

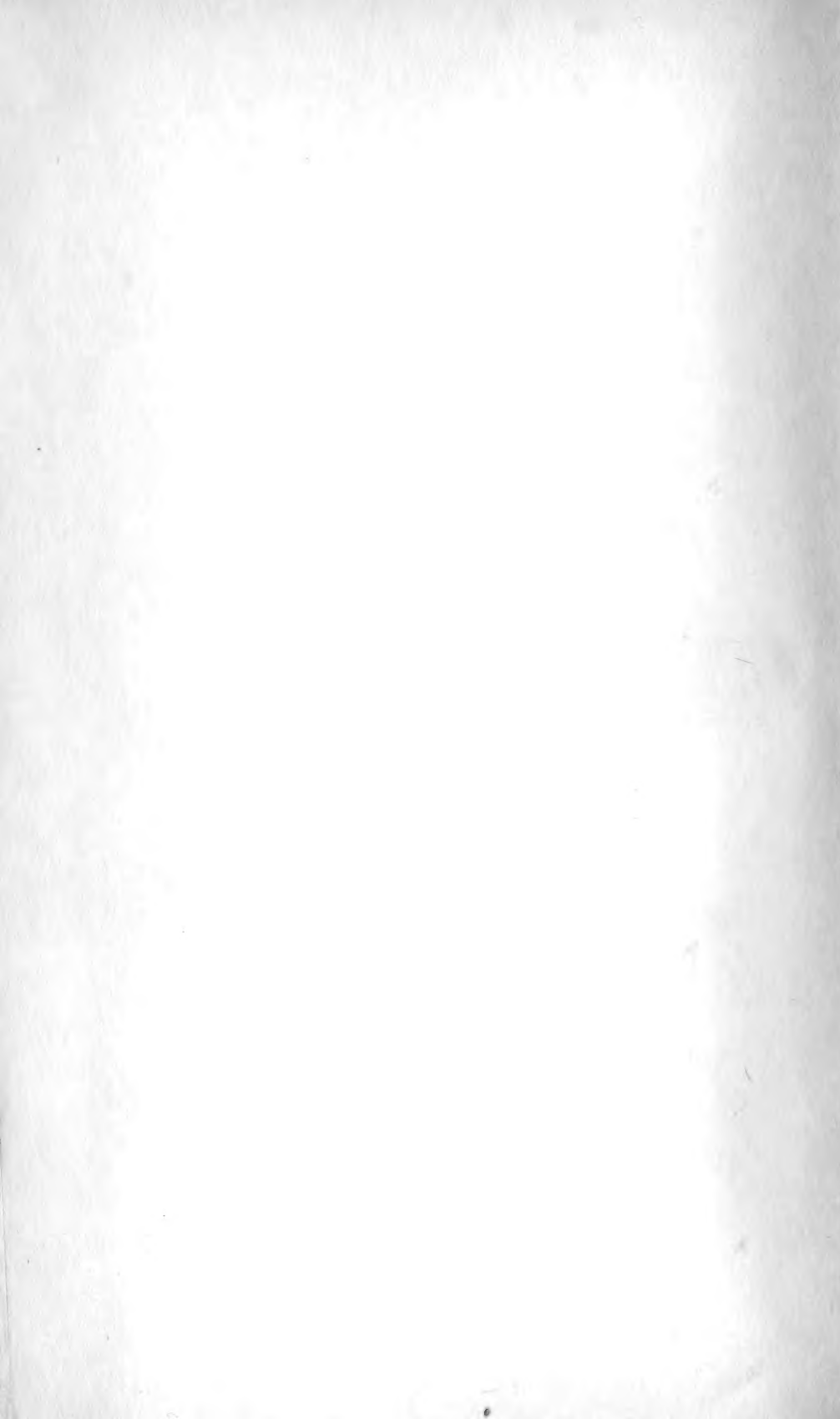
39.0 (43)N

FOR THE PEOPLE  
FOR EDUCATION  
FOR SCIENCE

LIBRARY  
OF  
THE AMERICAN MUSEUM  
OF  
NATURAL HISTORY











AMERICAN LIBRARY  
UNIVERSITY OF CHICAGO

59:06(43) n  
ek

# MORPHOLOGISCHES JAHRBUCH.

---

EINE ZEITSCHRIFT

FÜR

ANATOMIE UND ENTWICKELUNGSGESCHICHTE.

HERAUSGEGEBEN

VON

**CARL GEGENBAUR,**

PROFESSOR IN HEIDELBERG.

10

ZEHNTER BAND.

MIT 29 TAFELN UND 20 FIGUREN IM TEXT.

---

LEIPZIG,

VERLAG VON WILHELM ENGELMANN.

1885.

STATE OF  
NEW YORK  
OFFICE OF THE  
COMMISSIONER OF  
THE LAND OFFICE

MONITORING THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE  
*1821/171 Aug 18*

THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE

THE LAND OFFICE

## Inhalt des zehnten Bandes.

### Erstes Heft.

	Seite
Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Fische. III. Das Cranium der Characiniden nebst allgemeinen Bemerkungen über die mit einem Weber'schen Apparat versehenen Physostomenfamilien. Von M. Sagemehl. (Mit Taf. I u. II, sowie 1 Holzschn.) . . . . .	1
Zur Organisation der Echinorhynchen. Von A. Saeffigen. (Mit Taf. III—V.)	120
Über die Verwandtschaftsbeziehungen der Onchidien. Von R. Bergh. (Mit 1 Holzschn.) . . . . .	172
Kleinere Mittheilungen:	
Bemerkungen über die Polydactylie des Pferdes. Von J. E. V. Boas . . . . .	182
Besprechung:	
A. A. Carlier, Anatomie philosophique . . . . .	185

### Zweites Heft.

Über die Pharyngealtaschen der Scarinen und das »Wiederkäuen« dieser Fische. Von M. Sagemehl. (Mit 1 Holzschn.) . . . . .	193
Erythropsis agilis. Eine neue Protozoe. Von R. Hertwig. (Mit Taf. VI.)	204
Über Zelltheilung. Von C. Rabl. (Mit Taf. VII—XIII und 5 Holzschn.)	214
Besprechung:	
L. Testut, Les anomalies musculaires chez l'homme . . . . .	331

### Drittes Heft.

Über das Vorkommen spindeligter Körper im Dotter junger Froscheier. Von O. Hertwig. (Mit Taf. XIV.) . . . . .	337
Untersuchungen über Pori abdominales. Von H. Ayers. (Mit Taf. XV.)	344
Beiträge zur Kenntnis des Gastropodenauges. Von C. Hilger. (Mit Taf. XVI u. XVII.) . . . . .	351
Nachschrift zu vorstehender Arbeit. Von O. Bütschli . . . . .	372

✓ Studien über die Entwicklung des Medullarstranges bei Knochenfischen, nebst Beobachtungen über die erste Anlage der Keimblätter und der Chorda bei Salmoniden. Von N. Goronowitsch. (Mit Taf. XVIII—XXI.)	376
Dinosaurier und Vögel. Eine Erwiderung an Herrn Prof. W. Dames in Berlin. Von G. Baur . . . . .	446
Über das Centrale carpi der Säugethiere. Von G. Baur . . . . .	455
✓ Zur Morphologie des Tarsus der Säugethiere. Von G. Baur. . . . .	458
Bemerkungen über die Abdominalporen der Fische. Von C. Gegenbaur	462

---

#### Viertes Heft.

Zur Morphologie des Nagels. Von C. Gegenbaur. (Mit 8 Holzschn.) . .	465
Über direkte Kernteilung in der Embryonalhülle der Skorpione. Von F. Blochmann. (Mit Taf. XXII.) . . . . .	480
Zur Herleitung des Nervensystems der Nematoden. Von O. Bütschli. (Mit Taf. XXIII.) . . . . .	486
Studien zur Entwicklungsgeschichte des Coeloms und des Coelomepithels der Amphibien. Von B. Solger. (Mit Taf. XXIV u. XXV.) . . . .	494
Einige Bemerkungen über gewisse Organisationsverhältnisse der sog. Cilioflagellaten und der Noctiluca. Mit einem Beitrag von E. Askenasy. Von O. Bütschli. (Mit Taf. XXVI—XXVIII u. 4 Figuren im Text.)	529
Das Foramen Magendii und die Öffnungen an den Recessus laterales des IV. Ventrikels. Von C. Hess. (Mit Taf. XXIX.) . . . . .	578
Entgegnung an Herrn Dr. Baur. Von W. Dames . . . . .	603
Bemerkungen über das Becken der Vögel und Dinosaurier. Von G. Baur	613

---



# Beiträge zur vergleichenden Anatomie der Fische.

Von

M. Sagemehl.

---

## III. Das Cranium der Characiniden nebst allgemeinen Bemerkungen über die mit einem Weber'schen Apparat versehenen Physostomenfamilien.

Mit Tafel I und II, so wie einem Holzschnitt.

---

### Einleitung.

Bei der Untersuchung des Schädels einer größeren Anzahl von Physostomenfamilien bin ich zu dem, allerdings durchaus nicht überraschenden, Resultate gelangt, dass die bekannten vier, mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Teleostierfamilien, nämlich die Welse, Gymnotiden, Characiniden und Cyprinoiden eine höchst natürliche, gut begrenzte Gruppe des großen Teleostierstammes bilden. An der Wurzel des letzteren schließt sich diese Gruppe an niedriger stehende Formen, denen unter den jetzt lebenden *Amia* am nächsten steht, innig an; nach oben läuft sie in mehrere divergirende Äste aus, die mit einander in näherem Zusammenhange stehen, jedoch gegenüber den übrigen Teleostierfamilien, und namentlich auch gegenüber den übrigen Physostomen, ganz selbständig dastehen. Da die Verwandtschaft dieser vier Familien bis jetzt nicht erkannt, oder zum mindesten nicht genügend betont worden ist, so bedarf es, bevor wir an die specielle Beschreibung des Schädels der Characiniden schreiten können, einer ausführlicheren Motivirung für die hier vertretene Anschauung.

Was könnte es auf den ersten Blick Verschiedeneres geben, als

etwa die Siluroiden und die Gymnotiden?! Die gepanzerten Gattungen der Welse erinnern in so auffallender Weise an gewisse Panzerganoiden, dass diese — wie ich glaube — bloß äußerliche Ähnlichkeit von hervorragenden Morphologen zur Begründung eines wirklichen genetischen Zusammenhanges benutzt worden ist, während die Gymnotiden bis in die neueste Zeit unbedenklich als die nächsten Verwandten der Aale betrachtet werden. Auf der anderen Seite scheinen die Cyprinoiden und die Characiniden mit den vorigen beiden Familien in gar keinem engeren Zusammenhange zu stehen, so wie sie auch unter sich, nach der Ansicht eines der hervorragendsten unter den jetzt lebenden Ichthyologen, nach GÜNTHER<sup>1</sup>, nicht näher verwandt sein sollen.

Wenn ich nun auf Grund von anatomischen Untersuchungen, die auf eine größere Anzahl von Repräsentanten dieser vier Familien ausgedehnt werden konnten, zu entgegengesetzten Resultaten gekommen bin, so entspricht das so wenig den gewöhnlichen Anschauungen über die Verwandtschaftsverhältnisse der Teleostier, dass ich mich, um gegen den Vorwurf der übereilten Schlussfolgerung gesichert zu sein, ausführlich rechtfertigen muss.

In den nachfolgenden Seiten soll der Nachweis versucht werden, dass die unterscheidenden Merkmale zwischen den Repräsentanten der uns interessirenden Familien nicht genügen, um deren Verwandtschaft zu widerlegen und sie im System von einander zu entfernen, und dass andererseits die Übereinstimmungen derartige sind, dass sie nicht durch bloße Anpassung an gleiche Lebensbedingungen erklärt werden können, vielmehr mit Nothwendigkeit zur Annahme eines genetischen Zusammenhanges zwischen diesen Familien führen müssen.

Der wesentlichste und schwerwiegendste Unterschied zwischen den vier mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Physostomenfamilien liegt zweifellos in der Verschiedenheit der Hautbedeckungen. Während die Characiniden, die Cyprinoiden und die Gymnotiden, mit Ausnahme weniger ganz nackter Gattungen, Cycloid- oder in seltenen Fällen Ctenoidschuppen<sup>2</sup> besitzen, lassen sich die Bedeckungen der Welse nur von Placoidschuppen ableiten. Die Welse besitzen bekanntlich in sehr zahlreichen Fällen Knochentafeln, welche den

<sup>1</sup> A. GÜNTHER, Introduction to the study of Fishes. Edinburgh 1880. pag. 606.

<sup>2</sup> Einige Arten der Characinidengattung *Curimatus* (vgl. JOH. MÜLLER, Über den Bau und die Grenzen der Ganoiden, l. c. pag. 162,) sodann die Gattungen *Xiphostoma* und *Distichodus*.

Kopf bedecken und die sich in selteneren Fällen auch auf den Rumpf erstrecken können. Diese Knochentafeln sind, wie O. HERTWIG<sup>1</sup> auf das Überzeugendste nachgewiesen hat, durch Verschmelzung von Hautzähnehen entstanden zu denken. Wie ich bemerken will, ist die Haut der eines Panzers entbehrenden Siluroiden ebenfalls nur selten ganz glatt, vielmehr zeigt sie in den meisten Fällen weiche Zotten, die bisweilen so dicht zusammenstehen können, dass die Haut eine sammetartige Beschaffenheit erhält (Malapterurus); es scheint mir durchaus nicht unwahrscheinlich zu sein, dass diese Zotten reducirte und nicht mehr verkalkende Hautzähne vorstellen.

Diese auffallende Verschiedenheit in den Hautbedeckungen der Siluroiden und der übrigen drei uns beschäftigenden Physostomenfamilien würde ganz entschieden als gewichtiges Argument gegen eine nähere Verwandtschaft derselben verwerthet werden können, wenn es sich nachweisen ließe, dass die Grenze zwischen Hautzähnen auf der einen und Cycloid- resp. Ctenoidschuppen auf der anderen Seite eine scharfe sei und dass die Bildung von Cycloid- resp. Ctenoidschuppen nur einmal in der Reihe der Fische stattgefunden habe, so dass sämtliche mit dieser höher differenzirten Schuppenform versehenen Fische monophyletischen Ursprungs sind.

Beide Voraussetzungen lassen sich leicht widerlegen.

Schon der Umstand, dass die Dipnoer<sup>2</sup> mit Cycloidschuppen bedeckt sind, lässt die Annahme einer einmaligen Entstehung dieser Schuppen ganz unwahrscheinlich erscheinen. Wir müssten denn zugeben, dass die Dipnoer mit der größten Zahl der mit typischen Schuppen versehenen Teleostier in engerem Zusammenhang stehen, als die letzteren mit den Siluroiden oder mit gewissen Cataphracten etc., was einfach eine Absurdität wäre.

Außerdem lässt es sich leicht nachweisen, dass in engeren, gut begrenzten Teleostierfamilien Gattungen mit typischen Schuppen und mit direkt von Hautzähnen ableitbaren äußeren Bedeckungen

<sup>1</sup> O. HERTWIG, Über das Hautskelet der Fische. Th. I. Siluroiden und Acipenseriden. Morphol. Jahrb. Bd. II. 1876. pag. 328.

<sup>2</sup> Eine genaue Beschreibung der Schuppen von Protopterus hat WIEDERSHEIM (Archiv f. mikroskop. Anatomie. Bd. XVI. 1880) gegeben. Der Umstand, dass die Oberfläche dieser Cycloidschuppen mit mikroskopischen in der Epidermis versteckten Hautzähnehen besetzt ist, ist allerdings sehr auffällig und weist auf einen sehr niederen Zustand hin. Immerhin sind es typische Cycloidschuppen, welche auch bei anderen Fischen, wie z. B. nach meinen Untersuchungen auch bei Osteoglossum, mit Hautzähnen besetzt sind.

angetroffen werden. Ein gutes Beispiel bieten die Cottiden und die Cataphracten, deren nahe Verwandtschaft keinem Zweifel unterliegen kann. Und doch sind die ersteren mit typischen Ctenoidschuppen bedeckt, die nur längs der Seitenlinie bisweilen durch knöcherne Schilder ersetzt werden, während die Repräsentanten der Cataphracten stets mit Panzern bedeckt werden, welche, wie O. HERTWIG<sup>1</sup> nachgewiesen hat, durch Vereinigung von Hautzähnen entstanden sind.

Einen parallelen Fall bietet Cyclopterus, dessen Haut Zähne führt und dessen nahe Verwandtschaft mit den gewöhnlich beschuppten Gobiiden nicht zu verkennen ist. Unter den Batrachiden besitzen einige Arten von *Batrachus* Ctenoidschuppen, während die nahe verwandten *Pediculati* in zahlreichen Fällen typische Hautzähne in ihren Bedeckungen erkennen lassen. Etwas ganz Ähnliches finden wir auch in der sehr gut abgegrenzten Familie der Sclerodermen. Die Gattung *Balistes* besitzt Schuppen, die als eine Übergangsform zwischen zahntragenden Hautknochenplatten und zwischen wirklichen Ctenoidschuppen aufgefasst werden können; bei *Monacanthus*<sup>2</sup> treffen wir sehr verschieden gebaute Hautzähne an, und *Ostracion* ist mit derben, wahrscheinlich aus verschmolzenen Hautzähnen entstandenen Knochenplatten bedeckt.

Ein weiteres Beispiel treffen wir in der Familie der Beryciden. Während die meisten Gattungen mit Ctenoidschuppen bedeckt sind, besitzt *Monocentris* eigenthümliche, stark verknöcherte Schuppen, welche den Schuppen von *Balistes* einigermaßen ähnlich sind und eine Mittelstellung zwischen Ctenoidschuppen und zahntragenden Knochenplatten einnehmen.

Diese beliebig herausgegriffenen Beispiele, die man noch vermehren könnte, genügen wohl vollständig, um den vollgültigen Nachweis zu liefern, dass diese Verschiedenheiten in den Körperbedeckungen nicht einmal hinreichen, um Gattungen zu verschiedenen Familien zu rechnen; um so viel weniger können sie für sich allein dienen, um die Nichtverwandtschaft zweier Familien im System zu begründen, wenn nicht andere Gründe für eine solche Entfernung vorhanden sind.

Dasselbe gilt auch für die den Flossen entnommenen Merkmale. Eine Übereinstimmung im Bau der Flossen lässt in den Fällen, wo dieselbe nicht durch konvergente Entwicklung erklärt

<sup>1</sup> O. HERTWIG, *Morphol. Jahrb.* Bd. VII. 1881. pag. 19.

<sup>2</sup> O. HERTWIG, *l. c.*, *Morphol. Jahrb.* Bd. VII.

werden kann, den Schluss auf nahe Verwandtschaft zu; doch genügt eine bloße Verschiedenheit in den Flossen niemals, um den negativen Schluss auf Nichtverwandtschaft zu ziehen. Namentlich gilt dieses von der zur Umgrenzung von Familien vielfach benutzten Fettflosse. Schon der Umstand, dass wir dieselbe in sehr scharf umgrenzten Familien, wie z. B. bei den Welsen. in allen Stadien der beginnenden Ausbildung, bis zur vollständigen Rückbildung antreffen, muss zur Vorsicht mahnen.

Die primitivste Form der unpaaren dorsalen Flosse bietet unter den Welsen die Gattung *Heterobranchus*<sup>1</sup>, welche eine kontinuierliche lange Dorsalis besitzt, die in ihrem vorderen Abschnitt knöcherne Strahlen führt und in ihrem hinteren Theil den Charakter einer Fettflosse annimmt. In der Unterfamilie der *Siluridae proteropterae*<sup>2</sup> ist eine weitere Differenzirung erfolgt und es hat sich die eigentliche Dorsalis von einer gut entwickelten Fettflosse getrennt; und bei den *Silur. heteropterae* treffen wir beide dorsalen Flossen in allen Stadien der Rückbildung an, bis zum völligen Schwunde.

Sehr eigenthümlich ist die außerordentlich entwickelte Analis der *Gymnotiden*, welche den ganzen Habitus dieser Fische bestimmt. Doch lässt sich der Beginn der bei *Gymnotiden* bis zum Excess gesteigerten Verlängerung der Analis und die damit Hand in Hand gehende Wanderung des Afters nach vorn, auch bei *Siluroiden* beobachten. Die Gattungen *Cryptopterus*, *Callichrous*, *Wallago*, *Schilbe* u. a. m. bieten die schönsten Belege dafür<sup>3</sup>. Gleichzeitig mit der Ausbildung der Analis beobachten wir bei diesen Gattungen eine kompensatorische hochgradige Reduktion der unpaaren dorsalen Flossen; auch die paarigen Bauchflossen verkümmern allmählich, und die wenig entwickelte Schwanzflosse krümmt sich derartig nach unten, dass sie eine direkte Fortsetzung der Analis zu sein scheint.

Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass eine Weiterentwicklung in dieser Richtung zu einem reinen *Gymnotiden*habitus geführt haben würde<sup>4</sup>.

<sup>1</sup> Cf. eine Abbildung in GEOFFROY ST. HILAIRE, *Description scientifique de l'Égypte. Histoire naturelle. Poissons*, Atlas pl. 16 Fig. 2.

<sup>2</sup> In der Nomenklatur und systematischen Eintheilung habe ich mich überall streng an GÜNTHER'S »Catalogue of Fishes in the collection of the British Museum« gehalten.

<sup>3</sup> Cf. Abbildungen in P. BLEEKER, *Atlas Ichthyol. Silur.*

<sup>4</sup> Die eben beschriebenen korrelativen Umbildungen: Die Verlängerung

Das Vorhandensein einer rudimentären Caudalis und einer Fettflosse bei der Gymnotidengattung *Sternarchus* weist ebenfalls darauf hin, dass diese Fische von Formen abstammen, die entwickelte und, was besonders wichtig ist, von einander getrennte unpaare Flossen besessen haben, von denen die hintere eine Fettflosse war. Letzterer Umstand ist von besonderer Bedeutung, weil er den Beweis liefert, dass die Vorfahren der Gymnotiden jedenfalls nicht unter den mit kontinuierlichem, in seiner ganzen Ausdehnung von knöchernen Strahlen gestützten Flossensaum versehenen Aalen gesucht werden dürfen.

Wichtige unterscheidende Merkmale zwischen den Repräsentanten der uns interessirenden vier Familien werden im Bau der Kiefer angegeben. Der obere Rand der Mundspalte soll in der Familie der Siluroiden nur vom Zwischenkiefer begrenzt werden; das rudimentäre Maxillare liegt über dem Mundwinkel und dient einer Bartel zur Stütze<sup>1</sup>. An der Begrenzung der Mundspalte der Cyprinoiden betheiligen sich ebenfalls nur die Zwischenkiefer, doch sind die Oberkiefer gut entwickelt und hinter den ersteren parallel gelagert<sup>2</sup>. Bei den Characiniden soll der obere Rand der Mundspalte medial vom Zwischenkiefer, lateral von den Maxillaria gebildet werden<sup>3</sup>. Eben so sollen sich auch die Gymnotiden verhalten<sup>4</sup>.

---

der Analis, die Reduktion der unpaaren dorsalen Flossen und der Ventrals und die Verlagerung des Afters nach vorn, werden nicht nur in den Familien der Siluroiden und Gymnotiden, sondern auch bei anderen Süßwasserfischen beobachtet; nämlich bei der Characinidengattung *Anacyrtus* (cf. CUVIER et VALENCIENNES, l. c. Atlas pl. 645) und — in besonders auffallender Weise — bei der eigenthümlichen Gattung *Notopterus* (CUVIER et VALENCIENNES l. c. Atlas pl. 613). Was die letztere Gattung betrifft, so könnte man, um die auffallende Ähnlichkeit mit gewissen Welsen zu erklären, an einen Fall von »Mimicry« denken. Der harmlose *Notopterus* hätte dann zum Schutz gegen Nachstellungen den Habitus der räuberischen und — was das Wichtigste ist — mit Sperrstacheln der Pectorales bewaffneten Welse angenommen. Für *Anacyrtus* trifft jedoch diese Erklärung nicht zu. Diese Gattung gehört der neotropischen Region an, während die Siluroiden, denen sie ähnlich sieht, in der orientalischen und zum geringeren Theile der äthiopischen Region zu Hause sind. Es bleibt, um diese Ähnlichkeit zu erklären, somit nichts Anderes übrig, als eine durch korrelative Abhängigkeit der einzelnen Theile complicirte convergente Entwicklung anzunehmen.

<sup>1</sup> GÜNTHER, Catalogue of Fishes in the British Museum. Vol. V. pag. 1.

<sup>2</sup> GÜNTHER, l. c. Vol. VII. pag. 3.

<sup>3</sup> GÜNTHER, l. c. Vol. V. pag. 275.

<sup>4</sup> GÜNTHER, l. c. Vol. VIII. pag. 1.

Dem gegenüber muss ich konstataren, dass diese Angaben nicht in ihrem vollen Umfange aufrecht erhalten werden können; dass vielmehr zwischen diesen scheinbar grundverschiedenen Bildungen vielfache Übergangsformen existiren, welche sie mit einander verknüpfen.

Wir beginnen mit der Characinidengattung *Tetragonopterus*, welche die relativ primitivsten Verhältnisse zu bieten scheint. Der obere Rand der Mundspalte wird medial vom Intermaxillare, lateral vom Maxillare gebildet; das erstere trägt Zähne und auch das letztere besitzt rudimentäre Zahnbildungen, die sich entweder auf den ganzen Rand des Knochens erstrecken, oder, bei anderen Arten, auf dessen medialen Abschnitt beschränkt sind. Ganz ähnlich ist auch der obere Kieferbogen vieler anderen Characiniden gebaut, mit dem einzigen Unterschiede, dass das Maxillare gewöhnlich vollkommen zahnlos ist. Ähnliche Verhältnisse weist auch die Gymnotidengattung *Sternopygus* auf; von ihr unterscheidet sich *Gymnotus* nur durch etwas geringere Ausbildung der Maxilla, die mehr nach dem Mundwinkel hin gerückt erscheint. Diese Verlagerung der Maxilla nach dem Mundwinkel hin ist bei der Gymnotidengattung *Carapus* und bei dem Characiniden *Citharinus* so weit fortgeschritten, dass man schon zweifelhaft sein kann, ob das Maxillare an der Begrenzung des oberen Mundspaltenrandes Theil nimmt oder nicht.

Weiter in derselben Richtung entwickelt sind die Verhältnisse bei den Welsen, bei denen das rudimentäre Maxillare ganz im Mundwinkel liegt und deren stark entwickelter Zwischenkiefer für sich allein den oberen Rand der Mundspalte begrenzt; eine ähnliche Begrenzung der Mundspalte weist auch die Characinidengattung *Serrasalmo* auf<sup>1</sup>.

In dieser Weise verhält sich die größte Mehrzahl der Welse; doch nicht alle. *Callichthys* z. B. macht eine bemerkenswerthe Ausnahme. Bei dieser Gattung ist der Zwischenkiefer ganz reducirt und begrenzt die kleine Mundspalte nur medial; lateral wird die obere Begrenzung derselben von dem Maxillare gebildet, welches viel stärker entwickelt ist, als der Zwischenkiefer und einen medialen aufsteigenden Fortsatz besitzt.

Ganz ähnlichen Verhältnissen begegnen wir bei dem Cyprinoiden *Catostomus*; auch bei dieser Gattung nimmt nicht der Zwischenkiefer allein an der Begrenzung der Mundspalte Theil; nur ist

---

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES, l. c. Tome XXII. pag. 266.

der ganze Kieferapparat stärker entwickelt, als bei *Callichthys*. Die große Mehrzahl der Cyprinoiden endlich zeigt den oberen Rand der Mundspalte nur vom Zwischenkiefer begrenzt, hinter welchem das gut entwickelte Maxillare liegt, welches an der Begrenzung der Mundspalte gar keinen Theil mehr hat.

Diese ganz willkürlich herausgegriffenen Beispiele, die unter einander selbstverständlich in gar keinem näheren Zusammenhange stehen, lehren wohl zur Genüge, dass der Bau des oberen Kieferbogens in jeder der uns interessirenden vier Familien kein konstanter ist, dass vielmehr in ein und derselben Familie nicht unbedeutliche Verschiedenheiten vorkommen können, und dass die extremen Bildungsverhältnisse im Kieferbau auf diese Weise durch Übergangsformen verknüpft sind.

Das Letztere gilt auch von den dem Darmkanal entnommenen Merkmalen, namentlich von der An- oder Abwesenheit der *Appendices pyloricae*. Schon der Umstand, dass diese *Appendices* in der sehr gut begrenzten Familie der Clupeiden bald vorhanden sind und bald vollkommen fehlen, wie HYRTL<sup>1</sup> nachgewiesen hat, muss zur größten Vorsicht bei der Verwerthung dieses Merkmals zur Beurtheilung von Verwandtschaftsverhältnissen mahnen. Auch bei Salmoniden treffen wir wechselnde Verhältnisse an. Während die meisten Gattungen *Appendices pyloricae* besitzen, fehlen die letzteren bei *Microstoma*, die sonst, wie ich bestätigen kann, in allen anatomischen Verhältnissen, namentlich auch im Bau der bis jetzt, wie es scheint, noch nicht untersuchten weiblichen Geschlechtsorgane, ein echter Salmonide ist.

Das waren die hauptsächlichsten unterscheidenden Merkmale zwischen den uns beschäftigenden vier Physostomenfamilien; und ich glaube den vollgültigen Nachweis geliefert zu haben, dass dieselben nicht ausreichend sind, um diese Fische im System von einander zu entfernen. Es bleibt mir nun die schwierigere, aber auch dankbarere Aufgabe den Nachweis der recht zahlreichen Übereinstimmungen im Bau zu führen und den Beweis zu liefern, dass diese Übereinstimmungen nicht durch Anpassung entstanden sein können, sondern einzig und allein durch die Annahme einer gemeinsamen Abstammung der Siluroiden, Gymnotiden, Characiniden und Cyprinoiden zu erklären sind.

<sup>1</sup> S. HYRTL, Über die accessorischen Kiemenorgane der Clupeaceen etc. Denkschriften d. Wiener Akad. d. Wissensch. Bd. X.



Vor Allem ist es die Existenz des WEBER'schen Gehörknöchelapparates, die zweifellos auf eine nähere Zusammengehörigkeit dieser vier Familien hinweist<sup>1</sup>.

Die Thatsache, dass diesen Fischen — wie es scheint ohne Ausnahme<sup>2</sup> — der von WEBER entdeckte und nach ihm benannte Apparat zukommt, ist schon seit lange bekannt; weniger bekannt ist es, dass dieser Apparat bei sämtlichen Fischen, denen er zukommt, nach einem unveränderlichen Typus gebaut erscheint. Diese äußerst wichtige Thatsache ist bisher, meines Wissens, niemals nachdrücklich hervorgehoben worden, ja es ist sogar von hervor-

---

<sup>1</sup> Nach dem Referate von CARUS (Zoologischer Jahresbericht der Station zu Neapel für 1880 pag. 53, soll FRANCIS DAY auch bei *Gymnarchus* den WEBER'schen Apparat gefunden haben. Es muss das entschieden ein Irrthum sein, da ich an einem sehr großen, gut konservirten Exemplar von *Gymnarchus niloticus*, den ich speciell auf diese Angabe hin untersuchte, nichts Derartiges finden konnte; eben so wenig wie früher ERDL und Andere, welche den *Gymnarchus* in Händen hatten.

