerkleid besetzt. Dieses erscheint bei schwächerer Vergrößerung als hyaliner heller Saum. Die Sekretion hat noch nicht begonnen, jedoch finden sich im Protoplasma des Epithels schon eine Menge Sekrettröpfchen. Die übrigen Schichten sind erst im Entstehen begriffen. Die Submucosa besteht aus einem ganz dünnen Stratum mit zahlreichen langen Kernen. In den Falten erstreckt es sich bis weit hinauf zwischen die beiden Epithellagen.

Textfig. 25.



Textfig. 26.



Textfig. 25 und 26. Ösophagus des II. Stadiums. F.Z. Fettzellen; Pig. Pigment. Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2.

Über die Muskulatur läßt sich noch nichts aussagen. Die Appendices pyloricae haben dieselbe histologische Beschaffenheit, wie der übrige Darm.

II. Stadium (20—25 mm).

Dieses Stadium unterscheidet sich von dem ersten nicht wesentlich. Teilweise sind die Verhältnisse im histologischen Bau etwas differenzierter geworden, in anderen Punkten ist dagegen kaum eine Entwicklung eingetreten.

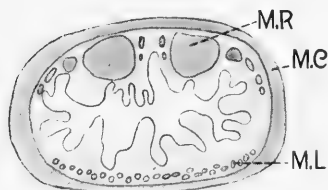
Betrachten wir kurz die einzelnen Teile des Darmkanals!

In der Mundhöhle sehen wir zunächst, daß die Entwicklung der Zähne sehr fortgeschritten ist; neben den verschiedenen Stadien die wir schon bei dem 18 mm großen Tier bemerken konnten, sind jetzt schon einige Zähne histologisch völlig ausgebildet und scheinen auch in Funktion treten zu können. Auf die Ausbildung der Zähne und das Gebiß von *Lophius* kann ich in dieser Arbeit nicht eingehen. Deutlich tritt eine Schicht von Pigment auf (Textfig. 25 und 26).

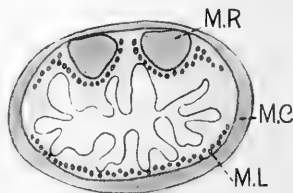
Diese ist je nach der Lage in der Mundhöhle verschieden stark ausgebildet, ebenso wie die Submucosa in ihrer Erscheinung wechselt.

Der Ösophagus zeigt dasselbe Verhalten wie beim ersten Stadium. Seine Falten sind schon in der Mundhöhle zu bemerken. Auch hier finden sich zahlreiche Zahnanlagen und zwar im hinteren Teile der Speiseröhre mehr, als im vorderen. Das Epithel hat sich weiter differenziert und führt öfters Becherzellen. Genauer

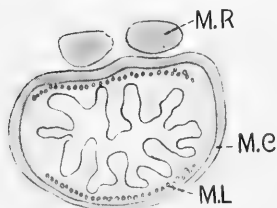
Textfig. 27.



Textfig. 28.



Textfig. 29.



Textfig. 27—29. Querschnitte durch den Ösophagus zur Veranschaulichung der Muskellagerung. Halbschematisch. Obj. a_2 , Ok. 4. *M.L* Muscularis longitudinalis; *M.R* Musculus retractor; *M.C* Muscularis circularis.

läßt sich jetzt das Verhältnis der Muskulatur feststellen. Nach Zusammenschluß der Circularis finden sich neben den vereinzelt kleinen Längsbündeln die schon bei dem ersten Stadium erwähnten beiden starken Bündel. Diese liegen zunächst als zwei mächtige Komplexe zwischen Circularis und Epithel (Fig. 27). Im weiteren Verlauf werden sie von einigen Bündeln der Longitudinalis umfaßt und nach oben gedrängt. Die Circularis weicht zunächst nach der dorsalen Seite zu aus, teilt sich dann jedoch und läßt die beiden Bündel hindurchtreten (Textfig. 28, 29). Diese lassen sich noch weit verfolgen. Sie liegen im weiteren Verlauf zwischen

den beiden Nierenkomplexen, rücken schließlich mehr und mehr zusammen, bis sie sehr weit hinten verschmelzen. Das einheitliche Bündel wird dann immer schmaler und dünner und löst sich schließlich ganz auf. Es sei hier bemerkt, daß diese Bündel beim erwachsenen Tier eine große Mächtigkeit haben. Sie treten als sehr starke Bänder aus dem Ösophagus heraus und verlaufen, zunächst als paralleles Paar, dann vereinigt, bis weit nach hinten. Diese starken Muskeln, die auch bei anderen Fischen nachgewiesen sind, sprechen wir wohl mit Recht als Retraktoren an.

Die übrigen feinen Bündel von Längsmuskulatur, die sich entweder fast zu einem Kreis herumgeschlossen oder auch nur geringe Ausbildung erfahren haben, verschwinden gegen Ende des Ösophagus immer mehr, die Längsmuskulatur des Ösophagus geht nicht in den Magen über.

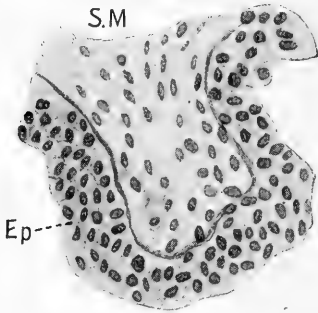
Der Magen dieses Stadiums ist noch nicht weiter ausgebildet. Die Drüsenentwicklung schreitet fort, ungefähr alle Drüsenschläuche sind schon differenziert, jedoch noch nirgends in Tätigkeit.

III. Stadium (35—40 mm).

Trotz der Größenzunahme dieser Tiere hat die Ausbildung der Organe sich nicht wesentlich geändert. In der Mundhöhle sind bemerkenswert die Zähne, die zum großen Teil wohl schon in Funktion treten. Die Papillen, die GUITEL als Geschmacksorgane beschrieben hat, fangen an, sich jetzt herauszubilden. Das Epithel der ziemlich gefalteten Mundhöhle ist jetzt ein deutliches Pflasterepithel. Es ist scharf abgesetzt gegen die Submucosa und von ihr durch eine schmale straffe Lage von Muscularis Mucosae getrennt, die sich auf diesem Stadium deutlich bemerkbar macht. Die Submucosa besteht hier aus ineinander verflochtenen Bindegewebsfibrillen, die ein Netzwerk bilden, das je nach der Kontraktion des betreffenden Teiles der Mundhöhle lockerer oder fester sein kann. Für diese Verhältnisse gebe ich Textfig. 30. In den Maschen der Mucosa liegen die ziemlich zahlreichen ovalen Kerne.

Der Ösophagus zeigt keine Veränderungen im bezug auf Ausbildung seiner Schichten gegenüber dem II. Stadium. Die Becherzellen treten nur etwas mehr in die Erscheinung und nehmen nach hinten hin an Zahl zu. Deutlich wird schon hier das zahlreiche Auftreten derselben kurz vor dem Übergang des Ösophagus in den Magen, das uns beim nächsten Stadium näher beschäftigen wird.

Im Magen ist die Entwicklung der Fundusdrüsen so weit fortgeschritten, daß sich die ersten Stadien der Drüsenbildung nicht mehr vorfinden, vielmehr überall schon das letzte Stadium des Zusammenschlusses der Zellen erreicht worden ist. Es beginnt jetzt allgemein die sekretorische Tätigkeit des Protoplasmas, die sich in der Bildung feiner Granula bemerkbar macht, die in den Drüsenzellen auftreten. Außerdem finden hier und da Vorwölbungen des Epithels und der Drüenschläuche



Textfig. 30. Epithel und Submucosa der Mundhöhle des III. Stadiums. Obj. D, Ok. 4. *Ep* Epithel; *S.M* Submucosa.

statt, jedoch tritt noch keine einzige Drüse auf diesem Stadium in Funktion. Die Becherzellen des Magens fehlen auch auf diesem Stadium noch vollständig.

Über den Darm läßt sich nur wenig aussagen, er entwickelt sich sehr langsam und ist histologisch noch ganz einheitlich gebaut. Auf die genaueren Verhältnisse werden wir beim nächsten Stadium ausführlicher zu sprechen kommen.

IV. Stadium (45—50 mm).

Auf diesem letzten zu behandelnden Stadium ist die Entwicklung des Magens prinzipiell abgeschlossen, indem die Fundusdrüsen zur Entwicklung kommen.

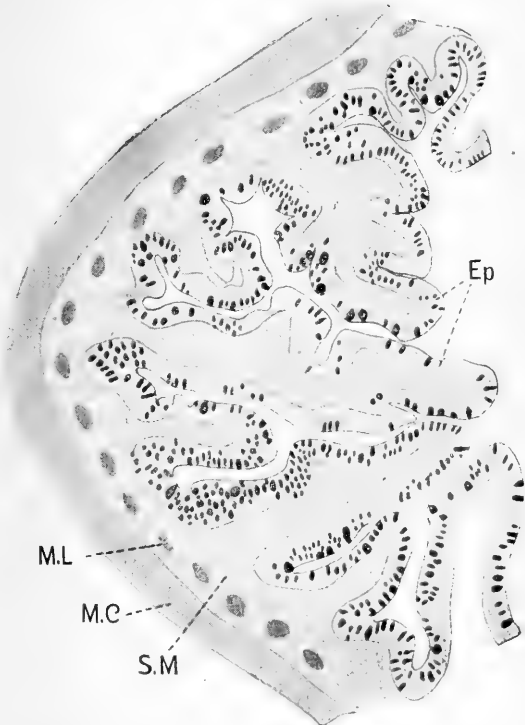
Die Mundhöhle zeigt keine Veränderungen, sie ist wie bei dem dritten Stadium. Auch der Ösophagus zeigt zunächst Verhältnisse, wie sie uns schon bekannt sind. Gegen Ende desselben treten aber Becherzellen plötzlich in großer Anzahl auf. Sie färben sich sehr intensiv mit Hämatoxylin und erscheinen schon völlig blauschwarz, wenn die Kerne der übrigen Zellen noch nicht genug gefärbt sind. Die starke Färbbarkeit beruht auf der Menge des Sekretes, das eine einheitliche Masse bildet, die die Becherzelle ganz erfüllt und dem sichelförmigen Kerne nur wenig Platz übrig läßt. Das Bild des Ösophagus mit den zahlreichen Becherzellen zeigt Textfig. 31. Textfig. 32 stellt einige Becherzellen bei starker Vergrößerung dar; sie erscheinen auch hier fast völlig homogen, nur an manchen Stellen ist eine Auflockerung des Sekretes zu beobachten, und zwar, wenn die Zellen anfangen zu sezernieren. Dann quillt der obere Inhalt heraus und ergießt

sich über die anderen Zellen. Auch dort, wo die Becherzellen noch in tieferen Lagen sich befinden und erst in Entstehung begriffen sind, ist die Sekretbildung noch nicht so stark erfolgt, so daß man die Bänder und Stränge von Sekret erkennen kann, die die Becherzelle zunächst durchsetzen.

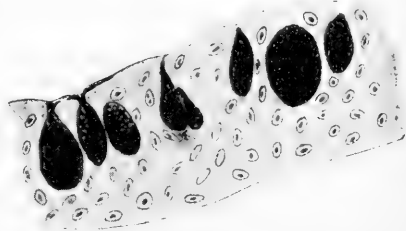
Es läßt sich schwer entscheiden, ob diese Becherzellen homolog sind mit denen im vorderen Abschnitt der Speiseröhre und ob sie dieselbe physiologische Bedeutung haben. Die Becherzellen im vorderen Abschnitt haben ein anderes Aussehen.

Sie zeigen einen sehr dichten Wandbelag von Sekret, von dem aus Stränge und

Fäden die Zelle durchsetzen, während in den Maschen derselben die Substanz hell und hyalin erscheint. Es finden sich nun schon Übergänge zwischen diesen beiden Typen, aber doch kann man diese nicht ohne weiteres identifizieren, da die stark gefärbten Becherzellen des hinteren Ösophagus sich einmal nie im vorderen Teil in typischer Form finden, andererseits sie überhaupt erst auf diesem Stadium in die Er-



Textfig. 31. Ösophagus (halbschematisch) zeigt die ungeheure Menge von Becherzellen. Obj. A, Ok. 2. *M.C.* Muscularis circularis; *M.L.* Muscularis longitudinalis; *S.M.* Submucosa; *Ep* Epithel.



Textfig. 32. Epithel mit Becherzellen aus dem Ösophagus (Teilstück der Fig. 31). Obj. D, Ok. 4.

scheinung treten, nachdem sie auf dem dritten Stadium eben angefangen hatten, sich auszubilden. Später werden wir versuchen, eine Erklärung für ihr Auftreten zu finden.

Magen.

Das Epithel des Magens ist bei dem 50 mm langen Tier nun schon ein typisches Zylinderepithel. Die Zellen sind ungefähr vier- bis fünfmal so hoch wie breit und lassen bei starker Vergrößerung einen deutlichen Stäbchensaum erkennen. Unter diesem folgt eine hellere hyaline Plasmaschicht, die auch die Seiten jeder Zelle einfaßt. Im Innern findet sich ein trübes, feingranuliertes Protoplasma. In der unteren Hälfte der Zelle liegt der Kern, der ziemlich groß ist und ovale bis elliptische Gestalt hat. Er besitzt einen oder zwei Kernkörper von rundlicher Gestalt, die in einem Netzwerk von Chromatin liegen. Zwischen diesen Epithelzellen münden nun die Drüsen aus, deren Entstehung wir beim ersten Stadium betrachtet haben. Allerdings sind noch lange nicht alle Drüsen fertig ausgebildet, ja vielleicht die Mehrzahl ist noch nicht durchgebrochen. Die Drüsen sind Schläuche von verschiedener Länge, die entweder einfach oder verzweigt erscheinen. Ihre Zellen sind grob granuliert, ziemlich klein und ebenso breit wie hoch. Ihren Bau haben wir schon an anderer Stelle betrachtet. Ihre Kerne sind rundlich und haben einen deutlichen Nucleolus, aber sonst wenig Chromatin.

Die Drüsenzellen umschließen ein deutliches Lumen, das uns auf den Schnitten als Spalt entgegentritt. Sie gehen bis hinauf zum Epithel, aber Halszellen, die sonst vielfach die Verbindung zwischen Drüse und Epithel darstellen, fehlen in typischer Entwicklung. An ihrer Stelle finden sich die von OPPEL schon beschriebenen Becherzellen. Diese Becherzellen liegen nicht nur „an den Drüsenmündungen und in deren nächster Umgebung“, wie OPPEL angibt, sondern werden direkt auch an der Stelle gefunden, wo sonst die Halszellen sich befinden müßten. Jedoch sind die Fälle, wo man dies beobachten kann, nicht sehr häufig, werden auch mit dem Größerwerden des Tieres immer seltener, da die Halszellen durch das Wachsen der Drüse selbst, wie durch den Druck, den die Submucosa ausübt, nach außen gedrängt werden. Auf diesem jungen Stadium, wo die Mucosa noch keine so starke Faltung aufweist, ist der Befund absolut deutlich (Textfig. 33). Wo die Drüsen noch nicht ausmünden, fehlen die Becherzellen vollständig. Der größere Teil der Drüsen ist noch nicht in Aktion

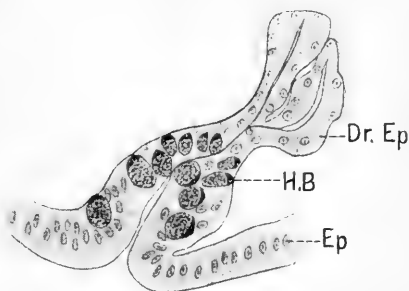
getreten. Unterhalb der Drüsenregion liegt eine dünne Bindegewebslamelle als Grenze gegen die Submucosa (Textfig. 34).

Die Becherzellen des Magens haben nun ein ganz anderes Aussehen wie die des Ösophagus, mit denen man sie auf keinen Fall identifizieren kann. Sie erscheinen glasig klar und enthalten viel weniger Sekret als die des Ösophagus. Das Sekret selbst stellt sich als eine körnige, sehr stark sich färbende Masse dar. Man kann zwei Typen von Becherzellen

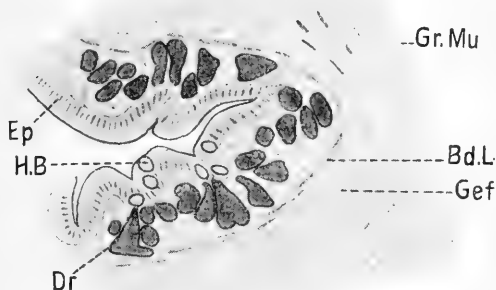
unterscheiden: die einen haben eine bauchige Theka, die unten abgerundet ist; sie enthalten an der Basis den typischen sichel-förmigen Kern. Die

anderen sind mehr elliptisch und laufen in einen mehr oder weniger langen Fortsatz aus, in welchem der Kern liegt, der hier eine mehr ovale Gestalt angenommen hat (Textfig. 35). Sehr deutlich kann man erkennen, daß die noch plasmareichen Zellen wenig Sekret haben. Ist die Becherzelle mit Sekret erfüllt und beginnt die Sekretion, dann ist das Protoplasma auf den untersten Teil der Theka beschränkt, wo es einen dünnen Wandbelag bildet, in dem der Kern liegt. Ein Untergang von diesen Becherzellen ließ sich noch nirgends nachweisen.

Die Submucosa des Magens ist jetzt ausgezeichnet durch ein ziemlich dichtes Netzwerk bindegewebiger Fibrillen mit reichlichen Kernen. Hier und da finden sich Gefäße. Unter der Submucosa befindet sich scharf abgesetzt die Muscularis circu-



Textfig. 33. Fundusdrüse fertig ausgebildet. *Ep* Epithel des Magens; *H.B* Halsbecherzellen; *Dr. Ep* Drüsenschlauch-epithel. Obj. D, Ok. 2.



Textfig. 34. Querschnitt aus dem Magen. Zeigt Lagerung und Zahl der Fundusdrüsen. Halbschematisch. Obj. A, Ok. 4. *Ep* Epithel; *Dr* Drüse; *H.B* Halsbecherzellen; *Gef* Gefäß; *Gr.Mu* Grenze des Muscularis; *Bd.L* Bindegewebslamelle.

laris und weiter außen eine Longitudinalis. Beide Muskelschichten sind schon jetzt typisch entwickelt.

Der Darm ist im großen und ganzen noch einheitlich gebaut. Die Appendices pyloricae zeigen denselben histologischen



Textfig. 35. Magenepithel mit Becherzellen.
Öl-Imm. $\frac{1}{12}$, Ok. 2.

meist im unteren Viertel. Sie zeichnen sich aus durch den Besitz eines Nucleolus, der in der Mitte eines deutlichen Chromatin-

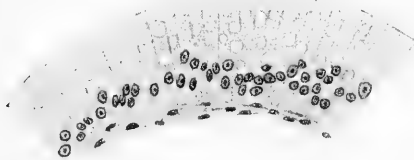


Fig. 36. Darmepithel. Obj. D, Ok. 2.

netzwerkes liegt. Die Zellen sind jetzt nicht mehr so homogen wie früher. Es lassen sich deutliche Vakuolen und Sekrettröpfchen erkennen. Namentlich bei Tieren, die schon reichliche Fundusdrüsen haben, ist das Epithel von Vakuolen und Fettröpfchen durchsetzt. Gleichzeitig kann man die Beobachtung machen, daß hier die Flimmern resorbiert werden. Relativ lange erhält sich das Flimmerkleid, das als ein Residuum der Embryonalzeit aufzufassen ist, in den Appendices. Unter dem Epithel folgt eine dünne Schicht straffen Bindegewebes mit vielen Kernen. Eine weitere Differenziation des Darmkanales ist nicht eingetreten (Textfig. 36).

Zusammenfassung.

Fassen wir zum Schluß kurz die gewonnenen Resultate zusammen und sehen wir zu, in welchem Maße wir sie für die in der Einleitung gestellten Aufgabe verwerten können.

Die Mundhöhle des jungen *Lophius piscatorius* zeigt im Bau keine Abweichungen von den gewöhnlichen Verhältnissen.

Der Ösophagus besitzt zwei starke Retraktoren, die den Ösophagus bald verlassen und sich an der dorsalen Wand der Leibeshöhle anheften. Sie dienen jedenfalls dazu, den Tieren das Hinunterschlingen der erbeuteten, oft sehr großen Fische zu ermöglichen.

Im hinteren Teil des Ösophagus kurz vor dem Magen treten Becherzellen in ungeheurer Anzahl auf. Sie unterscheiden sich in bezug auf Färbbarkeit und Struktur des Sekretes von den Becherzellen des vorderen Ösophagus. Es sei dahingestellt, ob sie sich von diesen ableiten lassen können; jedenfalls haben sie eine andere physiologische Funktion, auf die wir gleich zu sprechen kommen werden.

Im Magen finden sich Fundusdrüsen. Sie entstehen durch Zellvermehrung und nicht durch Zellverminderung. Die Entwicklung der Drüsen zerfällt in zwei Phasen. Zunächst senkt sich das Epithel an einigen Stellen ein, oder die Zellen desselben werden in kleinen Portionen in die Submucosa verlagert. Hier bilden sie sich zunächst völlig um. Dann treten sie zu regelmäßigen Haufen zusammen, die nahezu kugelig sind. Durch Verschiebung der einzelnen Zellen wird in der Mitte ein Hohlraum frei, um den sich die Zellen herumlegen. Es beginnt nun die histologische Umbildung der Zelle zur Drüsenzelle, indem Sekret gebildet wird. Gleichzeitig grenzen sich die Zellen gegenseitig ab. Das Bindegewebe der Submucosa legt sich dann um die einzelnen Komplexe als dünne, feste Lamelle herum.

In der zweiten Phase, die zeitlich entfernt ist, brechen die Drüsen nach außen durch. Gleichzeitig senkt sich das Epithel ein, das sozusagen die Fortsetzung des Drüsenschlauches bildet.

Halszellen in typischer Entwicklung, wie sie von anderen Fischen bekannt sind, fehlen. An der Stelle aber, wo sie liegen müßten, finden sich die Becherzellen OPPELS. OPPEL hat dies selbst nicht gesehen, da er nur erwachsene Tiere zur Verfügung hatte, bei denen durch die starke Faltung der Mucosa die Becherzellen schon direkt im Verbande des Oberflächenepithels lagen. War durch die Lokalisierung der Becherzellen an der Stelle, wo die Halszellen sich sonst finden, die OPPELSche Annahme, daß es sich um einander entsprechende Gebilde handle, nun schon gestützt, so wurde sie bewiesen durch die Befunde bei ganz jungen Tieren. Es fanden sich nämlich dort, wo die Drüsen erst in Bildung begriffen waren, noch nirgends Becherzellen, sondern sie traten erst auf, wenn die Fundusdrüsen durchbrachen.

Die Becherzellen OPPELS sind also in der Tat die Halszellen der Fundusdrüsen, ich nenne sie deshalb Halsbecherzellen.

Diese Halsbecherzellen zeigen andere histologische Verhältnisse wie die Becherzellen des übrigen Darmes. Man darf sie deshalb nicht mit ihnen vergleichen. Es ist also auch in unserem Fall die Spezifität des Magenepithels als eines Epithels sui generis gewahrt.

Die beginnende Funktion der Fundusdrüsen bedingt zugleich einen Wechsel der Nahrung. Solange die Drüsen noch nicht in Tätigkeit sind, finden sich nur Reste von Plankton, hauptsächlich Crustaceen im Magen. Von dem Auftreten der Drüsen ab besteht die Nahrung nur aus Fischen.

Es liegt die Vermutung nahe, daß die zugleich mit den Fundusdrüsen in die Erscheinung tretenden Becherzellen des hinteren Ösophagus mit diesen in Verbindung zu setzen sind. Wahrscheinlich fällt ihnen eine Rolle bei der Fleischverdauung zu. Sichereres kann hier nur das Experiment ergeben.

Zum Schluß sei noch auf eine Tatsache hingewiesen. HOPKINS*) hat im Magen von Ganoiden Becherzellen nachgewiesen. Sollte es sich hier um primäre Verhältnisse handeln, was man aber wohl annehmen darf, so verdienten sie in Diskussion gestellt zu werden, da sie wichtige Aufschlüsse über die Genese des Magenepithels und die Entstehung der Halszellen der Drüsen geben könnten.

Jedenfalls entbehren die Ganoiden, die HOPKINS untersucht hat, der Halszellen und besitzen Becherzellen. Von Teleostiern ist dies bisher nur bei *Lophius piscatorius* bekannt.

Sollte sich die Homologie zwischen beiden Fällen herausstellen, so wäre das für die systematische Stellung der Pediculaten von größter Wichtigkeit.

*) Zitiert bei OPPEL, Anat. Anz. 1896, Bd. XI.

Literaturverzeichnis.

In nachstehendem Verzeichnis gebe ich eine Übersicht über die Arbeiten, die ich bei meiner Untersuchung benutzt habe und die sich mit dem Bau des Darmkanals der Fische befassen:

- 1) ARNSTEIN, C., Über die becherförmigen und wandernden Zellen des Darmes. Inaug.-Diss. Dorpat 1867.
- 2) BIEDERMANN, Untersuchungen über das Magenepithel. Sitz.-Ber. Wien. Akad., Bd. LXXI, Abt. 3.
- 3) BLANCHARD, R., Sur les fonctions des appendices pyloriques. Extrait du Bull. de la soc. zool. de France 1893, Tome VIII.
- 4) CAJETAN, J., Beitrag zur Lehre von der Anatomie und Physiologie des Tractus intestinalis der Fische. Inaug.-Diss. Bonn 1883.
- 5) DECKER, FR., Zur Physiologie des Fischdarmes. Festschr. Kölliker. Leipzig 1887.
- 6) EDINGER, L., Über die Schleimhaut des Fischdarmes nebst Bemerkungen zur Phylogenese der Drüsen des Darmrohres. Arch. mikr. Anat. 1876, Bd. XIII.
- 7) Ders., Zur Kenntnis der Drüsenzellen des Magens. Arch. mikr. Anat. 1879, Bd. XVII.
- 8) EIMER, TH., Zur Geschichte der Becherzellen. Inaug.-Diss. Berlin 1868.
- 9) GEGENBAUR, C., Bemerkungen über den Vorderdarm niederer Wirbeltiere. Morph. Jahrb. 1878, Bd. IV.
- 10) HOMBURGER, Zur Verdauung der Fische. Zentralbl. f. d. med. Wiss. 1877, Nr. 31.
- 11) JAKOBSHAGEN, Untersuchungen über das Darmsystem der Fische und Dipnoër. Jen. Zeitschr. 1913, Bd. XLVII.
- 12) LASKOWSKY, Über die Entwicklung der Magenwand. Sitz.-Ber. Wien. Akad. 1868, Bd. LVIII.
- 13) LIST, J. H., Über Becherzellen und Leydig'sche Zellen. Arch. mikr. Anat. 1886, Bd. XXVI.
- 14) Ders., Über den Bau, die Sekretion und den Untergang von Drüsenzellen. Biol. Zentralbl. 1886, Bd. V.
- 15) Ders., Über Becherzellen. Arch. mikr. Anat. 1886, Bd. XXVII.
- 16) OPPEL, A., Die Magendrüsen der Wirbeltiere. Anat. Anz. 1896, Bd. XI.
- 17) RATHKE, Über den Darmkanal der Fische. Halle 1824.
- 18) SCHULZE, J. E., Epithel und Drüsenzellen. Arch. mikr. Anat. 1867, Bd. III.
- 19) TRINKLER, N., Über den Bau der Magenschleimhaut. Arch. mikr. Anat. 1884, Bd. XXIV.

Ferner:

- 20) BOULENGER, G. A., Fishes. The Cambridge Natural Hist., Vol. VII. London 1904.
- 21) CUVIER et VALENCIENNES, Histoire naturelle des Poissons. Paris 1840.
- 22) GOODRICH, E. S., Cyclostomes and Fishes. In Ray Lankester: A Treatise on Zoology. London 1909.
- 23) GÜNTHER, A., Handbuch der Ichthyologie. Wien 1886.
- 24) HERTWIG, O., Handbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte.
- 25) OPPEL, A., Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Anatomie.

Abgeschlossen 5. Juli 1914.

Sitzungsberichte
der
Medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft
zu Jena.

Sitzung vom 23. Juni 1914.

**Über einen FlußkrebS mit abnormalem Geschlechts-
Apparat.**

Von **Albrecht Hase.**

Es liegt ein Fall vor bei einem FlußkrebS, der überzählige Genitalöffnungen, zeigte und zwar rechts 3 (am 3., 4., und 5. Schreitfußpaar) und links 2 (am 4. und 5. Schreitfußpaar). Am ersten Abdominalsegment waren die beiden Penis normal entwickelt. Die mikroskopische Untersuchung ergab, daß das betreffende Tier rein männlicher Natur war und nicht zwitterig, wie man nach den Genitalöffnungen vermuten konnte. Die inneren Genitalorgane zeigten folgenden Bau. Der ziemlich große Hoden war normal entwickelt. Außer den beiden normalen Ausführgängen war noch ein überzähliger aber vollständiger Gang rechts vorhanden, der am 4. Schreitfußpaar mündete. Zur Öffnung am 3. Schreitfußpaar rechts gehörte ein kurzer, in der Leibeshöhle blind endigender Gang, der also mit dem Hoden in keiner Verbindung stand. Vom Hoden selbst ging links ein etwa 1 cm langer Gang ab, der zwar histologisch normalen Bau zeigte, aber ebenfalls blind in der Leibeshöhle endete. Ferner waren links noch zwei unvollständige Gänge vorhanden. Einer derselben war ohne Öffnung nach außen (zum 3. Schreitfußpaar hin-führend); der andere führte zum 4. Schreitfußpaar und hatte eine Ausfuhröffnung, aber diese beiden letzteren Gänge waren ebenfalls nach der Leibeshöhle zu blind und standen mit dem Hoden nicht in Verbindung, genau so wie der eine unvollständige rechte Gang.

Die genauere Darlegung dieses Falles unter Berücksichtigung des histologischen Baues und der Literatur erfolgt an anderer Stelle.

Über Rattenkönige.

Von Albrecht Hase.

Zunächst wurden kurz die bisher, besonders in neuerer Zeit, gefundenen Exemplare besprochen. Dann wurde der noch nicht genau untersuchte Rattenkönig des Altenburger (S.-A.) Museums im Original und in Lichtbildern demonstriert. Der Altenburger Rattenkönig besteht aus 31 Ratten (*Mus decumanus*) und nicht nur aus 27 wie angegeben wurde. Die Ratten sind verschiedenalterig. Eine Verklebung besonderer Art der Schwänze konnte nicht festgestellt werden. Die Schwänze sind dicht verflochten und oft im rechten Winkel umgebogen.

Eine Beschreibung und Abbildungen sollen an anderer Stelle gegeben werden.

Sitzung vom 24. Juli 1914.

Demonstration einer Abnormität des Kehlkopfskelettes.

Von H. von Eggeling.

Mit 2 Figuren im Text.

Die vorjährige Anatomenversammlung in Greifswald wurde eingeleitet durch einen anregenden Vortrag von BONNET über anaplastische und kataplastische Organe (MERKEL, BONNET *Ergeb.* Bd. XXI, 1914). BONNET macht hier darauf aufmerksam, daß wir vielfach den Fehler begehen, Organbildungen des tierischen Körpers, die nicht in voller Funktion und nicht auf der Höhe morphologischer Ausbildung sich befinden, ohne weitere Unterscheidungen mit verschiedenen Namen zusammenzufassen, unter welchen die Bezeichnung als rudimentäre Organe am häufigsten angewandt wird. Diese Organe zerfallen, wie schon DARWIN erkannte, in zwei Gruppen, für welche HAECKEL die Namen kataplastische und anaplastische Rudimentärorgane vorgeschlagen hat. Kataplastische Organe sind in Rückbildung begriffen, anaplastische gehen einer weiteren Ausbildung entgegen. Dies wird oft nicht genügend auseinandergehalten und die Bezeichnung rudimentär ist nur insoweit verwendbar, als sie auf anaplastische Organe angewandt wird, da „Rudimentum“ erster Anfang oder erster Versuch heißt, während wir im Gegenteil uns angewöhnt haben, unter rudimentär ein in Rückbildung begriffenes Organ zu bezeichnen. BONNET macht nun den Versuch, diese beiden Gruppen von nicht vollständig ausgebildeten Organen genauer zu präzisieren und in Unterabteilungen zu zerlegen. Die kataplastischen Bildungen teilt er in vier Gruppen, nämlich 1. transitorische Embryonalorgane, 2. abortive Organe, 3. reduzierte, verkümmerte und zweifelhafte Organe und endlich 4. Wechselorgane. Unter letzteren versteht er Gebilde, die durch Übernahme neuer Leistungen vor dem gänzlichen Schwunde bewahrt blieben, oder

sogar wieder in anaplastische Bahnen eingelenkt sind. Hierher gehören die Reste des Kiemenskelettes unserer wasserlebenden Wirbeltiervorfahren, die durch Verwendung zur Stütze der Atmungsorgane eine anderweitige Verwendung und neue Ausbildung erfahren haben.

Reduzierte Organe zeigen häufige Variationen. Unter diesen erscheinen von besonderem Interesse solche, die Anklänge an frühere primitive Zustände darbieten und somit als Zeugnisse für den Bau des betreffenden Organismus in der Vergangenheit angesehen werden können. In dieser Richtung ist ein Befund von besonderem Interesse, den uns im vorigen Winter auf dem Präpariersaal die Skeletteile und Bänder am Halse eines etwa 25 Jahre alten Mannes darboten.

In niederen Zuständen reichen die dorsalen Enden der Kiemenbogen bis an die Basis des Cranium respektive bis an die Wirbelsäule heran. Beim Menschen erhält sich dieser Zustand nur noch am 1. und 2. Viszeralbogen, dem Kiefer- und Zungenbeinbogen; dagegen kennen wir vom 3.—7. Viszeralbogen nur ventrale Stücke. Graf SPEE (1896 v. BARDELEBEN, Handb. der Anat. S. 305) gibt an, daß die Anlagen der großen Hörner des Zungenbeins, als die Reste des 3. Viszeralbogens, bis jetzt beim Menschen noch nicht im Zusammenhang mit dem Primordialcranium gefunden wurden. Er weist aber darauf hin, daß er selbst bei einem 3 $\frac{1}{2}$ monatlichen menschlichen Fetus drei kettenartig aneinandergefügte, sehr kleine Knorpelstückchen beobachtete, die von der Knorpellecke hinter resp. unter dem foramen stylo-mastoideum aus vorwärts in einer Reihe lagen. Graf SPEE hält es für möglich, daß diese Knorpelstückchen Reste einer Verbindung zwischen Schädelbasis und großem Zungenbeinhorn waren. Eine derartige Verbindung, wie sie bei erwachsenen Menschen bisher noch nicht beobachtet zu sein scheint, zeigt nun unser Präparat. Fig. 1 erläutert den Befund auf der rechten Seite in schematischer Darstellung (auf Grund einer Figur aus L. GERLACH, Skelettafeln 8. Aufl.). Wir erkennen ein ziemlich ansehnliches kleines Zungenbeinhorn, das mit einem kurzen processus styloideus durch ein kräftiges Band in Verbindung steht. Ungefähr in der Mitte dieses Bandes findet sich ein stäbchenförmiges Skelettstück eingelagert. Ein ähnliches Band, das mit dem ligamentum stylohyoideum nahe dem processus styloideus zusammenfließt, setzt das große Zungenbeinhorn mit dem Griffelfortsatz in Verbindung. Auch in dieses ligamentum stylohyoideum inferius sind zwei kleine stabförmige Skelettstücke eingelagert. Wieweit an ihrem Aufbau Knorpel- oder Knochengewebe beteiligt ist, läßt sich nicht feststellen, da ich das Präparat nicht zu zerstören wünschte. Sehr bemerkenswert erscheint nun, daß auch das obere Horn des Schildknorpels, das aus dem vierten Viszeralbogen hervorgegangen ist, mit dem Griffelfortsatz eine Verbindung eingeht. Es hat eine ungewöhnliche Länge und erstreckt sich bis in die Höhe des großen Zungenbeinhornes, steht aber nicht mit diesem in Zusammenhang, sondern setzt sich in ein derbes Band fort, das nach einem nicht sehr langen Verlauf mit dem ligamentum stylohyoideum inferius sich vereinigt.

Noch etwas anders ist der Befund auf der linken Seite, den Fig. 2 schematisch wiedergibt. Hier scheint ein kleines Zungenbeinhorn zu fehlen, wie dies gelegentlich beobachtet wird. Statt dessen

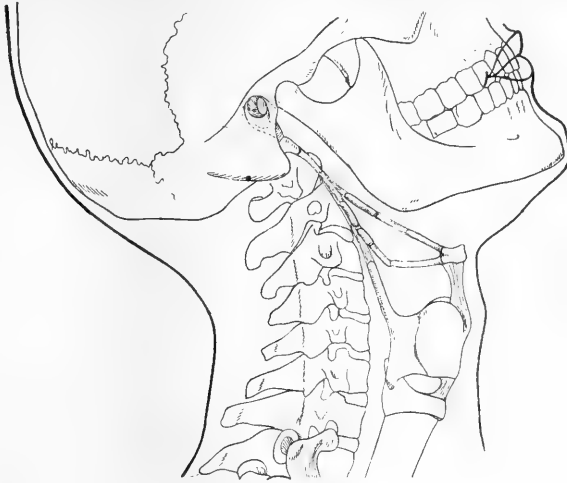


Fig. 1.

finden wir ein kräftiges großes Zungenbeinhorn seitlich an die Copula angefügt, aus zwei etwa gleich langen Skelettstückchen in Stäbchen-



Fig. 2.

form bestehend. Dieses große Zungenbeinhorn ist mit dem mittelgroßen Processus stylohyoideus durch ein straffes Band vereinigt. Letzteres wird fast in seiner ganzen Länge von einem Skelettstab

durchzogen, so daß drei Skelettstückchen das Ende des Griffelfortsatzes und den Seitenrand des Zungenbeinkörpers miteinander in Verbindung setzen. Auch auf dieser Seite ist das obere Horn des Schildknorpels von außerordentlicher Länge. An sein oberes Ende schließt sich ein kleines Skelettstückchen an, das wenig länger als breit ist. Es erscheint mit seinem oberen Ende eingeschoben in den Strang, der Zungenbeinkörper und Griffelfortsatz miteinander verbindet. Es läßt sich mit dem *Corpusculum triticeum* des normalen Kehlkopfskelettes vergleichen.