<sup>2</sup> Als Siluroiden, die keine Schwimmblase und folglich auch keinen WEBER'schen Apparat besitzen, hat JOH. MÜLLER die Gattungen *Cetopsis*, *Arges*, *Brontes*, *Loricaria*, *Rhinelepis*, *Hypostoma* und *Callichthys* angeführt. Ein Gleiches hat VALENCIENNES (Hist. nat. des Poiss. T. XV. pag. 150—153, und T. XVIII pag. 491 und 503) für die Gattungen *Hypophthalmus*, *Bagarius*, *Glyptosternum*, *Trichomycteres* und *Eremophilus* angegeben. Für die Panzerweise hat zuerst REISSNER (MÜLLER's Archiv 1859 pag. 421) den Nachweis einer allerdings sehr verborgenen, von den erweiterten und mit dem Schädel verwachsenen Querfortsätzen der ersten Wirbel umschlossenen kleinen Schwimmblase geführt; und da, wie GÜNTHER auf das Überzeugendste nachgewiesen hat (Catalogue of Fishes in the British Museum, T. V. pag. 221), die Gattungen *Arges*, *Brontes* und ihre Verwandten als ungepanzerte Panzerweise aufzufassen sind, so scheint es mir höchst wahrscheinlich zu sein, dass denselben ebenfalls eine Schwimmblase zukommen wird. Auch *Bagarius* und *Glyptosternum* besitzen, wie F. DAY angegeben hat (Proceedings of the zoolog. Society of London 1876. pag. 794) und wie ich bestätigen kann, eine von Knochen umschlossene Schwimmblase. Dasselbe gilt auch, wie ich gefunden habe, für *Trichomycteres*, und da *Eremophilus* dessen nächster Verwandter ist, auch wohl für den letzteren. Es bleiben somit nur die Gattungen *Cetopsis* und *Hypophthalmus* übrig, die jedoch, wie aus dem Angeführten ersichtlich, noch einer gründlichen Revision bedürfen, bevor man ihnen definitiv eine Schwimmblase absprechen darf.

Unter den Cyprinoiden wird als eine Gattung ohne Schwimmblase ganz allgemein *Homaloptera* angegeben. Auch das ist nach meinen Untersuchungen nicht richtig. *Homaloptera* besitzt, eben so wie viele *Cobitidinen*, eine in einer Knochenkapsel eingeschlossene Schwimmblase, die zum größten Theil in dem Querfortsatze des zweiten Wirbels gelegen ist.

ragenden Forschern, wie z. B. von VALENCIENNES<sup>1</sup> die Verschiedenheit dieses Apparates in den verschiedenen Familien besonders betont worden. Auch JOH. MÜLLER ist von dem Vorwurf nicht ganz freizusprechen in seinen klassischen Arbeiten über die Anatomie der Fische mehr die Differenzen im Bau des WEBER'schen Apparates hervorgehoben zu haben, als dessen typische Übereinstimmung. Er betrachtete die Organisationsverhältnisse eben mehr vom Standpunkte des Physiologen als des Morphologen; und doch musste ihm der Gedanke nahe liegen, dass das Vorhandensein des WEBER'schen Apparates zur Begründung einer näheren Verwandtschaft zwischen scheinbar ganz entfernt stehenden Formen genüge, da er nur auf Grund der Existenz desselben die früher zu den Clupeiden gerechneten Erythrininen mit einem Theil der CUVIER'schen Salmoniden zur Familie der Characiniden vereinigte<sup>2</sup>. Bei einer solchen Auffassung der Verhältnisse ist es nur als eine Inkonsequenz zu bezeichnen, wenn JOH. MÜLLER nicht auch alle mit diesem Apparat versehenen Fische den übrigen Physostomen gegenüber, als eine sehr natürliche, enger begrenzte Gruppe zusammenfasste.

Den Angaben von der typischen Differenz des WEBER'schen Apparates bei den mit ihm ausgestatteten vier Familien muss ich auf Grund von ziemlich ausgedehnten Untersuchungen entschieden entgegnetreten. In einer späteren, speciellen Arbeit hoffe ich meine Resultate in ausführlicher Weise darlegen zu können und will hier nur das Wesentlichste kurz hervorheben. Es sind stets die vier ersten Wirbel, die an der Bildung des WEBER'schen Apparates Theil nehmen. Der vorderste dieser Wirbel ist sehr reducirt; ein oberer Bogen fehlt ihm vollkommen, und dessen Stelle nehmen das sog. Claustrum und der Stapes ein, welche eine zwischen dem Occipitale laterale und dem oberen Bogen des zweiten Wirbels bestehende Lücke ausfüllen. Das Hauptstück des Apparates, der Malleus, ist sehr verschieden gestaltet, doch besitzt er ohne Ausnahme Beziehungen zum Körper des dritten Wirbels, als dessen einer speciellen Funktion angepasste Rippe er aller Wahrscheinlichkeit nach

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES, Histoire naturelle des poissons. Tome XIX. pag. 498: »C'est une organisation analogue, mais complètement différente dans les trois familles, que nous rappelons ici.«

<sup>2</sup> JOH. MÜLLER, Über den Bau und die Grenzen der Ganoiden. Abhandl. der Berlin. Akad. d. Wissensch. a. d. Jahre 1844. pag. 178. Auf pag. 206 derselben klassischen Arbeit bezeichnet JOH. MÜLLER die Characiniden direkt als die nächsten Verwandten unserer Karpfen.

betrachtet werden muss. Ganz konstant zieht ferner ein fibröses Band von dem vorderen Ende des Malleus zum Stapes, und in diesem Bande ist der Umbo eingeschaltet. Die typische Übereinstimmung erstreckt sich auch auf die Spinalnerven, welche zwischen diesen Stücken austreten.

Diesen ganz konstanten Lagerungsverhältnissen gegenüber sind die, allerdings äußerst mannigfaltigen, Verschiedenheiten in der Gestalt der einzelnen Skeletstücke des Apparates irrelevant; nach Allem darf hier nicht mehr von einer »organisation analogue« gesprochen werden, sondern von einer vollständigen Homologie, die einzig und allein durch Ererbung dieses Apparates von einer den vier Physostomenfamilien gemeinsamen Stammform erklärt werden kann. Wie groß wäre in der That die Wahrscheinlichkeit, dass ein so eigenartiger, einer ganz besonderen Funktion angepasster Apparat, zu dessen Zustandekommen eine ganz große Reihe von unabhängigen Momenten mitwirken musste, mehrere Mal in der Reihe der Fische entstanden sei? Wenn wir nun gar sehen, dass es stets dieselben homologen Theile sind, welche denselben konstituieren, so muss diese Wahrscheinlichkeit unbedenklich gleich Null gesetzt, und zur Erklärung der Thatsache auf die gemeinsame Ererbung recurriert werden.

Entsprechend dem großen, leider zu wenig beobachteten Gesetze der Korrelation der Theile im Organismus, hat dieser eigenthümliche Apparat einen großen umgestaltenden Einfluss auch auf andere Organe ausgeübt. Vor Allem auf die beiden Organe, die er mit einander in Verbindung setzt: auf die Schwimmblase und das Gehörlabyrinth.

Bei einer großen Zahl der zu den uns beschäftigenden Familien gehörigen Gattungen besteht die Schwimmblase aus zwei mit einander durch einen engen Verbindungsgang in Kommunikation stehenden Abtheilungen: aus einer größeren, wenig elastischen, hinteren, und einer kleineren, außerordentlich elastischen, vorderen. So verhält sich die größte Mehrzahl der Cyprinoiden, unter denen nur wenige, bei der speciellen Beschreibung dieser Familie zu berücksichtigende Ausnahmen vorkommen; eben so alle bis jetzt auf die Schwimmblase untersuchten Characiniden<sup>1</sup>. Ähnlichen Verhältnissen begegnen wir bei den Gymnotiden, nur dass die beiden Schwimmblasen bei diesen Fischen mit einander nicht direkt communiciren,

---

<sup>1</sup> Reiches Detail darüber findet man in CUVIER et VALENCIENNES, l. c. T. XIX u. XXII und in JOH. MÜLLER's, Bau und Grenzen der Ganoiden und in der Vergleichenden Anatomie der Myxinoiden. Theil III.

sondern durch lange, enge Kanäle mit dem gemeinsamen Ductus pneumaticus sich verbinden<sup>1</sup>. Eine solche Zweitheilung der Schwimmblase soll auch bei einigen Welsen vorkommen (z. B. bei Auchenaspis und Auchenipterus nach VALENCIENNES' Autorität); fürs Gewöhnliche ist die Umbildung dieses Organs bei Siluroiden noch weiter fortgeschritten und ganz besonderen Verhältnissen angepasst<sup>2</sup>. Da eine solche Theilung der Schwimmblase in dieser Weise bei anderen Teleostiern nicht vorkommt, so kann dieselbe als etwas sehr Charakteristisches für die uns beschäftigenden vier Physostomenfamilien angesehen werden, und dieser Umstand könnte entschieden als neuer, gewichtiger Grund für die Zusammengehörigkeit derselben verwerthet werden, wenn die Abhängigkeit dieser Zweitheilung vom WEBER'schen Apparat nicht vollkommen evident wäre. Der Vortheil dieser Zweitheilung der Schwimmblase ist leicht zu verstehen.

Die durch veränderte Druckverhältnisse des äußeren Medium bedingte Volumzunahme oder -Abnahme der in der ganzen Schwimmblase enthaltenen Luft wird bei dem eigenthümlichen Bau der Blase fast ausschließlich in einer entsprechenden Volumschwankung der kleineren, sehr elastischen, vorderen Blase ihren Ausdruck finden, die hintere, wenig elastische wird davon kaum betroffen werden. Auf diese Weise werden noch Veränderungen des Druckes des umgebenden Medium zur Perception gelangen können, welche, wenn die Elasticität der Blase eine gleichmäßige wäre, unter der Wahrnehmungsschwelle gelegen hätten. Die Einrichtung ist also auf eine größere Empfindlichkeit des ganzen Apparates abgesehen. Es ist im Grunde genommen dasselbe Princip, welches der Mechaniker befolgt, wenn er bei der Herstellung eines Thermometers, um eine größere Empfindlichkeit des Instruments zu erzielen, eine möglichst große Kugel und eine möglichst dünne Röhre wählt.

Es ist mir nicht unbekannt, dass JOH. MÜLLER<sup>3</sup> noch eine andere eigenthümliche hydrostatische Bedeutung dieser Verdoppelung

<sup>1</sup> Vergleiche: J. REINHARDT, Om Svømmeblaeren hos Familien Gymnotini. Videnskabelige Meddelelser fra den naturhistoriske Forening i Kjøbenhavn. 1852, pag. 135, wo auch der WEBER'sche Apparat einiger Gymnotiden beschrieben ist.

<sup>2</sup> Cf. CUVIER et VALENCIENNES, l. c. Tome XIV u. XV und JOH. MÜLLER, Vergleichende Anatomie der Myxinoiden. Th. III. Abhandl. d. Berl. Akad. d. Wiss. vom Jahre 1843 und Bau und Grenzen d. Ganoiden l. c.

<sup>3</sup> JOH. MÜLLER, Vergleichende Anatomie der Myxinoiden. Th. IV. Untersuchungen über die Eingeweide der Fische. pag. 160. Abhandl. der Berl. Akad. d. Wissenschaften vom Jahre 1843.

der Schwimmblase angenommen hat. Bei der Zunahme des intra-abdominalen Druckes durch gesteigerten Tonus der Rumpfmuskulatur muss nach physikalischen Gesetzen die elastischere, weniger widerstandsfähige vordere Abtheilung der Blase in rapiderer Progression an Volum abnehmen, als die hintere. In Folge dessen muss der Fisch beim Tiefersinken sich mit dem Kopfe nach unten stellen. Das Umgekehrte muss natürlich beim Aufsteigen des Fisches erfolgen.

Schon die einfache Erwägung, dass eine sehr große Zahl der hierher gehörigen Fische, vermöge ihrer ganzen Organisation darauf angewiesen sind, am Boden der Gewässer zu leben, wo eine solche specielle hydrostatische Vorrichtung ganz unnütz wäre, so wie der Umstand, dass es doch zu sonderbar wäre, warum diese anscheinend so nützliche Einrichtung nicht bei einer größeren Zahl von Fischen durchgeführt wäre, sondern nur einem Theil der mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Formen zukäme, lässt es unwahrscheinlich erscheinen, dass dieses der Hauptzweck der Doppelung der Blase ist. Wie ich glaube, ist die von JOH. MÜLLER angegebene Funktion der getheilten Blase nur eine Nebenwirkung, und die Hauptbedeutung derselben die von mir angegebene; genauere Belege für diese Anschauung sollen später angeführt werden.

Bei den Welsen, deren Schwimmblase nur in den seltensten Fällen eine Zweitheilung aufweist, treffen wir eine andere Einrichtung, durch welche auf einem ganz anderen Wege dasselbe physiologische Resultat, nämlich eine größere Empfindlichkeit der Fische für die in dem umgebenden Medium sich abspielenden Druckschwankungen erreicht wird. Bei vielen Ariinen, aber auch bei anderen Welsen, z. B. *Callichrous*, *Cryptopterus*, *Schilbe* u. a. m. ist die Schwimmblase nicht auf die eigentliche Bauchhöhle beschränkt, sondern erstreckt sich mit ihren lateralen Theilen zwischen die ventralen und dorsalen Portionen des Seitenrumpfmuskels, bis dicht unter die äußere Haut. Auf diese Weise gewinnt sie ziemlich direkte Beziehungen zum umgebenden Medium und wird nun auf Druckschwankungen in demselben viel prompter reagiren, als eine allseitig in der Bauchhöhle eingeschlossene Blase. Selbstverständlich ist eine solche Schwimmblase sehr wenig geeignet als hydrostatischer Apparat, der das Auf- und Niedersteigen regulirt, zu dienen, da ein gesteigerter Tonus der Rumpfmuskulatur, statt die Blase auf ein geringeres Volum zusammenzupressen, hauptsächlich nur eine Vorwölbung der lateralen, an das Integument grenzenden Wand bewirken wird. Doch ist dieser Nachtheil wohl kaum ein bedeutenden-

der, da die meisten Welse, wie aus ihrem ganzen Habitus hervorgeht, Grundfische sind, die sich fast konstant am Boden der Gewässer aufhalten und ein hydrostatischer Apparat für sie daher nur geringe Bedeutung haben kann.

Weitere eigenthümliche Umbildungen und Anpassungen der Schwimmblase der Welse, die alle die Herbeiführung einer größeren Empfindlichkeit des WEBER'schen Apparates zum Zweck haben, können erst bei der speciellen Beschreibung der Welse zur Sprache kommen.

Was die Funktion des WEBER'schen Apparates betrifft, so dürfte die ältere von dem Entdecker desselben vermuthete Bedeutung als einer Einrichtung, welche dazu bestimmt ist die Schallwellen ähnlich einem Resonanzboden zu verstärken, wohl allgemein verlassen sein. HASSE<sup>1</sup>, auf dessen Arbeit ich hier verweise, hat sehr gewichtige Gründe für die Anschauung angeführt, dass wir es hier mit einem barometrischen Apparat zu thun haben, durch dessen Vermittlung den mit ihm ausgestatteten Fischen die Füllungszustände der Schwimmblase, welche von dem auf ihr lastenden Drucke abhängig sind, unmittelbar zum Bewusstsein gebracht werden. Auch die von mir angestellten Beobachtungen an einer viel größeren Zahl von Formen, als sie den früheren Untersuchern zu Gebote stand, haben mich in dieser Anschauung nur bestärkt

Es sei mir schon hier gestattet zu bemerken, dass ich durch eine ganze Reihe von Thatsachen zu dem Ergebnis geführt worden bin, dass die Druckschwankungen des umgebenden Medium, welche durch den WEBER'schen Apparat den Fischen zur Perception gelangen, weniger diejenigen der auf ihnen ruhenden Wassersäule sind, als vielmehr die athmosphärischen Druckschwankungen. Mit einem Worte, dass der WEBER'sche Apparat nicht dazu da ist, um dem Fisch die Tiefe, in der er sich befindet, anzuzeigen, sondern dass er in erster Linie eine Vorrichtung ist, welche den Thieren athmosphärische Druckschwankungen und die im Gefolge derselben auftretenden Wetterveränderungen angiebt. Eine genauere Begründung dieser Hypothese behalte ich mir für eine spätere ausführliche Arbeit über den WEBER'schen Apparat vor.

Einen weiteren wichtigen Einfluss hat die Ausbildung des WEBER'schen Apparates auf die Gestaltung des Gehörlabyrinths gehabt.

<sup>1</sup> C. HASSE, Anatomische Studien. Th. XIV. Beobachtungen über die Schwimmblase der Fische. Leipzig, 1873.

Die Sacculi beider Seiten sind bei den uns interessirenden Fischen durch einen queren Kanal verbunden, welcher nach hinten mit dem Cavum sinus imparis in Verbindung steht. Durch die Ausbildung dieses Cavum sinus imparis, das einen nicht unbeträchtlichen Theil der Schädelbasis in der Occipitalregion für sich in Anspruch nimmt, sind die Sacculi stark komprimirt und allem Anschein nach zu physiologisch unwichtigen Organen geworden. Kompensatorisch haben sich dagegen die Lagenae der uns interessirenden Fische sehr mächtig entwickelt, doch sind auch diese, offenbar ebenfalls in Folge des Raummangels, in den hintersten, untersten Winkel der Occipitalregion gedrängt und von den Sacculi fast abgeschnürt. Auf diese Weise erlangt das Labyrinth dieser Fische eine höchst charakteristische Gestalt<sup>1</sup>.

Auch diese Eigenthümlichkeit kann, da sie notorisch als Anpassung an den WEBER'schen Apparat betrachtet werden muss, nicht als besonderes Argument für die Verwandtschaft der uns beschäftigenden vier Physostomenfamilien benutzt werden. Doch fehlt es nicht an anderen Zeugnissen für die Verwandtschaft dieser Familien.

Eine große Rolle bei der Beurtheilung von Verwandtschaftsverhältnissen bei Teleostiern muss ganz entschieden dem primären Schultergürtel zugestanden werden<sup>2</sup>. Durch die Untersuchung einer größeren Anzahl von Fischen, besonders von Physostomen, kann man leicht die Überzeugung gewinnen, dass dieser Skelettheil innerhalb größerer natürlicher Gruppen eine gewisse Konstanz im Bau zeigt, während andererseits hinreichende Differenzen bestehen, um die Trennung der größeren zusammenhängenden Gruppen von einander zu ermöglichen. Es ist das leicht verständlich, wenn man erwägt, dass die vordere Extremität der Knochenfische bei der Fortbewegung derselben eine relativ sehr unbedeutende Rolle spielt und daher den verschiedenartigen Anpassungen weniger unterworfen ist, als andere Organe. Dazu kommt noch der günstige Umstand, dass die verschiedenen, im Bau des primären Schultergürtels zu unterscheidenden

<sup>1</sup> Vgl. HASSE, Anatomische Studien. Th. X. 1873. pag. 417 ff. (Cyprinoiden) und G. RETZIUS, Das Gehörorgan der Wirbelthiere. Th. I. pag. 76 bis 79. (Cyprinoiden, Malapterurus, Silurus). Für Characiniden und Gymnotiden kann ich nach eigenen Untersuchungen den gleichen Typus in der Gestaltung des Labyrinths konstatiren.

<sup>2</sup> Der Bau des sekundären Schultergürtels ist selbst bei nahestehenden Formen häufig so verschieden, dass er zur Beurtheilung von Verwandtschaften nur in beschränktem Maße benutzt werden kann.

Typen sehr leicht auf einander zurückzuführen sind und dass man über die sonst häufig kaum zu entscheidende Frage, was primär und was davon abgeleitet ist, beim Schultergürtel kaum jemals im Unklaren bleibt. Was die Detailverhältnisse betrifft, so muss ich auf die ausführlichen Arbeiten von METTENHEIMER<sup>1</sup> und GEGENBAUR<sup>2</sup> verweisen und kann hier nur kurz die zum Theil auf die erwähnten Arbeiten, zum Theil auf eigene Untersuchungen gegründeten Resultate anführen.

GEGENBAUR, dem wir die erste vergleichende Beschreibung und Deutung des Schultergürtels der Fische verdanken, unterscheidet bekanntlich bei den Teleostiern drei Typen, die sich von einander leicht ableiten lassen.

Bei dem ersten Typus kommen dem primären Schultergürtel drei mit der Clavicula verbundene Fortsätze zu: ein oberer — Scapulare, ein vorderer — Procoracoid und ein unterer; außerdem besitzt diese Form des Schultergürtels ein Spangengstück.

Der zweite Typus entspricht vollkommen dem ersten, nur fehlt der untere Fortsatz, der auch schon bei Siluroiden in solchen Fällen, wo der erste Brustflossenstrahl weich ist, wie ich gefunden habe, fehlen kann; so z. B. bei der auch in anderen Verhältnissen sehr eigenthümlichen Gattung *Malapterurus*.

Durch eine weitere Reduktion kommt der dritte Typus zu Stande, bei welchem, außer dem unteren Fortsatz, auch noch das Spangengstück fehlt.

Von den uns interessirenden Fischen besitzen die Welse einen primären Schultergürtel, der nach dem ersten Typus gebaut erscheint, welcher in der Reihe der Teleostier, außer den Siluroiden, in keiner Familie angetroffen wird. Es ist das entschieden eine sehr primitive Form des Schultergürtels, die sich am leichtesten noch mit dem entsprechenden Skelettheil der Knorpelganoiden vergleichen lässt.

Von diesem Siluroidentypus lässt sich der zum zweiten Typus gehörige Schultergürtel der Cyprinoiden<sup>3</sup> leicht ableiten; der untere Fortsatz des primären Schultergürtels verliert seine Selbständigkeit und verbindet sich mit dem Procoracoid, ohne die Clavicula zu er-

<sup>1</sup> METTENHEIMER, Disquisitiones anatomico-comparatae de membro piscium pectorali. Berolini 1847.

<sup>2</sup> C. GEGENBAUR, Untersuchungen z. vgl. Anatomie der Wirbelthiere. Heft II. Schultergürtel der Wirbelthiere und Brustflosse d. Fische. Leipzig, 1865.

<sup>3</sup> Es wurden von mir eine ganze Reihe von Gattungen, aus fast allen von GÜNTHER unterschiedenen Gruppen untersucht, ohne dass ich jedoch wesentliche Modifikationen des von GEGENBAUR beschriebenen Typus auffand.

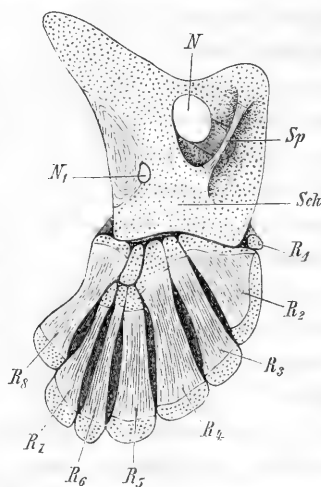


reichen. Die Modifikation, durch welche der Schultergürtel der Welse sich von demjenigen der Cyprinoiden unterscheidet, ist eine verhältnismäßig geringe und, wie GEGENBAUR mit Recht bemerkt, ist »die Trennung der Schultergürtelformen der Cyprinoiden und Siluroiden keine so scharfe, wie aus der ersten Vergleichung dieser Theile hervorgeht«<sup>1</sup>. Wie ich hinzufügen will, ist das um so weniger der Fall, als auch schon bei Welsen, wie oben erwähnt ist, der untere Fortsatz einer Reduktion verfallen kann.

Der Schultergürtel der Characiniden ist ebenfalls nach dem zweiten Typus gebaut »und ist ein engerer Anschluss an die Cyprinoiden nicht zu verkennen«<sup>2</sup>. Diesem Urtheil GEGENBAUR's muss ich mich nach eigenen Untersuchungen<sup>3</sup> vollkommen anschließen.

Die drei eben erwähnten Familien lassen somit nach Allem einen engeren Zusammenhang im Bau des primären Schultergürtels leicht erkennen. Im Gegensatz hierzu besteht eine nicht unbeträchtliche Verschiedenheit zwischen dem bis jetzt noch niemals untersuchten Schultergürtel der Gymnotiden<sup>4</sup> und dem der eben beschriebenen Formen.

Der relativ sehr kleine primäre Schultergürtel von *Gymnotus* gehört zu dem zweiten von GEGENBAUR aufgestellten Typus und ist sehr einfach gebaut, indem er nur aus einer viereckigen, mit der Clavicula verbundenen Platte besteht, die von zwei Nervenöffnungen durchbohrt ist und die an ihrer hinteren, medialen Fläche von einer Spange überbrückt wird. Die beigegebene Abbildung wird von den Verhältnissen eine bessere Vorstellung geben, als die ausführlichste Beschreibung. Das Auffallendste an diesem Schultergürtel ist der Umstand, dass er fast ganz aus Knorpel besteht, und die Ossifikationen nur einen geringen Theil desselben einnehmen. Die



Primärer Schultergürtel und Brustflossenskelet von *Gymnotus electricus*.  
*Sch* Schultergürtel; *Sp* Spange desselben;  
*N, N<sub>1</sub>* Nervenlöcher; *R<sub>1</sub>—R<sub>8</sub>* 1.—8. Brustflossenstrahl.

<sup>1</sup> GEGENBAUR, l. c. pag. 122.

<sup>2</sup> GEGENBAUR, l. c. pag. 124.

<sup>3</sup> Untersucht wurden die Gattungen: *Macrodon*, *Erythrinus*, *Hydrocyon*, *Anacartus*, *Citharinus*, *Alestes* und *Tetragonopterus*.

<sup>4</sup> Zur Untersuchung kamen die Gattungen *Gymnotus*, *Carapus* und *Sternoptygus*.

größte Ossifikation liegt am unteren Rande des Procoracoidtheils des primären Schultergürtels und reicht bis zum unteren Nervenloch; eine andere kleinere Ossifikation liegt an der oberen Peripherie der oberen großen Nervenöffnung; die dritte Ossifikation nimmt das dünne Spangenstück ein.

Der Bau dieses Schultergürtels, dem die entsprechenden Skelettheile bei *Carapus* und *Sternopygus* ähnlich sind, steht in der Reihe der Knochenfische ganz vereinzelt da, und wenn wir nach einem Anschluss suchen, so müssen wir auf die Ganoiden rekurriren und zwar auf *Amia*, deren Schultergürtel noch die größte Ähnlichkeit mit *Gymnotus* aufweist<sup>1</sup>; der Hauptunterschied liegt in dem Umstande, dass *Amia* am Schultergürtel keine Spur von Verknöcherungen besitzt.

Eben so eigenartig, wie der Schultergürtel, ist auch das Skelet der Brustflosse bei *Gymnotus* gebildet. Während bei allen anderen bis jetzt auf die Brustflossen untersuchten Teleostiern sich in der ersten Radienreihe im besten Falle fünf in einer Reihe liegende, ziemlich gleichmäßig entwickelte Strahlen vorfinden, besitzt *Gymnotus* in der ersten Reihe acht Radien (vgl. den Holzschnitt). Der am meisten lateral gelegene Radius besteht aus einem kleinen, runden Knorpelstückchen. Sehr bemerkenswerth ist es auch, dass, während dieser erste Radius bei allen bis jetzt untersuchten Teleostiern innige Beziehungen zum ersten Knochenstrahl der Brustflosse gewinnt<sup>2</sup>, diese Beziehungen bei *Gymnotus* vollständig fehlen. Um ähnliche Verhältnisse anzutreffen, müssen wir in der Reihe der Fische hinuntersteigen bis zu den Ganoiden, unter welchen sich *Spatularia* annähernd eben so verhält. Der zweite Radius von *Gymnotus* ist plattenartig verbreitert und wird von einer knöchernen peripheren Schale derartig umgeben, dass das distale und das proximale Ende, als Knorpelapophysen frei bleiben. Ähnlich verhalten sich der dritte und vierte Radius; nur sind sie mehr in die Länge gestreckt. Der fünfte Radius artikulirt nicht direkt mit dem Schultergürtel, sondern wird mit dem letzteren durch einen länglichen Zwischenknorpel verbunden, der wohl als ein abgetrenntes Stück dieses Radius betrachtet werden kann. Die beiden nachfolgenden Radien sind von der Artikulation mit dem Schultergürtel ebenfalls ausgeschlossen; und zwar verbindet sich der sechste Radius mit dem erwähnten Zwischenknorpel, während der siebente an die late-

<sup>1</sup> Vergleiche die Abbildung bei GEGENBAUR, l. c. Taf. VI Fig. 4.

<sup>2</sup> GEGENBAUR, l. c.

rale Seite des achten Radius sich anheftet, wie auf der beigegebenen Figur abgebildet ist. Wenn man dieses Brustflossenskelet auf den von GEGENBAUR aufgestellten Typus zurückzuführen versucht, so kann es kaum einem Zweifel unterliegen, dass ursprünglich auch der sechste Radius vom Gymnotus am achten befestigt gewesen sein muss, und dass somit der am weitesten medial gelegene, etwas stärker entwickelte Radius Träger der anderen Radien gewesen ist, so dass Gymnotus in diesem Verhalten die deutlichsten Spuren eines wirklichen Metapterygium besitzt. Die Brustflosse von Gymnotus ist die primitivste Teleostierflosse, die bis jetzt bekannt ist.

Das Flossenskelet der beiden anderen von mir untersuchten Gymnotidengattungen und das aller übrigen Knochenfische lässt sich von diesem Typus leicht ableiten. Wir brauchen uns bloß vorzustellen, dass die beiden mit dem achten Radius verbundenen Radien reducirt werden und dass der rudimentäre erste Radius schwindet, um die typischen Verhältnisse der Knochenfische zu erhalten.

Wenn wir in der Reihe der Fische Verhältnisse finden wollen, mit denen Gymnotus im Bau des Flossenskelets am meisten übereinstimmt, so müssen wir uns abermals bei den Ganoiden umsehen; und zwar sind es hier die Gattungen *Spatularia*, *Amia* und *Lepidosteus*, welche die größte allgemeine Ähnlichkeit mit Gymnotus zeigen, ohne dass sich jedoch das Flossenskelet des letzteren direkt von dem Skelet einer der erwähnten Formen ableiten ließe.

Um Alles zusammenzufassen, so können wir im Bau der vorderen Extremität bei den uns interessirenden vier Physostomenfamilien zwei Formen unterscheiden, die beide für Teleostier sehr primitive Bildungen vorstellen, und einen Anschluss an Ganoiden erkennen lassen.

Der Schultergürtel der Siluroiden lässt sich leicht von dem der Knorpelganoiden ableiten; anders verhält es sich mit dem Brustflossenskelet der Welse; dasselbe hat schon eine so weit gehende Reduktion erfahren, dass eine direkte Ableitung desselben von den Ganoiden nicht möglich ist. An die vordere Extremität der Siluroiden schließt sich diejenige der Cyprinoiden und Characiniden an, welche direkt durch Reduktion gewisser Theile der Extremität der Welse entstanden zu denken ist. Das ist die eine Form.

Der anderen Form begegnen wir bei Gymnotiden, deren Schultergürtel ebenfalls gegenüber demjenigen der Welse als reducirt zu betrachten ist, ohne dass er von dem letzteren abzuleiten wäre. Er schließt sich vielmehr an gewisse reducirtete Schultergürtelformen der Ganoiden an (*Amia*?).

Der Bau des Brustflossenskelets der Gymnotiden ist viel primitiver, als derjenige der anderen drei Physostomenfamilien mit WEBER'schem Apparat und aller übrigen Teleostier und lässt eine große allgemeine Ähnlichkeit mit dem der Ganoiden nicht verkennen, allerdings ohne einen Anschluss an eine bestimmte, jetzt lebende Gattung zu gestatten<sup>1</sup>. Wenn wir nicht so viele andere entscheidende Momente hätten, welche einen innigen Zusammenhang der Gymnotiden mit den anderen uns augenblicklich beschäftigenden Physostomen, vor Allem mit den Siluroiden, zweifellos bewiesen, so müssten dieselben, auf den Bau ihrer vorderen Extremität hin, eine ganz abgesondert stehende Gruppe der Knochenfische bilden. Es ist dies ein neuer Beweis dafür, wie vorsichtig man bei der Beurtheilung von Verwandtschaftsverhältnissen nach Merkmalen, die einem einzigen Organ entnommen sind, verfahren muss.