Unser Befund zeigt uns also, daß auch noch beim Menschen gelegentlich die Reste des 3. und des 4. Viszeralbogens Anschluß am Schädel gewinnen können. Daß dieser Anschluß an derselben Stelle erfolgt, wie die Verbindung des 2. Viszeralbogens mit dem Schädel erscheint insofern nicht befremdlich, als die Gesamtentwicklung des Schädels dazu geführt hat, daß die dorsalen Enden der Viszeralbogen sich zusammenschieben, während die ventralen Enden auf eine größere Strecke hin sich verteilen. Es liegt ja auch das dorsale Ende des Kieferbogens in unmittelbarster Nachbarschaft des dorsalen Endes des Zungenbeinbogens.

Jahresbericht
der
Medizinisch-naturwissenschaftlichen Gesellschaft
zu Jena
für das Jahr 1914 erstattet von
Alfred Noll.

I. Sitzungen.

Im Jahre 1914 fanden 12 Gesamtsitzungen mit 15 Vorträgen statt, außerdem hielt die Sektion für Heilkunde 10 Sitzungen mit 47 Vorträgen und Demonstrationen ab.

A. Gesamtsitzungen.

1. Sitzung am 16. Januar.

Herr STÜBEL: Ultramikroskopische Untersuchungen über Blutplättchen und Blutgerinnung.

Herr v. EGGELING: Über Schenkelorgane bei Amphibien und Reptilien.

2. Sitzung am 30. Januar.

Herr VON SEIDLITZ: Über tektonische Probleme der Gebirge Europas.

3. Sitzung am 13. Februar.

Festsitzung in der Aula der Universität zur Feier des 80. Geburtstages von ERNST HÄECKEL.

Herr MAURER: ERNST HÄECKEL und die Biologie.

4. Sitzung am 27. Februar.

Herr EGER: Psychologische und physiologische Experimente während der Hypnose.

5. Sitzung am 8. Mai.

Herr SCHULZ: Moderne Ernährungsfragen.

6. Sitzung am 22. Mai.

Herr SCHAXEL: Zur Kritik des Neovitalismus.

7. Sitzung am 12. Juni.

Herr RÄHLMANN: Demonstrationen über die in den verschiedenen Perioden der Malerei verwendeten Farben nach mikroskopischen Untersuchungen.

8. Sitzung am 10. Juli.

Herr ERWIN HIRSCH: Salzwässer und Salzfaunen.

9. Sitzung am 24. Juli.

Herr v. EGGELING: Demonstration einer Abnormität des Kehlkopfskelettes.

Herr HASE: a) Über einen Flußkrebs mit abnorm entwickeltem Genitalapparat (mit Demonstrationen).

b) Über Rattenkönige (mit Demonstrationen).

10. Sitzung am 13. November.

Herr RIEDEL: Über Schußverletzungen 1870 und 1914.

11. Sitzung am 27. November.

Herr IMMENDORFF: Die Bedeutung und Beschaffung der sogenannten künstlichen Düngemittel für Deutschland in Kriegs- und Friedenszeiten.

12. Sitzung am 11. Dezember.

Herr BINSWANGER: Psychisch-nervöse Störungen im Felde.

B. Sitzungen der Sektion für Heilkunde.

1. Sitzung am 15. Januar.

Herr BINSWANGER: Zur Serodiagnostik der Epilepsie.

Herr BERGER: Neosalvarsan und Zentralnervensystem.

Herr STROHMAYER: Geistesstörung nach Trauma.

Herr RÖPER: Alkoholismus bei Frauen mit besonderer Berücksichtigung der Familie.

2. Sitzung am 29. Januar.

Herr STINTZING: Insufflation bei Pleuritis.

Herr BUCHHOLZ: Demonstrationen zu diesem Thema.

Herr HOBSTETTER: Einiges über die Erreger der Menschen- und der Rindertuberkulose.

Herr REICHMANN: a) Über Poliomyelitis.

b) Tuberkelbazillen im Blute.

Herr VON HASE: Über einen Fall von Herzblock.

3. Sitzung am 19. Februar.

Herr RÖSSLE: Demonstration von Kaninchen mit Bauchfenster.

Herr FRÖHLICH: Die Entzündungserscheinungen bei lokaler Anaphylaxie.

Herr WEYLAND (als Gast): Die physiologisch-chemische Bedeutung des Siliciums.

Herr KAHLE: a) Über den Silicium-Stoffwechsel.

b) Über die therapeutische Beeinflussung der experimentellen Tuberkulose durch Kieselsäureverbindungen.

4. Sitzung am 26. Februar.

Herr ZWEIFEL: Über medikamentöse Scheidenspülungen zur Prophylaxe des Puerperalfiebers.

Herr WREDE: a) Resektion des retroperitonealen Duodenumabschnittes wegen Quetschung und Perforation.

b) Eisenharte Struma.

c) Osteopsathyrosis idiopathica.

Herr ERGGELET: Klinische Befunde bei fokaler Beleuchtung mit der Nernstspaltlampe.

Herr WITTICH: Zur Tuberkulose der Conjunctiva.

Herr WERNER: Über Raupenhaarconjunctivitis.

Herr HEGNER: Über Farbenblindheit mit Demonstration eines neuen Apparates zur Farbensinnprüfung.

5. Sitzung am 14. Mai.

Herr HOLSTE: Zur Wertbestimmung von Herzmitteln.

Herr KIONKA: Die Herzwirkungen der Erdalkalien.

Herr HIRSCH: Eine neue Methode zum Nachweis der Abwehrfermente.

6. Sitzung am 28. Mai.

Herr PONNDORF (als Gast): Kutanimpfung bei Tuberkulose.

Herr STINTZING: Zur Behandlung des Pneumothorax.

Herr REICHMANN: Herdsymptome bei Meningitis.

7. Sitzung am 18. Juni.

Herr WREDE: Kardiakarzinom.

Herr LEXER: Teratom der Bauchdecken.

Herr STEMLER: a) Die isolierte Fraktur der Querfortsätze der Lendenwirbelsäule.

b) Zur Operation der Mastdarmpistel.

Herr BIEDERMANN: Navikularbrüche.

Herr ZANGE: Die pathologisch-anatomische Grundlage der Funktionsstörungen des inneren Ohres bei Mittelohreiterungen und ihre Entstehung (mit Projektionen).

Herr SCHULTZ: Neue körperliche Symptome der Dementia praecox.

8. Sitzung am 2. Juli.

Herr GÄRTNER: Anchylostomiasis.

Herr KLUNKER: Über Milchpasteurisierung, insbesondere über biori-sierte Milch.

9. Sitzung am 16. Juli.

Herr BERGER: Über Gehirnfieber.

Herr WERNER: Über den fazialen Typus der Leukämie.

Herr HILTMANN: Über Vergiftung durch Nitrosedämpfe.

Herr EDEN: Neuere Versuche zur biologischen Wirkung der Röntgenstrahlen.

Herr STROMEYER: Zur Behandlung chirurgischer Tuberkulosen.

10. Sitzung am 3. Dezember.

Herr ZANGE: Ein Fall von geheiltem Tangentialschuß des Schädels mit Hirnabszeß.

Herr WREDE: Demonstrationen:

a) Bauchschüsse.

b) Karzinom an der Papilla duodenalis.

Herr HILTMANN: Über Typhus-Schutzimpfung.

II. Bibliothekarischer Bericht.

Verzeichnis der im Jahre 1914 im Schriftenaustausch oder als Geschenk eingegangenen Veröffentlichungen:

Ort:	Name der Gesellschaft oder Redaktion	Schriften:
Deutsches Reich.		
1) Berlin	Deutsche Chemische Gesellschaft	Zentralblatt.
2) Berlin	Gesellschaft naturforsch. Freunde	Sitzungsberichte u. Archiv für Bi- ontologie.
3) Bonn	Naturhistor. Verein für preuß. Rheinlande und Westfalen	Verhandlungen u. Sitzungsberichte.
4) Danzig	Naturforschende Gesellschaft	Schriften.
5) Erlangen	Physikalisch-medizinische Sozietät	Sitzungsberichte.
6) Frankfurt a. M.	Senckenberg. naturf. Gesellschaft	Abhandlungen u. Bericht.
7) Freiburg i. B.	Naturforschende Gesellschaft	Berichte.
8) Gießen	Redaktion	Zoolog. Jahrbücher.
9) Halle a. S.	Kaiserl. Leopold.-Carol. Akademie der Naturforscher	Nova acta.
10) Halle a. S.	Naturforschende Gesellschaft	Abhandlungen.
11) Halle a. S.	Thüringisch-Sächsischer Natur- wissenschaftlicher Verein	Zeitschrift f. Natur- wissenschaften.
12) Hamburg	Naturwissenschaftlicher Verein	Abhandlungen u. Verhandlungen.
13) Helgoland	Biologische Anstalt	Wissensch. Meeres- untersuchungen.
14) Kiel	Wiss. Kommission zur Untersuch. der deutschen Meere	Wissensch. Meeres- untersuchungen.
15) München	Akademie d. Wissensch., Math.- physik. Klasse	Abhandlungen, Sitzungsberichte u. Festreden.
16) Würzburg	Physikalisch-mediz. Gesellschaft	Sitzungsberichte u. Verhandlungen.
Österreich-Ungarn.		
17) Hermannstadt	Siebenbürgischer Verein für Natur- wissenschaften	Verhandlungen u. Mitteilungen.
18) Prag	Böhmische Gesellschaft der Wissen- schaften	Sitzungsberichte u. Jahresberichte.

Ort:	Name der Gesellschaft oder der Redaktion:	Schriften:
19) Wien	Akad. der Wissenschaften, Math.- naturw. Klasse	Denkschriften, Sitzungsberichte, Almanach, An- zeiger u. Mittei- lungen der Erd- bebenkommission.
20) Wien	Geologische Reichsanstalt	Jahrbuch, Verhand- lungen u. Abhand- lungen.
21) Wien	Zoolog.-Botan. Gesellschaft	Verhandlungen.
Schweiz.		
22) Bern	Allgemeine Schweizer. Gesellschaft f. d. gesamt. Naturwiss.	Neue Denkschrif- ten u. Verhand- lungen.
23) Bern	Naturforschende Gesellschaft	Mitteilungen.
24) Genf	Institut National Genevois	Bulletin.
25) Genf	Société de Physique et d'Histoire naturelle	Mémoires u. Comp- te Rendu
26) Zürich	Redaktion	Morph. Jahrbuch
Italien.		
27) Bologna	Accademia delle Scienze	Memorie u. Rendi- conti.
28) Florenz	Società Botanica Italiana	Nuovo Giornale u. Bullettino.
29) Mailand	Società Italiana di Scienze Naturali	Atti u. Memorie.
30) Mailand	Società Lombarda di Scienze me- diche e biologiche	Atti
31) Neapel	Accademia delle Scienze Fisiche e Matematiche	Atti u. Rendiconti.
32) Neapel	Zoologische Station	Mitteilungen.
33) Pisa	Società Toscana di Scienze Naturali	Atti.
34) Portici	Laboratorio di zoologia generale e agraria	Bollettino.
35) Rom	Laboratorio di Anatomia normale	Ricerche.
36) Turin	Redaktion	Archivio per le Scienze Mediche.
37) Turin	Accademia delle Scienze	Memorie, Atti u. Osservazioni mete- orologiche.
Monaco.		
38) Monaco	Institut océanographique	Bulletin.

Ort:	Name der Gesellschaft oder der Redaktion:	Schriften:
------	--	------------

Frankreich.

39) Caen	Société Linnéenne de Normandie	Bulletin u. Mémoires.
40) Marseille	Musée d'Histoire natur. (Zoologie)	Annales.
41) Marseille	Faculté des Sciences	Annales.
42) Paris	Musée d'Histoire naturelle	Nouvelles Archives u. Bulletin.
43) Paris	Société de Biologie	Comptes Rendus.
44) Paris	Société zoologique de France	Mémoires u. Bulletin.
45) Paris	Redaktion	Archives de Zoologie expérimentale.
46) Rennes	Faculté des Sciences	Travaux scientifiques de l'Université de Rennes.

Belgien.

47) Brüssel	Académie des Sciences, des Lettres et des Beaux Arts, Classe des sciences	Bulletin, Mémoires couronnés (8 ^o) u. (4 ^o) u. Annuaire.
48) Brüssel	Société entomologique	Annales.
49) Brüssel	Redaktion	Archives de Biologie.
50) Löwen	Redaktion	La Cellule.

Holland.

51) Amsterdam	Akademie van Wetenschappen, Wis- en natuurkundige Afdcel.	Verhandelingen, Verslagen u. Jaarboek.
52) Amsterdam	Naturk. Vereeniging Nederl. Indië	Tijdschrift
53) Haarlem	Musée Teyler	Archives
54) Leiden	Nederlandsche Dierkundige Vereeniging	Tijdschrift u. Aanwinsten v. de Bibliotheek.
55) Leiden	Redaktion	Botan. Centralbl.

Ort:	Name der Gesellschaft oder der Redaktion:	Schriften:
Großbritannien.		
56) Cambridge	Philosophical Society	Transactions u. Proceedings.
57) Edinburgh	Royal Society	Transactions u. Proceedings.
58) Edinburgh	R. Physical Society	Proceedings.
59) London	Linnean Society	Transactions, Journal u. Proceedings.
60) London	R. Microscopical Society	Journal.
61) London	Royal Society	Philosoph. Transactions, Proceedings u. Year Book.
62) London	Zoölogical Society	Transactions u. Proceedings.
63) London	Redaktion	Annals and Magazine of Natural History.
64) Oxford	Redaktion	Quarterly Journal of Microscopical Science.
Dänemark.		
65) Kopenhagen	Danske Videnskab. Selskab	Skrifter u. Oversigt.
Norwegen.		
66) Christiania	Norske Medicinske Selskab	Forhandlingar u. Norsk Magazin.
Schweden.		
67) Stockholm	Redaktion	Nordiskt Medicinskt Arkiv.
68) Stockholm	Svenska Läkare-Sällskap	Hygiea u. Förhandlingar.
69) Stockholm	K. Svenska Vetenskapsakademie	Handlingar, Lefnadsteckningar, Arkiv för Botanik, för Kemi, för Matematik, för Zoologi.
70) Stockholm	Nobelinstitut	Meddelanden.
71) Upsala	Vetenskaps Societet	Nova Acta u.
„	Universität	Läkareförenings Förhandlingar.

Ort:	Name der Gesellschaft oder der Redaktion:	Schriften:
Rußland.		
72) Helsingfors	Finska Vetenskaps-Societet	Acta, Öfversigt, Bidrag till Kännedom af Finnlands Natur och Folk, Observations météorolog. u. Meteorologisches Jahrbuch.
73) Moskau	Société des Naturalistes	Bulletin u. Nouveaux Mémoires.
74) Petersburg	Comité géologique	Mémoires u. Bulletin.
75) Petersburg	Académie des Sciences	Bulletin.
76) Petersburg	Institut de Médecine expérimentale	Archives des Sciences biologiques.

Nordamerika.

I. Canada.

77) Montreal	Royal Society of Canada	Proceedings and Transactions.
78) Ottawa	Geolog. and Nat. History Survey of Canada	Reports u. Bulletin Victoria Memorial Mus.

II. Vereinigte Staaten.

79) Baltimore	Johns Hopkins University	Circulars.
80) Baltimore	Redaktion	Journal of experimental Zoology.
81) Boston	Society of Natural History	Memoirs, Proceedings u. Occasional Papers.
82) Cambridge	Mus. of Comparative Zoölogy	Memoirs, Annual Report u. Bulletins.
83) Decatur (Ill.)	American Microscopical Society	Transactions.
84) Garrison (New York)	Redaktion	The American Naturalist.
85) St. Louis	Missouri Botanical Garden	Annual Report.
86) New Haven	Connecticut Academy of Arts and Sciences	Transactions.

Ort:	Name der Gesellschaft oder der Redaktion:	Schriften:
87) New Haven	Redaktion	The Americ. Journal of Science.
88) Philadelphia	Academy of Natural Sciences	Proceedings.
89) Washington	U. S. National Museum	Bulletins, Special Bulletins u. Proceedings.
90) Washington	Smithsonian Institution	Report.
91) Washington	U. S. Geological Survey	Bulletins, Annual Reports, Monographs, Mineral Resources u. Professional Papers.
92) Washington	Carnegie Institution	Publications.
Südamerika.		
I. Chile.		
93) Santiago	Société scientifique du Chili	Actes.
II. Argentinien.		
94) Córdoba	Academia Nacional de Ciencias	Boletín.
III. Brasilien.		
95) S. Paulo	Museu Paulista	Revista u. Notas preliminares.
96) RiodeJaneiro	Museu Nacional	Archivos.
Australien.		
97) Melbourne	Royal Society of Victoria	Proceedings u. Transactions.
98) Sydney	Australian Museum	Records.
99) Sydney	Royal Society of New South Wales	Journal and Proceedings.
100) Sydney	Linnean Society of N. S. Wales	Proceedings.
101) Sydney	Australasian Association	Report.

Von den Schriften der Gesellschaft erschienen im Jahre 1914:

Jenaische Zeitschrift, Bd. 51, Heft 1—4.

Bd. 52, Heft 1—4.

Bd. 53, Heft 1 u. 2.

III. Kassenbericht,

erstattet vom II. Vorsitzenden L. WOLFF.

Einnahmen:

Mitgliederbeiträge und Eintrittsgelder .	759 M.	— Pfg.
Abonnenten der Jenaischen Zeitschrift	48 „	— „
Jährlicher Beitrag der G. H. Regierungen	1350 „	— „
	<hr/>	
	2157 M.	— Pfg.

Ausgaben:

Verwaltungskosten	353 M.	79 Pfg.
Druckkosten und Versand der Jenaischen Zeitschrift und der Denkschriften .	2356 „	95 „
	<hr/>	
	2710 M.	74 Pfg.

Vermögensbestand am 31. Dezember 1914.

Bar in der Kasse	24 M.	45 Pfg.
Bei Bankhaus Koch	144 „	60 „
Auf der Sparkasse	409 „	43 „
Zinsen 1914	38 „	39 „
	<hr/>	
	616 M.	87 Pfg.

Die Abrechnung wurde am 9. Dezember 1914 von Herrn THOMAE geprüft und richtig befunden.

IV. Vorstand, Tauschkommission, Mitglieder.

Den Vorstand der Gesellschaft bildeten im Jahre 1914:

ALFRED NOLL, I. Vorsitzender,
LUDWIG WOLFF, II. Vorsitzender und Kassenwart,
FRIEDRICH MAURER, Herausgeber der Zeitschrift,
KARL BRANDIS, Bibliothekar.

Die Tauschkommission bestand aus dem Vorstand und den Herren WILHELM DETMER, GUSTAV FISCHER, ERNST STAHL, PAUL MAYER.

Für 1915 wurde der bisherige Vorstand wiedergewählt.

Mitgliederverzeichnis für 1914.

Frühere Ehrenmitglieder waren:	Jahr der Ernennung
KARL SCHIMPER († 1867)	1855
DIETRICH GEORG KIESER († 1862)	1857
LOUIS SORET († 1890)	1864
ALBERT VON BEZOLD († 1868)	1866
THOMAS HUXLEY († 1895)	1867
CARL GEGENBAUR († 1903)	1873
MATTHIAS JAKOB SCHLEIDEN († 1881)	1878
OSKAR SCHMIDT († 1886)	1878
CHARLES DARWIN († 1882)	1878
FRANZ VON RIED († 1895)	1892
OTTOMAR DOMRICH († 1907)	1892
GUSTAV FISCHER († 1910)	1902

I. Ehrenmitglieder.	Jahr der Ernennung
1) Prof. D. LUDWIG RADLKOEFER, Geh. Hofrat, München.	1858
2) Prof. Dr. ERNST HAECKEL, Wirkl. Geheimrat, Exz., Jena	1894
3) Prof. Dr. BERNHARD SIGISMUND SCHULTZE, Wirkl. Ge- heimrat, Exz., Jena	1897

II. Ordentliche Mitglieder im Jahre 1914.		Jahr der Aufnahme
1) Prof. Dr. HERMANN AMBRONN		Jena 1899
2) Prof. Dr. GÜNTHER ANTON		„ 1902
3) Prof. Dr. FELIX AUERBACH, Hofrat		„ 1889
4) Prof. Dr. KARL BAEDEKER †		„ 1907
5) Prof. Dr. KARL VON BARDELEBEN, Hofrat		„ 1873
6) Prof. Dr. BRUNO BAUCH		„ 1914
7) Dr. ing. WALTER BAUERSFELD		„ 1911
8) Prof. Dr. HANS BERGER		„ 1898
9) Prof. Dr. WILHELM BIEDERMANN, Geh. Hofrat		„ 1888
10) Dr. med. G. BINDER, Sanitätsrat		„ 1900
11) Prof. Dr. OTTO BINSWANGER, Geh. Rat		„ 1882
12) Dr. med. FRITZ BOCKELMANN, Geh. Sanitätsrat, Rudolstadt †		„ 1875
13) DAN. BÖTTNER, Forstmeister		„ 1910
14) Dr. K. BRANDIS, Bibliotheksdirektor		„ 1904
15) K. BRAUCKMANN, Institutsdirektor		„ 1900
16) Prof. Dr. med. et phil. WILH. BRÜNINGS		„ 1910
17) Prof. Dr. WILH. BUSSE		„ 1910
18) Prof. Dr. BERTHOLD DELBRÜCK		„ 1885
19) Prof. Dr. WILH. DETMER, Hofrat		„ 1875
20) Prof. Dr. HUGO DINGER		„ 1905
21) Dr. med. HEINR. DIRKSEN, Marine-Generalarzt a. D.		„ 1910
22) Dr. med. WILH. ECKARDT, Sanitätsrat		„ 1914
23) Prof. Dr. WILH. EDLER, Geh. Hofrat		„ 1901
24) Dr. HEINR. EGER		„ 1913
25) Prof. Dr. HEINRICH VON EGGELING, Prosektor		„ 1902
26) Dr. med. GUSTAV EICHORN, Sanitätsrat		„ 1891
27) Prof. Dr. HERMANN ENGELHARDT, Med.-Rat		„ 1888
28) Dr. phil. OTTO EPPENSTEIN		„ 1906
29) Dr. W. v. FIEBIG, Rittmeister a. D.		„ 1910
30) Dr. GUSTAV FISCHER, Verlagsbuchhändler		„ 1907
31) Prof. Dr. GOTTHOLD FREGE, Hofrat		„ 1874
32) Oberarzt Dr. FRIEDEL, Roda		„ 1911
33) Dr. med. FRIEDRICH		„ 1914
34) Prof. Dr. AUG. GÄRTNER, Geh. Rat		„ 1886
35) Prof. Dr. ERNST GIESE, Medizinalrat		„ 1893
36) Prof. Dr. GEORG GÖTZ, Geh. Rat		„ 1889
37) Dr. med. KARL GRAF, prakt. Arzt		„ 1898
38) Prof. Dr. JULIUS GROBER		„ 1912
39) MAX GROSSMANN, Dipl.-Ingenieur		„ 1912
40) Zahnarzt MARTIN HAHN		„ 1911
41) Prof. Dr. A. HASE		„ 1911
42) Privatdozent Dr. HEGNER		„ 1914
43) Prof. Dr. MAX HENKEL		„ 1910
44) Dr. phil. M. HERSCHKOWITSCH		„ 1901

	Jahr der Aufnahme
45) Prof. Dr. GUSTAV HESSE	Jena 1907
46) Dr. phil. OTTO HILDEBRANDT	„ 1906
47) Dr. phil. ERWIN HIRSCH	„ 1913
48) Dr. phil. PAUL HIRSCH	„ 1914
49) Prof. Dr. H. HOBSTETTER, Regierungsrat	„ 1912
50) Dr. A. HOLSTE	„ 1914
51) Prof. Dr. HEINRICH IMMENDORFF, Hofrat	„ 1901
52) Dr. EDUARD JACOBSHAGEN	„ 1914
53) Privatdozent Dr. H. KAPPEN	„ 1914
54) Prof. Dr. HEINRICH KIONKA	„ 1901
55) Prof. Dr. OTTO KNOPF, Hofrat	„ 1889
56) Prof. Dr. LUDWIG KNORR, Geh. Hofrat	„ 1889
57) Dr. phil. AUGUST KÖHLER	„ 1900
58) Prof. Dr. KARL KOLESCH	„ 1891
59) Dr. ARTHUR LEITNER, prakt. Arzt	„ 1910
60) Prof. Dr. ALBERT LEITZMANN	„ 1901
61) Prof. ERICH LEXER, Geh. Med.-Rat	„ 1910
62) Prof. Dr. GOTTLÖB LINCK, Geh. Hofrat	„ 1894
63) Dr. phil. PAUL LINKE, Privatdozent	„ 1910
64) Dr. phil. FRITZ LÖWE	„ 1912
65) Prof. Dr. FELIX LOMMEL	„ 1902
66) Dr. phil. R. MARBURG	„ 1902
67) Prof. Dr. phil. ROBERT MARC	„ 1906
68) Prof. Dr. HERMANN MATTHES	„ 1900
69) Prof. Dr. FRIEDRICH MAURER, Geh. Hofrat	„ 1901
70) Prof. Dr. PAUL MAYER	„ 1914
71) Prof. Dr. jur. et med. THEOD. MEYER-STEINEG	„ 1907
72) Prof. Dr. JOHANNES MEISENHEIMER	„ 1910
73) Dr. MAX MÜLLER, prakt. Arzt	„ 1909
74) Dr. KURT NEUMANN	„ 1914
75) Prof. Dr. JOHANNES NIEDNER, Geh. Justizrat	„ 1905
76) Dr. phil. HERMANN NOHL, Privatdozent	„ 1910
77) Prof. Dr. ALFRED NOLL	„ 1901
78) Prof. Dr. EDUARD PAULI	„ 1911
79) B. H. PETERS, Fabrikdirektor	„ 1909
80) Prof. Dr. ERNST PFEIFFER, Oberrealschuldirektor a. D.	„ 1887
81) Prof. ERNST PILTZ	„ 1893
82) Prof. Dr. LUDWIG PLATE	„ 1909
83) Dr. phil. CARL PULFRICH	„ 1891
84) Prof. Dr. RAEHLMANN, Kais. Russ. Staatsrat, Weimar	„ 1905
85) Prof. Dr. EDUARD REHN	„ 1910
86) Dr. med. VIKTOR REICHMANN, Privatdozent	„ 1912
87) Prof. Dr. BERNHARD RIEDEL, Geh. Med.-Rat	„ 1889
88) Prof. Dr. ALBERT RITZEL	„ 1909
89) Dr. med. ERICH RÖPER	„ 1914
90) Prof. Dr. ROBERT RÖSSLE	„ 1912

	Jahr der Aufnahme
91) Dr. ERNST RÜSSLER, prakt. Arzt	Jena 1909
92) Prof. Dr. EDUARD ROSENTHAL, Geh. Justizrat	„ 1897
93) Dr. JULIUS SCHAXEL, Privatdozent	„ 1912
94) Prof. Dr. WILHELM SCHNEIDER	„ 1909
95) F. SCHNEIDER, Dipl.-Ingenieur	„ 1912
96) Dr. phil. OTTO SCHOTT, Fabrikleiter	„ 1882
97) Dr. phil. RICHARD SCHRÖDER	„ 1904
98) Prof. Dr. FRIEDRICH SCHULZ	„ 1898
99) Prof. Dr. W. v. SEIDLITZ	„ 1914
100) Dr. phil. HENRY SIEDENTOPF	„ 1900
101) Dr. A. SOMMER, Stabsarzt	„ 1913
102) Prof. Dr. BODO SPIETHOFF	„ 1910
103) Prof. Dr. ERNST STAHL	„ 1881
104) Prof. Dr. RODERICH STINTZING, Geh. Med.-Rat	„ 1890
105) Prof. Dr. WOLFGANG STOCK	„ 1910
106) Prof. Dr. RUDOLF STRAUBEL	„ 1894
107) Prof. Dr. WILH. STROHMAYER	„ 1902
108) Dr. HANS STÜBEL, Privatdozent	„ 1910
109) Dr. med. JOH. THIEMANN, Privatdozent	„ 1910
110) Prof. Dr. JOHANNES THOMAE, Geh. Rat	„ 1879
111) Prof. Dr. CARL VOLLMER	„ 1912
112) Prof. Dr. EDUARD VONGERICHTEN, Hofrat	„ 1902
113) Fräulein Dr. WAGNER, prakt. Arzt	„ 1913
114) Dr. phil. ERNST WANDERSLEB	„ 1906
115) Dr. med. WANDA, Nervenarzt, Blankenburg	„ 1904
116) Dr. med. MAX WEINERT, prakt. Arzt	„ 1897
117) Prof. Dr. MAX WIEN, Geh. Hofrat	„ 1911
118) Ingenieur HEINRICH WILD	„ 1911
119) Prof. Dr. M. WINKELMANN	„ 1912
120) Prof. Dr. CARL WITTMACK	„ 1910
121) Prof. Dr. LUDWIG WOLFF	„ 1892
122) Prof. Dr. L. WREDE	„ 1910
123) Prof. Dr. G. VON ZAHN	„ 1912

Neu aufgenommen als Mitglieder wurden:

- 1) Herr Prof. Dr. PAUL MAYER.
- 2) Herr Dr. KURT NEUMANN.
- 3) Herr Dr. EDUARD JACOBSHAGEN.
- 4) Herr Privatdozent Dr. KAPPEN.
- 5) Herr Prof. Dr. BRUNO BAUCH.
- 6) Herr Sanitätsrat Dr. WILH. ECKARDT.
- 7) Herr Dr. ERICH RÖPER.
- 8) Herr Dr. PAUL HIRSCH.
- 9) Herr Dr. A. HOLSTE.
- 10) Herr Privatdozent Dr. K. A. HEGNER.

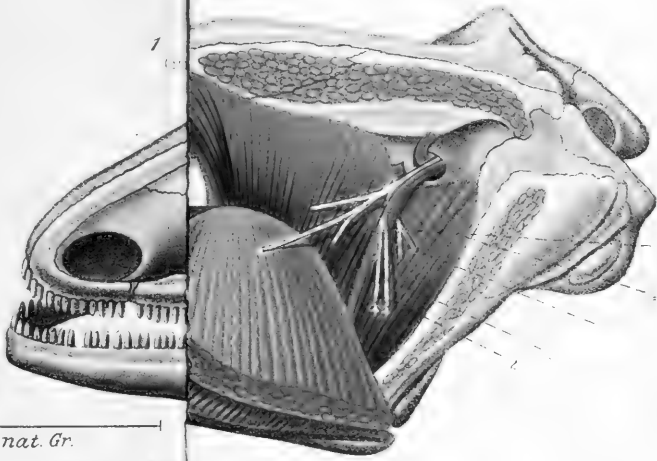
- 11) Herr Dr. OTTO FRIEDRICH.
- 12) Herr Dr. BIEDERMANN, Rudolstadt.
- 13) Herr Privatdozent Dr. JOH. ZANGE.

Durch den Tod verlor die Gesellschaft im Jahre 1914:

- 1) Geh. Sanitätsrat Dr. BOCKELMANN.
- 2) Prof. Dr. BÄDEKER.

Es schieden ferner aus:

- 1) Dr. R. MARBURG.
- 2) Prof. J. MEISENHEIMER.
- 3) Dipl.-Ing. SCHNEIDER.
- 4) Dr. R. SCHRÖDER.

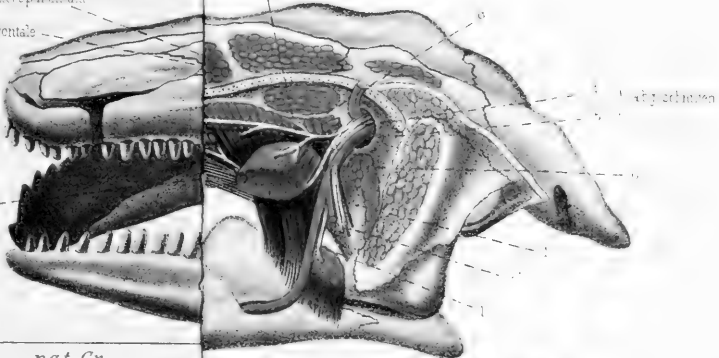


nat. Gr.

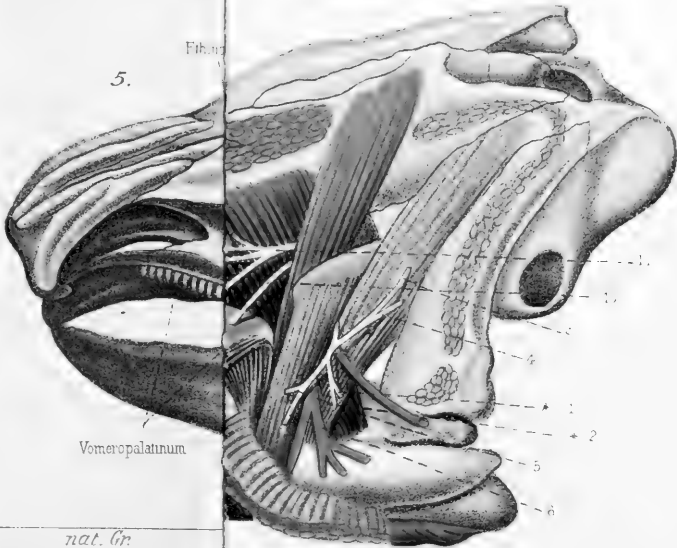
Vomeropalatinum 3.

Präfrontale

Maxillare

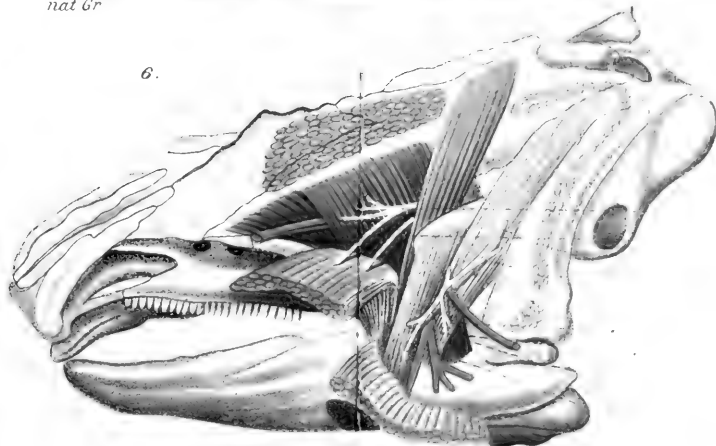
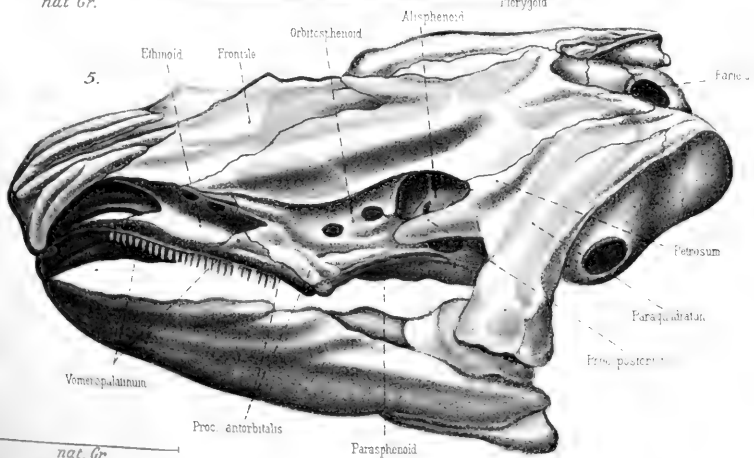
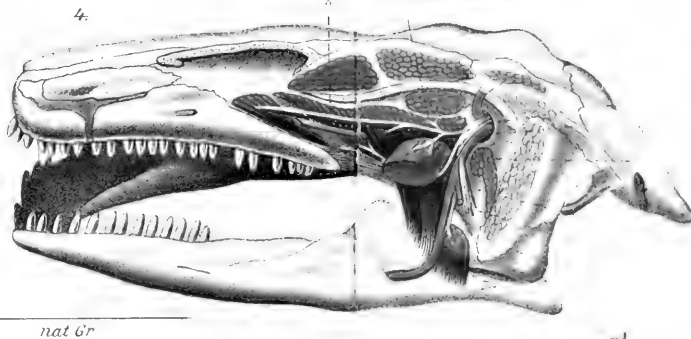
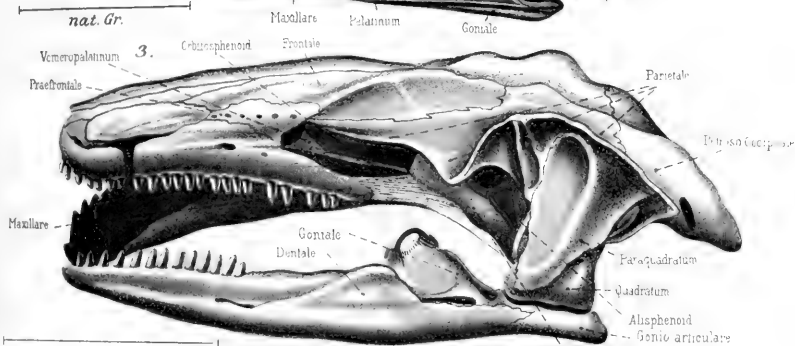
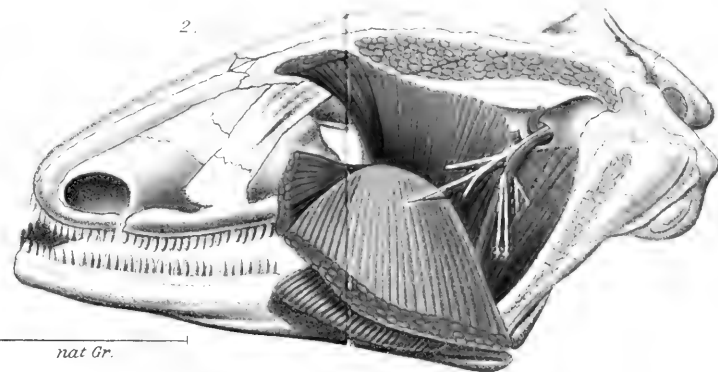
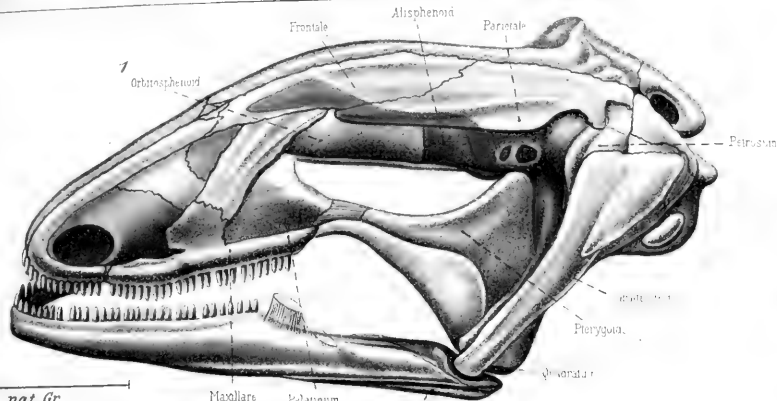