Ein weiteres wichtiges Merkmal, das in verschiedenen Gattungen der uns interessirenden vier Familien angetroffen wird, und für deren Zusammengehörigkeit spricht, ist die schon seit lange bekannte, mediale Längsfontanelle der Schädeldacke zwischen den Parietalia und den Frontalia, welche sonst bei keiner anderen Gruppe von Teleostiern bekannt ist. Diese Längsfissur, welche eine sehr verschiedene Ausdehnung besitzt und bisweilen durch eine Brücke in einen vorderen und hinteren Abschnitt getheilt ist, kommt der größten Mehrzahl aller Siluroiden zu. Unter den Characiniden scheint sie nur den Erythrininen und einigen Hydrocyoninen zu fehlen. Bei Cyprinoiden

---

<sup>1</sup> Ich kann es mir hier nicht versagen, darauf aufmerksam zu machen, dass auch die Gestalt der ganzen Brustflosse von *Gymnotus* eine ganz eigenartige ist, die meines Wissens in der Reihe der Knochenfische einzig dasteht. Die Brustflosse des Zitteraals besitzt ein großes, fast kreisförmiges, centrales Feld, das von dem Skelet der Flosse eingenommen wird und das von einer weichen schuppenlosen Haut überkleidet wird. Dieses große, centrale Feld ist von dem durch sehr schwache Flossenstrahlen gestützten Flossensaum umgeben. Diese Flossenbildung steht in der Reihe der Knochenfische ganz einzig da und erinnert in hohem Grade an die charakteristische Flosse der Crossopterygier (T. HUXLEY: »Preliminary Essay on the systematic arrangement of the Fishes of the Devonian epoch.« *Memoirs of the Geologic. Survey of the United Kingdom, Decade X. 1861*), von der sie sich nur durch den Umstand unterscheidet, dass das centrale Feld keine Schuppenbildung besitzt. Dieser sehr primitiven äußeren Form der Brustflosse, die als »nackte Crossopterygierflosse« charakterisirt werden kann, entspricht auch der Bau des Flossenskelets, der, wie ich schon erörtert habe, sich von dem gewöhnlichen Verhalten der Teleostier entfernt und sich an die in dieser Hinsicht viel primitiveren Ganoiden anschließt.

kommt sie in der Gruppe der Catostominen konstant vor; sehr verbreitet ist sie bei den Cobitidinen und eben so wenig fehlt sie den Homalopterinen; auch bei den Barbiden kommt sie sporadisch vor. In der Familie der Gymnotiden traf ich diese Längsfissur bei der Gattung *Sternopygus* an.

Weitere zahlreiche, dem Bau des Cranium entnommene Merkmale, welche für eine Zusammengehörigkeit aller mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Fische sprechen, sollen erst bei der speciellen Beschreibung des Schädels genauer betrachtet werden.

Außer den schon angeführten Charakteren, giebt es noch andere, weniger allgemein verbreitete, die bei verschiedenen, zu differenten Familien gehörigen Gattungen angetroffen werden und die man nicht mit derselben Sicherheit zum Beweise der Verwandtschaft dieser Gattungen herbeiziehen kann, wie die eben erwähnten Merkmale.

Hierher gehören die harten, häufig gezahnten Knochenstrahlen der Dorsalis vieler Cyprinoiden und Welse, die sonst bei anderen Physostomen in dieser Weise nicht angetroffen werden. In der Familie der Cyprinoiden ist es gewöhnlich der dritte Strahl, der diese eigenthümliche Beschaffenheit erlangt, während die beiden vordersten Strahlen rudimentär werden; und in diesem Punkte stimmen auch die Welse überein, bei welchen ebenfalls die Dorsalis an ihrem vordersten Ende einen Reduktionsvorgang erkennen lässt; der erste nachweisbare Strahl ist, wie es scheint, immer rudimentär und dient als eine Sperrvorrichtung für den Stachel.

Einer anderen, ganz auffallenden Übereinstimmung begegnen wir im Bau des Opercularapparates bei *Gymnotus* und bei den Welsen. Den letzteren fehlt bekanntlich ganz konstant ein Suboperculum<sup>1</sup>. Der erste, etwas verbreiterte Bronchiostegalradius schließt sich direkt an den unteren Rand des Operculum an, so dass man ihn in der That für ein eigenthümlich gestaltetes Suboperculum halten könnte, wenn er nicht am Zungenbein angeheftet wäre. Diese selbe, in der Reihe der Knochenfische nicht gewöhnliche, Bildung weist auch *Gymnotus* auf, während die beiden anderen von mir untersuchten Gattungen *Carapus* und *Sternopygus* ein, allerdings nicht sehr gut entwickeltes, wirkliches Suboperculum besitzen.

In den vorstehenden Seiten glaube ich mich provisorisch darüber

---

<sup>1</sup> Wenn STANNIUS in seinem Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere pag. 79 den Welsen das Interoperculum abspricht, so ist das offenbar ein *Lapsus calami*.

gerechtfertigt zu haben, dass ich bei der Schilderung des Schädelbaues die mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Fische vereinigt habe, und den Nachweis geliefert zu haben, dass die betreffenden vier Physostomenfamilien unter sich in der That in näherer Verwandtschaft stehen und eine sehr natürlich begrenzte Gruppe bilden.

Es erwächst nun die Frage, ob es nicht noch andere Teleostierfamilien giebt, die zu dieser selben Gruppe gerechnet werden müssen. Außer den angegebenen vier Physostomenfamilien sind zur Zeit keine anderen bekannt, die einen WEBER'schen Apparat besitzen und die sich durch die Existenz desselben, als nahe Verwandte der ostariophysen<sup>1</sup> Knochenfische charakterisiren würden. Doch wäre es noch immerhin möglich, daran zu denken, dass unter den jetzt lebenden Knochenfischen solche existiren, deren Vorfahren einen WEBER'schen Apparat besessen und ihn allmählich durch Rückbildung verloren haben. Solche Familien würden ihre Zusammengehörigkeit mit den von mir zur Gruppe der Ostariophysen vereinigten Formen dadurch kund geben, dass sie in einer Reihe von Merkmalen, die von dem WEBER'schen Apparat unabhängig sind, mit denselben übereinstimmen.

Nach einer sorgfältigen Untersuchung einer größeren Reihe von Physostomenfamilien, muss ich nun allerdings gestehen, dass mir nur zwei Familien begegnet sind, die an eine solche Möglichkeit überhaupt entfernt denken lassen. Es sind das die Muraeniden und die Symbranchier. Die Schädel aller übrigen untersuchten Physostomen sind nach ganz anderen Typen gebaut, als diejenigen der Ostariophysen und lassen an die letzteren keinerlei direkten Anschluss erkennen. Anders verhält es sich mit den Muraeniden und mit den Symbranchiern, deren Schädel eine gewisse Ähnlichkeit mit denjenigen der Welse und Gymnotiden nicht verkennen lassen.

Bei einer genaueren Untersuchung erkennt man jedoch, dass diese Ähnlichkeit hauptsächlich auf der geringen Ausbildung und Abgrenzung der Orbitae beruht und somit ein Merkmal ist, welches nachweislich mit der relativ geringen Ausbildung der Augen und deren Muskulatur zusammenhängt. Es ist klar, dass eine solche Ähnlichkeit eine reine Anpassungsähnlichkeit ist und zur Begründung einer näheren Verwandtschaft dieser Familien nicht verwerthet werden kann.

Ein anderes, sehr eigenthümliches anatomisches Merkmal, das

<sup>1</sup> Von *οστράκιον*, Knöchelchen, *φύση* Blase (Schwimmbase) abgeleitet.

den Muraeniden und den Gymnotiden zukommt, nämlich ein ungewöhnliches Verhalten des Seitennervensystems, könnte schon eher zur Annahme einer näheren Verwandtschaft dieser beiden Familien führen und bedarf daher einer genaueren Betrachtung. Beim Aal ist es ein Ast des Facialis<sup>1</sup>, welcher den Ramus lateralis superficialis bildet. Derselbe tritt hinter dem Facialis durch eine besondere Öffnung im Cranium aus, verläuft medial vom Hyomandibulare nach hinten, tritt unter den Schultergürtel, empfängt sodann eine Anastomose vom Vagus, und verläuft nun, nachdem er noch einige Zweige zur Haut der vorderen Extremität abgegeben hat, oberflächlich über der Seitenlinie. Diesen eigenthümlichen Ast des Aales hält STANNIUS für identisch mit dem bekannten, hinteren Schädelhöhlenaste des Trigemini, dem sog. Ramus lateralis trigemini. Es scheint mir das nicht richtig zu sein, und möchte ich diesen Facialisast viel eher durch eine besondere Ausbildung einer bei manchen Knochenfischen zwischen dem Ramus opercularis facialis und zwischen einem ziemlich konstanten, aufsteigenden Aste des Ramus lateralis vagi existirenden Anastomose entstanden denken<sup>2</sup>. Damit stimmen die topographischen Lagerungsverhältnisse aufs beste und auch der Umstand, dass, nach STANNIUS<sup>3</sup>, gerade beim Aal, als seltene Ausnahme unter den Knochenfischen, ein selbständiger aufsteigender Ast des Lateralis vagi vermisst wird, spricht dafür. Ähnlich wie der Aal verhalten sich nach meinen eigenen Untersuchungen in dieser Hinsicht auch Conger vulgaris und Muraena helena. Eine genauere Beschreibung dieser eigenthümlichen Verhältnisse, die ich hier nur andeuten konnte, behalte ich mir für eine spätere Arbeit vor.

Nach einer Entdeckung von JOH. MÜLLER<sup>4</sup> zeigt nun merkwürdigerweise auch Gymnotus ein ähnliches Verhalten wie der Aal; ich kann dieses bestätigen und möchte nur noch besonders hervorheben, dass bei Gymnotus der vom Facialis entspringende Stamm des Seitennerven

---

<sup>1</sup> Nach STANNIUS (Peripher. Nervensystem der Fische pag. 51) ist es ein Ast des Trigemini. Da jedoch dieser Ast die Schädelhöhle durch eine dicht hinter dem Facialisloch gelegene Öffnung verlässt, so halte ich es für korrekter diesen Nerv für einen Ast des Facialis anzusehen. Die Art des Ursprungs vom Gehirn, auf welche STANNIUS seine Ansicht basirt, beweist bei Knochenfischen, wo Trigemini und Facialis bei ihrem Ursprunge innig mit einander verbunden und durchflochten sind, gar nichts.

<sup>2</sup> STANNIUS, l. c. pag. 61.

<sup>3</sup> STANNIUS, l. c. pag. 97.

<sup>4</sup> Archiv für Anatomie und Physiologie. Jahrgang 1837.

zum mindesten dreimal so stark ist, als die vom Vagus kommende, dem Lateralis vagi entsprechende Anastomose. Genau eben so wie bei *Gymnotus* finde ich das Verhalten des Seitennerven auch bei den anderen beiden von mir untersuchten *Gymnotidengattungen*: bei *Carapus* und *Sternopygus*.

Diese eigenthümliche Übereinstimmung in einem so ungewöhnlichen Verhalten des Seitennerven, würde entschieden ein gewichtiges Argument zu Gunsten einer näheren Zusammengehörigkeit der Aale und *Gymnotiden* abgeben, wenn wir nicht durch neuere Untersuchungen wüssten, dass ähnliche Verhältnisse bei einem Fisch vorkommen, der weder mit Aalen, noch mit *Gymnotiden* das Geringste zu thun hat: nämlich bei *Ceratodus*<sup>1</sup>. Zwar verläuft der entsprechende Nervenast bei *Ceratodus* im Gegensatz zu den Aalen und *Gymnotiden*, bei denen er zwischen *Hyomandibulare* und der lateralen Schädelwand liegt, im Inneren des Knorpels der Labyrinthregion selbst, doch giebt die bei den *Dipnoern* stattgefundene Verschmelzung des *Suspensorialapparates* mit dem Schädel, wie ich glaube, eine genügende Erklärung für dieses scheinbar abweichende Verhalten.

Es ist nach diesem die Möglichkeit nicht ausgeschlossen, dass diese Eigenthümlichkeit auch bei den Aalen und bei den *Gymnotiden* ganz unabhängig von einander zu Stande gekommen ist; jedenfalls darf sie, da sonst gar nichts für eine nähere Verwandtschaft zwischen diesen so ganz differenten Familien spricht, für sich allein nicht als Argument für eine solche benutzt werden.

Gar keine Repräsentanten habe ich von den folgenden *Physostomenfamilien* erhalten können: *Stomiatidae*, *Haplochitonidae*, *Heteropygii*, *Gonorhynchidae*, *Percopsidae*, *Pantodontidae*, *Kneriidae*, *Halosauridae* und *Bathythrissidae*.

Von diesen Familien schließen sich die *Stomiatiden* ganz eng an die *Sternoptychidae* an, von denen sie sich eigentlich nur durch den Besitz einer fleischigen Bartel am Unterkiefer unterscheiden; und ich halte es nicht für unwahrscheinlich, dass man sie zukünftig mit den letzteren zu einer Familie wird vereinigen müssen. Die *Haplochitoniden* scheinen nahe Verwandte der *Salmoniden* und der *Galaxiden* zu sein; eben so wird es sich möglicherweise auch mit den

---

<sup>1</sup> BEAUREGARD, Encéphale et nerfs crâniens du *Ceratodus* Forsteri. Journal de l'Anatomie et Physiologie. Vol. 17. 1881. pag. 230—242.



Percopsiden verhalten, die sich von den Salmoniden, so weit bekannt ist, nur durch einen anderen Habitus und durch den Besitz von Ctenoidschuppen unterscheiden.

Die Heteropygier sind nach GÜNTHER mit den Cyprinodonten verwandt; doch wird es noch einer genaueren anatomischen Untersuchung der ersteren bedürfen, ehe man diese Verwandtschaft, als gesichert annehmen kann. Der unbeschuppte Kopf und das Vorhandensein von Pylorusanhängen, die bei Cyprinodonten niemals beobachtet werden, mahnen zur Vorsicht, obgleich auf sie allein natürlich eine Entfernung der Heteropygier von den ersteren nicht begründet werden kann. Jedenfalls stehen sie den Ostariophysen ganz fern.

Die Kneriiden haben mit der Gruppe der Cobitidinen aus der Familie der Cyprinoiden, zu denen sie von STEINDACHNER zuerst gestellt worden sind, nichts gemeinsam als den Habitus. Vielleicht sind sie als zahnlose Cyprinodonten aufzufassen, mit denen sie in einigen anatomischen Merkmalen übereinstimmen.

Die Pantodontiden, Gonorrhynchiden, Halosauriden und Bathythrissiden sind so eigenartige und so wenig gekannte kleine Physostomenfamilien, dass selbst jede Vermuthung über deren Verwandtschaft mit anderen besser gekannten Familien, als verfrüht gelten müsste. Es wäre nicht unmöglich, dass die eine oder die andere derselben nähere Beziehungen zu den Ostariophysen erkennen lassen wird, obgleich ich dieses nach dem Wenigen, was über den anatomischen Bau dieser Fische bekannt ist, für unwahrscheinlich halte.

Wir schreiten nun zur speciellen Beschreibung des Schädels, der mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Physostomen und beginnen mit den Characiniden. Ihnen sollen sodann die Cyprinoiden, Welse und Gymnotiden folgen.

---

### Specieller Theil.

Als einer der glücklichsten Griffe, die der Begründer des jetzt allgemein geltenden ichthyologischen Systems, JOHANNES MÜLLER, gethan hat, muss die Vereinigung einer Anzahl bis zu seiner Zeit zu den Salmoniden gerechneter Gattungen mit den früher zu den Clupeiden gestellten Erythrininen zu der Familie der Characiniden

gelten<sup>1</sup>. Wie sehr auch die von ihm zu dieser letzteren Familie vereinigten Fische im Flossenbau und in der Bezahnung unter einander abweichen, so bilden sie nichtsdestoweniger, wie die anatomische Untersuchung lehrt, eine der natürlichsten Familien der Knochenfische, und müssen die seither von mehreren Seiten<sup>2</sup> geäußerten Zweifel an der Berechtigung der Characinidenfamilie entschieden zurückgewiesen werden.

Es wurden folgende Gattungen und Arten untersucht<sup>3</sup>:

- Gruppe Erythrina: *Macrodon trahira* Spix. — Columbien,  
*Erythrinus unitaeniatus* Spix. — Brasilien,  
*Lebiasina bimaculata* C. V. — Peru,  
 Citharinina: *Citharinus Geoffroyi* Cuv. — Senegal,  
 Tetragonopterina: *Alestes dentex* Hasselq. — Nil,  
*Tetragonopterus fasciatus* Cuv. — Guatemala,  
*Tetragonopterus melanurus* Bl. — Surinam,  
*Tetragonopterus maculatus* L. — Trinidad,  
 Hydrocyonina: *Anacyrtus gibbosus* L. — Brasilien,  
*Hydrocyon Forskalii* Cuv. — Nil,  
*Hydrocyon brevis* Gnth. — Nil,  
*Sarcodaces odoë* Bl. — Congo.

Bei einer genaueren Prüfung der in den Bestand dieser Physostomenfamilie eingehenden Gattungen, gewinnt man ganz leicht die Überzeugung, dass die zahlreichen, von GÜNTHER unterschiedenen Gruppen einander durchaus nicht gleichwerthig sind, dass vielmehr, wie der eben erwähnte Autor es auch schon in seiner Synopsis<sup>4</sup> andeutet, die Erythrininen, die sich schon äußerlich durch den Mangel einer Fettflosse von den übrigen Characiniden unterscheiden, auch im Bau des Skelets, speciell des Cranium, eine Sonder-

<sup>1</sup> JOH. MÜLLER, Vergleichende Anatomie der Myxinoiden. Th. IV. Abhandlung der Berl. Akademie d. Wissenschaften, aus dem Jahre 1843. Über den Bau und die Grenzen der Ganoiden etc. Ebendas. aus dem Jahre 1844. JOH. MÜLLER und TROSCHEL, Horae ichthyologicae. Th. I—III.

<sup>2</sup> R. KNER, Ichthyologische Beiträge zur Familie d. Characiniden. Denkschrift. der Wiener Akad. d. Wissenschaften. Mathemat.-naturwissenschaftl. Klasse. Jahrg. 1859. pag. 138. CUVIER et VALENCIENNES, Histoire naturelle des poissons. T. XIX. pag. 480 und T. XXII, pag. 1.

<sup>3</sup> Was die Nomenklatur betrifft, so halte ich mich in dieser, so wie in den nachfolgenden Arbeiten ganz streng an GÜNTHER'S »Catalogue of Fishes in the collection of the British Museum«:

<sup>4</sup> Catalogue of Fishes in the Collect. of the British Museum. Vol. V. pag. 287.

stellung einnehmen. Sie sollen in den nachfolgenden Seiten den übrigen von mir untersuchten Gattungen, die ich unter der Bezeichnung »echte Characiniden« zusammenfasse, gegenübergestellt werden, die letzteren theile ich wiederum in zwei Gruppen: die phytophagen Characiniden, zu denen von den untersuchten Gattungen nur *Citharinus* gehört, und in die sarcophagen, welche die übrigen Gattungen in sich begreifen. Unter den letzteren schließt sich die Gattung *Sarcodaces* in gewissen Organisationsverhältnissen den Erythrininen an, so dass die Trennung dieser beiden Gruppen keine ganz scharfe ist.

Die Litteraturangaben über den Schädel der uns beschäftigten Fische sind höchst spärliche. Außer den wenig genügenden Beschreibungen, die VALENCIENNES<sup>1</sup> von dem Cranium von *Erythrinus* und *Macrodon* giebt, besitzen wir nur noch einige aphoristische, zum Theil unrichtige Angaben von KÖSTLIN<sup>2</sup> über *Hydrocyon*, *Citharinus* und *Erythrinus*. Da ich in der Lage war, die Schädel der von diesen Autoren untersuchten Arten nachuntersuchen zu können, so sollen ihre Angaben, um den Gang der Darstellung nicht zu stören, nur ausnahmsweise weitere Berücksichtigung erfahren.

Das Cranium der Characiniden erinnert, wenn man es mit einem allgemein bekannten Teleostierschädel vergleichen will, am meisten an den Schädel unserer einheimischen Cyprinoiden. Es ist ein gut proportionirter Schädel, der sich durch eine gleichmäßige Ausbildung aller Regionen auszeichnet und der eine sehr vollkommene Verknöcherung aufweist, so dass von dem knorpeligen Primordialschädel nur geringfügige Reste übrig bleiben. Man unterscheidet bei der Beschreibung desselben ganz zweckmäßig vier Flächen: die Decke des Schädels, die beiden in der unteren Mittellinie in einer mehr oder weniger ausgebildeten Kante zusammentreffenden Seitenflächen und die schräg nach hinten und unten abfallende hintere Schädelfläche. Bei Erythrininen ist die Neigung dieser hinteren Fläche eine verhältnismäßig geringere, und dieselben erinnern in dieser Beziehung noch sehr an die Verhältnisse bei niederen Haien und bei *Amia*; stärker wird die Neigung bei den echten Characiniden, bei welchen die hintere Schädelfläche mit dieser Decke häufig einen fast rechten Winkel bildet.

Die Schädeldecke der Erythrininen hat annähernd die Gestalt

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES, Histoire naturelle des poissons. Tome XIX. pag. 493 u. 515 (1846).

<sup>2</sup> O. KÖSTLIN, Vom Bau des knöchernen Kopfes in den vier Klassen der Wirbelthiere. Stuttgart 1844.

eines Vierecks, dessen Winkel durch die hinteren lateralen Schädel-ecken und die Antorbitalfortsätze bezeichnet werden (Taf. I Fig. 1 und Taf. II Fig. 1, 12); nach vorn ist sie in eine dreieckige Spitze ausgezogen. Im Ganzen erinnert ihre Gestalt in hohem Grade an die Verhältnisse bei *Amia*. Von vorn nach hinten und von einer Seite zur anderen erscheint die Decke des Cranium bei Erythrininen sehr wenig gewölbt (Taf. I Fig. 5—10). Durch Ausbildung von Muskelgruben, Muskelfortsätzen und Fontanellen zwischen einzelnen Knochen der Schädeldecke, so wie auch durch eine stärkere Wölbung der Schädeldecke in frontaler Richtung, entfernt sich die Gestalt derselben bei den echten Characiniden nicht unbeträchtlich von der eben geschilderten. Am hinteren Rande der Schädeldecke entwickelt sich bei den letzteren eine, bei Erythrininen nur angedeutete, *Spina occipitalis*, die sich zwischen die beiden dorsalen Portionen des Seitenrumpfmuskels erstreckt und bei einzelnen Characinidengattungen eine Ausbildung erhält, wie kaum in einer anderen Physostomenfamilie. An den Seitenrändern der Schädeldecke sehen wir in der Höhe des Postorbitalfortsatzes jederseits eine eigenthümliche, von einer scharfen Kante umgebene Depression auftreten, welche dem *M. dilator operculi*<sup>1</sup> zur Insertion dient (Taf. I Fig. 1, 12, 17). Eine mediale Längsfissur zwischen den Knochen der Schädeldecke, die schon im einleitenden Theil dieser Abhandlung erwähnt wurde, kommt ganz konstant bei allen echten Characiniden mit Ausnahme von *Sarcodaces* vor. Auch am vorderen, ethmoidalen Abschnitt der Schädeldecke sehen wir bei den echten Characiniden, gegenüber den Erythrininen, die in dieser Hinsicht ein einfacheres Verhalten bewahren, verschiedene später ausführlich zu beschreibende Knochenfortsätze auftreten, welche den Kieferknochen zur Anlagerung dienen.

An der hinteren Fläche des Schädels fallen auf den ersten Blick die sehr entwickelten Temporalhöhlen auf<sup>2</sup>, die sich weit nach vorn, unter die Knochen der Schädeldecke erstrecken und die von einer Zacke der dorsalen Portion des Seitenrumpfmuskels ausgefüllt werden (Taf. I Fig. 5, 9, 10, Taf. II Fig. 5, 10, 16, 18). Die beträchtliche Weite der Temporalhöhlen ist für die Characiniden sehr charakte-

<sup>1</sup> Bei der Bezeichnung der Muskeln des Kopfes der Fische bin ich der von VETTER angegebenen Nomenklatur gefolgt. Vgl. B. VETTER, »Untersuchungen zur vergl. Anatomie der Kiemen- und Kiefermuskulatur der Fische. Th. II.« Jenaische Zeitschrift f. Naturwissenschaft. Bd. XII. 1878. pag. 431 bis 550.

<sup>2</sup> Über den Begriff der Temporalhöhle vergleiche man meine Abhandlung über das Cranium von *Amia calva*. Morphol. Jahrb. Bd. IX. pag. 188.

ristisch und führt konstant zu einer Unterhählung und schließlich Fenestration der nach hinten vorspringenden, von den Exoccipitalia eingenommenen Vorsprünge an einer oder an zwei Stellen, so dass diese Vorsprünge schließlich nur aus zwei oder drei hinten zusammenstoßenden Knochenspangen bestehen (die cit. Abbild.). Die hinteren lateralen Schädelecken sind in Fortsätze ausgezogen, die nach hinten und unten gerichtet sind und die den Supraclavicularknochen zur Anlagerung dienen.

An der Seitenfläche (Taf. I Fig. 3, Taf. II Fig. 4 u. 14) können wir drei von einander deutlich getrennte Abschnitte unterscheiden.

Der vordere, der Nasalregion entsprechende, beherbergt die große, gut ausgeprägte Nasengrube.

Der mittlere Abschnitt der Seitenfläche wird von der tiefen und gut begrenzten Orbita eingenommen. Seine vordere Grenze bildet der gut ausgeprägte Antorbitalfortsatz; seine hintere der ebenfalls stets deutlich zu unterscheidende Postorbitalfortsatz. Ein Orbitaldach ist stets vorhanden; eben so trifft man ganz konstant zwischen den beiden Orbitae ein mehr oder weniger entwickeltes, unpaares Interorbitalseptum an (Taf. I Fig. 7 u. Taf. II Fig. 8), das an mehreren Stellen fenestriert erscheint. Nach hinten und unten setzen sich die Orbitae in einen bei allen Characiniden ausgebildeten Augenmuskelkanal fort (Taf. I Fig. 4, Taf. II Fig. 6 u. 15).

Der hintere Abschnitt der Seitenfläche gehört der Labyrinth- und dem vorderen Theil der Occipitalregion an, und wird oben von der Hyomandibularpfanne eingenommen. An seiner unteren, hinteren Ecke ist häufig eine blasenartige Auftreibung zu bemerken, welche der Lagena und einem Theil des Sacculus zur Einlagerung dient (Taf. I Fig. 3 u. 5 und Taf. II Fig. 4 u. 5).

Die Schädelhöhle der Characiniden erstreckt sich sehr verschieden weit nach vorn (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 u. 15); doch kann man im Allgemeinen sagen, dass sie niemals bis unmittelbar an die Nasengruben reicht, obgleich sie bei einigen Gattungen, z. B. *Citharinus*, den letzteren sehr nahe kommt. In anderen Fällen wiederum, z. B. bei *Macrodon*, ist die Schädelhöhle bedeutend verkürzt und reicht kaum bis zum hinteren Drittel der Orbita.

Nach dieser kurzen allgemeinen Schilderung gehen wir zur speciellen Beschreibung der einzelnen Regionen und Knochen über.

An der Bildung der Schädeldecke der Characiniden nehmen folgende phylogenetisch von Hautossifikationen ableitbare Knochen Theil: das Ethmoid, die beiden Frontalia principalia, die Parietalia,

die Squamosa und außerdem die in weniger innigem Zusammenhang mit dem Schädel stehenden Nasalia.

Der vorderste Knochen der Schädeldecke ist das Ethmoid, welches bei Characiniden sich nicht auf die Decke des Schädels beschränkt, sondern auch an der Bildung des internasalen Septum beteiligt ist und sogar an der unteren Fläche der vorderen, prodominirenden Spitze des Cranium sichtbar wird (Taf. I Fig. 2 u. Taf. II Fig. 2 u. 13). Von oben betrachtet, hat das Ethmoid die Gestalt eines Rhomboids, dessen eine Spitze nach vorn vorragt, während die entgegengesetzte mehr oder weniger tief zwischen die beiden Frontalia nach Art eines Keils eindringt. So verhalten sich die meisten untersuchten Gattungen (Taf. I Fig. 1 und Taf. II Fig. 12 und 17); nur bei *Anacyrtus* ist das Ethmoid nach hinten gerade abgestutzt, und bei *Citharinus* (Taf. II Fig. 1) besitzt es sogar hinten einen ziemlich weit nach vorn reichenden Einschnitt. Vorn besitzt dieser Knochen bei den meisten Characiniden eine konische Verlängerung, an deren lateralen Rändern die aufsteigenden Schenkel der Zwischenkiefer durch mehr oder weniger straffe Bänder befestigt sind. Auch die lateralen Ränder der aufsteigenden Schenkel des Zwischenkiefers erhalten in vielen Fällen besondere, lateral und nach vorn gerichtete Fortsätze des Ethmoid zur Stütze. Die letzteren sind verschieden differenzirt: bei Erythrininen und Sarcodaces fehlen sie vollkommen (Taf. I Fig. 1), während sie bei *Tetragonopterus*, *Hydrocyon* und ganz besonders bei *Alestes* gut entwickelt erscheinen (Taf. II Fig. 12 und 17). Nur bei *Citharinus*, dessen Intermaxillaria lose am vorderen Ende des Schädels befestigt sind und keine aufsteigenden Schenkel besitzen, fehlt sowohl die vordere Verlängerung, als auch der lateral gerichtete Fortsatz des Ethmoid (Taf. II Fig. 1). Die relativ wenig entwickelten lateralen Flächen des Ethmoid bilden den vorderen Theil der medialen Begrenzung der Nasengruben. Wie schon früher erwähnt, biegt sich das vordere Ende dieses Knochens an der Spitze des Schädels nach unten um und wird an der unteren Fläche desselben sichtbar. Er besitzt an der unteren Fläche bisweilen zwei laterale Gelenkhöcker, welche den schon erwähnten lateralen Fortsätzen angehören und zur Verbindung mit der Maxillaria dienen. Bei *Hydrocyon* und *Alestes* sind diese Gelenkhöcker stark entwickelt (Taf. II Fig. 13), während sie den Erythrininen, Sarcodaces und *Citharinus* vollkommen fehlen (Taf. I Fig. 2 u. Taf. II Fig. 2).

Der Umstand, dass das Ethmoid der Characiniden nicht auf die Schädeldecke beschränkt bleibt, wie bei der größten Mehrzahl

der Knochenfische, sondern auch an den lateralen und an der unteren Fläche des Schädeldes Theil hat, fordert zu einer näheren Prüfung dieses Verhaltens auf. An Schädeln, welche der Länge nach durchsägt sind, überzeugt man sich nun mit Leichtigkeit, dass das Ethmoid der Characiniden kein bloßer Deckknochen ist, sondern Beziehungen zum pränasalen Theil des Primordialschädels gewonnen hat.

Dem primitivsten Zustande dieses Knochens begegnen wir bei der Gattung *Citharinus*<sup>1</sup>, bei welcher das Ethmoid noch ein Deckknochen zu sein scheint, der die knorpelige Spitze des Cranium wie eine Kappe bedeckt. Doch überzeugt man sich bei genauerer Untersuchung, dass er dem Knorpel bereits direkt, ohne Zwischenlagerung einer Bindegewebsschicht aufliegt und an demselben fest haftet. In ähnlicher Weise verhält sich auch noch *Anacyrtus*. Bei allen anderen untersuchten Characiniden konnte ich mich leicht überzeugen, dass von der Oberfläche dieses Knochens aus überall Knochenbälkchen in den vascularisirten und von Markräumen durchzogenen Knorpel der Schnauzenspitze hineingewuchert waren. Dieser makroskopische Befund konnte durch die mikroskopische Untersuchung sicher gestellt werden. Bei *Erythrinus* ergaben Schnitte von der Grenze zwischen dem Ethmoid und dem letzten Rest des ethmoidalen Knorpels ein typisches Bild einer »primären« Verknöcherung. Ganz besonders interessant ist in diesem Falle *Erythrinus*, weil bei demselben das Ethmoid, eben so wie die anderen Knochen der Schädeldecke, nur einen äußerst dünnen Cutisüberzug besitzt, und an seiner Oberfläche die für Hautknochen charakteristischen Skulpturen trägt.