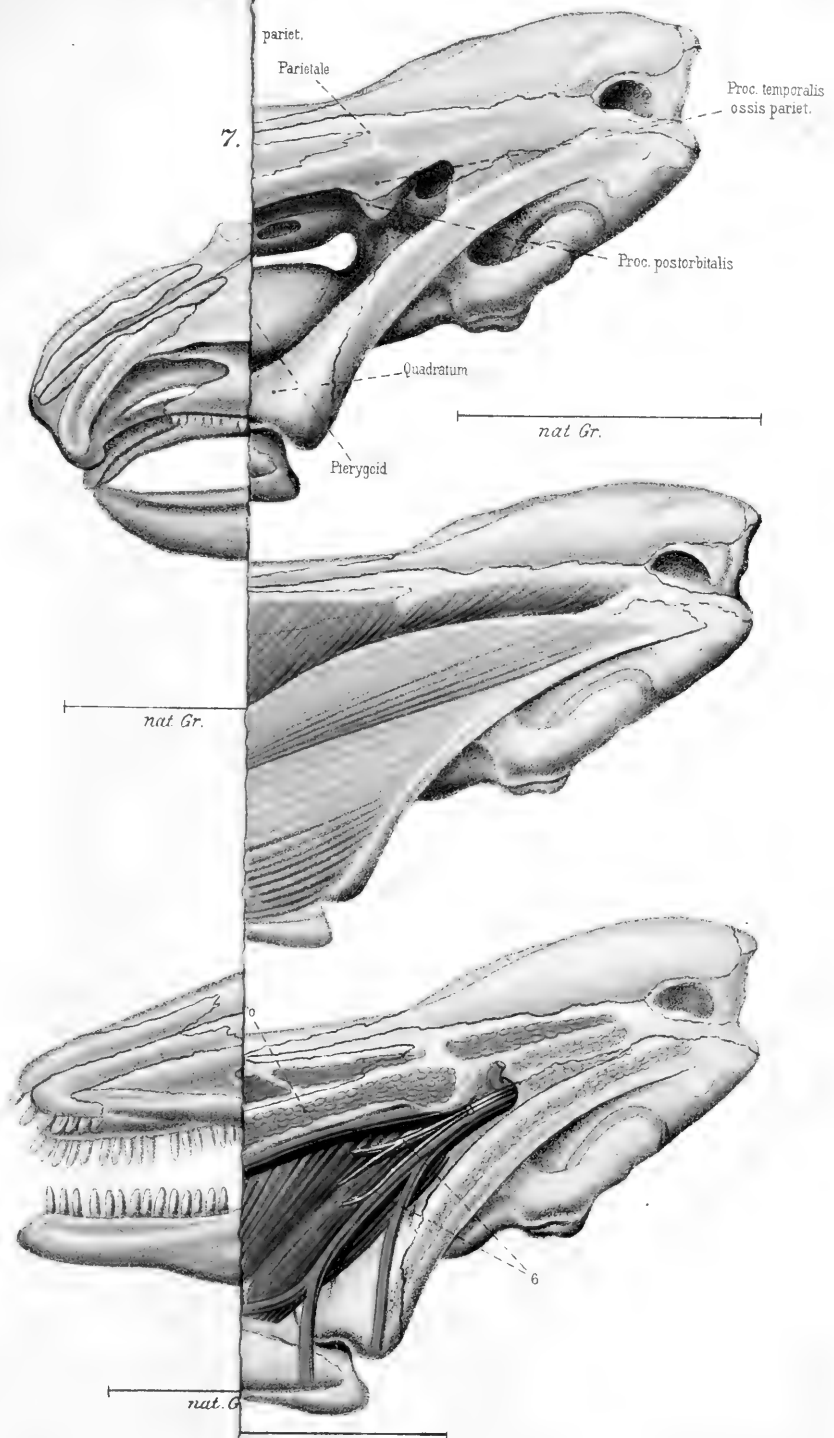
nat. Gr.

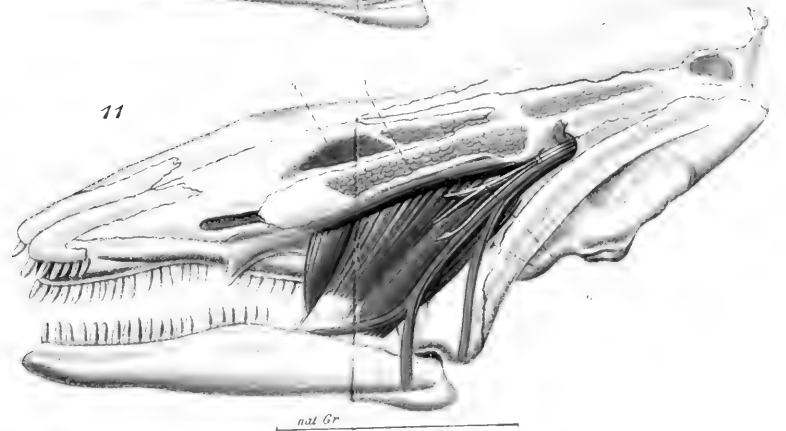
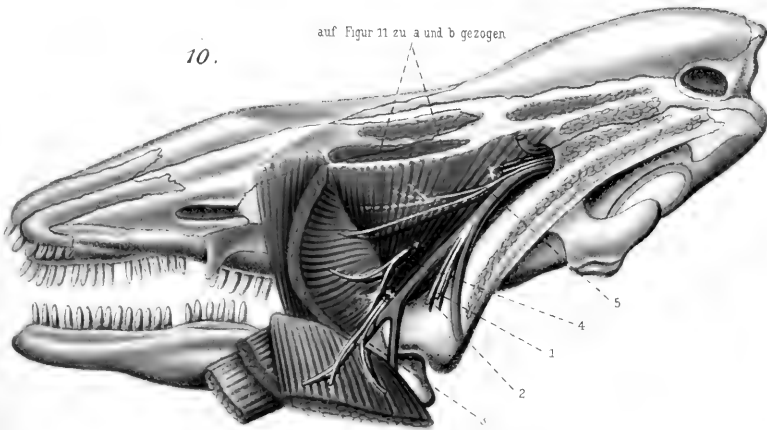
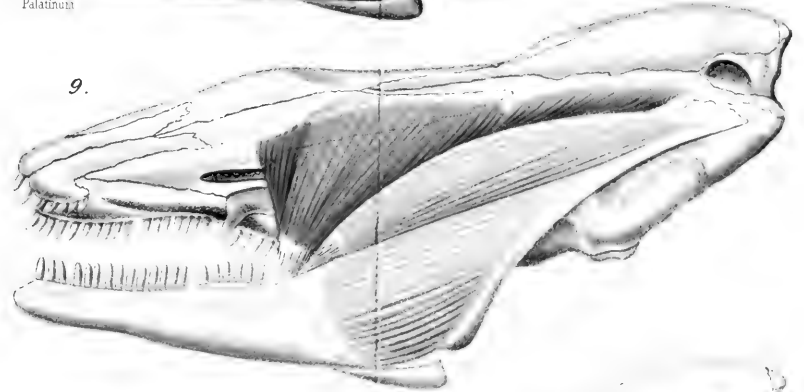
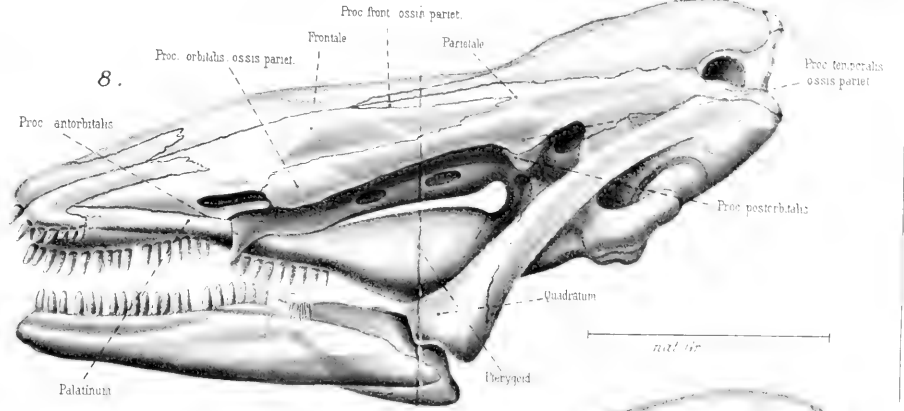
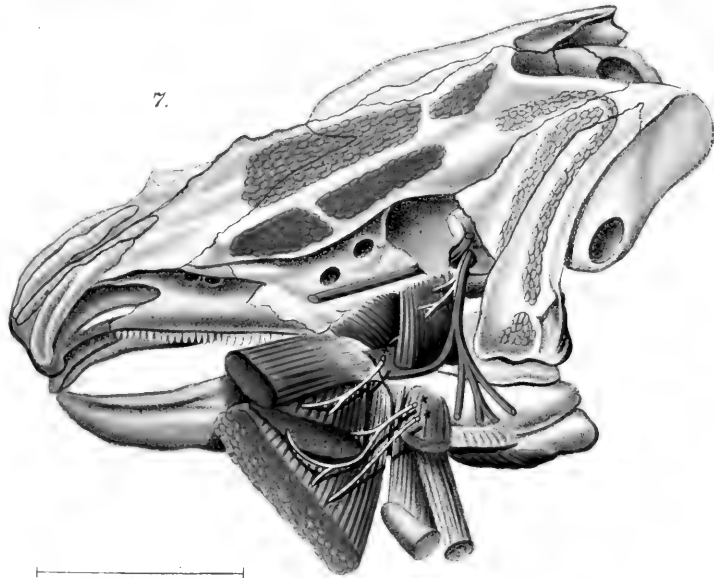


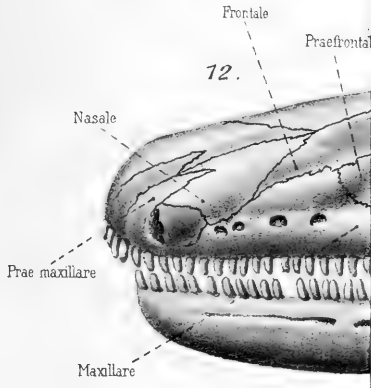
Vomeropalatinum

nat. Gr.

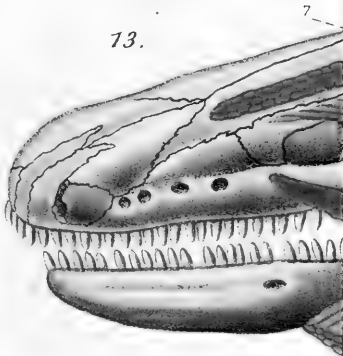




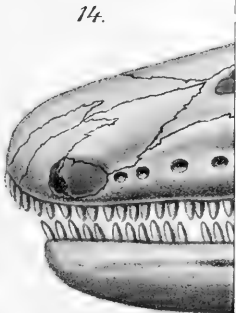


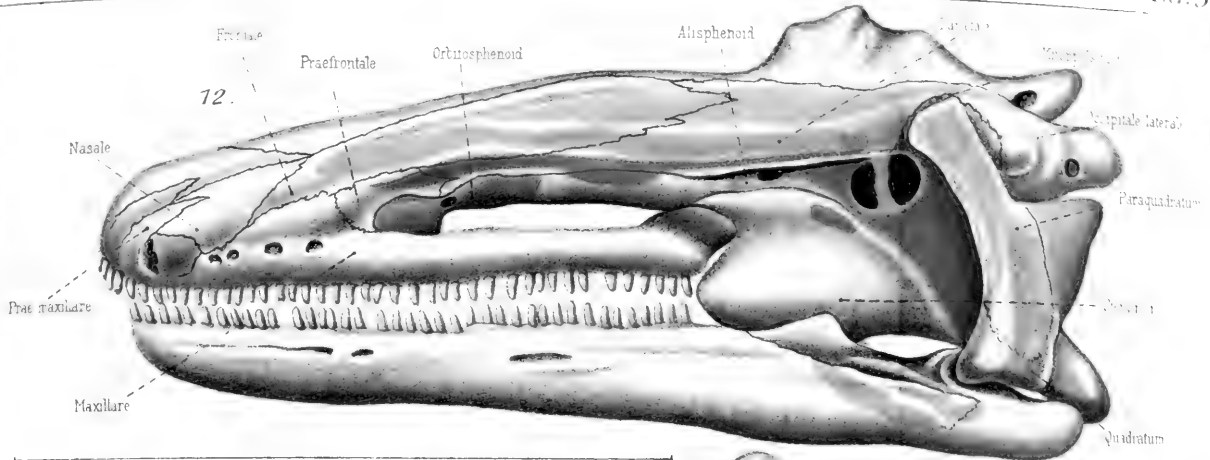


nat. Gr.

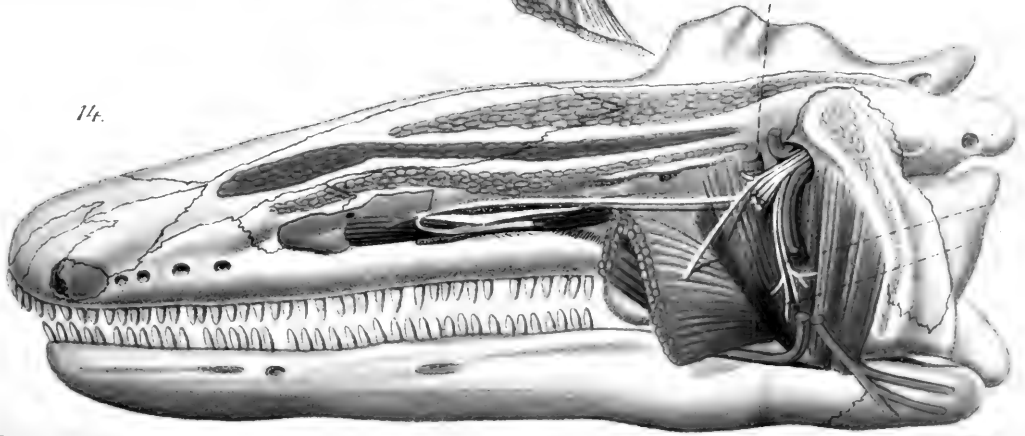
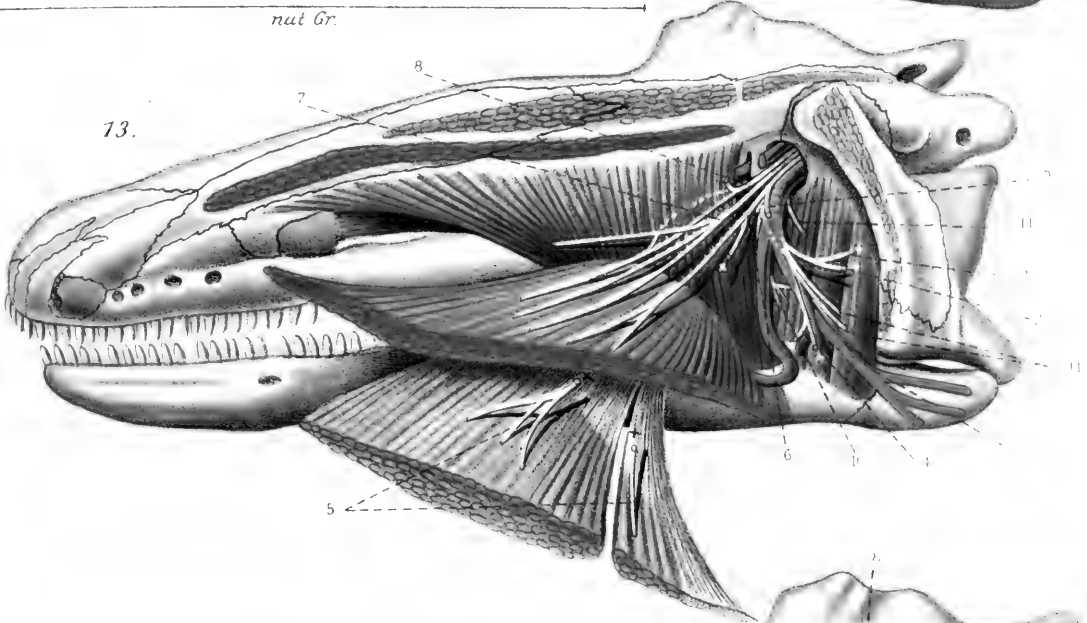


5



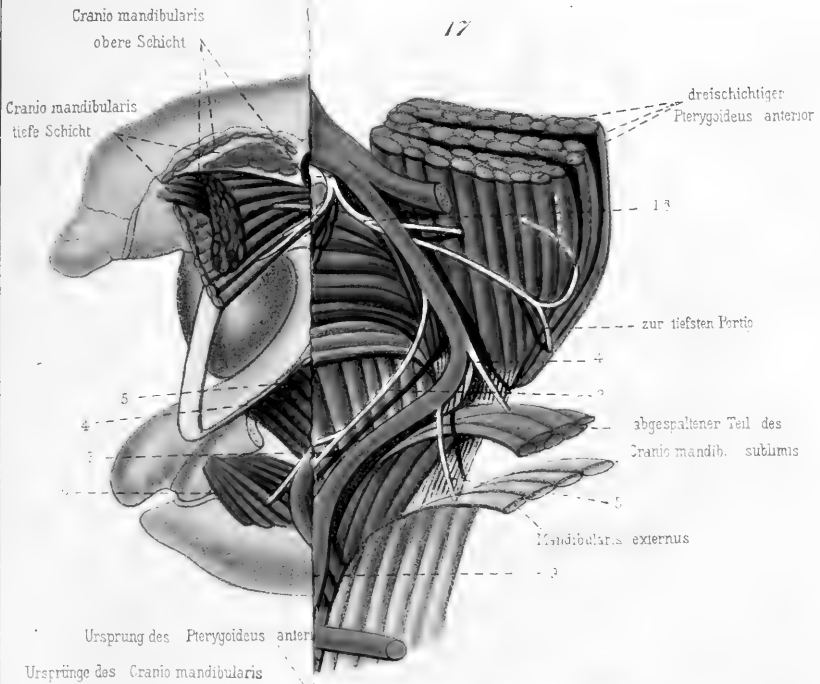


nut Gr.

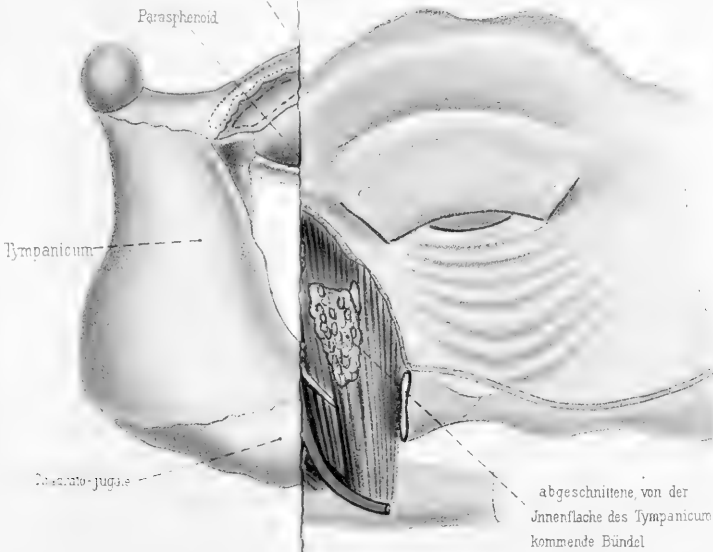


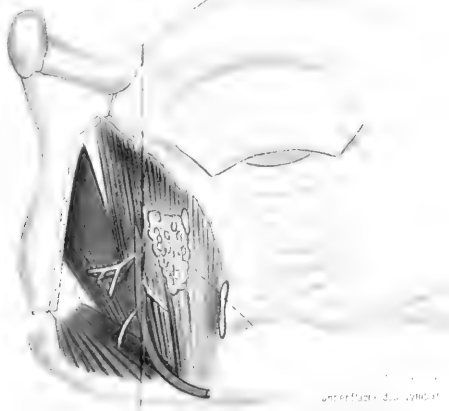
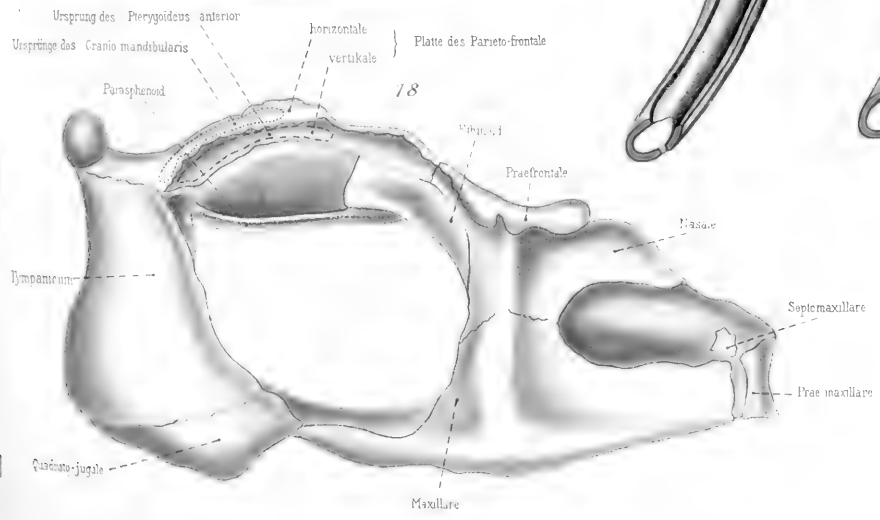
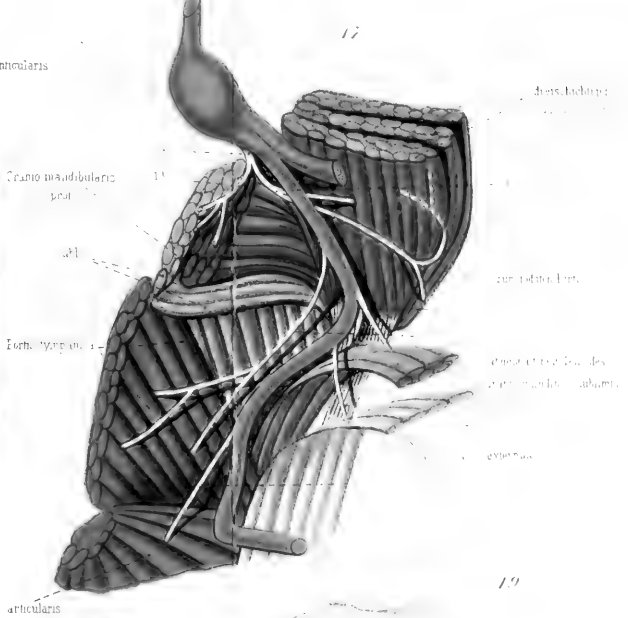
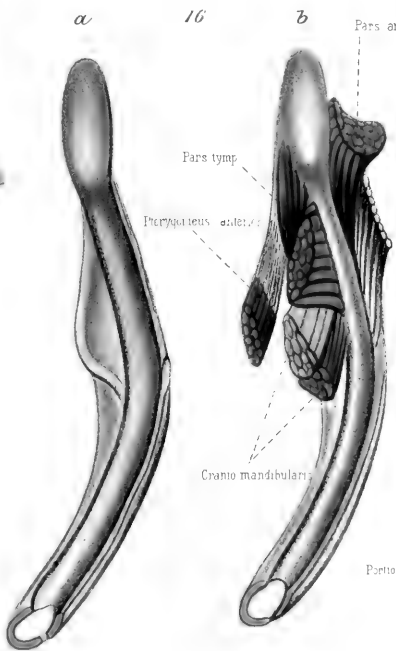
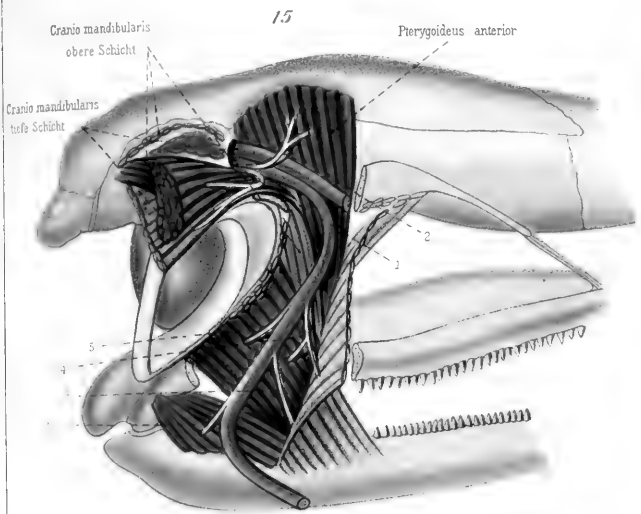


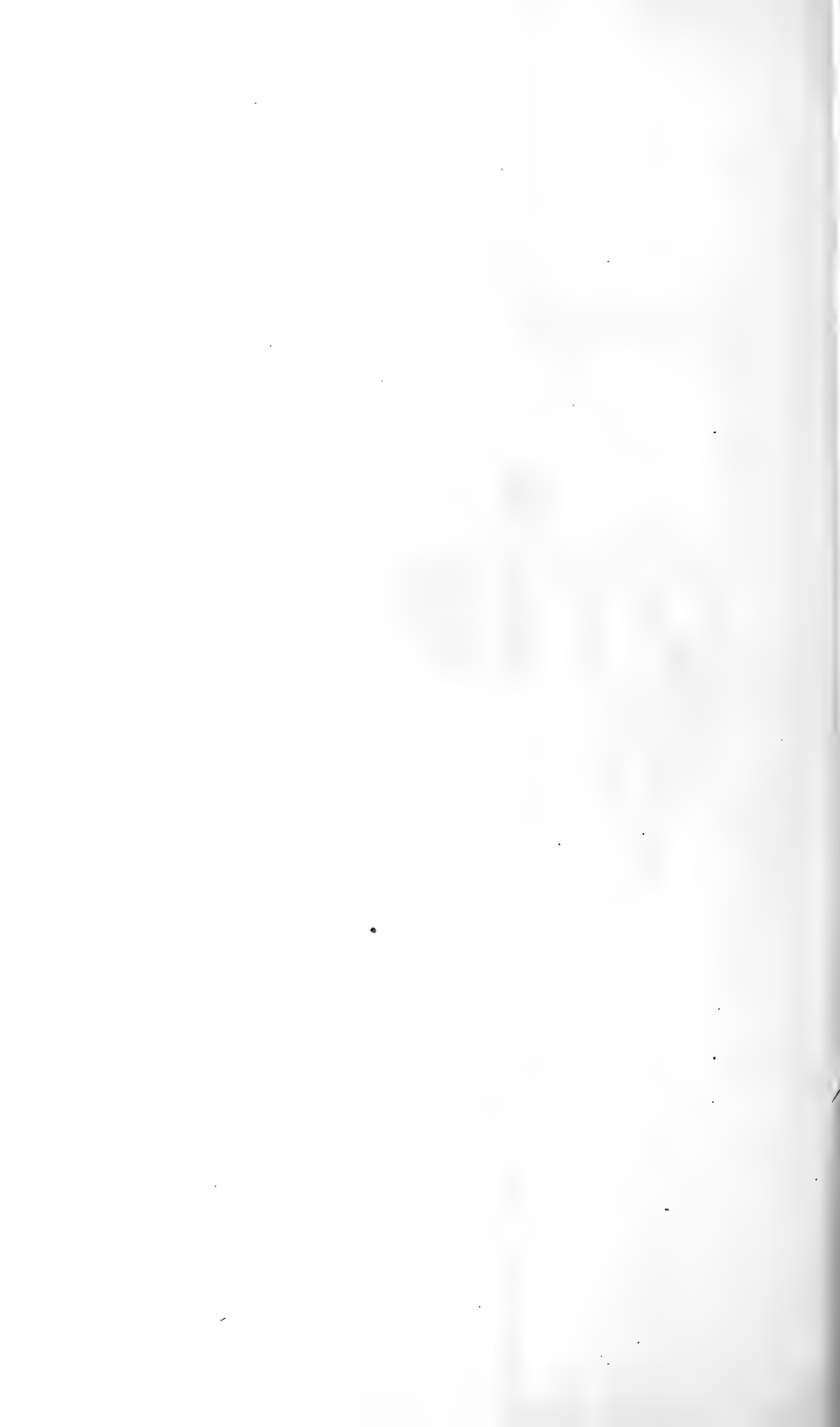
17

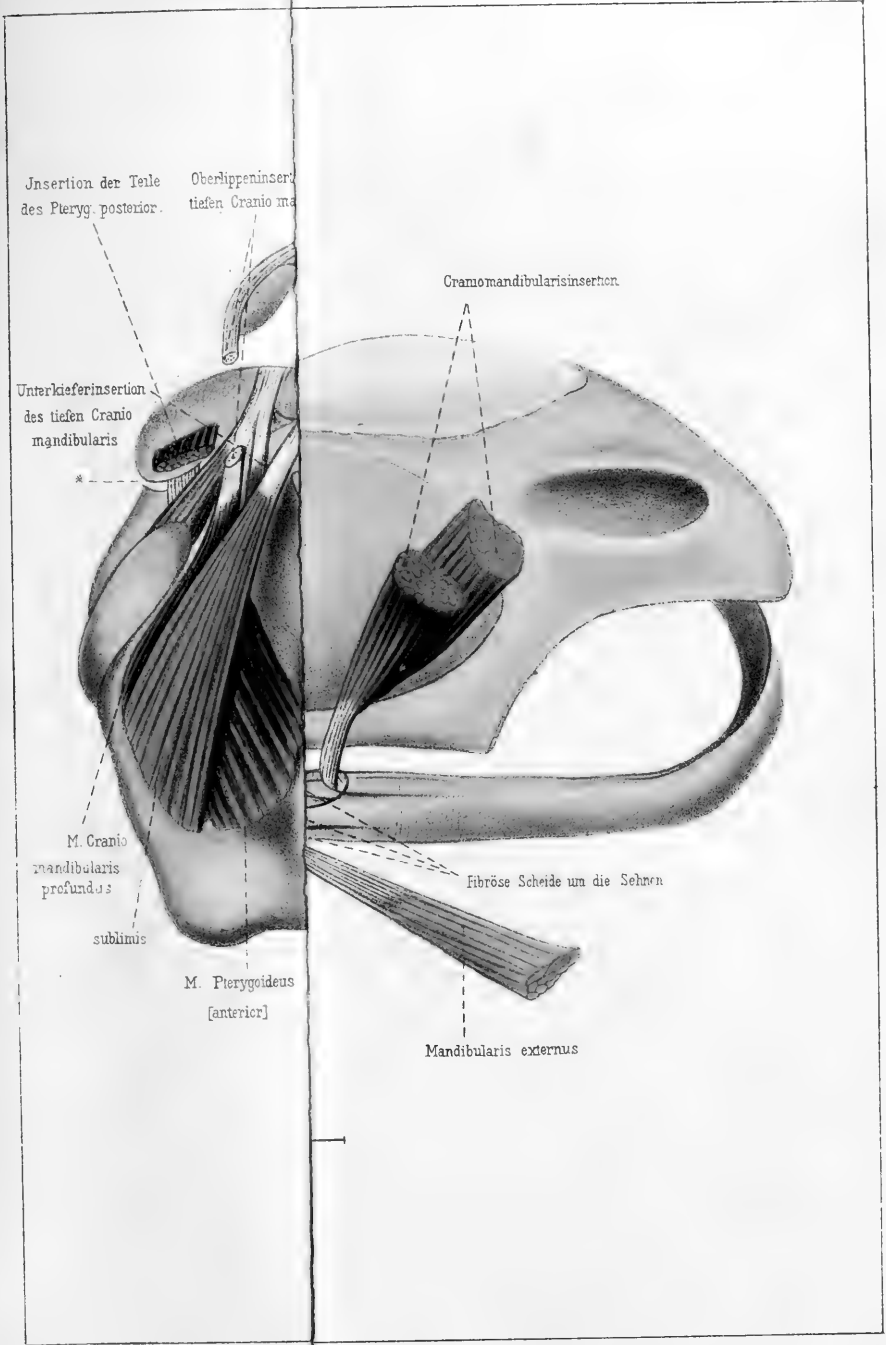


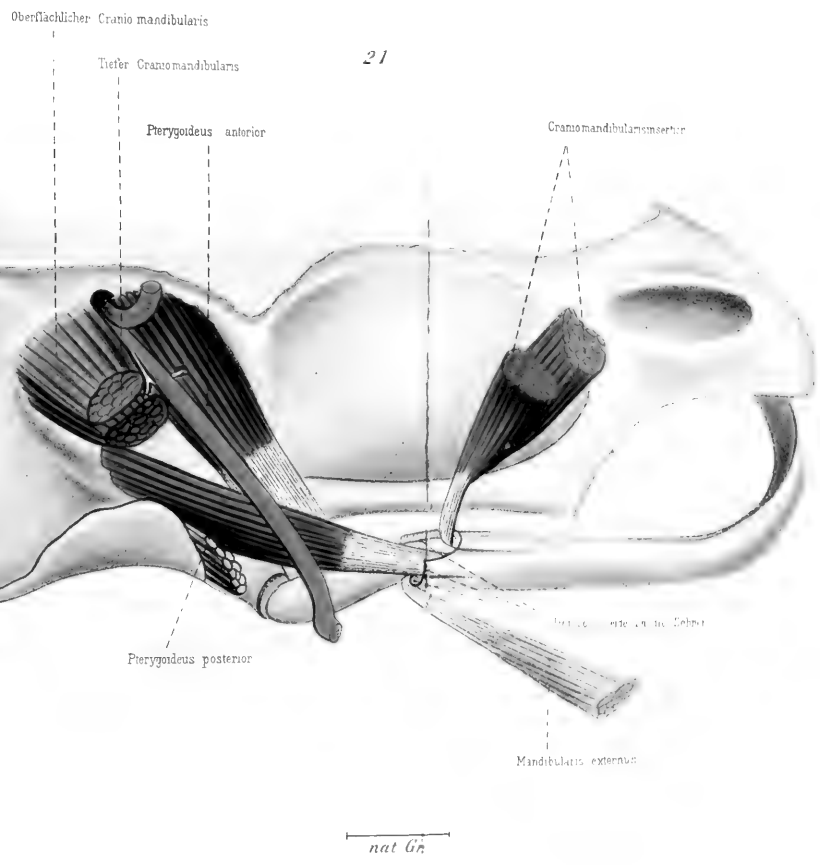
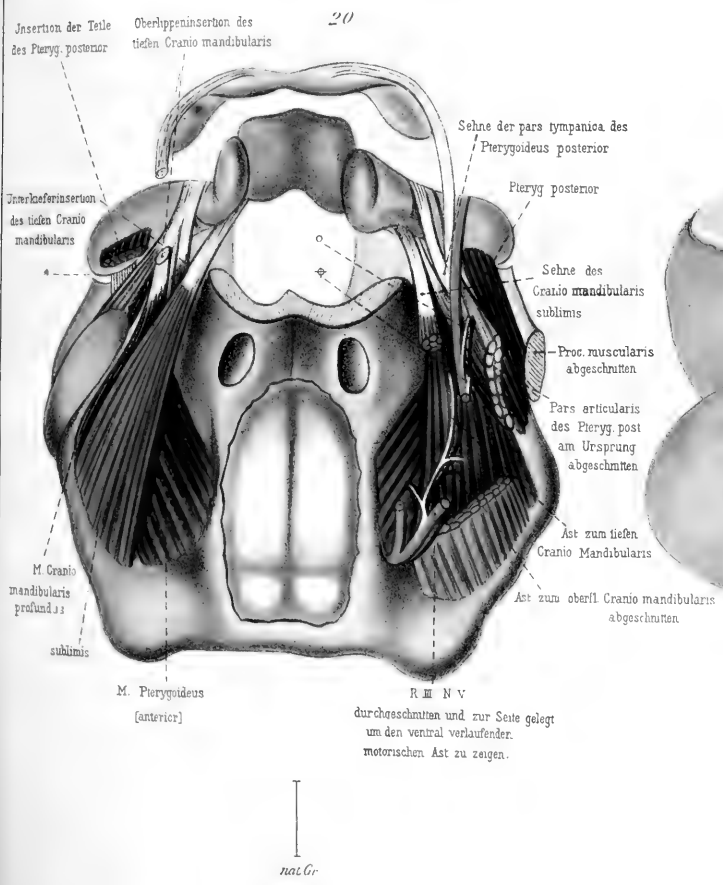
19