Dieser Fall ist also ein vollkommenes Seitenstück zu dem von mir früher beschriebenen Befunde bei *Amia calva* und ist ein neuer Beweis dafür, dass der von KÖLLIKER<sup>2</sup> und O. HERTWIG<sup>3</sup> vertheidigte Satz: ein Hautknochen könne niemals Beziehungen zum Primordialskelet gewinnen, einer genaueren Kritik nicht Stand hält. Dieses bemerkenswerthe Verhalten des Ethmoid bei Characiniden ist wohl darauf zurückzuführen, dass gerade bei dieser Familie das vordere Ende des Schädels zu einer ganz besonders innigen Anlagerung der starke Zähne tragenden Kieferknochen benutzt wird und daher einer größeren Resistenzfähigkeit bedarf, als bei den meisten anderen Teleostiern.

<sup>1</sup> Es mag ausdrücklich bemerkt sein, dass ich nur junge Exemplare des *Citharinus* von 12—15 cm Länge untersucht habe.

<sup>2</sup> A. KÖLLIKER, Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere. II. Auflage. 1879. pag. 462—465.

<sup>3</sup> O. HERTWIG, Das Zahnsystem der Amphibien. Archiv f. mikroskop. Anatomie. Bd. XI. Supplem.

Damit würde es auch stimmen, dass *Citharinus*, welcher eine ganz rudimentäre Bezahnung besitzt und dem entsprechend auch schwach entwickelte Kiefer hat, im Verhalten des Ethmoid zum Primordialskelet den primitivsten Zustand unter allen Characiniden bewahrt hat. Ähnliche Erfahrungen in anderen Teleostierfamilien, die bei der Beschreibung der letzteren ausführlich erörtert werden sollen, berechtigen uns zu diesem Schlusse.

Lateral vom Ethmoid liegen die *Nasalia*, welche dem Cranium nur ganz lose angelagert sind. Sie tragen zur Überdachung der Nasengrube bei und sind bei den echten Characiniden kleine unbedeutende Knochenplättchen (Taf. II Fig. 12 *Na*). Bei den Erythrininen dagegen, bei welchen sie vom Ethmoid theilweise durch die zwischen diese beiden Knochen hineindringenden aufsteigenden Fortsätze des Zwischenkiefers getrennt werden, erreichen sie eine unter Teleostiern seltene Größe (Taf. I Fig. 1 *Na*) und erinnern in dieser Beziehung an die Verhältnisse bei *Amia* und *Polypterus*. Ähnlich wie die Erythrininen verhält sich auch *Sarcodaces*.

Hinter dem Ethmoid liegen die beiden *Frontalia principalia* (Taf. I Fig. 1 u. Taf. II Fig. 1, 12 u. 17 *F<sub>r</sub>*). Jedes Frontale ist eine länglich viereckige Knochenplatte, die mit ihrer vorderen lateralen Ecke dem Antorbitalfortsatz, resp. dessen Verknöcherung, dem Postfrontale aufliegt. Der laterale Randtheil des Frontale überdacht die Orbita und bildet deren Decke. Nach hinten grenzt dieser Knochen medial an das Parietale, lateral an das Squamosum. Die hintere laterale Ecke des Frontale zeigt bei fast allen echten Characiniden eine Depression, die durch das Übergreifen der Ansatzstelle des *M. dilator operculi* vom Postorbitalfortsatz aus auf die Schädeldecke entsteht. Bei den Erythrininen und *Sarcodaces* ist diese Muskelgrube nicht entwickelt (Taf. I Fig. 1); schwach ausgebildet ist sie bei *Anacyrtus*, während sie bei den übrigen Characiniden in guter Ausbildung besteht (Taf. II Fig. 1, 12 u. 17). Diese Verhältnisse sollen weiter unten noch genauer besprochen werden.

Hinter den *Frontalia* liegen die beiden breiten aber kurzen, annähernd viereckigen *Parietalia*. Eben so wie die vorhergehenden Knochen, sind sie in der Mittellinie entweder durch eine Naht vereinigt, oder durch den hinteren Abschnitt der medianen Fissur des Schädeldaches getrennt. Das bei vielen Teleostiern zu beobachtende Auseinanderweichen der *Parietalia* durch eine zwischen sie dringende, bis an die *Frontalia* reichende Fortsetzung des *Occipitale superius* kommt in der Familie der Characiniden nicht vor.



An jedem Parietale kann man zwei Theile unterscheiden: einen größeren, vorderen, der in einer Ebene mit den Frontalia und dem ganzen eigentlichen Schädeldach liegt, und einem kleineren nach hinten, gegen die hintere abschüssige Schädelfläche, sich absenkenden Theil. Diese beiden Theile des Parietale, die schon bei *Amia* angedeutet sind, werden durch eine scharfe Knochenleiste von einander getrennt. Letztere beginnt an der Basis der dem Occipitale superius angehörigen Spina occipitis, zieht quer über das Parietale und erstreckt sich noch weiter lateral bis an die hintere laterale, vom Squamosum eingenommene Schädelecke; sie entspricht der vorderen Insertionslinie der dorsalen Portion des Seitenrumpfmuskels am Schädel. Bei den wenig differenzirten Schädeln der Erythrininen verläuft diese »Linea nuchae« in einer fast geraden, nur ein wenig nach vorn konvex gebogenen Linie quer über den hinteren Theil des Schädels, ähnlich wie bei *Amia* (Taf. I Fig. 1), während sie bei den echten Characiniden jederseits einen sehr stark konvexen Bogen bildet (Taf. II Fig. 1, 12 und 17). Diese Verschiedenheit im Verhalten findet in einem bei den echten Characiniden erfolgten nach vorn Wandern der Insertionslinie des Seitenmuskels ihre Erklärung. Das Parietale der Characiniden verbindet sich mit folgenden Knochen: nach vorn mit dem Frontale, von welchem es mehr oder weniger überlagert wird; seine hintere mediale Ecke liegt auf dem Occipitale superius; der mittlere Theil des hinteren Randes bedeckt das Exoccipitale, und die hintere, laterale Ecke, so wie der ganze laterale Rand, das Squamosum.

Die hintere, laterale Ecke des Schädeldaches wird vom Squamosum eingenommen, von welchem jedoch, wie oben erwähnt, ein großer Theil durch das Parietale bedeckt wird, und das daher erst nach Entfernung des letzteren vollständig sichtbar wird. Da das Squamosum der Characiniden, eben so wie bei allen anderen Teleostiern, Beziehung zum Primordialschädel gewonnen hat, und im Gegensatze zu *Amia*, wo es noch ein reiner Belegknochen ist, »primär« geworden ist, so soll es erst später, bei der Beschreibung des Primordialschädels genauer zur Sprache kommen. Vorläufig will ich nur erwähnen, dass der an der Oberfläche des intakten Schädels sichtbare Theil dieses Knochens, nach vorn an das Frontale und das Postfrontale, lateral an das Parietale grenzt. Nach hinten und unten ist das Squamosum bei den echten Characiniden in einen langen Fortsatz ausgezogen, welcher dem Supraclaviculare zur Befestigung dient (Taf. II Fig. 1, 12 und 17). Bei den Erythrininen,

deren Squamosum nur von einer dünnen! Cutis bedeckt wird und noch mit den charakteristischen Hautknochenskulpturen versehen ist, wird dieser Fortsatz nur durch eine geringe Vorragung der hinteren, lateralen Ecke des Knochens angedeutet (Taf. I Fig. 1 u. 3). Auch in diesen Verhältnissen bewahrt das Squamosum der Erythrininen einen mehr primitiven Charakter und erinnert ganz außerordentlich an *Amia calva*.

Es ist hier der passende Ort, um die schon mehrfach erwähnte Längsfissur der Schädeldecke genauer in Augenschein zu nehmen. Bei *Citharinus* erstreckt sich eine breite, direkt ins Cavum cranii hineinführende Lücke vom vorderen Ende der Frontalia bis an den hinteren Rand der Parietalia; ja sie reicht noch etwas weiter nach hinten und bedingt eine nicht unbeträchtliche Ausrandung des Occipitale superius (Taf. II Fig. 1). Auch der schon früher beschriebene tiefe Einschnitt am hinteren Rande des Ethmoid bei dieser Gattung muss als eine direkte Fortsetzung der Längsfissur nach vorn betrachtet werden, die allerdings an dieser Stelle nur den Deckknochen in ihren Bereich zieht und den unterliegenden praenasalen Theil des knorpeligen Primordialschädels unberührt lässt. Ungefähr in der Mitte ihrer Länge ist diese Längsspalte durch eine Brücke unterbrochen, die von zwei in der Mittellinie zusammentretenden Fortsätzen der Frontalia gebildet wird. Dieselben bedecken eine Knorpelspange, welche in der Höhe der Postorbitalfortsätze von einer Seite zur anderen, quer über die große Lücke im Dache des Primordialschädels hinüberzieht und der Epiphysis cerebri zur Anheftung dient (Taf. II Fig. 3 *pc.b.*). Diese Epiphysarspange entspricht der von mir beschriebenen Epiphysarleiste von *Amia calva* und ist als der letzte Rest des knorpeligen Daches des Primordialschädels bei Characiniden zu betrachten. In ähnlicher Ausdehnung wie bei *Citharinus* treffen wir diese mediale Längsfontanelle auch bei *Tetragonopterus* und bei *Anacyrtus* an, nur dass sie keine sich auf das Ethmoid erstreckende Fortsetzung besitzt und dass bei der letzteren Gattung die Brücke viel breiter geworden ist. Bei *Alestes* reicht diese Fontanelle vom hinteren Rande der Parietalia an nur etwa bis zur Mitte der Frontalia (Taf. II Fig. 17). Noch weniger weit nach vorn reicht sie bei *Hydrocyon Forskalii* (Taf. II Fig. 12), und bei *Hydrocyon brevis* ist sie auf ein längliches Loch reducirt, das zwischen den Parietalia liegt. Bei den Erythrininen und Sarcodaces endlich fehlt jede Spur dieser Schädelücke (Taf. I Fig. 1).

Wie man sieht, bilden diese Befunde eine ganz kontinuierliche

Reihe von Stadien, und es entsteht nur die Frage, welches Ende der Reihe wir für den Ausgangspunkt halten müssen? Ist das kleine, interparietale Loch von *Hydrocyon brevis* als der Ausgang für die Bildung dieser Fontanelle anzusehen, oder stellt es nur den letzten Rest der sich allmählich schließenden Schädellücke vor? Um diese Frage an Characiniden zu entscheiden, fehlt es mir an dem nöthigen Material, dagegen will ich nicht unterlassen zu bemerken, dass ich durch Untersuchung von Cyprinoiden, bei denen dieselbe Schädellücke in nicht seltenen Fällen gefunden wird, zu dem Ergebnis gelangt bin, dass sich eine Reduktion derselben während der individuellen Entwicklung bemerkbar macht. Es wird also, aller Wahrscheinlichkeit nach, auch für die verwendeten Characiniden dasselbe gelten, und die Gattungen mit weit nach vorn reichender Schädelfontanelle, als die primitivere Verhältnisse bietenden zu betrachten sein. Doch soll das nur für die echten Characiniden gelten; ob die Erythrininen und die sich in so vielen Organisationsverhältnissen an dieselben anschließende Gattung Sarcodaces von Formen mit einer Schädelfontanelle abstammen, muss vorläufig zweifelhaft gelassen werden; bei der unverkennbaren Ähnlichkeit derselben mit niederen Typen, vor Allem mit *Amia*, die ein ganz solides Schädeldach besitzt, halte ich es sogar für sehr unwahrscheinlich.

Diese Fontanelle wird durch eine dicke, feste Membran geschlossen, die hauptsächlich von der verdickten äußeren Lamelle der *Dura mater* gebildet wird. Eine an *Tetragonopterus* vorgenommene Untersuchung der Schädelfontanelle sammt der sie verschließenden Membran an mikroskopischen Querschnitten, ergab eben so wenig, wie die makroskopische Untersuchung, irgend welche Beziehung der Fontanelle zu inneren Organen der Schädelhöhle. Namentlich kann ich mit Bestimmtheit behaupten, dass das Labyrinth in keiner Verbindung mit dieser Schädelfontanelle steht und dass dieselbe somit bei der Zuleitung von Schallwellen, wie WEBER<sup>1</sup> es als Vermuthung für die ähnliche, bei *Cobitis* bestehende Fontanelle angegeben hat, keine Rolle spielen kann. Die funktionelle Bedeutung derselben muss vorläufig im Unklaren gelassen werden; am wahrscheinlichsten scheint es mir noch zu sein, dass diese Fontanelle einfach durch mechanische Wachsthumsvorgänge am Cranium zu Stande kommt, und daher gar keine wichtigere physiologische Bedeutung besitzt. Um Missverständnissen vorzubeugen, sei hier noch ausdrücklich hervorgehoben, dass

---

<sup>1</sup> WEBER, De aure et auditu hominis et animalium. Lipsiae 1820.

diese Längsspalte nur zwischen den Deckknochen des Schädels besteht und mit den am Dache des Primordialschädels auftretenden Fensterbildungen in keinem näheren Zusammenhange steht.

Alle eben beschriebenen von Hautknochen ableitbaren Ossifikationen des Schädeldaches werden von einem System von Schleimkanälen durchzogen.

Bei *Amia* verläuft, wie früher von mir beschrieben worden ist, jederseits ein Schleimkanal, der am vorderen Ende des Nasale beginnt, successiv das Frontale, das Postfrontale und das Squamosum durchsetzt, an der hinteren lateralen Ecke des letzteren Knochens in das Extrascapulare, sodann in das Suprascapulare tritt und als Schleimkanal der Seitenlinie weiter nach hinten verläuft<sup>1</sup>. Bei den Characiniden ist, wie schon früher hervorgehoben wurde, das Postfrontale von der Schädeloberfläche in die Tiefe gerückt, indem der Dilator operculi die obere Fläche des Postorbitalfortsatzes zur Insertion benutzt hat. Dadurch hat der ursprünglich kontinuierliche Schleimkanal an dieser Stelle eine Unterbrechung erfahren und ist in einen vorderen, supraorbitalen und einen hinteren, temporalen Abschnitt zerlegt worden (Taf. I Fig. 1 und Taf. II Fig. 1, 12 u. 17). Der supraorbitale Abschnitt beginnt medial von der Nasenöffnung am vorderen Ende des Os nasale, durchsetzt dasselbe, tritt sodann in das Frontale, und mündet an dessen hinterer lateralen Ecke aus. Noch im Frontale giebt er einen nach hinten gerichteten, starken Nebenast ab, welcher direkt nach hinten in das Parietale tritt und nahe dessen hinterem Rande nach außen mündet. Dieser Nebenast besteht schon bei *Amia*, ist jedoch nicht so gut entwickelt, wie bei den Characiniden. Das vordere Ende des temporalen Abschnittes beginnt ganz dicht an der hinteren Ausmündung des supraorbitalen Theils, ohne jedoch mit dem letzteren in Zusammenhang zu stehen. Der Kanal durchsetzt sodann das Squamosum der ganzen Länge nach und giebt an dessen hinterer Ecke einen Nebenast ab, der im Praeoperculum und sodann im Unterkiefer verläuft; der Hauptkanal setzt sich weiter nach hinten in das Extrascapulare, das Suprascapulare und das Supraclaviculare fort und wird schließlich zum

<sup>1</sup> In meiner Beschreibung des Schädels von *Amia* fasste ich einen im Parietale ausmündenden Nebenast, als die hintere Fortsetzung des Hauptkanals der Schädeldecke auf, so dass eine Verschiedenheit in der hier gegebenen kurzen Schilderung und in der dort gegebenen ausführlichen Beschreibung entstanden ist. Doch wie ich hervorheben will, bezieht sich diese Differenz nur auf die verschiedene Auffassung, nicht auf den thatsächlichen Befund.

Schleimkanal der Seitenlinie. Am vorderen Ende des temporalen Abschnittes des Hauptkanals des Schädels nimmt ein anderer Nebenast seinen Ursprung. Es ist das der Ast, welcher den Suborbitalbogen durchsetzt und vorn, lateral von der Nasenöffnung ausmündet. Wie man auf den ersten Blick sieht, liegen hier Verhältnisse vor, die sich von den bei *Amia* beschriebenen leicht ableiten lassen. Der Hauptunterschied liegt in der schon angeführten, durch die veränderte tiefe Lage des Postfrontale bedingten Unterbrechung des bei *Amia* einheitlichen Schleimkanals.

Bei *Amia* findet sich hinter dem Cranium eine Queranastomose zwischen den beiderseitigen Längskanälen, und zwar verläuft diese Anastomose in den Extrascapularia, die bei *Amia* in der Mittellinie zusammentreffen. Auch bei Characiniden ist an dieser Stelle eine Queranastomose vorhanden, die jedoch, abweichend von *Amia*, in den Ossa parietalia liegt und daher aller Wahrscheinlichkeit nach eine selbständige Bildung ist, die sich mit der Anastomose von *Amia* nicht direkt vergleichen lässt. Wenigstens kann ich mir nicht wohl vorstellen, wie eine derartige Verlagerung zu Stande gekommen sein könnte.

Das sind die bei allen Characiniden vorkommenden, typischen Schleimkanäle der Schädeldecke. Indem dieselben sekundäre Äste abgeben, entstehen mannigfaltige Modifikationen, die, sowohl bei den einzelnen untersuchten Formen, als auch sogar bei Individuen derselben Species, Verschiedenheiten aufweisen können. Eine nähere Betrachtung dieser variablen Verhältnisse hätte aus diesem Grunde kein tieferes morphologisches Interesse.

Was die Lagebeziehung der Deckknochen des Schädeldaches zum Integument betrifft, so ist zu bemerken, dass diese Knochen bei den Erythrininen und bei Sarcodaces nebst deren Verwandten nur von einer äußerst dünnen Cutis überkleidet werden, und an ihrer Oberfläche eigenthümliche ruffartige Skulpturen aufweisen. Es sind mit einem Worte typische Hautknochen. Bei den echten Characiniden sind dieselben mehr in die Tiefe gerückt und von einer dicken, fettreichen Cutis bedeckt. Wenn ich so eben gesagt habe, dass die Knochen in die Tiefe gerückt sind, so könnte das die irrthümliche Vorstellung erwecken, als bilde sich von der Oberfläche des Knochens aus eine neue Cutisschicht. So hat es auch, falls ich ihn richtig verstehe, O. HERTWIG<sup>1</sup> aufgefasst. Das ist nicht der Fall; vielmehr erfolgt

<sup>1</sup> O. HERTWIG, Das Zahnsystem der Amphibien. Archiv für mikroskop. Anatomie. Bd. IX. Supplement.

dieses scheinbare in die Tiefe rücken dadurch, dass der Knochen von seinen Rändern her überwachsen wird, so dass zuerst seine Peripherie einen stärkeren Cutisüberzug erhält, und später erst das Centrum von der Cutis überwuchert wird. Dieser Vorgang lässt sich an einzelnen Knochen von *Amia* und *Polypterus*, eben so bei vielen Siluroiden, wie z. B. *Clarias*, *Callichthys* und anderen sehr gut beobachten und soll bei der Beschreibung der Siluroidenschädel noch genauer zur Sprache kommen.

Während die Hautknochen der Schädeldecke allmählich immer mehr in die Tiefe rücken, folgen die ursprünglich in ihnen verlaufenden Schleimkanäle nicht in gleichem Maße. Es scheint für die letzteren notwendig zu sein, dass sie eine gewisse Tiefe nicht überschreiten, um ihre ungestörte Kommunikation mit der Außenwelt nicht zu beeinträchtigen und ihre Funktion, als Träger von Sinnesorganen, erfüllen zu können. Dem entsprechend sehen wir denn auch, dass die Schleimkanäle, welche bei den Erythrininen tief im Inneren der Knochen gelegen sind, bei den echten Characiniden an die Oberfläche dieser Knochen emporstreben, ja bei *Citharinus*, dessen Kopfschwarte besonders dick ist, über die Oberfläche der Kopfknochen, als besondere, den letzteren aufgelagerte Knochenröhren beträchtlich prominieren (Taf. II Fig. 1). Es bedarf wohl kaum der Erwähnung, dass das eben Gesagte nicht nur für die Familie der Characiniden gilt, sondern für die größte Mehrzahl der Knochenfische als Regel aufgestellt werden kann. Bei gewissen Formen der Teleostier schreitet der eben geschilderte Vorgang noch weiter, so dass es schließlich zur vollständigen Abschnürung der eben erwähnten Knochenröhren von den Knochen des Schädeldaches kommt. In solchen Fällen sind die Schleimkanäle des Kopfes in besonderen Knochenröhren eingeschlossen, die zuerst von STANNIUS<sup>1</sup> als ein eigenthümliches »Nervenskelet« beschrieben worden sind und deren Deutung den älteren Morphologen viele Schwierigkeiten bereitet hat. Derartigen Verhältnissen begegnet man bei *Gymnotus*, bei vielen Muraenoiden, bei einigen Cyprinoiden und anderen Familien.

Die dermatogenen Knochen der Mundhöhle sind das Parasphenoid und der Vomer, welche beide in der Familie der Characiniden niemals zahntragend angetroffen werden. Der erstere bewahrt seine Deckknochennatur, während der letztere bei Characiniden ganz konstante Beziehungen zu den ihm anliegenden Theilen

<sup>1</sup> STANNIUS, Handbuch d. Anatomie der Wirbelthiere. II. Aufl. Th. I. pag. 43.

des knorpeligen Primordialschädels eingeht und, wenigstens zum Theil, »primär« wird.

Das Parasphenoid ist ein langgestreckter, flacher Knochen, welcher vorn etwa in der Höhe der Antorbitalfortsätze beginnt und sich nach hinten bis nahezu zum Hinterhauptgelenke fortsetzt. In seinem zwischen den Orbitae gelegenen Theil besitzt er bei den meisten untersuchten Gattungen eine niedrige und schmale, aber scharfe Längsleiste, die dem Adductor arcus palatini zur Insertion dient (Taf. II Fig. 13). Bei einigen Characiniden besitzt das Parasphenoid in der Gegend des hinteren Orbitalrandes eine kleine Querleiste, die sich mit der eben erwähnten Längsleiste kreuzt (Taf. II Fig. 2 und 13). Sie dient den vorderen Enden der Pharyngobranchialia des ersten Kiemenbogens zur Befestigung. Die an der hinteren Grenze der Orbitalregion gelegenen, bei *Amia* und bei *Polypterus* so mächtig entwickelten Seitenflügel des Parasphenoid sind bei Characiniden nur angedeutet und erreichen niemals das Postfrontale, höchstens überdecken sie den vorderen unteren Winkel des Petrosium, wie z. B. bei *Hydrocyon* (Taf. II Fig. 14). Das hintere Ende des Parasphenoid läuft, eben so wie bei fast allen anderen Teleostiern, in zwei Spitzen aus. Während nun bei den Erythrininen das Parasphenoid mit seinem hinteren Theil der Basis cranii von unten her fest aufliegt, erstreckt sich bei den meisten echten Characiniden eine Fortsetzung des Augenmuskelkanals bis zum hintersten Ende des Knochens, so dass derselbe rinnenartig eingerollt und von der Schädelbasis abgehoben wird.

Ganz eigenthümlich verhält sich das hintere Ende des Parasphenoid bei *Citharinus*. Bei diesem Fische erstreckt sich nämlich ein langer, dünner und flacher Knochenfortsatz vom Parasphenoid aus nach hinten und unten, unter die ersten Wirbel (Taf. II Fig. 2, 4 und 5). Dieser Knochenfortsatz, welcher bei den von mir untersuchten Exemplaren asymmetrisch auf einer Seite, und zwar auf der rechten, später entwickelt war, muss als eine vom Parasphenoid aus nach hinten fortschreitende, partielle Ossifikation eines besonderen Bandes betrachtet werden, das sich von der hinteren Schädelbasis zur Schwimmblase erstreckt (Taf. II Fig. 11), und dessen morphologische Bedeutung später erörtert werden soll.

Der Vomer ist ein, in seinem vorderen, dem Primordialcranium direkt aufliegenden Theil, breit abgerundeter Knochen, der sich hinten zuspitzt und in seinem hinteren Abschnitt durch das Parasphenoid vom Primordialschädel geschieden wird (Taf. I Fig. 2 und

Taf. II Fig. 2 und 13). Denselben Vorgang, der bei der Beschreibung des Ethmoid der Characiniden ausführlich geschildert wurde, sehen wir auch am Vomer vor sich gehen: derselbe geht Schritt für Schritt aus einem Belegknochen in eine zum größten Theil primäre Ossifikation über.

Bei *Citharinus* und bei *Anacyrtus* liegen die einfachsten Verhältnisse vor. Der Vomer ist in diesen beiden Gattungen ein flacher Knochen, der jedoch an seinem vorderen Abschnitt zwei dünne Knochenlamellen in den anliegenden Knorpel hineinsendet und an dieser Stelle mit dem letzteren fest verbunden ist. Es ist dieses der erste Beginn des Einwachsens dieses Knochens in den Knorpel der Schnauzenspitze. Bei *Hydrocyon* ist bereits der ganze vordere Theil des Vomer, der von dem knorpeligen Primordialschädel durch das zwischen beiden gelegene Parasphenoid nicht getrennt wird, verdickt und weist eine spongöse Beschaffenheit auf; beim Versuch ihn vom Cranium abzuheben, sieht man, dass er an dieser Stelle festhaftet und sich ohne Verletzung des Primordialcranium nicht entfernen lässt. Ähnlich verhalten sich auch *Tetragonopterus* und *Alestes*. Bei den Erythrininen endlich ist das ganze zwischen den beiderseitigen Nasengruben gelegene Septum im unteren Theil vom Vomer aus verknöchert. Die an *Erythrinus* vorgenommene mikroskopische Untersuchung ergab in der That, dass das vordere Ende des Vomer auf Kosten des Knorpels der Ethmoidregion gebildet war. Es ist das ein Verhältnis, welches später in einer besonderen Arbeit noch ausführlich erörtert werden soll. Da die Entstehung des Vomer aus verschmelzenden Zähnen der Mundhöhlenschleimhaut von HERTWIG<sup>1</sup> für Amphibien und von WALTHER<sup>2</sup> für den Hecht auf das Unzweifelhafteste festgestellt und damit jeder Zweifel an der Hautknochen- resp. Schleimhautknochennatur desselben beseitigt ist, so kann dieser Fall, als ein weiteres, instruktives Beispiel dafür dienen, dass Hautknochen bei Teleostiern in gar nicht seltenen Fällen Beziehungen zum Primordialskelet eingehen können. Ganz besonders möchte ich noch auf den Umstand aufmerksam machen, dass der Vomer bei denselben Gattungen der Characiniden innigere Beziehungen zum ursprünglich knorpeligen vorderen Ende des Schädels gewinnt, wie das Ethmoid.

<sup>1</sup> O. HERTWIG, Das Zahnsystem der Amphibien. I. c.

<sup>2</sup> J. WALTHER, Die Entwicklung der Deckknochen am Kopfskelet des Hechtes. Jenaische Zeitschr. f. Naturwiss. Bd. 16. pag. 59.



Es muss somit in beiden Fällen eine und dieselbe Ursache wirksam gewesen sein. Es ist das die erhöhte Anforderung an die Festigkeit des vorderen Schädelendes, die, wie schon erwähnt wurde, wiederum durch die mächtige Ausbildung des zahntragenden Zwischenkiefers und dessen feste Anlagerung an den Schädel bedingt ist.

Nachdem die Frontalia, die Parietalia und das Parasphenoid durch Maceration entfernt und die hinteren Theile des Vomer und Ethmoid ebenfalls beseitigt sind, stellt der übrigbleibende Rest annähernd das Primordialschädel vor.

Die Decke des Primordialschädels zeigt bei den Characiniden zwei hinter einander liegende große Fenster (Taf. II Fig. 3). Das vordere Schädeldachfenster ist eine langgestreckte, von allen Seiten von knorpeligen Resten des ursprünglichen Primordialschädels umgebene Lücke, welche das Dach desselben in der ganzen Ausdehnung der Orbitalregion einnimmt, von den Postorbital- bis zu den Antorbitalfortsätzen. Bedeckt und verschlossen — wenigstens bei den Gattungen mit kurzer oder fehlender Schädeldachfontanelle — wird das vordere Fenster von dem vorderen Theil der Ossa frontalia.

Zwischen den beiden Postorbitalfortsätzen geht von einer Seite zur anderen eine schmale Knorpelspange, durch welche das eben erwähnte vordere Schädeldachfenster von dem hinteren getrennt wird. Diese Knorpelspange ist die schon erwähnte Epiphysarspange, welche der vom Gehirn aus schräg nach oben und vorn aufsteigenden Epiphyse zur Anheftung dient. Das hintere Schädeldachfenster ist breiter und gewöhnlich etwas länger, als das vordere und häufig, mit Ausnahme seines hinteren Randes, wo es an das Os occipitale superius grenzt, von einem knorpeligen Rande umgeben. Es wird vom hinteren Theile der Ossa frontalia und von den Parietalia verschlossen.

Wenn wir uns bei niedriger organisirten Fischen nach Bildungen umsehen, welche mit den Fenstern in der Schädeldecke der Characiniden zu vergleichen wären, so ist es vor Allem die Praefrontallücke der Selachier, die in Betracht gezogen werden muss. Ein besonderes Gewicht möchte ich auf den Umstand legen, dass die hintere knorpelige Begrenzung der Praefrontallücke bei Haien ganz gewöhnlich der Epiphysis cerebri zur Anheftung dient<sup>1</sup>. In

<sup>1</sup> E. EHLERS, Die Epiphyse am Gehirn der Plagiostomen. Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. XXX.

dieser Beziehung verhält sich die hintere Begrenzung der Praefrontallücke ganz ähnlich, wie die hintere Begrenzung des vorderen Schädeldachfensters der Characiniden — die Epiphysarspange. Wenn die Praefrontallücke der Selachier vor den Antorbitalfortsätzen gelegen ist, während das Fenster bei Characiniden nach hinten bis nahe an die Postorbitalfortsätze reicht, so ist das nicht von so großem Belang und lässt sich durch die relativ bedeutendere Volumenfaltung des ganzen Schädels bei Knochenfischen und das dadurch bedingte scheinbare Zurückweichen des Gehirns mit der Epiphyse nach hinten erklären. Jedenfalls ist die Möglichkeit, dass das vordere Schädeldachfenster der Characiniden mit der Praefrontallücke der Selachier in genetischem Zusammenhange stehen könnte, nicht von der Hand zu weisen. Das hintere Schädeldachfenster dieser Fische ist sicher eine Neubildung, welcher nichts bei niederen Formen Vorkommendes an die Seite gestellt werden kann.

Eben so wie an der Schädeldecke, begegnen wir auch an der Schädelbasis einem Fenster, das nach Abhebung des Parasphenoid sichtbar wird. Bei den Characiniden bildet es an der Basis cranii eine schmale, in der Mittellinie zwischen den beiden Ossa petrosa verlaufende Längsspalte, welche an der hinteren Grenze der Orbitalregion beginnt und sich nach hinten bis an den vorderen Rand des Occipitale basilare fortsetzt. Sie führt direkt in den Augenmuskelkanal. Da nun, wie ich in meiner Arbeit über das Cranium von *Amia calva* nachgewiesen habe, der Augenmuskelkanal, als ein sekundär abgetrennter Raum des Cavum cranii angesehen werden muss, so werden wir diese Längsspalte, als homolog mit dem direkt ins Cavum cranii führenden Hypophysarfenster von *Amia* zu betrachten haben.

Der basale, hintere Theil des Primordialschädels wird von dem Occipitale basilare eingenommen. Wir haben an diesem Knochen einen hinteren, kleineren, nach Art eines Wirbelkörpers gebauten Abschnitt, der zur Artikulation mit dem ersten Wirbel dient, von einem vorderen zu unterscheiden, welcher bei Characiniden zur Umschließung von Theilen des Labyrinth benutzt wird. Der hintere Abschnitt des Occipitale basilare besitzt eine konische, mehr oder weniger tiefe Aushöhlung, die von einem fast kreisrunden zugeschärften Rande umgeben wird, und die von dem bekannten gallertartigen Chordagewebe erfüllt ist (Taf. I Fig. 5 und Taf. II Fig. 5). Der Rand dieser Aushöhlung wird durch eine lockere Bandkapsel mit der Feripherie der planen oder in geringem Grade konvexen

Vorderfläche des ersten Wirbelkörpers verbunden. Es müssten somit, nach dem anatomischen Bau, alle Bewegungen, deren ein Kugelgelenk fähig ist, in diesem Occipitalgelenk der Characiniden ausgeführt werden können. Das findet in der That jedoch nicht statt, indem eine Hemmvorrichtung existirt, die gewisse Bewegungen unmöglich macht. Von dem oberen Rande der Hinterhauptsöffnung nämlich, bis zur Spina occipitis legen sich die zu einer vertikal stehenden Platte verschmolzenen Dornfortsätze der ersten Wirbel an die hintere Fläche des Schädels an und verbinden sich mit demselben durch straffe Bänder. Auf diese Weise werden Bewegungen um eine frontale Achse — Nickbewegungen — und Rotationsbewegungen des Kopfes ausgeschlossen und nur Seitenbewegungen desselben gestattet.

Das eben Angeführte gilt für die meisten Characiniden; bei zwei Gattungen derselben passt sich jedoch das Hinterhauptgelenk in ganz specieller Weise an die ausschließlich mögliche Art der Bewegung an. Bei *Hydrocyon* verdicken sich die lateralen Ränder der Gelenk-aushöhlung des Occipitale basilare ein klein wenig und indem sich entsprechende, allerdings ganz wenig ausgeprägte Vertiefungen an den Seitenrändern der vorderen Fläche des ersten Wirbels ausbilden, erkennen wir die ersten Anfänge einer höheren Differenzirung des Hinterhauptgelenks (Taf. II Fig. 16). Weiter fortgeschritten ist diese Bildung bei *Alestes*, bei welcher Gattung die lateralen, callösen Verdickungen bedeutend stärker entwickelt sind, so dass man mit einem gewissen Rechte schon von zwei sich ausbildenden Condylen sprechen könnte (Taf. II Fig. 18). Die vordere Fläche des ersten Wirbelkörpers wird durch eine niedrige, aber breite senkrechte Leiste in zwei flache laterale Gruben geschieden, die mit diesen Condylen artikuliren. Durch diese Bildungsverhältnisse am Occipitalgelenk sind die Seitenbewegungen des Kopfes ausgiebigere geworden, als bei den mit einem indifferenten Hinterhauptgelenk versehenen Fischen.

Dieser in der Familie der Characiniden gemachte Versuch zu einem höher differenzirten, einer besonderen Bewegungsweise angepassten Occipitalgelenke zu gelangen, ist, so weit ich nach dem allerdings nur spärlichen mir zu Gebote stehenden Material urtheilen kann, weder in der Familie der Characiniden, noch bei einer anderen mir bekannten Form von Teleostiern weiter geführt; doch ist es zweifellos, dass bei einer weiteren Differenzirung in derselben Richtung, ein ganz eigenthümliches, höher organisirtes Gelenk sich ausgebildet hätte.

Der vordere Theil des Occipitale basilare ist ein massiver, spongiöser Knochen, der lateral in zwei dünne Seitenflügel ausläuft, welche zur seitlichen Begrenzung der Lagenae und zum Theil auch der kleinen Sacculi beitragen<sup>1</sup>. Die Entwicklung dieser Seitentheile des Occipitale basilare hängt vollkommen von der Größe der Lagena und des in derselben liegenden Otolithen ab. Während sie bei Hydrocyon über das Niveau der Seitenwände des Schädels kaum prominiren (Taf. II Fig. 14), helfen sie bei den Erythrininen, bei *Anacyrtus*, *Sarcodaces*, *Alestes*, *Tetragonopterus* und namentlich bei *Citharinus* die *Bulla acustica lagenaris* bilden, deren laterale Begrenzung unten vom Occipitale basilare, oben vom Occipitale laterale gebildet wird (Taf. I Fig. 2, 3, 5 u. Taf. II 2, 4 u. 5). Das Occipitale basilare verbindet sich mit folgenden Knochen: nach hinten mit dem ersten Wirbel; lateral und nach oben grenzt es an die Occipitalia lateralia; vorn an die Petrosa, und seinem vorderen Abschnitt liegt von unten das hintere Ende des Parasphenoid an.

Die beiden Occipitalia lateralia sitzen dem Occipitale basilare auf und stoßen im Inneren des Schädels durch besondere horizontale Knochenlamellen in der Mittellinie, unter dem Hinterhauptloch zusammen, so dass sie allein an der Begrenzung dieser Öffnung Theil nehmen und das Occipitale basilare davon ausgeschlossen ist (Taf. I Fig. 5 und Taf. II Fig. 5, 16 und 18). Über der Hinterhauptöffnung vereinigen sich die beiden Occipitalia lateralia in einer ziemlich langen Mittelnabt, welche bei *Citharinus* durch einen breiten Knorpelstreifen repräsentirt wird.

An jedem Occipitale laterale können wir bei der Betrachtung von außen zwei Flächen unterscheiden: eine nach hinten gerichtete, welche zur Bildung der hinteren Schädelfläche beiträgt, und eine lateral und ein wenig nach unten sehende Fläche, welche die Seitenwand des Schädels bilden hilft: beide Flächen sind durch eine knöcherne Leiste von einander getrennt. Außerdem besitzt jedes Occipitale laterale die schon erwähnte, medial gerichtete, horizontale Knochenplatte, die im Inneren des Schädels über dem Occipitale basilare mit ihrem Antagonisten zusammenstößt und den Boden des Cavum cranii bilden hilft. Die laterale Fläche des Occipitale late-

---

<sup>1</sup> Wie schon in der Einleitung erwähnt ist, gleicht das Labyrinth der von mir untersuchten Characiniden in hohem Grade dem Labyrinth der Cyprinoiden, das wir durch die schönen, schon mehrfach citirten Untersuchungen von HASSE und RETZIUS kennen gelernt haben.

rale trägt bei den Characiniden, denen eine *Bulla acustica lagenaris* zukommt, zur Bildung des oberen Theils dieser *Bulla* bei, wie schon früher erwähnt ist. Bei *Citharinus*, dessen *Bulla* ganz besonders stark entwickelt ist, bleiben *Occipitale basilare* und *Occipitale laterale*, die sonst durch eine quer über die *Bulla* verlaufende Naht verbunden werden, an dieser Stelle durch eine dünne, ziemlich breite, dreieckige Knorpelplatte getrennt (Taf. II Fig. 2 und 5).

Jedes *Occipitale laterale* verbindet sich durch Naht mit folgenden Knochen: unten liegt es überall dem *Occipitale basilare* auf. An seiner hinteren Fläche ist es in der Mittellinie mit seinem Antagonisten verbunden; nach oben mit dem *Occipitale superius*, und mehr lateral mit dem *Exoccipitale*. Die laterale Fläche verbindet sich nach oben mit dem *Squamosum* und nach vorn mit dem *Petrosum*.

In der Naht zwischen *Occipit. laterale*, *Exoccipitale* und *Squamosum* finden wir bei allen Characiniden einen kleinen Knochen von außen eingeklebt, welcher nach hinten in eine schwache, vorragende Spitze ausläuft (Taf. I Fig. 2 u. Taf. II Fig. 2, 13 u. 17 *Ic*). An dieser Spitze befestigt sich ein Band, das vom unteren, nach vorn gerichteten Schenkel des *Suprascapulare* seinen Ursprung nimmt. Durch seine topographische Lage und durch die Beziehung zum *Suprascapulare* charakterisirt sich dieser Knochen als das *Intercalare*. So weit ich mich überzeugen konnte, ist der centrale Theil des *Intercalare* mit dem *Cranium* in fester Verbindung und aller Wahrscheinlichkeit nach durch Ossifikation von knorpelig präformirten Theilen entstanden. Doch reicht der Knochen an keiner Stelle durch die ganze Dicke der Schädelwand und ist von der Begrenzung des hinteren Bogenganges, dem er allerdings sehr nahe kommt, überall ausgeschlossen. In dieser Hinsicht verhalten sich die Characiniden gerade so wie *Amia*, deren *Intercalare* jedoch ein viel mächtiger entwickelter Knochen ist. Der periphere Theil des *Intercalare* besteht aus einer dünnen Knochenlamelle, die sich über die benachbarten Knochen an der Außenfläche des Schädels ausbreitet. Bisweilen reicht dieser verdünnte Theil so weit nach vorn, dass er die ganze Naht zwischen *Squamosum* und *Occip. laterale* überdeckt, und es auf den ersten Blick den Anschein hat, als berührten sich diese beiden Knochen nicht, sondern wären überall durch das zwischen sie eingeschobene *Intercalare* getrennt. Bei genauer Untersuchung mit der Lupe sieht man jedoch unter diesem Theil des *Intercalare* die Naht zwischen dem *Occip. laterale* und dem *Squamosum* durchschimmern und überzeugt sich leicht von

dem wahren Sachverhalte. So finde ich es bei *Alestes*. Die anderen Characiniden verhalten sich ganz ähnlich.

Die bei den Teleostiern zu beobachtende Reduktion des Intercalare, von der nur die Gadiden eine Ausnahme machen<sup>1</sup>, gegenüber der bei *Amia* so mächtigen Entwicklung dieses Knochens, ist eine beachtenswerthe Thatsache und findet, wie ich glaube, ihre Erklärung darin, dass bei Knochenfischen ein neuer Knochen, welcher bei *Amia* und bei den übrigen Knochenganoiden eine bloße dermale Ossifikation vorstellt, Beziehungen zum Primordialcranium gewinnt und allmählich die Stelle des Intercalare einnimmt. Es ist dieses das Squamosum der Fische. Die laterale, hintere Ecke des Cranium und der hintere untere Rand der Temporalhöhle, welche bei *Amia* vom Intercalare gebildet wurden, werden allmählich bei Teleostiern vom Squamosum eingenommen, und das einst so gut entwickelte Intercalare wird schließlich zu einem kleinen Knöchelchen degradirt, welches einzig und allein zur Anheftung des Suprascapulare an das Cranium zu dienen scheint. Mit der Reduktion des unteren, nach vorn gerichteten Fortsatzes des letzteren Knochens schwindet endlich auch das Intercalare. Dieser Vorgang kann jetzt nur angedeutet werden; bei Betrachtung einer anderen Reihe von Physostomenfamilien, die ebenfalls mit *Amia* beginnt und durch die Osteoglossiden zu den Clupeiden, Esociden, Salmoniden und Galaxiden und schließlich zu den Acanthopteren führt, soll er genauer ins Auge gefasst werden.

Über den Occip. lateralia liegt an der Grenze zwischen dem Schädeldach und der hinteren Schädelfläche das Occipitale superius (Taf. I Fig. 1 u. 5 u. Taf. II Fig. 1, 5, 12, 16, 17, 18 Os). Nach vorn und oben wird dieser Knochen von den hinteren Rändern der Parietalia überlagert; lateral und nach hinten grenzen die Exoccipitalia und nach unten die Occipitalia lateralia an denselben. Nach hinten ist er in eine sehr verschieden entwickelte Spina occipitalis ausgezogen. Bei Erythrininen, und bei Sarcodaces, der sich auch hierin an dieselbe anschließt, besteht ein einfaches Verhalten, indem diese Spina auf einen kurzen Knochenzapfen beschränkt ist (Taf. I Fig. 1). Bei den echten Characiniden ist sie dagegen mächtig entwickelt und zwar in einem Grade, wie er sonst in der ganzen Abtheilung der Physostomen nur selten angetroffen wird. Verhältnis-

<sup>1</sup> Vgl. VROLIK, Studien über die Verknöcherung und die Knochen des Schädels der Teleostier. Niederländ. Archiv f. Zoologie. Bd. I. 1873.

mäßig am kürzesten ist die Spina occipitis noch bei *Tetragonopterus* und *Hydrocyon* (Taf. II Fig. 12); sie hat bei diesen Gattungen etwa ein Drittel der Länge des ganzen übrigen Schädels. Schon länger ist sie bei *Alestes* und bei *Citharinus* (Taf. II Fig. 1), und bei *Anacyrtus* beträgt die Spina occipitis etwa drei Viertel der Länge des ganzen übrigen Schädels. Bei allen diesen Gattungen ist ihre obere Fläche tief rinnenartig ausgehöhlt. Nach unten und hinten schärft sich die Spina occipitis zu einer dünnen Knochenlamelle zu, welche zu der zwischen den beiderseitigen dorsalen Portionen des Seitenrumpfmuskels liegenden Fascie die innigsten Beziehungen hat, und die Vermuthung aufkommen lässt, dass die Spina der Characiniden zum größeren Theil durch Übergreifen der Ossifikation des Occipitale superius auf diese Fascie entstanden ist.

Jedes Exoccipitale hat annähernd die Gestalt einer dreiseitigen Pyramide, deren Spitze nach hinten und oben gerichtet ist, und deren Flächen nach oben, lateral und nach hinten und medial sehen. Die laterale Fläche dieses Knochens bildet die mediale Begrenzung der Temporalhöhle. Indem nun der in der Temporalhöhle liegende Theil des Seitenrumpfmuskels sich vergrößert, wird das Exoccipitale unterwühlt und dessen Wandungen an einzelnen Stellen derartig verdünnt, dass es zur Bildung von Fenstern kommt. Bei den Erythrininen und Sarcodaces erfolgt eine solche Fenestration des Exoccipitale an der oberen Fläche dieses Knochens, so dass dort ein Defekt entsteht, der direkt von oben in die Temporalhöhle hineinführt, und der nach vorn und medial bis an das Occip. superius reicht (Taf. I Fig. 1 u. 5). Bei *Tetragonopterus*, *Alestes*, *Hydrocyon* und *Anacyrtus* entsteht, außer dem eben beschriebenen Defekt an der oberen Fläche des Exoccipitale, noch ein ganz ähnlicher Defekt an der hinteren Fläche des Schädels zwischen Exoccipitale, Occip. sup. und Occip. later. (Taf. II Fig. 12, 16, 17 und 18). Auf diese Weise bleiben schließlich vom ganzen Exoccipitale nur drei Spangen nach, welche an der Spitze des Knochens zusammentreffen. *Citharinus* verhält sich in so fern ganz eigenthümlich, als ihm nur die zuletzt beschriebene Fenestration an der medialen, unteren Fläche des Exoccipitale zukommt und ein Defekt an der oberen Fläche nicht vorhanden ist (Taf. II Fig. 1 und 5). Wie ich noch einmal hervorheben will, dienen die beiden von Membranen verschlossenen Fenster des Exoccipitale nicht zum Durchtritt irgend welcher Weichtheile und scheinen lediglich zur Erzielung einer größeren Leichtigkeit des Knochens entstanden zu sein, so dass man sie von demselben

Gesichtspunkte beurtheilen muss, wie etwa die bekannten Fensterbildungen im Sternum vieler Saurier und andere derartige Bildungen. Ähnliche Fensterungen des Exoccipitale sind, außer bei dem Gymnotiden *Sternopygus*, meines Wissens bei keinem anderen Fische anzutreffen und bilden eines der charakteristischen Kennzeichen des Characinidencranium. Die Verbindungen des Exoccipitale mit benachbarten Knochen sind folgende: oben wird es ein klein wenig vom Parietale überlagert; medial grenzt es an das Occip. superius; nach unten an das Occipitale laterale; lateral, über der Temporalhöhle an das Squamosum, unter derselben an das Intercalare.

Das wären die einzelnen Knochen der Occipitalregion, und es bleibt noch übrig, die ganze Region im Zusammenhang mit den benachbarten Weichtheilen und Skelettheilen zu betrachten; die Verbindung des Cranium mit der Wirbelsäule ist schon oben eingehend geschildert worden.

Zunächst sind die Knochen des Schultergürtels, die mit dieser Region in Verbindung treten, zu betrachten.

Der oberste, zum Hautknochenkomplex des Schultergürtels gehörige Skelettheil ist das Extrascapulare (Taf. I Fig. 1 u. Taf. II Fig. 12 *Es*). Es ist das bei den untersuchten Characiniden ein kleiner, schuppenförmiger Deckknochen, welcher über dem Eingange zur Temporalhöhle gelegen ist, und über den nichts Besonderes zu bemerken ist.

Hinter und etwas unter dem Extrascapulare finden wir die obere, medial gerichtete Zinke des Suprascapulare (Taf. I Fig. 1 und Taf. II Fig. 12 *Sc*). Die andere, viel kürzere Zinke liegt viel tiefer in der Muskulatur und ist ziemlich genau medial gerichtet; wie schon erwähnt, heftet sie sich an das Intercalare an. Bei den Erythrininen ist diese Zinke verhältnismäßig gut entwickelt; viel schwächer ist sie bei den echten Characiniden, so dass sie besonders bei *Citharinus* den Eindruck eines ganz rudimentären Skelettheils macht. In dieser Hinsicht erinnern die Verhältnisse der höheren Characiniden sehr an diejenigen ihrer nächsten Verwandten, der Cyprinoiden, bei denen diese Zinke fast vollkommen fehlt, und deren Intercalare dem entsprechend zu einem ganz kleinen, rudimentären Knöchelchen reducirt erscheint.

Das Supraclaviculare lagert sich an die hintere, laterale, vorspringende Ecke des Schädels mit seinem oberen Abschnitt an. Außerdem besitzt es ganz konstant noch eine weitere Befestigung an der Hinterhauptregion. Von dem unteren lateralen Theile dieser Region, speciell von der *Bulla acustica lagenaris* und von deren



Umgebung entspringt nämlich ein starker Muskel, der zum Schultergürtel tritt. Es ist das der Attractor des Schultergürtels der Knochenfische, der eine Differenzirung der dorsalen Portion des Seitenrumpfmuskels vorstellt und mit dem sehr ähnlichen *M. trapezius* der Selachier, wie VETTER hervorgehoben hat, nicht zu verwechseln ist. In dem unteren Theil dieses Muskels findet man nun ganz konstant ein derbes Band eingelagert, das mehr oder minder fest mit der perimuskulären Fascie verbunden ist und als Differenzirung derselben aufgefasst werden muss. Dieses starke Band entspringt dicht unter der *Bulla acustica* und befestigt sich am unteren Ende des *Supraclaviculare*, so dass dieser Knochen durch den Zug des Seitenrumpfmuskels nicht nach hinten gezogen werden kann, ohne den Kopf mit zur Seite zu wenden. Eine besondere Bedeutung erlangt dieses bei Fischen sehr verbreitete Band dadurch, dass es bei einigen Formen, wie z. B. bei Siluroiden, ossificirt und einen besonderen, knöchernen Fortsatz des *Supraclaviculare* vorstellt, der sich an der Schädelbasis befestigt.

Ein anderes, ebenfalls von der Hinterhauptsregion entspringendes Band nimmt unser Interesse in viel höherem Grade in Anspruch, weil es auf gewisse, sonst schwer zu verstehende Organisations-eigenenthümlichkeiten ein unerwartetes Licht wirft. Dieses Band entspringt vom vorderen Ende der Schwimmblase und heftet sich an der Basis der *Occipitalregion*, am *Occipitale basilare* und am *Parasphenoid* an.

Die Schwimmblase der Characiniden ist, wie schon in der Einleitung gesagt wurde, stets gedoppelt. Die vordere, kleinere Abtheilung derselben besitzt an ihrem vorderen Ende eine horizontal verlaufende leichte Einkerbung, so dass die Blase vorn in zwei über einander gelegene Ausbuchtungen getheilt ist. Die obere Ausbuchtung lehnt sich, eben so wie bei den Cyprinoiden, an eine vom Körper des vierten Wirbels absteigende Apophyse an, und tritt mit dem WEBER'schen Apparat, speciell mit den hinteren Enden der Mallei in Beziehung. Von dem vorderen, breit abgerundeten Ende der unteren Ausbuchtung entspringt das erwähnte Ligament. Die dünne *Tunica interna* der Schwimmblase endet abgerundet am vorderen Ende der unteren Ausbuchtung derselben. Anders verhält sich die *Tunica externa*. Die derben Fasern, aus denen sie sich zusammensetzt, laufen nach vorn zusammen und bilden schließlich einen derben, drehrunden Strang, welcher unmittelbar über dem Oesophagus nach vorn und oben verläuft (Taf. II Fig. 11). An der Basis cranii spaltet

sich dieser Strang in zwei seitliche Schenkel, welche die der Schädelbasis anliegende Aorta zwischen sich fassen, und sich sodann zu beiden Seiten derselben an das Occipitale basilare und namentlich an das hintere Ende des Parasphenoid inseriren. In diesen Strang hinein erstreckt sich ganz konstant ein starkes, arterielles Gefäß, das von der Aorta seinen Ursprung nimmt und im Bande eingeschlossen nach hinten verläuft. An der Insertionsstelle des Bandes an der Schwimmblase verlässt die Arterie dasselbe und verzweigt sich an der Schwimmblase und am Oesophagus, wie ich mich an einem gut konservirten Exemplar von *Macrodon* überzeugen konnte. Allem Anschein nach, ist dieses Gefäß die für die Eingeweide bestimmte *Arteria coeliaco-mesenterica*, die bei den *Characiniden* ganz auffallend weit nach vorn von der Aorta ihren Ursprung nimmt. Die Länge des eben beschriebenen Bandes ist sehr verschieden und hängt natürlich davon ab, wie weit die Schwimmblase nach vorn reicht; bei *Citharinus*, dessen Schwimmblase fast bis an die Basis cranii reicht, ist das Band in Folge dessen recht kurz. Vermisst habe ich es in keiner *Characinidengattung*.

Der eben beschriebene Befund kann wohl kaum anders erklärt werden, als durch die Annahme, dass die Schwimmblase bei den Vorfahren der jetzt lebenden *Characiniden* ursprünglich bis an die Basis cranii gereicht hat, und mit dem Schädel an dieser Stelle in Beziehung stand. Allmählich fand dann ein nach hinten Wandern des vorderen Endes der Schwimmblase statt, in der Weise, dass sich zunächst die *Tunica interna* zurückzog; die *Tunica externa*, welche inzwischen Beziehungen zu der *Arteria coeliaco-mesenterica* eingegangen war, folgte ihr nicht in gleichem Maße nach und wurde zu einem Ligamente ausgezogen, das uns den Weg des sich zurückziehenden vorderen Endes der Schwimmblase angiebt. Das ist die einfachste Erklärung für den merkwürdigen Befund.

Gestützt wird sie durch die bekannten Verhältnisse bei solchen *Teleostiern*, die eine direkte Verbindung zwischen Schwimmblase und Labyrinth aufweisen. Beim Hering z. B., der eine solche direkte Kommunikation der Schwimmblase mit dem Labyrinth, innerhalb des *Cavum cranii* besitzt, finden wir die Schwimmblase nach vorn in ein Ligament ausgezogen, das sich genau eben so, wie das entsprechende Band der *Characiniden* an der Schädelbasis befestigt. Der Unterschied liegt nur darin, dass beim Hering sich in dieses Band hinein auch die *Tunica interna* und der von der letzteren umschlossene Hohlraum der Schwimmblase fortsetzt. An

der Schädelbasis spaltet sich die von der Tunica interna gebildete Röhre in zwei Schenkel, welche aus dem Bande heraustreten, durch besondere Öffnungen der Occipitalia lateralia in die Schädelhöhle gelangen und dort mit dem Labyrinth in Beziehung treten<sup>1</sup>.

Die Übereinstimmung dieses Befundes beim Hering mit dem geschilderten bei Characiniden, ist so auffallend, dass man unwillkürlich zu der Annahme gedrängt wird, auch die Vorfahren der Characiniden hätten eine direkte Verbindung zwischen Schwimmblase und Gehörlabyrinth besessen und dieselbe allmählich gegen die indirekte, durch den WEBER'schen Apparat vermittelte, eingetauscht. Durch diese Annahme wird dem WEBER'schen Gehörknöchelapparat von seinem räthselhaften Charakter Einiges genommen. Wir lernen erkennen, dass die direkte Verbindung der Schwimmblase mit dem Labyrinth, die auch gegenwärtig in annähernd gleicher Weise bei sehr verschiedenen Familien von Knochenfischen angetroffen wird<sup>2</sup>, und schon durch diesen Umstand — wenn man nicht eine polyphyletische Entstehung dieses höchst eigenthümlichen Organisationsverhältnisses annehmen will — auf ihr hohes Alter hinweist, als die ursprünglichere zu gelten hat, von welcher aus die, aller Wahrscheinlichkeit nach physiologisch vollkommenere, indirekte Verbindung durch den WEBER'schen Apparat abzuleiten ist. Bevor ein WEBER'scher Apparat sich ausbildete, müssen eben schon physiologische Beziehungen zwischen Schwimmblase und Gehörlabyrinth existirt haben und da eine Actio in distans zwischen der, als Divertikel des Vorderdarms entstandenen, in der Leibeshöhle gelegenen Schwimmblase und dem im Cranium eingeschlossenen Gehörlabyrinth undenkbar ist, so sind wir zur Annahme einer schon früher existirenden, direkten Verbindung zwischen den beiden Organen gezwungen. Wie diese ursprüngliche, direkte Verbindung zu Stande gekommen ist, darüber können vor der Hand nicht einmal Vermuthungen aufgestellt werden; es muss uns genügen, dass sie in der That bei vielen Fischen existirt, und

<sup>1</sup> Vgl. WEBER, De aure et auditu hominis et animalium Lips. 1820 und C. HASSE, Anatomische Studien. Th. XIV.

<sup>2</sup> Unter den Physostomen bei vielen Clupeiden, bei Notopteriden, Hyodontiden; unter Anacanthinen bei Macruriden; unter Acanthopteren bei Beryciden, Gerriden u. a. Vgl. STANNIUS, Handbuch d. Anatomie d. Wirbelthiere. Th. I. Auf. II., wo alles darauf Bezügliche zusammengestellt ist. Auch bei einigen Gadiden, wie z. B. bei *Physiculus* und *Uraleptus*, und bei dem *Scelerodermen Balistes* finde ich eine direkte Verbindung der Schwimmblase mit dem Gehörlabyrinth.

dass die größte Wahrscheinlichkeit, wie die Characiniden lehren, dafür besteht, dass diese Verbindung die primäre ist, von welcher aus die indirekte, durch den WEBER'schen Apparat vermittelte, sich ableitet.

Den speciellen Vorgang muss man sich, wie ich glaube, so vorstellen, dass zuerst innerhalb der Dura mater entstandene, durch Knochen allseitig abgeschlossene Lymphräume sich zwischen Labyrinth und das sich allmählich zurückziehende vordere Ende der Schwimmblase einschalteten; darauf gewannen, bei dem noch weiteren Zurücktreten der Schwimmblase, auch andere, extracranial zu beiden Seiten der Wirbelsäule gelegene Lymphräume Beziehungen zum Labyrinth; und schließlich wurden auch die in diese sich vergrößernden Lymphsäcke hineingelangten Theile der ersten Rumpfwirbel, als Mittelglieder in den Apparat einbezogen. Diese Anschauung muss vorläufig leider Hypothese bleiben, da bei den jetzt existirenden Fischen, der WEBER'sche Apparat in vollkommener Differenzirung angetroffen wird und frühere Zustände, in welchen man die ersten Anfänge seiner Ausbildung antreffen könnte, nicht bekannt sind.

Die in der Occipitalregion austretenden Hirnnerven sind der Glossopharyngeus, der Vagus und ein Occipitalnerv (Hypoglossus der Autoren).

Der stärkste von diesen Nerven ist der Vagus. Er tritt durch eine große, an der lateralen Fläche des Occipitale laterale, dicht über der Bulla lagenaris gelegene Öffnung aus und bietet in seinen stärkeren Ästen nichts von dem gewöhnlichen Befunde bei Knochenfischen Abweichendes (Taf. I Fig. 2, 3 und Taf. II Fig. 2, 4, 13, 14 *vg*).

Dicht vor dem Vagus tritt durch eine besondere, kleine Öffnung desselben Knochens der Glossopharyngeus aus, über den ich ebenfalls nichts Besonderes zu bemerken habe (dieselbe Abbild. *g.ph*).

Der Occipitalnerv verlässt das Cranium durch eine ziemlich große Öffnung, an der hinteren Fläche des Occipitale laterale, nicht weit von dem Hinterhauptloche (Taf. I Fig. 5 und Taf. II Fig. 5, 16 und 18 *oc*). Er entspringt bei den Characiniden von der Medulla oblongata mit einer starken, ventralen und einer sehr schwachen, dorsalen Wurzel, die noch innerhalb des Schädels ein sehr kleines Ganglion bildet, und theilt sich unmittelbar nach seinem Austritt in einen schwächeren, dorsalen Ast, welcher in die dorsale Portion des Seitenrumpfmuskels tritt, und einen stärkeren, ventralen, der längs dem Schultergürtel nach unten und vorn verläuft, und zusammen mit Fasern des ersten Spinalnerven die zwischen dem Schulter-

gürtel und dem Unterkiefer liegenden ventralen Längsmuskeln versorgt. Zwischen der Stärke dieses Nerven und dem Durchmesser seiner Austrittsöffnung besteht bei allen untersuchten Characiniden ein bedeutendes Missverhältnis, indem die Öffnung bedeutend größer ist, als es für den Nerven erforderlich wäre. Der nicht vom Nerven ausgefüllte Theil der Öffnung wird von einer straffen Membran geschlossen. Bei den Erythrininen ist dieses Missverhältnis nicht besonders auffallend; bedeutender wird es schon bei den echten Characiniden, unter denen die Gattung *Anacyrtus* relativ die größte Öffnung besitzt; sie ist bei dieser Gattung größer, als die Vagusöffnung, welche einem etwa viermal so starken Nerv zum Durchtritt dient. Hinten grenzt an diese Öffnung unmittelbar der Saccus paravertebralis, jener zur Seite der Wirbelsäule gelegene Raum, in dem die WEBER'schen Gehörknöchelchen liegen. Ich würde auf die an dieser Nervenöffnung zu beobachtende Fensterbildung gar kein Gewicht gelegt haben, wenn nicht bei den verwandten Cyprinoiden eine direkte Kommunikation zwischen dem Saccus paravertebralis und den Lymphräumen des Cavum cranii durch die vergrößerte Öffnung des Occipitalnerven existirte. Das Fenster an der Peripherie des Occipitalnerven bei Characiniden ist in der That dem großen, bekannten lateralen Occipitalloch der Cyprinoiden homolog, und somit sehen wir bei den Characiniden die ersten Anfänge eines eigenthümlichen Verhaltens, welches bei den Cyprinoiden weiter geführt ist und dem Schädel der letzteren einen sehr eigenartigen Charakter verleiht.