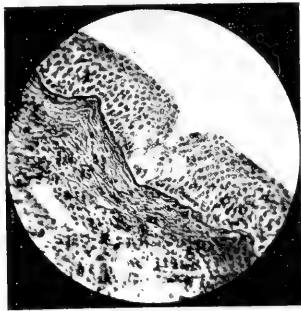




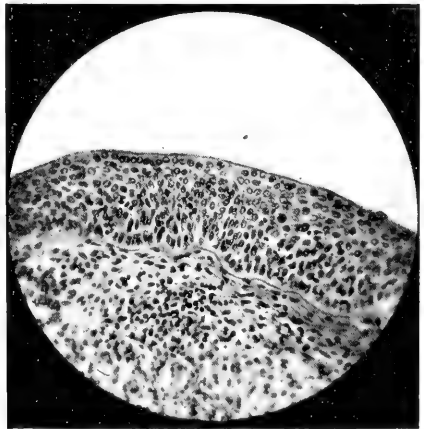




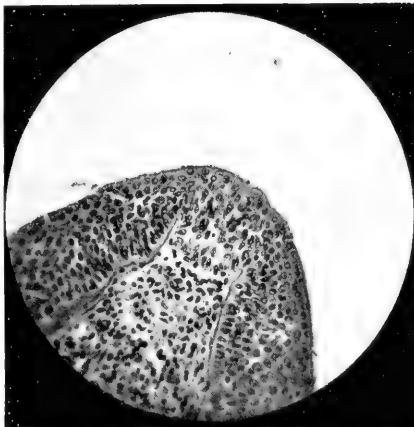




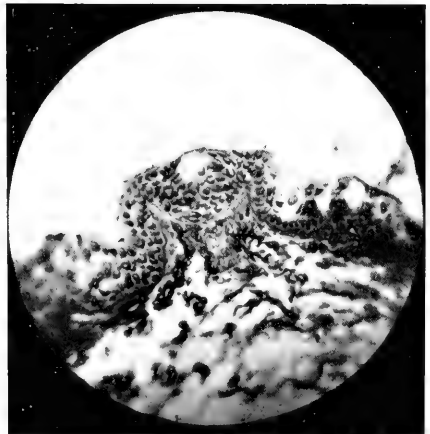
1



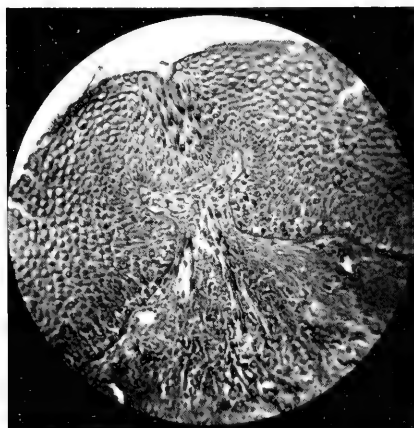
2



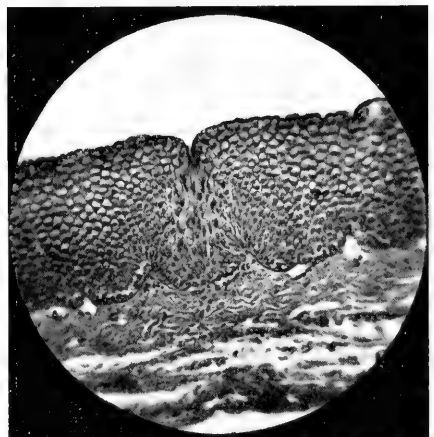
3



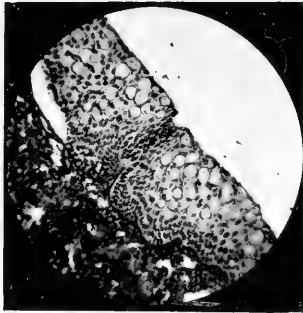
4



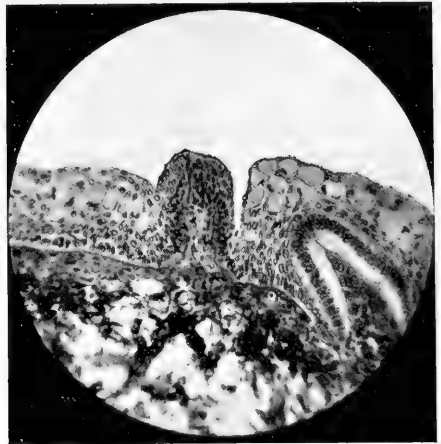
5



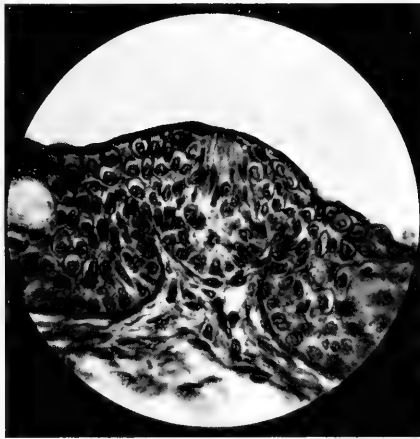
6



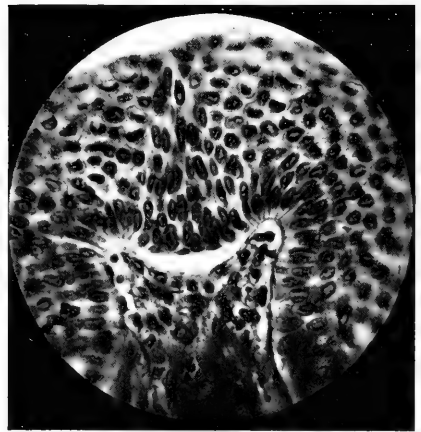
7



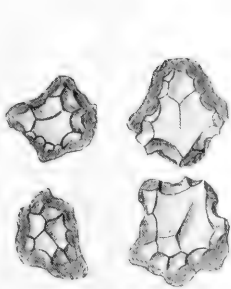
8



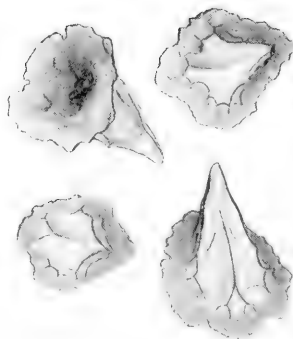
9



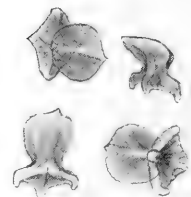
10



11



12



13

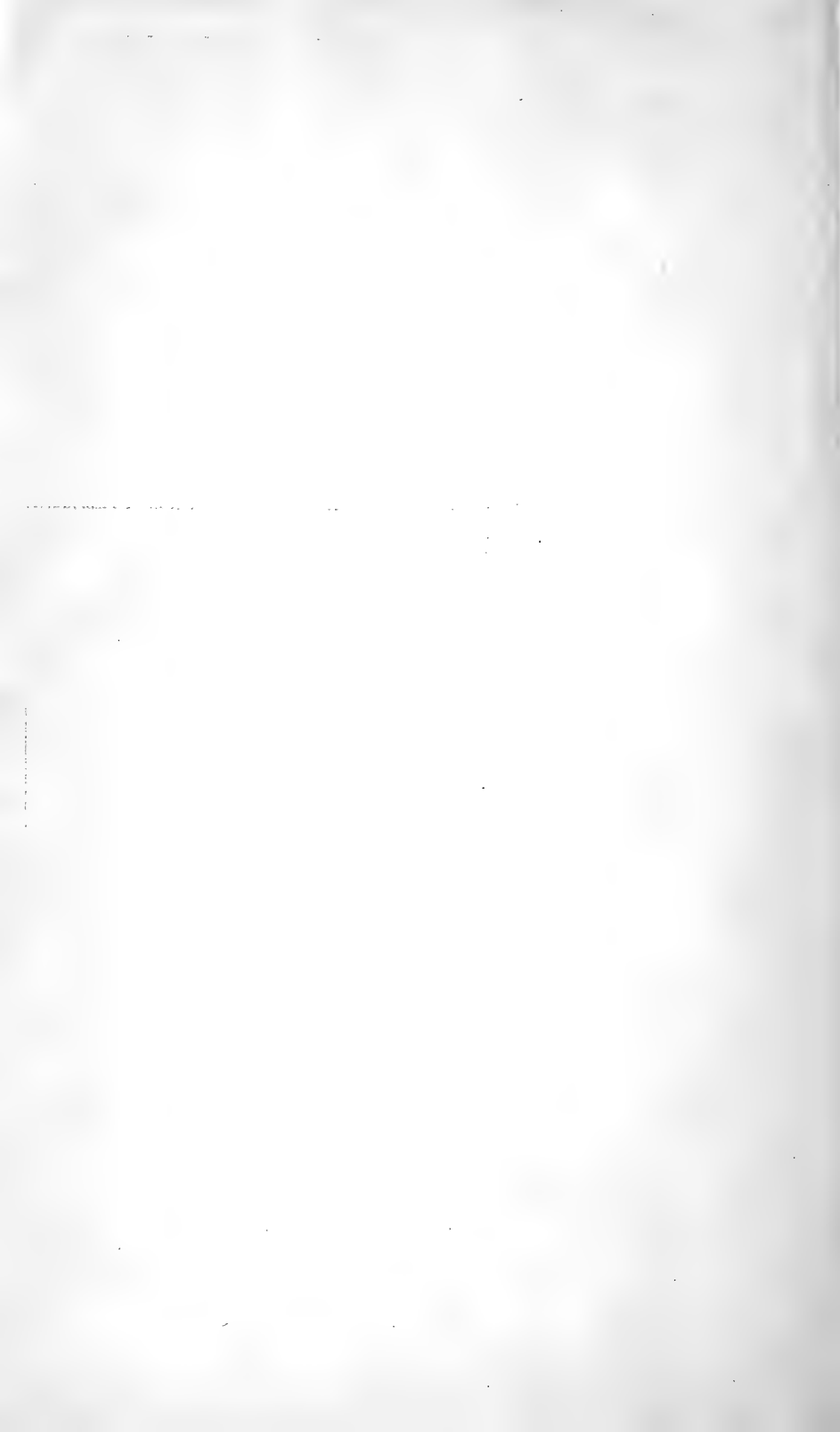




Fig. 1.

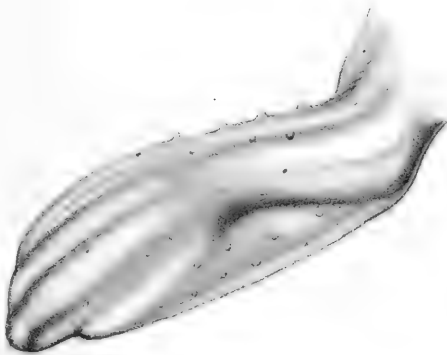


Fig. 3.

Dr E. Loeschmann gez.

E. Mauhes.

Verlag von Gustav Fischer



Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 3.



Fig. 4.

Dr. E. Leuckmann gez.

E. Mauhe.

Lith. Anst. v. Wagner, Jena

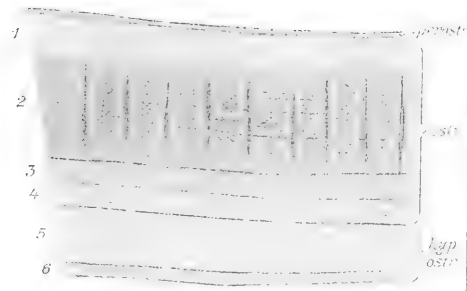
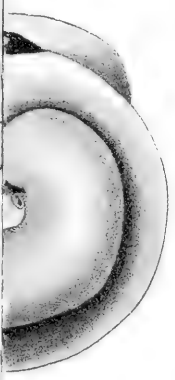
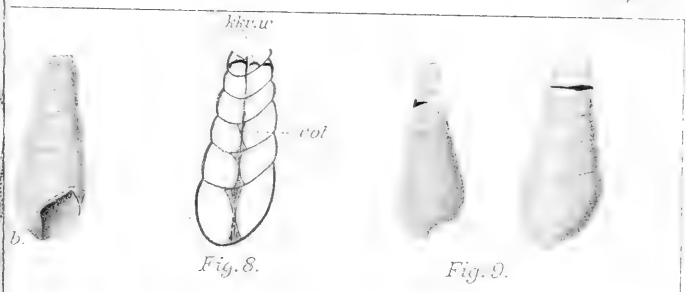


Fig. 10.

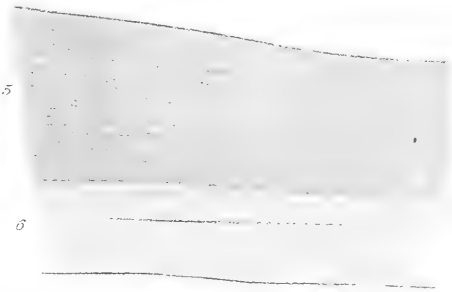


Fig. 11.

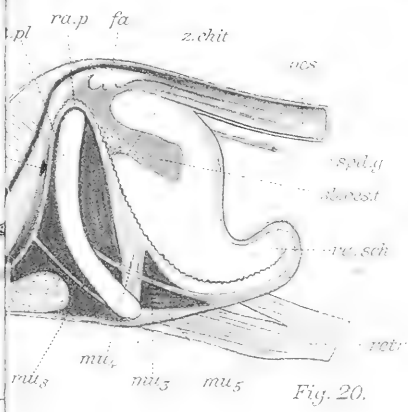
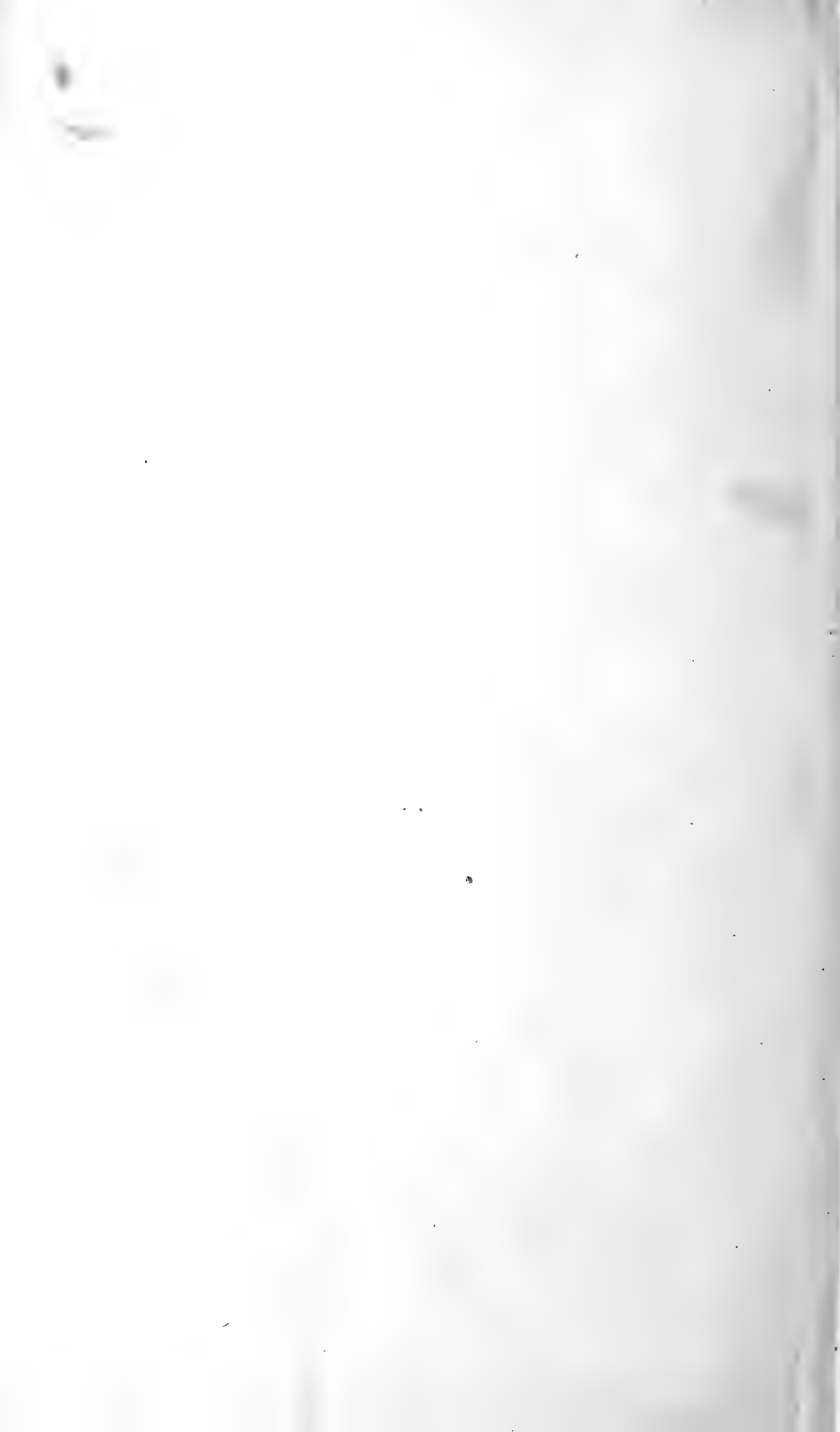
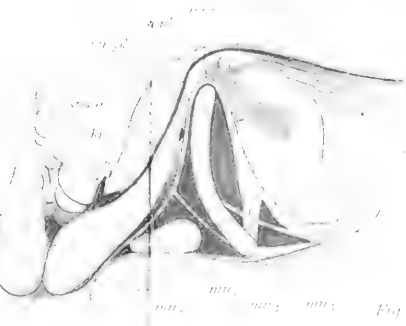
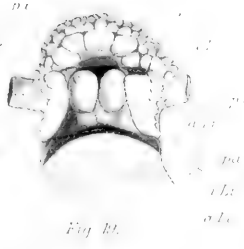
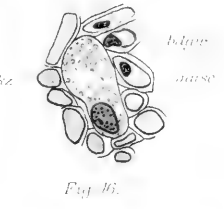
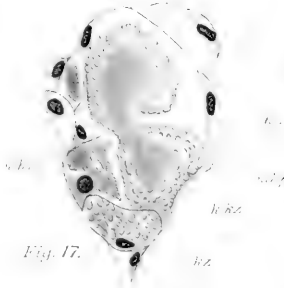
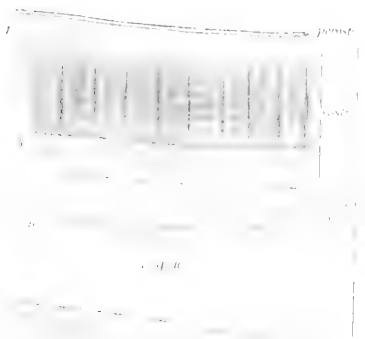
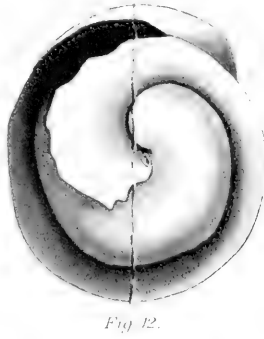
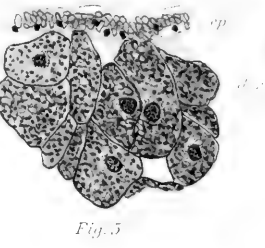
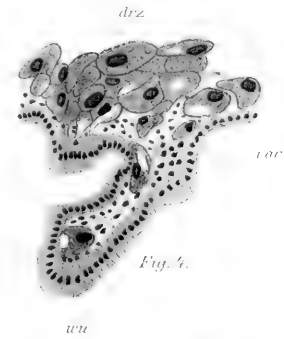
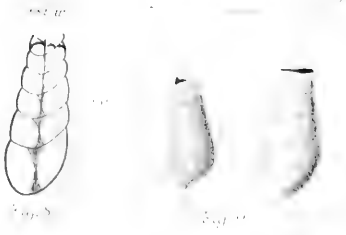
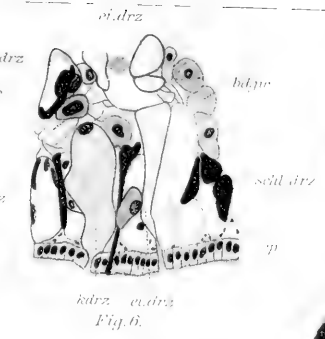