In meiner Arbeit über das Cranium von *Amia calva*<sup>1</sup> habe ich gezeigt, dass der Schädel dieses Ganoiden einem primitiven, mit dem Vagus abschließenden Cranium, wie es die meisten Selachier besitzen, nicht vollkommen homolog ist, sondern einem Selachierschädel plus den drei (oder mehr) ersten Wirbeln entspricht. Die zu diesen Wirbeln zugehörigen Bogen und die zwischen ihnen austretenden Nerven waren bei *Amia* zum Theil noch nachweisbar, während die Körper dieser Wirbel unter einander und mit dem Occipitale basilare vollkommen verschmolzen waren. Wie verhalten sich die Characiniden in dieser Hinsicht? Lassen sich bei ihnen ebenfalls mit dem Schädel verschmolzene Wirbel nachweisen, oder repräsentiren sie einen ganz anderen Typus, der auf die bei *Amia* gefundenen Verhältnisse gar nicht zurückzuführen ist?

Diese Frage ist nicht so leicht zu beantworten und erfordert vor

---

<sup>1</sup> Das Cranium von *Amia calva*. Morphol. Jahrb. Bd. IX.

Allen eine genaue Betrachtung der ersten, an das Cranium sich anschließenden Wirbel und der ersten Spinalnerven. Während es bei *Amia* ganz leicht ist die Grenze zwischen dem Schädel und dem ersten diskreten Wirbel anzugeben, ist das bei allen mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Fischen ohne genaue Analyse der betreffenden Theile nicht möglich. Zwar ist die Grenze zwischen dem Occipitale basilare und dem Körper des ersten Wirbels ebenfalls eine ganz scharfe; doch ist das an den Theilen, welche den Wirbelbogen entsprechen, nicht der Fall. An der Stelle, wo die oberen Bogen sitzen müssten, treffen wir einige kleine Skelettheile an, die dem WEBER'schen Apparat angehören und über deren Zugehörigkeit zum Cranium oder zum ersten Wirbel Zweifel bestehen können. Eine ausführliche Schilderung des WEBER'schen Apparates in allen vier Teleostierfamilien, in denen er angetroffen wird, soll in einer besonderen Arbeit erfolgen, und kann an dieser Stelle auf denselben nur so weit eingegangen werden, als es für das Verständnis des Schädels durchaus erforderlich ist.

Wie bei jedem Versuch die ursprüngliche Metamerie eines Körperabschnittes festzustellen, so sind es auch in diesem Falle die Nerven, welche vor Allem in Betracht zu ziehen sind. Sie sind unter allen Organen als die konservativsten anzusehen; primär treten an ihnen so gut wie niemals Veränderungen auf, und den durch Anpassung der übrigen Organe des Skelet- und Muskelsystems an neue Bedingungen erzeugten Veränderungen fügen sich die Nerven nur langsam, und — wenn ich mich so ausdrücken darf — zögernd an.

In der Familie der Characiniden, die, wie ich hier erwähnen will, sich im Bau des WEBER'schen Apparates primitiver verhält, als die Cyprinoiden, ja in gewissen Verhältnissen sogar noch primitiver, als die Siluroiden, sind es die vier ersten Wirbel, die sich mit einander verbinden und die zur Stütze der dem Apparat gehörigen Theile dienen.

Der hinterste Wirbel besitzt bei *Hydrocyon* — an den ich mich hauptsächlich halte — einen gut ausgebildeten Körper, dem ein breiter oberer Bogen aufsitzt, welcher sich noch weit nach vorn über den Körper des vorhergehenden Wirbels hinüberlegt, und der nahe seinem hinteren Rande von einem Spinalnerven durchbohrt wird. Dieser Spinalnerv liegt in seinem weiteren Verlaufe vor der Rippe des fünften Wirbels und gehört nach diesem Verhalten ganz offenbar zu dem Intervertebralraum zwischen viertem und fünftem Wirbel.

Von der unteren und zum Theil auch von der lateralen Fläche des vierten Wirbelkörpers, entspringt jederseits ein eigenthümlicher, mit dem Wirbelkörper durch Naht verbundener, absteigender Fortsatz, der sich mit einem Antagonisten verbindet und eine zur Anlagerung des vorderen Endes der Schwimmblase bestimmte Platte bildet. Da der vierte Wirbel keine Rippe besitzt, so geht man wohl kaum fehl, wenn man eben diesen absteigenden Fortsatz für eine modificirte Rippe desselben ansieht. Die Körper des zweiten und des dritten Wirbels sind bei den Characiniden stets von einander getrennt, im Gegensatz zu den Cyprinoiden, bei denen sie fast immer verschmolzen erscheinen<sup>1</sup>; doch ist es bemerkenswerth, dass diesen beiden getrennten Wirbelkörpern nur ein einziger oberer Bogen aufsitzt. Zwischen dem letzteren und dem mit ihm durch Naht verbundenen Bogen des vierten Wirbels tritt ein Spinalnerv aus, der zu dem Intercostalraume zwischen drittem und viertem Wirbel gehört. Ein anderer Spinalnerv, der zwischen den zweiten und dritten Wirbel gehören muss, durchbohrt diesen Bogen und weist auf eine Konkrescenz des scheinbar einheitlichen Bogens aus zwei Bogen hin. Die Rippe des dritten Wirbels ist zum »Malleus« umgestaltet; diejenige des zweiten zum Incus, der an der Begrenzung des Rückenmarkkanals niemals irgend welchen Antheil hat und der somit auch kein oberer Bogen sein kann, als welcher er von vielen Autoren<sup>2</sup> gedeutet wird.

Der Körper des ersten Wirbels ist stark von hinten nach vorn komprimirt und trägt keinen oberen Bogen; an der Stelle, wo der obere Bogen des ersten Wirbels sich befinden müsste, zwischen Occipitale laterale und dem Bogen des zweiten Wirbels, findet man zwei kleine über einander gelegene Knöchelchen. Das untere dieser Knöchelchen ist frei beweglich und stellt den Stapes vor, während das über dem Stapes gelegene bei Characiniden mit dem nächst hinteren, sehr großen, oberen Bogen durch Naht verbunden ist. Durch Vergleichung mit anderen Formen, wie z. B. mit Cyprinoiden, ergibt es sich ganz zweifellos, dass dieses obere kleine Knöchelchen dem Claustrum entspricht. Der zum Intervertebralraum zwischen erstem und zweitem Wirbel zugehörige Nerv, tritt vor dem

<sup>1</sup> BAUDELLOT, Comptes rendus hebdomad. de l'Acad. Sciences. T. 66. pag. 330. 1868.

<sup>2</sup> Vgl. A. MÜLLER, Beobachtungen z. vgl. Anat. d. Wirbelsäule. MÜLLER's Archiv 1853. — B. GRASSI, Lo sviluppo della colonna vertebrale ne' pesci ossei. Reale accademia dei lincei. Roma 1883. pag. 20—23. — O. NUSSBAUM, Zoolog. Anzeiger 1881. pag. 552.

großen, dem zweiten Wirbel aufsitzenden Bogen aus, und weist darauf hin, dass die vor demselben gelegenen Theile, also Stapes und Claustum, zum ersten Wirbel resp. zur Occipitalregion des Cranium zu rechnen sind. Es fragt sich nun, welche morphologische Bedeutung diesen beiden Knöchelchen beizulegen ist. Dass sie zum oberen Bogensystem gehören, beweist ihre konstante Betheiligung an der lateralen Begrenzung des Wirbelkanals, und es ist nur die Frage, ob man sie beide als Theile des ersten Wirbelbogens aufzufassen hat, oder ob eines von ihnen zum Hinterhaupte gehört und einen umgebildeten Occipitalbogen vorstellt. Von den eben beschriebenen Verhältnissen bei Characiniden ist kein Argument für die eine oder die andere der beiden angeführten Möglichkeiten zu entnehmen, dagegen wird die Frage, wie ich schon hier erwähnen will, durch die Betrachtung der hierher gehörigen Verhältnisse in der Familie der Siluroiden, speciell bei *Silurus glanis*, den ich am genauesten untersucht habe, leicht entschieden. Beim Welse, der in dieser Gegend einen Nerven mehr besitzt, als die Characiniden und Cyprinoiden, tritt dieser Nerv zwischen Stapes und Claustum aus und weist somit auf eine Zugehörigkeit des Claustum zur Occipitalregion des Schädels hin, während der Stapes dem ersten Wirbel angehört.

Wie bei den Cyprinoiden, so schließen sich auch bei Characiniden die oberen Bogen der ersten drei Wirbel über dem Rückenmark nicht zusammen, sondern lassen eine Lücke frei, welche durch ein besonderes, mit den vorderen, großen Bogen durch Naht verbundenes Skeletstück ausgefüllt wird. Dieses »Tegularstück« ist schwer zu deuten, vielleicht ist es mit den unpaaren Schlussstücken an den Wirbeln der Selachier in Zusammenhang zu bringen. Eine genauere Begründung der hier gegebenen Deutungen behalte ich mir für eine spätere Arbeit vor. Hier kam es mir nur darauf an zu zeigen, dass das Claustum zur Hinterhauptsregion des Schädels gehört; und diese auf Untersuchung der Nerven gegründete Deutung würde eventuell auch durch eine andere Auffassung der übrigen Theile des WEBER'schen Apparates nicht alterirt werden. Es fragt sich nun, wie die bei den Characiniden gefundenen Verhältnisse mit dem von mir bei *Amia* beschriebenen Befunde zu vereinigen sind, und vor Allem, ob das überhaupt möglich ist?

Schon der Umstand, dass das Cranium der Characiniden nach hinten nicht mit dem Vagus abschließt, sondern dass hinter dem Vagus noch ein nach dem Typus eines Spinalnerven gebildeter Nerv folgt, beweist auf das Zweifelloseste, dass bei diesen Fischen zum



mindesten ein Wirbel dem ursprünglichen Cranium angeschlossen ist. Einen zweiten Occipitalbogen haben wir im Claustrum kennen gelernt: der dazu gehörige Nerv fehlt allerdings spurlos, was aber auch nicht zu verwundern ist, wenn man bedenkt, dass er zwischen diesen gewöhnlich sehr beweglichen Knöchelchen und dem an dieselben unmittelbar grenzenden ebenfalls beweglichen Cranium hätte verlaufen müssen, wo er mechanischen Insulten in hohem Grade ausgesetzt gewesen wäre. Es ist dieses gewiss ein genügender Grund, um die Reduktion dieses Nerven zu erklären. Unter analogen Bedingungen sehen wir auch bei ganz anderen Gruppen von Wirbelthieren ähnliche Verhältnisse auftreten, z. B. bei den Anuren. Bekanntlich fehlt denselben der erste Spinalnerv, der sich bei Urodelen stets vorfindet. Auch in diesem Falle scheint es die große, zwischen dem ersten Wirbel und dem Hinterhaupte bestehende Beweglichkeit zu sein, welche die Reduktion des Suboccipitalnerven veranlasst hat. Die große Beweglichkeit im Occipitalgelenk der Anuren, auf welche schon die in vielen Fällen ganz enorm entwickelten Hinterhauptcondylen hinweisen, ist als eine Erscheinung aufzufassen, welche kompensatorisch für die durch Verkürzung der Wirbelsäule resultirende, verminderte Beweglichkeit der Rumpfwirbelsäule eingetreten ist. Unter den Anuren besitzen nur die Aglossen einen Suboccipitalnerv<sup>1</sup>, der aber — was unter Anuren als einziger Fall dasteht — durch den oberen Bogen des ersten Wirbels tritt und auf diese Weise vor mechanischen Insulten geschützt wird. Gewiss ein guter Beweis für die Richtigkeit der hier geäußerten Anschauungen, welche durch diese Ausnahme nur eine neue Bestätigung erhalten.

Von den drei bei *Amia* vorhandenen, mit dem Cranium verschmolzenen Wirbeln, wären somit zwei bei den Characiniden nachgewiesen, und es fragt sich nur, wo der dritte Wirbel geblieben ist?

Die durch den Mangel eines dritten, nachweisbaren Wirbels bei Characiniden entstehende Schwierigkeit ist nach meiner Ansicht am einfachsten durch die Voraussetzung zu beseitigen, dass der einzige Occipitalnerv der Characiniden nicht dem ersten, sondern dem zweiten Occipitalnerven von *Amia* entspricht, der zwischen dem Occipitale laterale und dem ersten freien Occipitalbögen austritt, und dass der erste, das Occipitale laterale durchbohrende Occipitalnerv von *Amia* bei Characiniden vollkommen fehlt. Diese Annahme macht um so weniger Schwierigkeit, als der erste Occipitalnerv schon

<sup>1</sup> Vgl. IHERING, Über die Wirbelsäule von *Pipa*. Morph. Jahrb. Bd. VI. 1880.  
— M. FÜRBRINGER, Zur vgl. Anat. der Schultermuskeln. Jen. Zeitschr. Bd. VIII.

bei *Amia* nur durch ein ganz dünnes Fädchen vorgestellt wird, keine dorsale Wurzel mehr besitzt und alle Merkmale eines rudimentär werdenden Nerven aufweist. Ob er nun ganz reducirt oder — was ebenfalls möglich ist — mit dem zweiten Occipitalnerv von *Amia* verschmolzen ist, lässt sich nicht entscheiden. Jedenfalls wäre es eine sehr gezwungene Annahme, wenn wir diesen ganz rudimentären Nerven von *Amia* mit dem starken, gut ausgebildeten Occipitalnerven der Characiniden homologisiren wollten, da die Characiniden in den meisten Verhältnissen gegenüber *Amia* in der Entwicklung weiter fortgeschritten sind. Wenn man diese Erklärung nicht acceptiren will, so muss man annehmen, dass *Amia* und die Characiniden, was den Bau der Hinterhauptregion und der zu derselben zugehörigen Theile betrifft, direkt mit einander nicht zu vergleichen sind. Es wäre das gewiss nicht unmöglich, doch spricht der Umstand, dass die Characiniden, speciell die niedrig stehende Gruppe der Erythrininen sonst in einer großen Reihe von Organisationsverhältnissen des Schädels sich direkt an *Amia* anschließt, dagegen.

Um noch einmal Alles zu rekapituliren, so fehlt der vorderste Occipitalnerv von *Amia* bei den Characiniden; er ist entweder total rückgebildet, oder aber mit dem folgenden Nerv verschmolzen. Da er nicht mehr nachzuweisen ist, so ist damit auch alle Möglichkeit genommen, am Hinterhaupte dieser Fische einen dem vordersten, schon bei *Amia* mit den Occipitalia lateralia verwachsenen Occipitalbogen entsprechenden Bezirk abzugrenzen. Der mittlere Occipitalnerv von *Amia* wird durch den einzigen Occipitalnerven der Characiniden repräsentirt; der erste freie Occipitalbogen von *Amia* entspricht der zwischen der Austrittsöffnung des Occipitalnerven und dem Hinterhauptsloche der Characiniden gelegenen, mit dem Occipitale laterale verwachsenen Knochenspange. Der hinterste Occipitalnerv von *Amia* fehlt bei Characiniden spurlos; dagegen erhält sich der letzte freie Occipitalbogen von *Amia* bei den Characiniden und wird durch das Claustrum repräsentirt.

Durch die Analyse der in der Hinterhauptregion von *Amia* bestehenden Verhältnisse war ich zu dem Schlusse gelangt, dass die bei höheren Fischen in das Cranium einbezogenen Wirbel, von vorn nach hinten fortschreitend, ihre individuelle Selbständigkeit verlieren und, indem die zugehörigen Nerven allmählich reducirt werden, schließlich vollkommen in den Bestand des Schädels eingehen. Es bedarf wohl nicht der ausführlichen Erörterung, um nachzuweisen, dass die Befunde bei Characiniden mit dieser Anschauung vollkom-

men in Einklang stehen. Wenn die Reduktion und Assimilation der dem Cranium verbundenen Wirbel bei Characiniden nicht ganz regelmäßig fortschreitend von vorn nach hinten statt hat, sondern einige Abweichungen bietet, so ist die Erklärung dafür in der Anpassung der Occipitalregion an den WEBER'schen Apparat und an die dadurch bewirkte Änderung des funktionellen Werthes dieser Theile zu suchen.

Zur Labyrinthregion des Schädels der Characiniden rechnen wir das Squamosum, das Petrosum und das Postfrontale.

Um den Bau des Squamosum vollständig zu verstehen, müssen wir auf die einfacheren, bei *Amia* bestehenden Verhältnisse dieses Knochens zurückgehen. Bei *Amia* besteht das Squamosum aus einer Knochenplatte, welche die Decke der Temporalhöhle bildet und die dem Primordialcranium nicht aufliegt, sondern von demselben durch die in die Temporalhöhle dringende Portion des Seitenrumpfmuskels getrennt wird. Einzig und allein die laterale Kante der Knochenplatte tritt mit Theilen des knorpeligen Primordialschädels in Verbindung und zwar mit dem zugeschärften lateralen Rande desselben. An dieser Berührungslinie ist das Squamosum in zwei dünne Lamellen gespalten, welche den knorpeligen Rand zwischen sich fassen; doch will ich noch einmal ausdrücklich hervorheben, dass der Knochen auch an dieser kritischen Stelle bei *Amia* keine näheren Beziehungen zum Knorpel gewinnt, vielmehr von dem letzteren überall durch eine Perichondriumschicht getrennt wird<sup>1</sup>.

Bei den Characiniden hat sich das geändert; das Squamosum hat an dieser Stelle Beziehungen zum Primordialschädel gewonnen und hat die ganze, bei *Amia* noch knorpelige, laterale Fläche und den Boden der Temporalhöhle verknöchert. Somit besteht dieser Knochen bei den Characiniden aus zwei Theilen: aus einer Knochenlamelle, welche in gleichem Niveau mit den Deckknochen des Schädeldaches liegt und den Charakter eines Belegknochens besitzt und aus einer zweiten Lamelle, die medial gerichtet erscheint, und den Boden und die laterale Begrenzung der Temporalhöhle bildet; diese letztere Lamelle hat einen spongiösen Bau und charakterisirt sich dadurch, als ein Skelettheil, der durch Verknöcherung eines knorpelig präformirten Theils entstanden ist (Taf. I Fig. 9 und 10 und Taf. II Fig. 10). An der lateralen Kante des Knochens sind beide Lamellen mit einander verbunden. Die obere Lamelle des

---

<sup>1</sup> Vgl. meine Arbeit über das Cranium von *Amia*. Morphol. Jahrb. IX. pag. 188.

Squamosum enthält einen Schleimkanal und wird zum größten Theil von dem darüber gelagerten Parietale verdeckt, so dass sie erst nach Entfernung desselben vollkommen sichtbar wird. Bei den Erythrininen und Sarcodaces wird dieser Theil des Squamosum. eben so wie die übrigen Knochen des Schädeldaches, von einem außerordentlich dünnen Cutisüberzug bedeckt und besitzt auch die charakteristischen Skulpturen der Hautknochen. Die untere Lamelle des Squamosum ist zum Theil auch an der lateralen Wand der Labyrinthregion des Schädels sichtbar, wo sie weit hinuntersteigt und sich an der Bildung des hinteren Theils der Hyomandibularpfanne betheiligt (Taf. I Fig. 2 und Taf. II Fig. 2 und 13). Nach hinten und unten zieht sich das Squamosum in einen bei verschiedenen Gattungen verschieden langen, stiel förmigen Fortsatz aus, der nur bei den Erythrininen schwach entwickelt ist (Taf. I Fig. 1). Etwas besser ist er bei Tetragonopterus und Anacyrtus ausgebildet, und erreicht bei Hydrocyon, Alestes und Citharinus eine beträchtliche Länge (Taf. II Fig. 1, 12 und 17). Wie schon früher erwähnt, dient er dem Supraclaviculare zur Befestigung.

Die Verbindungen des Squamosum sind folgende: seine obere Lamelle wird vorn und medial vom Parietale überlagert; nach vorn wird sie vom Postfrontale begrenzt. An der hinteren Peripherie der Temporalhöhle stößt sie medial an das Exoccipitale und bildet zusammen mit dem letzteren die obere Begrenzung der hinteren Ausgangsöffnung dieser Höhle. Am Boden der Temporalhöhle grenzt die untere Lamelle des Squamosum ebenfalls medial an das Exoccipitale. An der lateralen Fläche des Schädels verbindet sich das Squamosum durch Synchronosen nach hinten mit dem Occipitale laterale, nach unten mit dem Petrosium und nach vorn mit dem Postfrontale.

Das ist nun innerhalb der Familie der Characiniden das dritte Beispiel einer dermatogenen Ossifikation, welche allmählich Beziehungen zum Primordialeranium gewonnen hat, und wenigstens partiell zu einer unzweifelhaft primären Ossifikation geworden ist.

An dem Os petrosium der Characiniden (Taf. I Fig. 3 und Taf. II Fig. 4 und 14 *Pe*) kann man zwei Abschnitte unterscheiden; einen größeren hinteren, der an der Bildung der lateralen Schädelswand im Bereich der Labyrinthregion Theil hat, und einen viel kleineren, vorderen, der schon in der Orbita liegt und die hintere Begrenzung derselben bilden hilft. Außerdem giebt dieser Knochen, ungefähr in seinem unteren Drittel, eine horizontale, medial gerichtete Knochen-

platte ab, welche am Boden der Schädelhöhle mit ihrem Antagonisten zusammenstößt und das eigentliche Cavum cranii von dem Augenmuskelkanal trennt (Taf. I Fig. 4 und 9 und Taf. II Fig. 6, 9, 10 und 15 *Pe*). Am Boden des Augenmuskelkanals verbinden sich die beiden Petrosa nicht mit einander, sondern bleiben durch eine lange, schmale Spalte getrennt, die schon früher beschrieben worden ist und die dem Hypophysarfenster des Primordialschädels von *Amia* homolog ist. Nach hinten verbindet sich das Petrosum unten mit dem Occipitale basilare, oben mit dem Occipitale laterale und mit dem Intercalare; sein oberer Rand grenzt hinten an das Squamosum, vorn an das Postfrontale; der vordere Rand des Petrosum verbindet sich mit dem Alisphenoid.

Das Postfrontale der Characiniden (Taf. I Fig. 3 und Taf. II Fig. 3, 4 und 14 *Pf*) besitzt annähernd die Gestalt einer dreieitigen Pyramide, deren Flächen, nach oben, nach vorn — gegen die Orbita und lateral und nach unten gerichtet sind. Es grenzt nach hinten an das Squamosum, nach unten an das Petrosum und vorn an das Alisphenoid; oben wird es vom Frontale überlagert. Die obere Fläche des Postfrontale, welche bei *Amia* noch an der Bildung der Schädeldecke Theil hat und noch die charakteristischen Hautknochenskulpturen trägt, ist bei den uns beschäftigenden Fischen ganz in die Tiefe, unter das Niveau des Schädeldaches, gerückt. Diese Verlagerung wird bedingt durch die Differenzirung eines neuen Muskels aus der gemeinsamen Masse des ursprünglichen Levator palati, des Dilatator operculi<sup>1</sup>, der bei *Amia* und den übrigen Knochenganoiden noch fehlt und der bei Characiniden und — wie ich gleich hinzufügen will — den meisten Knochenfischen von der oberen Fläche des Postfrontale und den angrenzenden Theilen des Frontale seinen Ursprung nimmt. Dieser Muskel ist bei den echten Characiniden und bei der Gattung *Lebiasina* sehr mächtig entwickelt und besitzt eine besondere, von mir schon früher berücksichtigte Muskelgrube, welche vorn und medial von scharfen Rändern umgeben ist und welche die ganze obere Fläche des Postorbitalfortsatzes einnimmt. Abweichend von den echten Characiniden verhalten sich die Gattungen *Erythrinus* und *Macrodon*, bei denen dieser Muskel in der Orbita selbst entspringt, und um zum vorderen oberen Rande des Operculum zu gelangen den Postorbitalfortsatz durchbohrt.

<sup>1</sup> B. VETTER, Untersuchungen zur vgl. Anatomie der Kiemen- und Kiefermuskulatur der Fische. Th. II. Jenaische Zeitschrift f. Naturwissensch. Bd. XII. 1878.

Seine in der Orbita fächerartig von der ganzen unteren Fläche des Frontale entspringenden Bündel konvergieren nach hinten und vereinigen sich zu einer starken Sehne, welche durch einen kurzen aber breiten Kanal des Postorbitalfortsatzes, der durch Auseinanderweichen des Postfrontale und des dasselbe bedeckenden Frontale entsteht, hindurchtritt, um zu ihrer Insertionsstelle zu gelangen (Taf. I Fig. 2). Bei der Erythrinengattung *Lebiasina* wird die laterale Begrenzung der erwähnten, den Postorbitalfortsatz durchbohrenden Öffnung reducirt, so dass wir an Stelle der letzteren nur einen tiefen Einschnitt zwischen dem Postorbitalfortsatz und dem dasselbe überdachenden Frontale antreffen. Ähnlich verhält sich *Sarcodaces*, nur ist bei demselben der Einschnitt zwischen Frontale und Postfrontale fast gar nicht ausgebildet, so dass die Verhältnisse sehr an *Amia* erinnern.

Durch die Differenzirung dieses Dilatator operculi, welcher der mächtigste und, wie es scheint, auch physiologisch wichtigste Muskel des Opercularapparates bei Knochenfischen ist, wird die Beweglichkeit des Operculum bei den Knochenfischen eine viel beträchtlichere, als bei den Ganoiden. Damit tritt auch dieser Skelettheil, der bei den Ganoiden vorwiegend als Schutzapparat der Kiemen zu dienen scheint<sup>1</sup>, in den Dienst einer neuen Funktion — der Athmung.

Es ist gewiss nicht uninteressant zu beobachten, wie bei den höheren Ganoiden, deren Opercularapparat nicht geeignet ist, den Wasserwechsel in der Kiemenhöhle zu unterhalten, andere, zur Erreichung dieses Zweckes dienende Einrichtungen sich entwickelt haben. Bei *Polypterus* begegnen wir einer sehr breiten und auffallend dicken Branchiostegalmembran, die eine außergewöhnlich entwickelte Muskulatur besitzt und sich durch einen vollständigen Mangel der knöchernen Radii branchiostegi auszeichnet. Es kann gar keinem Zweifel unterliegen, dass diese ganz eigenthümliche Membrana branchiostega durch abwechselnde Kontraktionen und Relaxationen einen lebhaften Wasserwechsel in der Kiemenhöhle bewirken kann.

Noch eigenthümlicher verhält sich in dieser Hinsicht *Amia calva*. Die hintere und untere Fläche der Kiemenhöhle, die von der Clavi-

<sup>1</sup> An *Acipenser ruthenus*, den ich häufig zu beobachten Gelegenheit hatte, habe ich niemals respiratorische, auf den Wasserwechsel in der Kiemenhöhle abzielende Bewegungen des Opercularapparates wahrgenommen. Es fehlen ihm in der That auch die dazu erforderlichen Muskeln; eben so werden sich wohl auch *Polypterus* und *Amia* verhalten, die sehr gering entwickelte, nur auf einen Adductor beschränkte Opercularmuskeln besitzen. Nur *Lepidosteus* besitzt einen besonderen, allerdings sehr schwachen Heber des Kiemendeckels, der dem Dilatator der Knorpelfische zu entsprechen scheint.

cula begrenzt wird, besitzt nämlich in ihrem Schleimhautüberzuge eine ganze Anzahl besonders gestalteter, geriffelter Knochenplättchen, die zu zwei größeren Platten vereinigt sind. An der unteren Begrenzung der Kiemenhöhle löst sich nun die obere dieser Platten, die aus einer Reihe kleinerer Plättchen gebildet wird, sammt dem unter ihnen liegenden Bindegewebe von der Unterlage in der Weise ab, dass ein langes, plattgedrücktes, stabförmiges Gebilde entsteht. Dasselbe befestigt sich an der oberen Fläche des horizontalen Theils der Clavicula und ist mit der freien Spitze nach hinten und oben gerichtet, liegt somit, parallel dem unteren Rande des Suboperculum, in dem Eingang zur Kiemenhöhle. An der Basis dieses Stäbchens inseriren sich besondere Muskeln, die dasselbe am lebenden Fisch aller Wahrscheinlichkeit nach in fortwährende Bewegung setzen und auf diese Weise den Wasserwechsel in der Kiemenhöhle unterhalten. Dieses merkwürdige Gebilde, das in hohem Grade an das Flagellum der decapoden Crustaceen erinnert, ist, obgleich es beim Abheben des Kiemendeckels sofort in die Augen fällt, der Aufmerksamkeit der Zoologen fast vollständig entgangen. In der ganzen Litteratur finde ich es nur einmal von B. G. WILDER<sup>1</sup> beschrieben, doch ohne dass eine Deutung desselben versucht worden wäre. In den übrigen, doch recht zahlreichen Arbeiten über *Amia* ist es nicht einmal erwähnt. In mehr rudimentärem Zustande finden sich Knochenplättchen an derselben Stelle auch bei *Lepidosteus* und es kann kaum einem Zweifel unterliegen, dass das »Flagellum« von *Amia* seine Entstehung von solchen indifferenten Hautknochen im Bereich der hinteren Peripherie der Kiemenhöhle seine Entstehung genommen hat.

Den übrigen Ganoiden gehen accessorische, auf Unterstützung des Wasserwechsels in der Kiemenhöhle hinzielende Einrichtungen ab, doch besitzen dieselben bekanntlich (mit Ausnahme von *Scaphirhynchus*) eine halbe Kieme mehr als *Polypterus* und *Amia*, indem die Opercularkieme bei denselben entweder ganz, oder zum Theil respiratorisch thätig ist, und genügen auf diese Weise einem gesteigerten Respirationsbedürfnisse.

Die Pfanne des Hyomandibulargelenks, deren Lage bei *Characiniden* schon beschrieben worden ist, bietet manches Bemerkenswerthe. Man kann an dieser schräg von hinten oben nach vorn

---

<sup>1</sup> BURT. G. WILDER, On the serrated appendages on the throat of *Amia*. Proceed. of the American Association for the Advancement of Science. Buffalo Meeting, August 1876.

und unten verlaufenden, langgestreckten Pfanne zwei Abschnitte unterscheiden: einen hinteren, dem Squamosum angehörigen, und einen vorderen, der oben vom Postfrontale, unten vom Petrosom gebildet wird. Bei *Citharinus*, dessen Pfanne unter den Characiniden die einfachsten Verhältnisse bietet, ist dieselbe ganz gerade gestreckt und bietet nichts von dem bei den meisten anderen Knochenfischen anzutreffenden Verhalten Abweichendes. Bei allen anderen Characiniden tritt eine höhere Differenzirung des einfachen Gelenks ein, indem der vordere und der hintere Abschnitt der Pfanne nicht mehr in einer geraden Linie verlaufen, sondern gegen einander in einem stumpfen, nach unten offenen Winkel geknickt erscheinen; zu gleicher Zeit treten am vorderen Theil besondere Umbildungen auf. Bei *Erythrinus* beobachten wir am vorderen Abschnitt der Hyomandibularpfanne eine callöse Verdickung der oberen, dem Postfrontale angehörigen Lippe der Pfanne (Taf. I Fig. 2). Weiter fortgeschritten ist dieses Verhalten bei den Gattungen *Macrodon*, *Hydrocyon*, *Tetragonopterus*, *Sarcodaces* und *Anacyrtus*, bei denen diese Verdickung der oberen Lippe zu einem überknorpelten Condylus geworden ist, auf welchem der vordere Abschnitt des Hyomandibulare, der die ursprüngliche Pfanne verlassen hat, nunmehr artikulirt (Taf. II Fig. 13). Noch weiter ist dieser Differenzirungsvorgang bei *Alestes* fortgeschritten, bei welchem dieser Condylus einen rundlichen, überknorpelten Knopf bildet, der sich von dem hinteren, vertieften Theil der Hyomandibularpfanne, welcher seine ursprüngliche Beschaffenheit beibehalten hat, ganz getrennt hat. Es ist ganz selbstverständlich, dass die Artikulationsfläche des Hyomandibulare sich entsprechend den an der Pfanne stattfindenden Umbildungen umformt, und dass auch die ganze Bewegungsart am Gelenk eine andere wird. Während bei dem schlammfressenden *Citharinus* und den meisten Knochenfischen nur eine einfache Adduktion und Abduktion des Hyomandibulare stattfindet, tritt bei den carnivoren Characiniden mit der Abduktion zu gleicher Zeit eine Drehung des vorderen Theils des Hyomandibulare nach auswärts ein, und wird die dadurch bewirkte seitliche Erweiterung der Mundhöhle beim Verschlingen eines Bissens eine ausgiebigere.

Eine solche Drehung des Hyomandibulare nach auswärts wäre nicht denkbar, wenn die Verbindung dieses Knochens mit dem vorn am Schädel befestigten Palatinbogen eine feste wäre, wie sie es bei den meisten Fischen ist.

Und in der That sehen wir auch, dass das Hyomandibulare der



Characiniden, wie man am frischen Skelet leicht sehen kann, mit den übrigen Knochen des Palatinbogens derartig locker verbunden ist, dass es gegenüber den letzteren ziemlich beträchtliche Bewegungen ausführen kann. Übrigens kommt ein derartiges Verhalten des Hyomandibulare nicht bloß in der Familie der Characiniden vor, sondern wird auch bei anderen Fischen, wie z. B. bei vielen Cyprinoiden, die ein ganz einfaches Gelenk zwischen dem Hyomandibulare und dem Schädel besitzen, beobachtet. Aus diesem Grunde darf auch diese Eigenthümlichkeit der Characiniden nicht als eine Anpassung an die Umformung der Hyomandibularpfanne aufgefasst werden. Letztere ist vielmehr möglich geworden, weil eben das Hyomandibulare der Characiniden, eben so wie bei anderen Fischen, mit den übrigen Knochen des Palatinbogens schon früher beweglich verbunden war.

Die Nerven der Labyrinthregion sind der Acusticus und der mit dem Trigemimus bei seinem Ursprunge innig verbundene Facialis.

Über den Acusticus habe ich nichts Besonderes zu bemerken.

Der Facialis entspringt vor der Basis des Gehirns mit zwei von einander gesonderten Portionen. Die hintere Portion, welche den sogenannten Ramus palatinus bildet, tritt gleich nach ihrem Ursprunge in ein besonderes Loch des horizontalen Fortsatzes des Petrosum und gelangt in den Augenmuskelkanal, an dessen lateraler Wand sie nach vorn zieht und, nachdem sie in die Orbita gelangt ist, nahe dem lateralen Rande des Parasphenoid zur Schleimhaut der Mundhöhle verläuft. Die vordere Portion des Facialis tritt in einen kurzen Kanal des Petrosum ein. Innerhalb dieses Kanals anastomosirt der Nerv mit dem Trigemimus und tritt, nachdem er noch einen Verbindungsast nach unten, zum Ramus palatinus abgegeben hat, durch eine besondere Öffnung des Petrosum an der lateralen Fläche dieses Knochens, als Ramus hyoideo-mandibularis aus. So verhält sich *Alestes*, bei welchem ich die Verhältnisse genau untersucht habe. Die anderen Gattungen schienen keine wesentlichen Abweichungen zu bieten (Taf. I Fig. 2 und Taf. II Fig. 2 und 13 *fa*).

Außer den eben beschriebenen Nervenöffnungen besitzt das Petrosum noch zwei für den Austritt von Venen bestimmte Öffnungen. Die eine derselben liegt hinter der Facialöffnung und ist für die Vena jugularis bestimmt (Taf. I Fig. 2 und Taf. II Fig. 2 und 13 *ju*), die andere, kleinere liegt dicht unter der Facialöffnung und lässt eine von mir nicht weiter verfolgte Vene aus dem Schädel austreten (*ve*).

Die für die Carotis bestimmte Öffnung, durch welche die

Arterie zunächst in den Augenmuskelkanal gelangt, liegt zwischen dem unteren Rande des Petrosum und dem Parasphenoid (Taf. I Fig. 2 und Taf. II Fig. 2 und 13 ca). Wenn man den letzteren Knochen entfernt, überzeugt man sich, dass die Carotiden durch die lange, zwischen den beiden Petrosa befindliche Längsspalte des Primordialschädels, die vom Parasphenoid verschlossen wird, und welche, wie schon früher nachgewiesen wurde, dem Hypophysarfenster von *Amia* entspricht, in die Schädelhöhle resp. den Augenmuskelkanal gelangen.

Es ist sehr bemerkenswerth, dass auch bei den höheren Wirbelthieren in früher, embryonaler Zeit die Carotiden durch ein Fenster der Basis cranii, das unter der Hypophysis liegt, in das Cavum cranii gelangen<sup>1</sup> und in dieser Hinsicht ein Verhalten repräsentiren, das in modificirter Form bei vielen Knochenfischen zeitlebens besteht. Eine andere Frage ist es, ob die bleibenden Verhältnisse bei Knochenfischen und die vorübergehend embryonal auftretenden der höheren Vertebraten in einem causalen Zusammenhange stehen? Wenn man in Erwägung zieht, dass das in der Ontogenie der Amnioten auftretende, hinten von der Basalplatte, seitlich von den Trabekeln und vorn von der Ethmoidalplatte begrenzte große Fenster der Basis cranii, wahrscheinlich als Anpassungserscheinung des sich entwickelnden Schädels an die durch das Gehirn — in diesem Falle speciell das Infundibulum — gegebenen räumlichen Verhältnisse aufzufassen ist, so scheint es in der That bedenklich zu sein, das bei Teleostiern unter ganz anderen Bedingungen auftretende Hypophysarfenster mit dem ersten für homolog zu erklären. Auf jeden Fall muss diese Frage vorläufig unentschieden gelassen werden.

Der größte Theil der lateralen Fläche der Labyrinthregion wird zur Insertion der *Levatores arcuum branchialium* benutzt. Nur eine verhältnismäßig kleine Stelle hinter der *Facialisöffnung* wird von diesen Muskeln nicht eingenommen, und an dieser Stelle legt sich die Schleimhaut der Kiemenhöhle dicht an den Knochen an. Es ist das der von mir bei der Beschreibung des Schädels von *Amia* ausführlich erörterte, vordere obere Zipfel der Kiemenhöhle, welcher dem nach oben abgeschlossenen Spritzloch der Selachier entspricht. Im Innern des Schädels liegt dem Petrosum an der entsprechenden Stelle der *Utriculus* mit dem *Otolithen* an. Labyrinth und äußeres schallei-

<sup>2</sup> Vgl. z. B. PARKER und BETTANY, Die Morphologie des Schädels. Übers. v. VETTER. 1879. pag. 220, 226, 252.

tendes Medium kommen an dieser Stelle in direkteste Berührung und das scheint mir die Bahn zu sein, auf welcher vorwiegend die Schallwellen zum Labyrinth gelangen. Über die Bedeutung dieser Verhältnisse, die bei allen untersuchten Characiniden in annähernd gleicher Weise gebildet sind, habe ich in der mehrfach citirten Arbeit über den Schädel von *Amia* genauere Angaben gemacht, auf die ich verweise.

Zwischen die Orbitae der Characiniden erstreckt sich mehr oder weniger weit nach vorn eine Fortsetzung der Schädelhöhle. Bei *Citharinus*, der sich in diesen Verhältnissen am primitivsten verhält, reicht diese Fortsetzung der Schädelhöhle fast bis an die Nasengrube (Taf. II Fig. 6); bei den übrigen Characiniden erreicht dieselbe höchstens das vordere Drittel der Orbitae und bei *Macrodon* erstreckt sie sich kaum bis zum hinteren Drittel der Augenhöhlen. Zugleich mit dieser Verkürzung des interorbitalen Theils der Schädelhöhle, tritt auch eine Reduktion desselben in der Höhe ein. Bei *Amia* reicht die Schädelhöhle, zwischen den Orbitae von der Schädeldecke an bis zu der vom Parasphenoid bedeckten Basis des Schädels, wie es ein Querschnitt durch die Orbitalregion dieses Fisches lehrt (cf. Taf. X Fig. 9 der citirten Arbeit). Wenn man damit einen Querschnitt durch die entsprechende Region der Characiniden vergleicht, so überzeugt man sich leicht, dass das Cavum cranii der letzteren an der Stelle nicht so weit nach unten reicht (Taf. I Fig. 7 und Taf. II Fig. 8), dass vielmehr die beiden Orbitae unten durch eine unpaare Scheidewand von einander getrennt werden. Dieses Emporheben der interorbitalen Fortsetzung der Schädelhöhle über die von dem Parasphenoid gebildete Basis der Orbitae erstreckt sich nach hinten bis in die Gegend der Opticusfenster. In Folge dessen verschmelzen die beiden, bei *Amia* gesonderten, Opticusfenster zu einem einzigen, unpaaren, das am Boden des hinteren Theiles der interorbitalen Fortsetzung der Schädelhöhle gelegen ist und sich direkt nach unten in die Orbitae öffnet. Fig. 8 auf Taf. I, die einen Querschnitt durch das Opticusfenster bei *Erythrinus* vorstellt, giebt die Verhältnisse besser wieder, als die ausführlichste Beschreibung.

Die Details in der Bildung des unpaaren, interorbitalen Septum sind äußerst mannigfaltige. Bei *Macrodon* sind die vorderen zwei Drittel der Orbita von einem knorpeligen, nur hinten vom Orbitosphenoid aus verknöcherten Septum eingenommen; der hinterste, unter dem Opticusfenster gelegene Theil dieses Septum ist mem-

branös. Ähnlich verhält sich auch Sarcodaces. Außer diesem Fenster des Septum interorbitale entwickelt sich bei Erythrinus noch ein vorderes, kleineres Fenster dicht hinter der durch das Praefrontale gebildeten vorderen Begrenzung der Orbita (Taf. I Fig. 4 ff.). Der zwischen den eben beschriebenen, durch Membranen geschlossenen Fenstern liegende Theil der interorbitalen Scheidewand verknöchert vom Orbitosphenoid aus und bildet eine unpaare, absteigende Leiste des letzteren Knochens, die bis an das Parasphenoid reicht. Ganz ähnlich verhalten sich auch die meisten echten Characiniden, nur dass bei diesen die Orbitae viel höher werden, als bei den Erythrininen und im Zusammenhang damit auch das interorbitale Septum und namentlich dessen hinteres Fenster an Höhe zunimmt (vgl. Taf. I Fig. 7 und Taf. II Fig. 8). Abweichungen von dem Verhalten bietet Tetragonopterus, bei welchem das ganze interorbitale Septum membranös wird und Citharinus, bei dem noch ein drittes, kleines Fenster in dem vom Orbitosphenoid gebildeten, mittleren Abschnitt des Septum auftritt (Taf. II Fig. 4 *fna*).

Der eben geschilderte Vorgang: die Reduktion des interorbitalen Theils der Schädelhöhle und der Ersatz desselben durch ein weniger Raum in Anspruch nehmendes, unpaares Septum ist durch die stärkere Ausbildung des Augapfels bei Characiniden gegenüber den durchwegs mit kleineren Augen versehenen Ganoiden bedingt, und kann um so leichter vor sich gehen, als der vordere Theil der Schädelhöhle bei diesen Fischen von physiologisch wichtigen Theilen nur die sehr dünnen Tractus olfactorii beherbergt und im Übrigen von dem bekannten, interduralen Fettgewebe<sup>1</sup> eingenommen wird.

Die Ossifikationen der Orbitalregion sind die Alisphenoidea und das unpaare Orbitosphenoid.

Jedes Alisphenoid nimmt den hinteren Winkel der Orbita ein (Taf. I Fig. 3 u. Taf. II Fig. 4 u. 14). Nach hinten grenzt es an das Petrosium und das Postfrontale, nach vorn an das Orbitosphenoid; zwischen beiden Alisphenoidea liegt in der unteren Medianlinie das unpaare Opticusfenster (Taf. I Fig. 8).

Vor den Alisphenoidea liegt das unpaare Orbitosphenoid, das aus den beiden in der unteren Mittellinie verschmolzenen Orbitosphenoidea von *Amia* abzuleiten ist. Die Ursache für diese Verschmelzung fällt zum Theil, wie es scheint, mit der schon erörterten

<sup>1</sup> Vgl. meine Arbeit über die Gehirnhäute der Fische. Morphol. Jahrb. Bd. IX. pag. 457 ff.

Ursache für die Bildung eines unpaaren Interorbitalseptum zusammen. Doch muss ich bemerken, dass auch die Siluroiden, welche keine Spur einer Bildung des unpaaren Interorbitalseptum zeigen, bereits ein unpaares Orbitosphenoid besitzen und dass daher bei der Verschmelzung der paarigen entsprechenden Knochen von *Amia* auch noch andere Ursachen maßgebend gewesen sein müssen. Das Orbitosphenoid erstreckt sich in der Regel so weit nach vorn, als die interorbitale Fortsetzung der Schädelhöhle reicht. Dem entsprechend finden wir es bei *Macrodon* und *Sarcodaces* weit nach hinten gerückt; bei den meisten anderen Characiniden reicht es bis zu den vorderen zwei Dritteln der Orbita, doch bleibt es von der vorderen Begrenzung derselben durch das schon beschriebene Fenster getrennt und nur bei *Alestes* erreicht es das Praefrontale, mit dem es sich zum Theil verbindet. Bei dieser letzteren Gattung zieht sich das Orbitosphenoid jederseits in eine lateral und nach vorn gerichtete Knochenröhre aus, welche sich mit einer ähnlichen, vom hinteren Rande des Praefrontale entgegenkommenden verbindet. Auf diese Weise entsteht ein kurzer, geschlossener Knochenkanal, der lateral und nach vorn gerichtet ist und welcher aus der interorbitalen Fortsetzung der Schädelhöhle in die Nasengrube führt; in ihm verläuft der Nervus olfactorius. Dieser Knochenkanal prominirt in ganz bedeutendem Maße in den vorderen Theil der Orbita hinein, so dass über und unter ihm je eine tiefe Bucht entsteht, in welcher die *Mm. obliqui* des Auges ihren Ursprung nehmen. Ähnlich, wie *Alestes*, verhält sich auch *Hydrocyon*, nur dass bei dieser Gattung der von dem Praefrontale gebildete Theil der eben beschriebenen Knochenröhre reducirt ist (Taf. II Fig. 14). Die kurze, dem Orbitosphenoid angehörige, vorn offene Röhre ist etwas blasig aufgetrieben und enthält den Bulbus olfactorius, von welchem aus ein dicker Riechnerv quer durch das vordere Drittel der Orbita zieht, um in eine Öffnung des Praefrontale zu treten und zu der Riechgrube zu gelangen. Genauere Details über die Verhältnisse des Nervus und Tractus olfactorius der Characiniden werden weiter unten gegeben werden. Nach unten und hinten setzen sich die beiden, an der Stelle durch das hintere interorbitale Fenster mit einander in Kommunikation stehenden Orbitae in den allen Characiniden<sup>1</sup> zukommenden Augenmuskelkanal fort, dessen ausführliche Schilderung bei der Beschreibung des *Cavum cranii* erfolgen soll.

<sup>1</sup> Wenn KÖSTLIN (l. c. pag. 309) behauptet, dass *Erythrinus* keinen Augenmuskelkanal besitzt, so ist das ein Irrthum.

Zu den Nerven der Orbitalregion rechnen wir den Trigemini, die Augenmuskelnerven und den Opticus.

Es ist eine ganz bemerkenswerthe Thatsache, dass die drei Äste des Trigemini bei Characiniden den Schädel durch eine einzige Öffnung verlassen (*tr*) und dass denselben somit eine besondere, für den ersten Ast bestimmte Öffnung, die den meisten anderen Fischen zukommt, vollständig fehlt. Die gemeinsame, für den ganzen Trigemini bestimmte Öffnung liegt im vorderen, orbitalen Theil des Petrosum und ist schon früher beschrieben worden. Gleich nach dem Austritt zweigt sich vom Trigemini der Ramus ophthalmicus ab, der längs dem oberen Rande der Orbita, nicht weit vom Orbitaldach nach vorn verläuft. Während seines Verlaufs giebt er aufsteigende Zweige für das Frontale und die in demselben liegenden Schleimkanäle ab und durchbohrt sodann das Praefrontale, um zum medialen Rande der Nasengrube zu gelangen. Der Verlauf der beiden anderen Äste des Trigemini hat für unsere Zwecke kein specielles Interesse. Das eben geschilderte, bei Fischen ziemlich selten anzutreffende Verhalten des Trigemini ist sicher kein primitives, sondern ist als eine sekundäre Vereinigung der Ophthalmicusöffnung mit der für den Truncus maxillaris communis bestimmten aufzufassen. Die in der Art des Austritts aus dem Schädel und in der peripherischen Vertheilung der Hirnnerven viel primitiver sich verhaltenden Selachier und Ganoiden<sup>1</sup>, welche stets eine besondere Öffnung für den Ramus ophthalmicus besitzen, lehren das auf das Unzweifelhafteste.

Der Opticus verlässt die Schädelhöhle durch das schon beschriebene, vorn von den Alisphenoidea, hinten von den Petrosa begrenzte Opticusfenster.

Der Oculomotorius tritt bei den meisten Characiniden ebenfalls durch das Opticusfenster an dessen lateralen, hinterem, von den Petrosa begrenztem Rande in die Orbita; nur bei *Macrodon* fand ich für denselben eine besondere Öffnung im Petrosum ganz dicht bei dem Opticusfenster. Er vertheilt sich sofort nach dem Eintritt in die Orbita in den *Mm. rect. superior, inferior und internus*, nachdem er einen langen, am Boden der Orbita nach vorn verlaufenden Ast zum *Obliquus inferior* abgegeben hat.

<sup>1</sup> GEGENBAUR, Über die Kopfnerven von *Hexanchus*. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. VI und Untersuchungen z. vgl. Anatomie d. Wirbelthiere. Th. III. Das Kopfskelet der Selachier. Leipzig 1872. — J. VAN WIJHE, Über das Visceralskelet und die Nerven des Kopfes der Ganoiden u. v. *Ceratodus*. Niederl. Arch. f. Zoolog. Bd. V. 1882.

Der Trochlearis scheint bei allen Characiniden durch eine besondere, sehr feine Öffnung des Alisphenoid in die Orbita zu gelangen. Bei *Macrodon* legt sich dieser Nerv, welcher in Folge der weit nach hinten gerichteten Lage des Alisphenoid einen sehr langen Verlauf hat, dem Ramus ophthalmicus dicht an, so dass er bei nicht sehr genauer Untersuchung leicht für einen Zweig des ersten Trigeminusastes gehalten werden könnte. Es scheint mir nicht unwahrscheinlich zu sein, dass eine Anzahl in der Litteratur sich findender Angaben, dass Augenmuskeln von Zweigen des Trigeminus innervirt werden, auf ähnliche Täuschungen zurückzuführen sein dürfte.

Der Abducens der Characiniden tritt in der Orbita gar nicht zu Tage und soll daher erst weiter unten, bei der Schilderung des Augenmuskelkanals beschrieben werden.

Die hintere Ossifikation der Nasalregion, und zwar die Ossifikation des Antorbitalfortsatzes, ist das Praefrontale. Dasselbe trennt die Orbita von der Nasengrube und hat die Gestalt einer dreiseitigen Pyramide, mit nach unten und lateral gerichteter Spitze. Bei den Erythrininen und bei der Gattung *Sarcodaces*, die auch hier, das indifferentere Verhalten bewahren, ist die Spitze dieser Pyramide weniger ausgezogen, als bei den höher differenzirten echten Characiniden. Das Praefrontale besitzt eine nach unten gerichtete Fläche, welche zum Theil noch von Knorpel bedeckt wird, der zur Artikulation mit dem vorderen Ende des Palatinbogens dient. Eine andere Fläche ist nach hinten gerichtet und bildet die vordere Begrenzung der Orbita. Von der oberen Kante dieser Fläche erstreckt sich eine Knochenlamelle nach hinten, die unter dem vorderen Abschnitt des Frontale liegt und im vorderen Theil der Orbita in geringem Grade an der Bildung des Orbitaldachs Theil nimmt. Diese Knochenlamelle kommt ebenfalls in ausgebildeter Form nur den echten Characiniden zu; bei den Erythrininen ist sie wenig entwickelt. Die dritte Fläche des Praefrontale ist nach vorn und oben gerichtet und bildet die hintere und, zum geringeren Theil, auch die untere Begrenzung der Nasengrube.

Das Praefrontale wird von zwei Kanälen durchbohrt, die aus der Orbita in die Nasengrube führen. Der untere, weitere liegt gewöhnlich mehr medial und dient dem N. olfactorius zum Durchtritt; während der obere, engere mehr lateral gelegen ist und für den Ramus ophthalmicus trigemini bestimmt ist.

Die Nasengruben der Characiniden werden, wie schon er-

wähnt, nach hinten von den Praefrontalia begrenzt; medial und unten sind sie bei *Citharinus* von knorpelig bleibenden Theilen des Primordialschädels umgeben, die, wie ich schon früher beschrieben habe, bei den anderen Characiniden ossificiren; und zwar die untere Knorpellamelle und der untere Theil des internasalen Septum vom Vomer aus, der obere Theil des Septum vom Ethmoid (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 15).

Die Decke der Nasengrube wird vom Nasale gebildet, das bei den Erythrininen sehr groß ist, während es bei den echten Characiniden zu einem kleinen Plättchen reducirt erscheint. Seine genauere Beschreibung ist schon oben gegeben worden.

Über die Nasenhöhle selbst ist wenig zu bemerken. Dieselbe communicirt mit der Außenwelt bei allen Characiniden, eben so wie bei den meisten Knochenfischen, durch zwei Nasenlöcher. Der Nasenflügelknorpel, den ich bei Knochenfischen zuerst gefunden und auf dessen morphologische Bedeutung hingewiesen habe<sup>1</sup>, wird bei Characiniden in selten schöner Ausbildung angetroffen, so dass er bei größeren Exemplaren sogar mit Skalpell und Pincette präparirt werden kann. Bei *Alestes*, den ich als Beispiel wähle, besteht dieser Nasenflügelknorpel aus einer breiten nach vorn konkaven Knorpelplatte, welche von der zwischen den beiden Nasenlöchern befindlichen Hautbrücke in das Innere der Nasenhöhle wie ein Vorhang hineinhängt, und von deren oberem Rande aus je zwei nach vorn und nach hinten gerichtete Knorpelfäden ausgehen, welche die beiden Nasenlöcher umfassen.

Es ist hier der Ort, um die das Vorderhirn und die Riechmembran verbindenden Theile des Nervensystems näher ins Auge zu fassen, über welche ich schon in meiner Arbeit über den Schädel von *Amia calva* einige Bemerkungen von mehr allgemeiner Natur machen konnte, auf die ich hier verweise. Die erwähnten Theile sind: der Tractus olfactorius sammt dem vorderen verdickten Theil desselben, dem Bulbus und der von dem letzteren ausgehende Nervus olfactorius.

Der primitivste Zustand dieser Theile ist ganz zweifellos bei *Citharinus* anzutreffen, bei welchem sehr lange Tractus in der interorbitalen Fortsetzung des Cavum cranii verlaufen und in der Gegend der vorderen Winkel der Orbitae zu Bulbi anschwellen. Jeder Bulbus wird von dem Orbitalraum durch eine in der eben beschriebenen

<sup>1</sup> Das Cranium von *Amia calva*. Morphol. Jahrb. Bd. IX. 1883. pag. 177.



Lücke, zwischen dem Praefrontale und dem Orbitosphenoid ausgespannte Fascie getrennt und von ihm aus geht ein äußerst kurzer, aber dicker Nervus olfactorius ab, welcher durch eine besondere Öffnung des Praefrontale zur Riechmembran gelangt. Wenn man die eben erwähnte Fascie, als eine membranös gewordene Stelle der lateralen Orbitalwand auffasst, was — wie ich glaube — nicht unberechtigt ist, so erstreckt sich die direkte Fortsetzung der Schädelhöhle bei *Citharinus* bis an die hintere Fläche der Praefrontalia und ist der Nervus olfactorius desselben in keinem Theile seines Verlaufs innerhalb der Orbita selbst gelegen. Ähnlich sind die Verhältnisse bei *Hydrocyon*; nur liegt der *Bulbus olfactorius* schon etwas mehr nach hinten, als bei *Citharinus* in einer besonderen Auftreibung des Orbitosphenoid und ist der etwas längere Nervus olfactorius schon ganz deutlich in der Orbita selbst gelegen. Bei *Alestes* und *Tetragonopterus* ist die Verkürzung des Tractus und die kompensatorisch eintretende Verlängerung des Nervus olfactorius noch weiter gediehen; doch verläuft der letztere nicht frei in der Orbita, wie man erwarten sollte, sondern wird von einer besonderen, schon oben beschriebenen, von dem Orbitosphenoid und vom Praefrontale gebildeten Knochenröhre umschlossen. Es dürfte wohl kaum fehlgegriffen sein, wenn man die Bildung dieser Knochenröhre, die sonst bei keinem Teleostier angetroffen wird, für einen sekundären Vorgang hält, die durch Übergreifen des Ossifikationsprocesses auf die den Olfactorius umgebende Fascie zu Stande gekommen ist. Die Erythrininen besitzen, wie die größte Mehrzahl der Knochenfische, *Bulbi olfactorii*, welche den Vorderlappen des Gehirns (Hemisphären der Autoren) ansitzen, und repräsentiren somit, wie ich es in meiner Arbeit über *Amia* nachgewiesen habe, in der Familie der Characiniden den in diesen Verhältnissen am weitesten differenzirten Zustand. Bei *Erythrinus* finden wir den durch eine besondere Öffnung des Orbitosphenoid in die Orbita tretenden Nervus olfactorius im vorderen Drittel der letzteren frei verlaufend, eben so liegt bei *Lebiasina* und bei *Macrodon*, dessen Orbitosphenoid, wie schon früher beschrieben worden ist, sehr weit nach hinten gerückt ist, der Olfactorius fast in der ganzen Länge der Orbita frei zu Tage, dicht unter dem *Ramus ophthalmicus*.

Es ist nicht ohne Interesse die eben beschriebenen Verhältnisse der das Gehirn mit der Riechschleimhaut verbindenden Organe in der ganzen Reihe der Fische und der Cyclostomen näher zu betrachten und dabei auch einen Blick auf deren Ausbildung zu werfen.

Bei Embryonen von Teleostiern, die ich darauf untersucht habe, (Cyprinoiden, Hecht, Forelle) und auch noch bei jungen, ausgeschlüpften Fischchen in der ersten Zeit des freien Lebens, liegt die Schädelkapsel dem Gehirn dicht an, so dass das später so auffallende Missverhältnis zwischen dem Cavum cranii und dem Gehirn noch nicht besteht. Die Bulbi olfactorii sitzen den Vorderlappen des Gehirns an und reichen mit ihren vorderen Enden bis dicht an die Riechmembran, zu der sie zahlreiche, feine, gesonderte Nervenfädchen entsenden. Es ist somit in diesem Stadium, wie man an mit Salpetersäure isolirten Gehirnen feststellen kann, weder ein Tractus noch ein einheitlicher Nervus olfactorius vorhanden. Dieses in der Ontogenie der Fische vorübergehend auftretende Verhalten besteht bei den Cyclostomen als ein bleibendes; das Gehirn von Petromyzon<sup>1</sup> und von Myxine<sup>2</sup> füllt die kleine Schädelhöhle fast vollständig aus und besitzt Bulbi olfactorii, welche dem Vorderhirn direkt aufsitzen und vorn unmittelbar an den Nasensack grenzen. Dieser Typus soll in Beziehung zu den Fischen (die höheren Vertebraten sollen hier nicht berücksichtigt werden) als der Cyclostomentypus bezeichnet werden.

Indem sich nun der Schädel gegenüber dem Gehirn unverhältnismäßig vergrößert, entfernen sich die Riechgruben von dem an der Basis cranii durch die durchtretenden Nerven fest angehefteten Gehirn, und den Riechgruben folgen auch die den peripherischen Geruchsorganen ansitzenden Bulbi. Auf diese Weise werden die ursprünglich ganz kurzen, verbindenden Stränge zwischen den Vorderlappen und den Bulbi zu langen Tractus ausgezogen. Ein relativ niederes Stadium in der Ausbildung der Tractus olfactorii ist bei den Selachiern anzutreffen, deren Tractus noch verhältnismäßig kurz und dick sind. Bei den Knochenfischen, welche Tractus olfactorii besitzen, sind dieselben, entsprechend dem relativ größeren Schädelvolum, stets viel mehr in die Länge gestreckt, als bei Selachiern und dabei sehr dünn. Dieser Typus, den ich, nach seiner allgemeinen Verbreitung unter den Selachiern, als den Selachiertypus bezeichnen will, kommt unter Teleostiern nur einigen wenigen, tief stehenden Familien der Physostomen- und Anacanthinengruppe zu, und zwar den Siluroiden, Cyprinoiden, Mormyriden und Gadiden.

Die Ursache für die gegenüber dem Gehirn so unverhältnis-

<sup>1</sup> Vgl. HUXLEY, On Petromyzon. Journ. of Anat. X. pag. 412.

<sup>2</sup> JOH. MÜLLER, Vergleichende Anatomie d. Myxinoiden Th. III. Abhandlungen d. Berlin. Akad. d. Wissensch. v. Jahre 1840.

mäßige Volumzunahme des Cranium bei Fischen, das noch bei Cyclostomen einzig und allein als Gehirnkapsel fungirt, muss in den Anpassungen des Schädels an neue Funktionen gesucht werden, namentlich in der Verwendung desselben zur Umschließung der höheren Sinnesorgane, die bei den Cyclostomen bekanntlich mit der eigentlichen Schädelkapsel in keiner näheren Beziehung stehen, und namentlich in der Verwendung des Schädels als Stütze für das Kieferskelet und zur Insertion der mächtigen Muskulatur desselben, Theilen, die bei Cyclostomen von der eigentlichen Schädelkapsel vollständig gesondert sind.

Zur Verfolgung der ontogenetischen Entwicklung dieser Organisationsverhältnisse hatte ich leider nur einige wenige Stadien von Cyprinoiden und von *Lota vulgaris* zur Verfügung; der ganze Eindruck, den ich gewonnen habe, ist, dass die embryonale Entwicklung in diesem Falle die phylogenetische Entwicklung vollkommen rekapitulirt. Zuerst sitzen die Bulbi olfactorii den Vorderlappen des Gehirns an und reichen vorn bis zur Riechmembran; zwischen der letzteren und den Bulbi ist nur eine dünne, von den sehr kurzen Fäden des Olfactorius durchbrochene Lage von Bindegewebe zu finden. Erst allmählich erfolgt ein Abrücken der Bulbi und ein Ausspinnen des Tractus olfactorii, die bei den eben ausgeschlüpften Fischchen noch gar nicht existiren. Auch bei Selachiern scheint nach MILNE MARSHALL's<sup>1</sup> Angaben der Entwicklungsgang wesentlich in derselben Weise zu erfolgen und die Tractus olfactorii sich erst sekundär zu bilden.