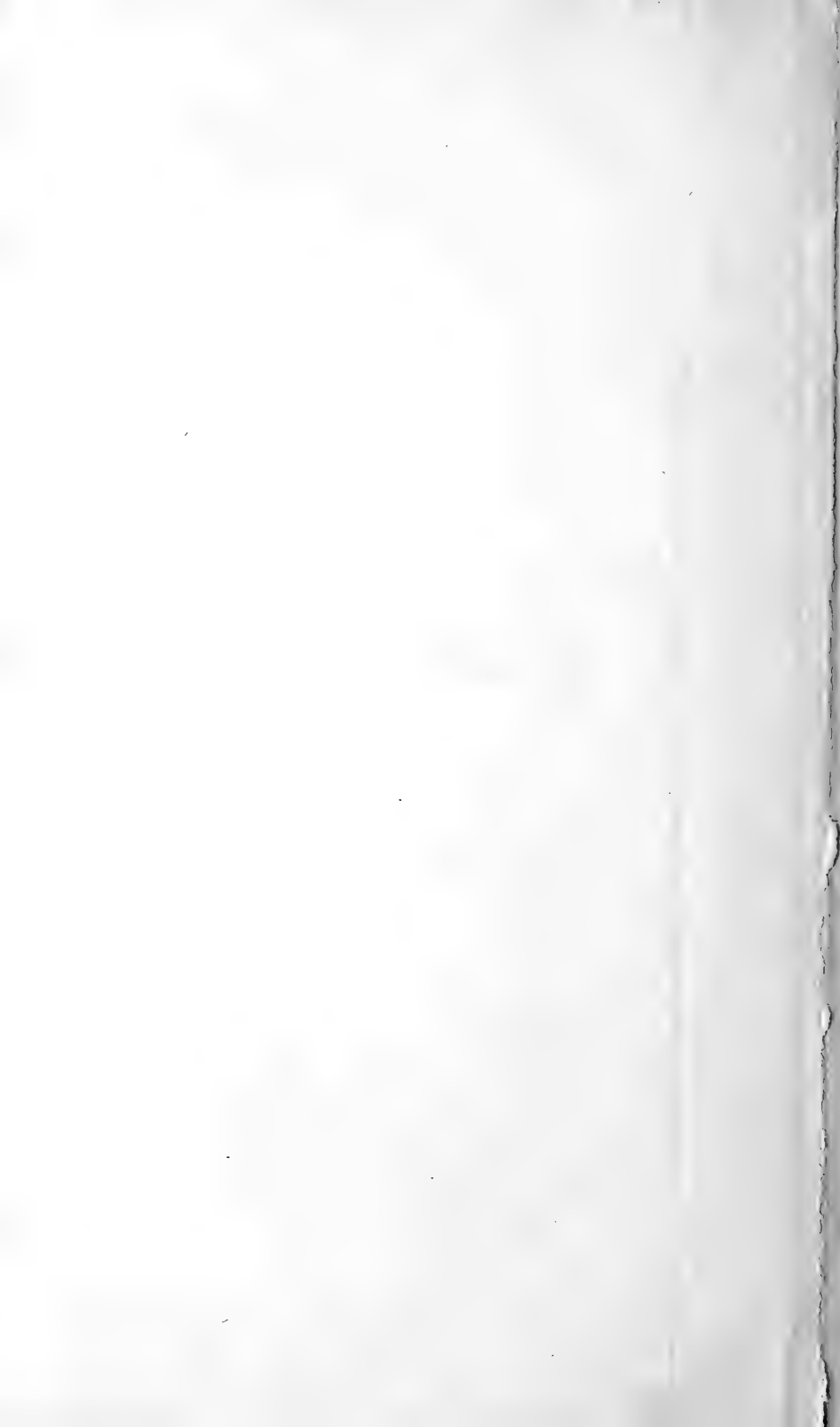
Fig. 20.



Fig. 21.









Vor kurzem erschien:

Die Biologie und ihre Schöpfer.

Von

William A. Locy

Ph. D., Sc. D., Professor an der Northwestern University.

Autorisierte Übersetzung der zweiten amerikanischen Auflage von

E. Nitardy.

Mit einem Geleitworte von Prof. Dr. J. Wilhelm.

Mit 97 Abbildungen im Text. 1914. (XII, 416 S. gr. 8°.)

Preis: 7 Mark 50 Pf., geb. 8 Mark 50 Pf.

Inhalt: I. Die Anfänge der Biologie (mit Ausschluß der Stammesgeschichte). 1. Skizzierung des Ursprungs der Biologie und ihrer historischen Epochen. 2. Vesalius und der Sturz des Autoritätenglaubens in der Wissenschaft. 3. William Harvey und die experimentelle Beobachtung. 4. Die Einführung des Mikroskops und der Beginn unabhängiger Beobachtung. 5. Fortschritt in der mikroskopischen Anatomie im 18. Jahrhundert. 6. Linné und die Naturwissenschaft. 7. Cuvier und die vergleichende Anatomie. 8. Bichat und die Histologie. 9. Die Physiologie; Harvey, Haller und Joh. Müller. 10. Bär und die Embryologie. 11. Die Zelltheorie; Schleiden, Schwann, Schultze. 12. Das Protoplasma als Grundlage des Lebens. 13. Pasteur und Koch. 14. Erbllichkeit und Keimfolge; Mendel, Galton, Weismann. 15. Die Kenntnis der Fossilien.

II. Die Lehre von der Stammesentwicklung. 16. Erklärung des Ausdrucks: Entwicklung. 17. Entwicklungstheorien; Lamarck, Darwin. 18. Fortsetzung der Entwicklungstheorie; Weismann, de Vries. 19. Der Entwicklungsgedanke und seine Förderung. 20. Rückblick und Ausblick. Heutige Bestrebungen der Biologie. — Anmerkungen des Übersetzers. — Reading List (Literatur im Originalabdruck). — Alphabetisches Inhaltsverzeichnis.

Das Werk des amerikanischen Autors behandelt den Werdegang der biologischen Forschung hauptsächlich vom zoologischen Standpunkte aus. Das ursprünglich für amerikanische Leser geschriebene und dort mit großem Beifall aufgenommene Buch wird durch die Übersetzung auch weiteren Kreisen in Deutschland zugeführt, die sich für die naturwissenschaftliche Entwicklung interessieren.

Der Hauptzweck des Buches liegt in der Aufdeckung der Quellen biologischer Gedanken und der Hauptwege der biologischen Entwicklung, und weiterhin darin, den Leser mit jenen vornehmen Gestalten bekannt zu machen, deren Arbeit die Epochen der Geschichte der Biologie bezeichnet, sowie zu zeigen, daß die Entwicklung der biologischen Anschauungen eine lückenlose ist.

Da die Illustrationen des amerikanischen Werkes teilweise zu wünschen übrig ließen, wurden dieselben nur so weit als notwendig übernommen und konnten zum großen Teil durch bessere Abbildungen ersetzt werden, für deren Beschaffung keine Mühe gescheut wurde.

Über den extrakardialen Kreislauf des Blutes

vom Standpunkt der Physiologie, Pathologie und Therapie.

Von

Dr. Karl Hasebroek

leitender Arzt des Hamburger medico-mechanischen Zanderinstitutes.

Mit 20 Abbildungen im Text. (XII, 345 S. gr. 8°)

1914. Preis: 9 Mark.

Inhalt: Vorwort. — 1. Einleitung. — 2. Protoplasma und Zirkulation. — 3. Die Strömung in den Kapillaren. — 4. Die Strömung in den Arterien. — 5. Die Strömung in den Venen. — 6. Die Bedeutung der Diastole-Systole der Gefäße für Widerstände und Triebkräfte. — 7. Die Beziehungen des Protoplasmas zur Tätigkeit der Arterien. — 8. Die Bedeutung der Hormone für die regulatorische Einstellung des Gefäßsystems vom Gewebe aus. — 9. Die Adrenalinwirkung als Beispiel für die physiologische Energiesteigerung des arteriellen Systems. — 10. Die Beziehungen des diastolisch-systolischen Gefäßbetriebes zum vasomotorischen Nervensystem. — 11. Der Kreislauf im ganzen auf Grund der Stellung der extrakardialen Organbetriebe zum Herzen.

Berliner klin. Wochenschrift, Nr. 37 vom 14. September 1914:

. . . Was Hasebroek an physikalischen, experimentellen, physiologischen, pathologischen Beweisstücken beibringt und mit erstaunlicher Kunst zusammenfügt, kann nicht genug bewundert werden. Aber was ich noch höher an seiner Arbeit schätze, ist dieses, daß für den Leser der Mensch nicht mehr bloß ein sich bewegender Leichnam ist, sondern daß er alle die kleinen und großen Pulswellen spüren lernt, die da dauernd in dem kunstvollen Gefüge durcheinander laufen . . .

Buttersack (Trier.)

Zeitschrift für physikalische und diätetische Therapie, XVIII. Bd., Heft 5:

Im vorliegenden Werke bringt der bekannte Hamburger Forscher alle bislang bekannten Tatsachen vor, welche seine seit Jahren vertretene Anschauung von der Wichtigkeit der extrakardialen Triebkräfte für die Erhaltung des Blutkreislaufes zu stützen vermögen (mit besonderer Berücksichtigung der Gefäßmuskulatur). Besonderen Wert gewinnt unter diesem Gesichtswinkel das Elektroardiogramm, welches für das System der höheren Tiere die Annahme eigenmotorischer peripherer Kräfte wesentlich zu stützen berufen ist.

. . . Wer sich mit der Frage des peripheren Kreislaufes beschäftigt, wird an dem Buche nicht vorübergehen können und bei der Lektüre viel Anregendes finden. Die Ausstattung des Buches läßt nichts zu wünschen übrig.

Hofbauer (Wien).

Therapeutische Monatshefte, 28. Jahrg., 1914, Heft 7:

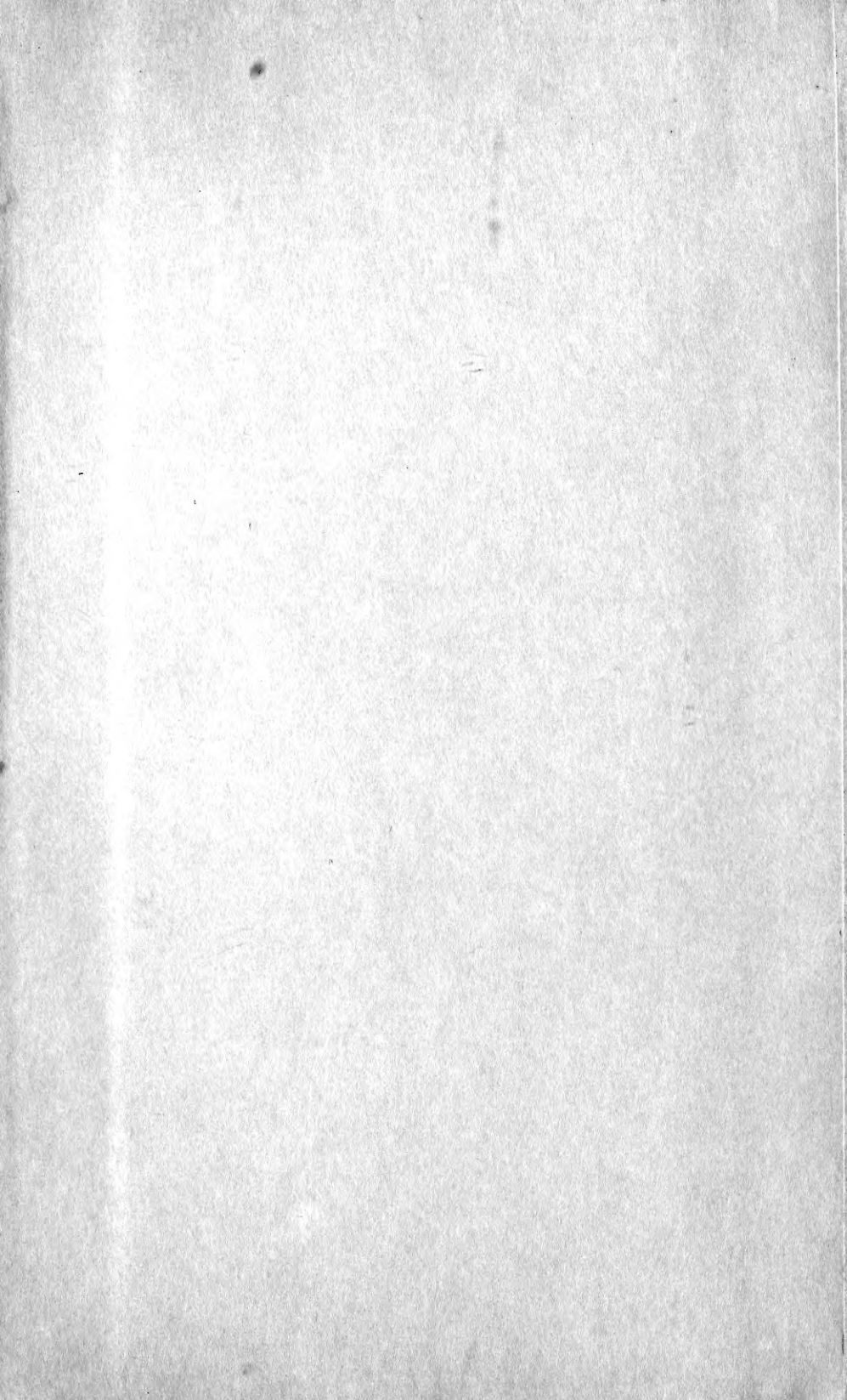
Das Buch gibt eine auf reicher Literaturkenntnis beruhende umfassende Darstellung der Physiologie und Pathologie des Kreislaufes, und die Lektüre wirkt durch die auf viele eigene Arbeiten über das fragliche Gebiet gestützte subjektive Kritik differenter Urteile besonders anregend. Der Grundgedanke des Ganzen ist die These der Selbständigkeit der Gefäßfunktion neben der Tätigkeit des Herzens, die durch eine aktive Systole-Diastole der muskelführenden Gefäße zustande kommt und den Blutstrom aspiratorisch-peristaltisch fördert. Sie wird durch eigene Experimentaluntersuchungen ebenso wie durch die Ergebnisse der Forschungen über die Hormonwirkungen und die Kenntnisse über die Funktion des sympathischen Nervensystems gestützt. Die für die Therapie sich ergebenden Folgerungen werden am Schluß kurz angeführt, insbesondere im Hinblick auf die Wirkung von Gymnastik und Sport auf den Kreislauf.

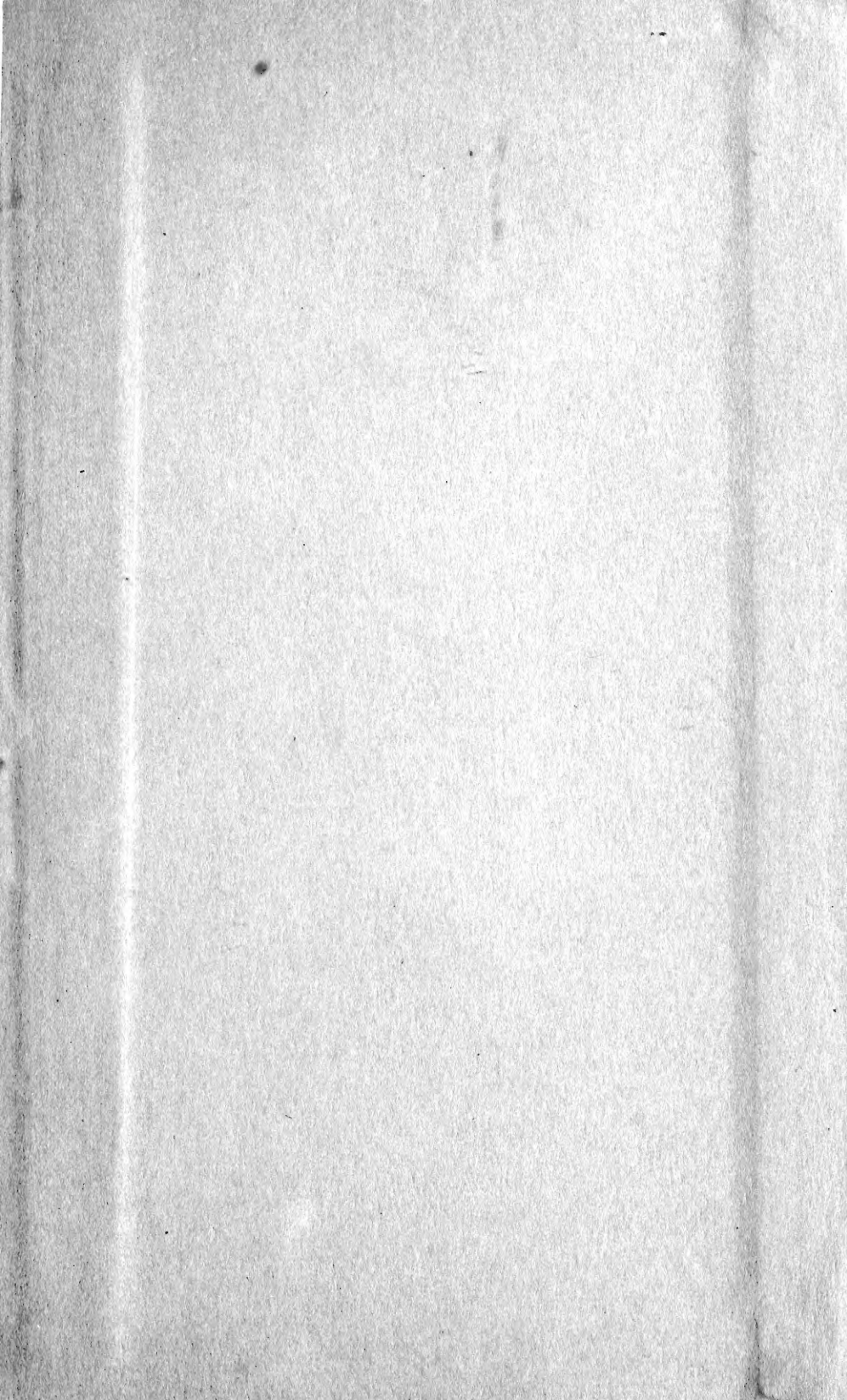
Jungmann.

34 289 34









SMITHSONIAN INSTITUTION LIBRARIES



3 9088 01355 6154