Die Tractus olfactorii der erwähnten Teleostierfamilien liegen in einer direkten Fortsetzung der Schädelhöhle. Bei höher stehenden Familien der Knochenfische tritt nun in Folge der Ausbildung eines unpaaren Septum interorbitale und der Verdrängung des interorbitalen Theils des Cavum cranii nach oben und hinten, eine kleine, durch eine Membran geschlossene Lücke an der vorderen Ecke der Orbita auf; zugleich erscheint auch schon der Bulbus von der Riechmembran ein wenig abgedrängt und steht mit der letzteren durch einen ganz kurzen Riechnerven in Verbindung. Indem sich nun diese Lücke immer mehr vergrößert, wird die interorbitale Fortsetzung der Schädelhöhle in den hinteren Theil der Orbita zurückgedrängt und vorn durch eine unpaare, interorbitale Scheide-

---

<sup>1</sup> MILNE MARSHALL, Morphology of the vertebrate olfactory organ. Quarterly Journ. of Microsc. Science. Vol. XIX. 1879.

wand ersetzt. Dabei gelangt der sich mehr und mehr-ausspinnende Olfactorius ganz naturgemäß in die Orbita. Indem dieser Vorgang immer weiter fortschreitet, gelangen die Bulbi olfactorii schließlich an ihre Ausgangsstelle, an die Vorderlappen des Gehirns; die Verbindung zwischen ihnen und der Riechmembran wird nun durch die neugebildeten, in der Orbita verlaufenden, langen Riechnerven hergestellt. Dieses ist der Organisationstypus der größten Mehrzahl der Teleostier, den ich daher auch kurzweg als den Teleostiertypus bezeichnen will. Den Weg, auf welchem diese anscheinend so einfache Bildung erreicht wird, zeigen uns die Characiniden, bei denen der Selachier- und der Teleostiertypus durch eine fast kontinuierliche Serie von Übergangsformen verbunden sind. Die bei *Citharinus* von mir oben beschriebenen Organisationsverhältnisse schließen sich noch ganz eng an die typischen, bekannten Verhältnisse der Cyprinoiden an, während *Macrodon* den Teleostiertypus in vollster Ausbildung repräsentirt. In der Mitte zwischen diesen beiden Extremen stehen die anderen Characinidengattungen.

Außer diesen von mir gefundenen Übergangsformen zwischen dem Selachier- und dem Teleostiertypus in der Bildung der Geruchsorgane hat STANNIUS<sup>1</sup> einen ähnlichen Fall in der Familie der Gadiden beschrieben. Es betrifft das den *Raniceps fuscus*, bei welchem der Bulbus olfactorius ebenfalls auf halbem Wege zwischen der Riechschleimhaut und dem Gehirn stehen geblieben ist, und mit der ersteren durch einen Nerven, mit dem letzteren durch einen Tractus verbunden erscheint. Da STANNIUS keine genauere Beschreibung der topographischen Verhältnisse dieser Theile gegeben hat, und *Raniceps* mir selbst nicht zur Verfügung steht, so ist es leider nicht möglich diesen interessanten Fall mit den Verhältnissen bei Characiniden genauer zu vergleichen. Jedenfalls beweist er aber, dass der Vorgang der Ausbildung des Teleostiertypus aus dem primitiveren Selachiertypus in der Reihe der Knochenfische mehr als einmal, unabhängig von einander zu Stande gekommen ist.

Es ist nicht ohne Interesse, die ontogenetische Entwicklung eines typischen, nach dem Teleostiertypus gebauten Geruchsorgan zu verfolgen. Als Beispiel sei die Forelle gewählt. Die Entwicklung erfolgt hier, so weit ich verfolgen konnte, in ganz direkter Weise von dem von mir als Cyclostomentypus bezeichneten Entwicklungsstadium aus, indem die Riechschleimhaut beim Wachsen des Schädels

<sup>1</sup> STANNIUS, Das peripherische Nervensystem der Fische. 1849. pag. 2.

vom Gehirn sich entfernt und ein die beiden Organe verbindender Riechnerv sich ausspinnt, der von Anfang an in die sich ausbildende Orbita zu liegen kommt. Zur Bildung eines Tractus olfactorius kommt es zu keiner Zeit<sup>1</sup>.

Es lässt diese Art der Entwicklung die Vermuthung aufkommen, dass nicht alle mit einem sitzenden Bulbus versehenen Knochenfische von Formen abzuleiten sind, die einen langen Tractus und vom Gehirn weit entfernten Bulbus besessen haben, sondern dass neben diesem Modus der phylogenetischen Entwicklung noch ein anderer direkt vom Cyclostomen- zum Teleostiertypus fortschreitender existirt hat, und dass die Geruchsorgane der Salmoniden phylogenetisch auf diese Weise entstanden seien. Wenn man jedoch die allgemeine Verbreitung von gestielten Bulbi olfactorii bei Selachiern und das Vorhandensein derselben bei vielen Teleostiern in Betracht zieht, so erscheint eine solche Annahme als sehr schwach begründet. Auf der anderen Seite muss aber bedacht werden, dass ein vollständiger Ausfall von Entwicklungsstadien, die in der Phylogenie eines Organismus ganz bestimmt existirt haben, während der kurzen ontogenetischen Rekapitulation der ersteren sehr häufig statt hat: es scheint mir, dass wir auch in diesem Falle unbedenklich das letztere annehmen müssen.

In einer vergleichend-anatomischen Arbeit von G. WINTHER über das Gesicht der Fische<sup>2</sup>, die in dänischer Sprache geschrieben ist und in Deutschland kaum bekannt geworden zu sein scheint, finde ich die Angabe, dass den Teleostiern, wenigstens in embryonaler Zeit, ein Jacobson'sches Organ zukomme. Es scheint mir nicht überflüssig zu sein, diese Beobachtung, die leicht in Lehrbücher der vergleichenden Anatomie übergehen könnte, zeitig richtig zu stellen. Was WINTHER als Jacobson'sches Organ deutet, ist eine kleine, bei älteren Embryonen und bei eben ausgeschlüpften Lachsen medial von den Nasengruben gelegene, angeblich blinde Tasche. Ganz abgesehen davon, dass nicht jede in der Nähe der Nase gelegene Einstülpung gleich ein Jacobson'sches Organ sein muss, sondern dass zum Kriterium des letzteren die Innervation durch den Olfactorius ganz wesentlich ist, beruht die Angabe von WINTHER auf einer ganz ungenauen Beobachtung. Einem Jeden, der mit Teleostier-

<sup>1</sup> Damit stimmen auch die Beobachtungen von MILNE MARSHALL l. c.

<sup>2</sup> G. WINTHER, Fiskenes Ansigt. Naturhistorisk Tidskrift 3. R. 10. B. 1875 und 76. Kjöbenhavn.

embryonen nur etwas vertraut ist, muss schon bei der Betrachtung der Abbildung, die WINTHER von diesem »Jacobson'schen Organ« giebt, der Verdacht aufsteigen, dass die gezeichneten Öffnungen (Taf. II Fig. 16 und Taf. III Fig. 1, 3, 4 und 5) nichts weiter sind, als Öffnungen von Schleimkanälen des Kopfes.

Die vorgenommene Untersuchung an jungen, eben ausgeschlüpften Forellen, die vom Lachse ja kaum verschieden sind, bestätigte diese Vermuthung in vollem Umfange. Genau an derselben Stelle, wie es WINTHER angiebt und zeichnet, fand ich ebenfalls eine sehr kleine Öffnung, welche einem, allerdings nur in embryonaler Zeit bestehenden, zwischen den Nasengruben verlaufenden Querkanal angehörte. Es ist das derselbe Kanal, der an dieser Stelle bei *Amia* zeitlebens existirt und den ich in meiner mehrfach citirten Arbeit ausführlich beschrieben habe<sup>1</sup>. Durch diesen Nachweis glaube ich diese irrtümliche Angabe des sonst sorgfältigen norwegischen Forschers richtig gestellt, und das Jacobson'sche Organ der Teleostier definitiv beseitigt zu haben.

Wir schreiten nunmehr nach dieser kleinen Abschweifung zur Betrachtung des *Cavum cranii*.

Bei einem Blick von oben in einen Schädel, dessen Decke entfernt ist, überzeugt man sich, dass der Boden des Schädels, welchem das Gehirn aufliegt, in der Occipitalregion von den Occipitalia lateralia und vor diesen, in der Labyrinthregion, von den Petrosa gebildet wird, und zwar von den schon früher erwähnten, horizontal gerichteten Lamellen dieser Knochen. Dieser Schädelboden ist nicht die wirkliche Basis des Schädels; die letztere liegt vielmehr unter demselben, durch Hohlräume von ihm geschieden. Es besitzt somit der Schädel der Characiniden in der Occipital- und in der Labyrinthregion einen doppelten Boden, zwischen dessen beiden Knochenplatten Hohlräume gelegen sind, welche zu den höheren Sinnesorganen, resp. zu den Hilfsapparaten derselben Beziehungen besitzen, und welche durch Anpassung an die letzteren entstanden zu denken sind. Der unter den horizontalen Platten der Petrosa liegende Hohlraum ist der Augenmuskelkanal (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15 *Mk*), während die Occipitalia lateralia einen Raum zudecken, der von dem vorigen durch eine Scheidewand vollständig getrennt

<sup>1</sup> In einer später erscheinenden, speciellen Arbeit über das Kopfskelet der Salmoniden, in welcher ich auch auf die Ontogenie desselben eingehen will, sollen alle diese Verhältnisse ganz genau zur Sprache kommen.

ist und der zur Bergung von Theilen des Gehörlabyrinth benutzt wird (*Csž*).

Dieser hintere Raum communicirt durch eine quergestellte, zwischen den horizontalen Fortsätzen der Petrosa und denjenigen der Occipitalia lateralia gelegene Öffnung (*Isž*) mit der Schädelhöhle und wird von den Occipitalia lateralia und dem Occipitale basilare umschlossen. Die obere Fläche des Occipitale basilare ist etwas ausgehöhlt und lässt zwei, zu beiden Seiten der Mittellinie der Länge nach verlaufende, scharfe Knochenkämme erkennen, durch welche die obere Fläche dieses Knochens in drei Rinnen zerlegt wird. Indem nun die horizontalen Knochenlamellen der Occipitalia lateralia diese obere Fläche des Occipitale basilare bedecken und sich mit den Knochenkämmen derselben durch korrespondirende, absteigende Leisten verbinden, wird der zwischen den erwähnten zwei Knochen gelegene Raum in drei Kammern zerlegt, welche nach vorn und oben durch die schon erwähnte Öffnung mit dem Cavum cranii in Verbindung stehen.

Die beiden lateralen Kammern dienen zur Bergung der Lagenae und von Theilen des Sacculus; sie sind nach hinten vollkommen abgeschlossen, und bei stärkerer Ausbildung der Lagenae prominiren sie an den lateralen Flächen des Schädels in der Occipitalregion, als die schon erwähnten Bulbi acustici lagenares (vgl. auch Taf. I Fig. 11 *Cl*).

Die mittlere Kammer ist das sog. Cavum sinus imparis (Taf. I Fig. 4 und 11 und Taf. II Fig. 6 und 15 *Csž*). Sie besitzt nach hinten eine Öffnung, das Atrium sinus imparis, die durch Auseinanderweichen der Occipitalia lateralia an deren hinterem Rande entsteht und durch welche das Cavum sinus imparis, unter dem Hinterhauptsloch in den Rückenmarkkanal sich öffnet (Taf. I 4 und 5 und Taf. II Fig. 5 und 6 *Asž*). Die Wände dieser Kammer werden vorn vom Occipitale basilare und den beiden Occipitalia lateralia, hinten von den letzteren allein gebildet, und in ihr liegt der Sinus impar, jener zuerst von WEBER beschriebene Lymphraum, welcher vorn an den die beiden Sacculi mit einander verbindenden Canalis communicans stößt und hinten sich in einen zwischen der Dura des Rückenmarks und dem Stapes gelegenen Lymphraum öffnet und auf diese Weise die Verbindung zwischen dem Labyrinth und dem vordersten Knöchelchen des WEBER'schen Apparates herstellen hilft. Diese Verhältnisse des Cavum sinus imparis sind bei allen untersuchten Characiniden dieselben; höchstens kommen Differenzen in der relativen Größe dieser Theile vor. So ist z. B. dasselbe bei

den Erythrininen sehr auffallend in die Länge gestreckt: bei den echten Characiniden ist es bedeutend kürzer. An der vorderen Peripherie der gemeinsamen, aus dem Cavum cranii zu den Kammern der Lagenae und zum Cavum sinus imparis führenden Öffnung bemerken wir jederseits einen nach vorn und lateral gerichteten blinden, ziemlich kurzen Knochenkanal, der zur Bergung des vorderen, wie bei den Cyprinoiden<sup>1</sup>, etwas vorgezogenen Endes des Sacculus dient (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15 *Rs*).

Die lateralen Wände der Schädelhöhle haben im hinteren Schädelabschnitt, da sie zur theilweisen Umschließung von Theilen des Gehörlabyrinth benutzt werden, einen ziemlich complicirten Bau.

Zur Bergung des häutigen Labyrinth dient bei den Characiniden, eben so wie bei *Amia*, eine Nische, welche jedoch bei den ersteren viel flacher ist, als bei *Amia*, und welche nach hinten und nach oben hin keine scharfen Grenzen mehr besitzt, sondern allmählich in die Wandungen der Schädelhöhle verstreicht. Die laterale Wand dieser Labyrinthnische, an welcher die Öffnungen für den hinteren und den äußeren Bogengang sichtbar sind, besteht zum Theil aus Knochen, zum Theil aus Knorpel und bindegewebigen Membranen.

Um die Verhältnisse vollkommen zu verstehen, muss man sich die Bildung des von mir als Temporalhöhle bezeichneten Hohlraumes ins Gedächtnis zurückrufen. Diese Temporalhöhle entsteht, wie ich in meiner Abhandlung über das Cranium von *Amia* ausführlich begründet habe, dadurch, dass ein Theil der den hinteren Abschnitt des Schädels bedeckenden Hautknochen, dem knorpeligen Primordialschädel, nicht direkt aufliegt, sondern von dem letzteren durch eine sich auf die Schädeldecke erstreckende Portion des Seitenrumpfmuskels getrennt bleibt. Auf diese Weise entsteht am macerirten Schädel eine von hinten her zugängliche große Höhle, die oben und lateral vom Deckknochen, unten und medial von Theilen des Primordialschädels begrenzt wird, und die am frischen Objekt vollständig von Muskeln ausgefüllt ist (vgl. Taf. I Fig. 9 und 10 und Taf. II Fig. 10 *Th*).

Der Boden dieser Temporalhöhle ossificirt nun, wie schon früher beschrieben worden ist, bei Characiniden zum Theil von dem Squamosum aus. Anders verhält sich die mediale Wand der Temporalhöhle, welche zugleich die laterale Begrenzung der Schädel-

<sup>1</sup> Vgl. RETZIUS l. c. Tab. XIII Fig. 5 und 6, und HASSE, »Über das Gehörorgan der Fische« in: Anatomische Studien. Bd. I. 1873. Th. X.



höhle resp. der in die letztere weit geöffneten Labyrinthnische bildet. Dieselbe erhält sich bei Characiniden zum Theil knorpelig, zum Theil wird sie membranös und bildet den oberen Theil der lateralen Begrenzung der Labyrinthnische. Wie aus dem eben Gesagten hervorgeht, gelangt man nach Entfernung dieser dünnen, knorpeligen Lamelle, die an trocken aufbewahrten Schädeln wohl immer fehlen wird, aus der Schädelhöhle unmittelbar in die Temporalhöhle. Dieses, auf den ersten Blick so paradoxe Verhalten, findet, wenn man sich die erste Entstehung der Temporalhöhle in der Reihe der Fische (*Amia*) vergegenwärtigt, seine ganz naturgemäße Erklärung.

Der untere Theil der lateralen Begrenzungswand der Labyrinthnische ist knöchern und wird von dem Petrosium und dem Occipitale laterale gebildet. Nach Wegnahme dieses Theils der Schädelwand gelangt man nicht mehr in die Temporalhöhle, sondern unmittelbar an die Außenfläche des Schädels. Zur besseren Orientirung in diesen Verhältnissen verweise ich auf die Fig. 10 auf Taf. I und Fig. 10 auf Taf. II, welche Querschnitte durch diese Region an Characinienschädeln darstellen.

Die Knochen, die an der Begrenzung der Labyrinthnische Theil nehmen, sind, wie schon erwähnt, das Occipitale laterale, das den unteren hinteren Theil, und das Petrosium, das den unteren vorderen Theile der Nische herstellen hilft; dicht über dem Petrosium und ein wenig vor demselben theiligt sich außerdem auch das an der inneren Fläche des Schädels zu Tage tretende Postfrontale mit einem kleinen Abschnitt an der Bildung der Nische. Oben wird die laterale Wand der Nische von der schon erwähnten knorpeligen Scheidewand zwischen Temporal- und Schädelhöhle gebildet. In ihrem hinteren Theil ist diese knorpelige Lamelle ganz konstant mit einem großen, runden, durch eine Fascie verschlossenen Fenster versehen (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15).

Die Detailverhältnisse der in ihren größeren Zügen beschriebenen Labyrinthnische können nur im Zusammenhang mit dem Labyrinth verstanden werden, zu dessen Beschreibung wir nun schreiten.

Wie ich schon mehrfach zu bemerken Gelegenheit hatte, ist das Labyrinth der Characiniden demjenigen der Cyprinoiden täuschend ähnlich gebaut. Der Utriculus ist groß, langgestreckt und nimmt den ganzen unteren Theil der Labyrinthnische ein. Nach hinten und unten hängt ihm mit einem langen, dünnen Verbindungskanal der kleine, cylindrische Sacculus an, welcher einen kleinen, lancettförmigen Otolithen enthält. Der vordere Zipfel des Sacculus steckt

in dem schon beschriebenen, vom Petrosom gebildeten, blinden Knochenkanal. Der hintere Theil desselben erstreckt sich nach hinten und unten zusammen, mit der umfangreichen, mit einem großen runden Otolithen versehenen Lagena, in den schon früher beschriebenen, lateral vom Cavum sinus imparis gelegenen Raum. Die beiderseitigen Sacculi werden, wie bei den Cyprinoiden, durch eine quer vor dem Eingang in das Cavum sinus imparis verlaufende, unter dem Gehirn gelegene Verbindungsröhre mit einander in Kommunikation gesetzt — den *Canalis communicans*<sup>1</sup>. Von dem oberen Theil des Utriculus erhebt sich der lange und enge Sinus superior von RETZIUS (Bogenkommissur, HASSE), der längs der inneren Wand der das Cavum cranii von der Temporalhöhle trennenden Knorpellamelle aufsteigt und an dem oberen Rand der Labyrinthische sich in zwei Schenkel theilt. Der nach vorn gerichtete Schenkel ist das Anfangsstück des vorderen, der nach hinten und lateral gerichtete des hinteren Bogenganges.

Der hintere Bogengang begiebt sich in eine besondere Öffnung des Occipitale superius (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15) und tritt, nach einem kurzen Verlauf in diesem Knochen, in das Exoccipitale, in welchem er nach unten umbiegt. In dem Exoccipitale, das bei den Characiniden, wie schon früher beschrieben, an mehreren Stellen nach der Temporalhöhle hin fenestriert ist, verläuft der hintere Bogengang nun derart, dass er bei den echten Characi-

<sup>1</sup> Der eben erwähnte Verbindungskanal zwischen den beiden Sacculi wird von NUSBAUM (Zoologischer Anzeiger 1881 No. 95), der ihn bei Cyprinoiden sehr sorgfältig untersucht hat, unbegreiflicherweise für die mit einander verschmolzenen *Aquaeducti vestibuli* (*Recessus labyrinthi*), angesehen. Wenn man berücksichtigt, dass bei niederen Vertebraten die *Aquaeducte* stets lateral und über dem Gehirn verlaufen, und der fragliche Verbindungsgang unter dem Gehirn liegt, so ist eine solche Deutung eine morphologische Unmöglichkeit und glaube ich nicht zu irren, wenn ich den Verbindungsgang zwischen den beiden Sacculi für eine Bildung *sui generis* halte, die durch Anpassung an den WEBER'schen Apparat entstanden zu denken ist. Übrigens ist durch die Untersuchungen von RETZIUS (l. c.) der direkte Nachweis geführt worden, dass bei dem Cyprinoiden *Idus melanotus* neben der Verbindungsröhre zwischen den Sacculi noch ein wirklicher *Aquaeductus* besteht, welcher dieselben Lagerungsverhältnisse besitzt, wie bei allen Knochenfischen und die erstere somit mit den *Aquaeducten* ganz bestimmt nichts zu schaffen hat. Ich würde diese ganz unmögliche Deutung von NUSBAUM nicht besonders erwähnt haben, wenn nicht WIEDERSHEIM (Lehrbuch d. vgl. Anatomie d. Wirbelthiere pag. 475) dieselbe in ganz kritikloser Weise, nachdem er wenige Seiten früher die Lage des *Recessus labyrinthi* der Fische ausführlich beschrieben hat, acceptirt hätte. Unter solchen Umständen hielt ich es für geboten, diese falsche Auffassung bei Zeiten richtig zu stellen.

niden in der Knochenspange liegt, welche zwischen dem oberen und dem medial und nach hinten gerichteten Fenster bestehen bleibt (Taf. II Fig. 5, 16 und 18). Bei den Erythrininen, denen das mediale Fenster abgeht, verläuft derselbe am medialen und hinteren Rande des oberen Fensters. Aus dem Exoccipitale tritt dieser Bogengang in einen weiten Knochenkanal des Occipitale laterale, in welchem er gemeinsam mit dem Endstück des äußeren Bogenganges verläuft und, nachdem er sich zu einer Ampulle erweitert hat, an den Utriculus tritt (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15 *csp*).

Der vordere Bogengang besitzt bei den Characiniden keinen besonderen, knöchernen Abschluss nach der Schädelhöhle hin, sondern liegt ganz frei in der letzteren und wird nur durch den vorderen, etwas zugeschärften Rand der Labyrinthnische ein wenig überdeckt (vgl. die citirte Figur). Er verläuft auf diese Weise in einem Halbkanal, der oben von der mehrfach erwähnten Knorpellamelle, im mittleren Theil vom Postfrontale und unten vom Petrosom gebildet wird. Am vorderen Zipfel des Utriculus mündet er mit einer Ampulle ein.

Der äußere Bogengang beginnt an der lateralen Wand des Utriculus, etwa in der Mitte desselben. Er tritt in eine Öffnung des Petrosom (*cit. Abbil. cse*) und sodann in das Squamosum. Aus dem letzteren tritt er direkt in den Knochenkanal des Occipitale laterale, der auch den unteren Abschnitt des hinteren Bogenganges umschließt. Er mündet schließlich mit einer Ampulle in das hintere Ende des Utriculus. An der Stelle, wo der äußere Bogengang aus dem Squamosum in das Occipitale laterale tritt, steckt in der Naht zwischen diesen beiden Knochen das kleine Intercalare und es hat auf den ersten Blick den Anschein, als ob sich das letztere an der Umschließung dieses Bogenganges ebenfalls betheilige. Nur durch eine sorgfältige Untersuchung mit der Lupe, so wie auch an Durchschnitten kann man sich überzeugen, dass das nicht der Fall ist, indem das Intercalare nicht so weit in die Tiefe reicht, um den Bogengang erreichen zu können.

Das sind die Verhältnisse der das Labyrinth umgebenden Skelettheile, die bei allen von mir untersuchten Characiniden in wesentlich gleicher Weise gebildet sind und nur untergeordnete Abweichungen zeigen.

Wenn wir den Bau der Labyrinthnische und der benachbarten Skelettheile bei den Characiniden mit denjenigen von *Amia* vergleichen, so müssen wir eine sehr beträchtliche Komplikation im Bau

bei den ersteren konstatiren. Zunächst ist zu bemerken, dass Knochen, die bei *Amia* noch keinerlei Beziehungen zu Theilen des Labyrinth boten, bei den Characiniden solche erlangt haben. Einerseits sind das Knochen, die bei *Amia* reine Hautknochen waren, wie das Squamosum, oder aber doch nicht durch die ganze Dicke der knorpeligen Schädelwand reichten, wie das Postfrontale und das Exoccipitale. Dieselben sind nunmehr durch die ganze Dicke der ursprünglich knorpeligen Schädelwand durchgewachsen und haben auf diese Weise Beziehungen zum Labyrinth gewonnen, die sie früher nicht besaßen. Zu dieser Kategorie ist auch das Occipitale superius zu rechnen, das bei *Amia* und bei den anderen Knochenganoiden bekanntlich gar nicht existirt.

Auf der anderen Seite finden wir aber auch, dass Knochen, die schon bei *Amia* an der Bildung der Schädelhöhle sich betheiligen, jedoch zu Theilen des Labyrinth noch keine Beziehungen aufweisen, bei den Characiniden solche erlangt haben. Hierher gehört das Occipitale laterale und das Occipitale basilare. Da der letztere Knochen bei *Amia* annähernd dieselbe Ausdehnung an der Innenseite des Schädels besitzt, wie bei den Characiniden (vgl. Fig. 7 der citirten Arbeit über *Amia*), so sind seine neuerlangten Beziehungen zu Theilen des Labyrinth nur durch die Vergrößerung des letzteren und durch die damit zusammenhängende Verlagerung von Theilen desselben zu erklären. Dasselbe gilt auch für das Occipitale laterale, wengleich zugegeben werden muss, dass dieser Knochen selbst bei Characiniden eine größere Ausdehnung gewonnen hat. Bei *Amia* reicht sein vorderer Rand nur bis zur Vagusöffnung (vgl. die citirte Abbildung), während er bei Characiniden nicht nur die letztere, sondern auch die Glossopharyngeusöffnung umschließt. Doch ist ganz zweifellos auch eine Vergrößerung und Verlagerung von Theilen des Labyrinth selbst anzunehmen, da es sonst nicht verständlich wäre, wie es kommt, dass der hintere Theil des Sacculus und die Lagena der Characiniden unter und hinter der Vagusöffnung liegen, während sie bei *Amia* ein gutes Stück vor derselben entfernt bleiben.

Diese konstatierte Volumzunahme des Labyrinth giebt auch eine genügende Erklärung für den Umstand, dass die bei *Amia* sehr deutlich ausgeprägte Umgrenzung der Labyrinthnische bei den Characiniden mehr verwischt ist und die ganze Nische auf diese Weise mehr in den Bestand der Schädelhöhle eingegangen ist. Auch die Atrophie der bei *Amia* vorhandenen, den vorderen Bogengang gegen die Schädelhöhle hin deckenden Knorpelspange, findet in der Volum-

zunahme des Labyrinth ihre Erklärung (vgl. die Fig. 7 der citirten Arbeit mit Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15).

Eine andere Reihe von Veränderungen im hinteren Abschnitt der Schädelhöhle, namentlich an der Basis derselben, ist durch Anpassung des Labyrinth an die durch die Ausbildung des WEBER'schen Apparates gegebenen Verhältnisse zu erklären.

Wie ich schon bei der Beschreibung des Schädels von *Amia* hervorgehoben habe, liegt bei diesem Fische die Hinterhauptöffnung nicht in gleicher Flucht mit der inneren, basalen Fläche des Occipitale basilare, sondern beträchtlich höher. Es kommt dieses daher, weil der hintere Theil dieses Knochens, der morphologisch einem, oder mehreren, mit dem Schädel verschmolzenen Wirbelkörpern gleich zu setzen ist, auch wie ein Wirbelkörper gebaut ist und viel höher ist, als der vordere, flache Theil des Occipitale basilare (Fig. 7 der citirten Arbeit). Indem nun die Medulla oblongata und der vordere Theil des Rückenmarks sich über den vertieften, vorderen Abschnitt des Knochens hinüberspannt, entsteht unter der ersteren ein Raum, der von interduralem Fettgewebe eingenommen ist, und der unten vom Occipitale basilare, lateral von den Occipitalia lateralia begrenzt wird. Dieser, schon bei *Amia* präformirte, jedoch zu speciellen physiologischen Zwecken nicht weiter verwerthete Raum, dessen erste Entstehung, wie schon erwähnt, auf die Assimilation von Wirbeln zum Cranium zurückzuführen ist, wird bei den Characiniden und bei den anderen mit einem WEBER'schen Apparat versehenen Physostomenfamilien zur Bildung des Cavum sinus imparis und zur Bergung der Lagenae benutzt. Seine Abschließung gegen die eigentliche Schädelhöhle kommt allem Anschein nach dadurch zu Stande, dass der Verknöcherungsprocess von den Occipitalia lateralia aus auf Theile der Dura mater übergreift und der Raum auf diese Weise durch eine Knochenlamelle gedeckt wird (Taf. I Fig. 4 und Taf. II Fig. 6 und 15). Dass dieses in der That sich so verhält, beweisen junge Entwicklungsstadien von Cyprinoiden (*Chondrostoma nasus*), an welchen man sich leicht überzeugen kann, dass die horizontale Lamelle, welche das Cavum sinus imparis bedeckt, nicht knorpelig präformirt ist, sondern durch Ossifikation von Bindegewebe, das der Dura mater angehört, entsteht. Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass dieses auch für die Characiniden gilt, die ja genau denselben Bau dieser Theile besitzen, wie die Cyprinoiden.

Unter den horizontalen Platten der Petrosa finden wir den Augenmuskelkanal (Taf. I Fig. 4 und 9 und Taf. II Fig. 6, 9,

10 und 15 *cm*). Derselbe kommt allen von mir untersuchten Characiniden zu, auch der Gattung *Erythrinus*, bei welcher er von KÖSTLIN<sup>1</sup> ausdrücklich geleugnet wird. Der Augenmuskelkanal, der sich bekanntlich in den hinteren, unteren Theil, der an dieser Stelle vermittle des Opticusfensters mit einander kommunizirenden Orbitae öffnet, ist bei den Characiniden sehr verschieden stark entwickelt. Bei den Erythrininen ist er, entsprechend der geringeren Ausbildung der Augäpfel und deren Muskeln, niedrig und reicht nach hinten nur bis zum vorderen Rande des Occipitale basilare. Seine Decke wird von den schon beschriebenen, horizontalen Platten der Petrosa gebildet, seine Seitenwände von den absteigenden Fortsätzen derselben Knochen, die jedoch unten nicht zusammentreten, sondern durch eine Längsspalte getrennt sind. Die letztere wird unten durch das Parasphenoid geschlossen, das auf diese Weise den Boden des Augenmuskelkanals bildet. Bei den echten Characiniden ist die Höhe des Augenmuskelkanals eine beträchtlichere und derselbe erstreckt sich auch weiter nach hinten unter das Occipitale basilare, zwischen den letzteren Knochen und das Parasphenoid.

Wie ich in meiner Abhandlung über das Cranium von *Amia calva* nachgewiesen habe, ist bei diesem Fische der an der Basis cranii gelegene Raum, in welchen der *M. rectus externus* mit seiner Insertion hineinwandert, präformirt und wird erst sekundär von diesem Muskel benutzt. Ferner machte ich darauf aufmerksam, wie gut dieses Verhalten mit der Anschauung von GEGENBAUR in Einklang steht, der den Augenmuskelkanal der Knochenfische aus dem *Canalis transversus* der Selachier hervorgehen lässt<sup>2</sup>.

Es freut mich nun das an der Stelle als Vermuthung Geäußerte, nun durch sichere Thatsachen stützen zu können. Denselben Raum, der bei *Amia* zur Einlagerung des *Rectus externus* benutzt wird, fand ich auch bei *Lepidosteus*, jedoch noch ohne irgend welche Beziehung zu diesem Muskel und in einer Lage, die es als ganz zweifellos erscheinen ließ, dass er der *Canalis transversus* der Selachier ist.

Bei *Lepidosteus* wird durch besondere Fortsätze der Petrosa ein nach vorn gegen die Schädelhöhle geöffneter Halbkanal gebildet, der dicht hinter der Hypophyse von einer Seite zur anderen verläuft und nach vorn, also gegen die Hypophyse hin, durch eine Mem-

<sup>1</sup> O. KÖSTLIN, l. c. pag. 309.

<sup>2</sup> Das Cranium von *Amia Calva*. Morphol. Jahrb. IX. 1883. pag. 216.

bran vollständig abgeschlossen und zu einem allseitig gedeckten Querkanal verwandelt wird, welcher von lockerem Fettgewebe erfüllt ist. Lateral reicht dieser an der Basis cranii dicht hinter der Hypophyse verlaufende Kanal bis an den hinteren, unteren Winkel der Orbita, nach welcher hin er vollständig verschlossen erscheint. Abgesehen von dem letzteren Umstande besitzt dieser Raum genau dieselben Verhältnisse, wie der von GEGENBAUR beschriebene Canalis transversus der Selachier; der Verschluss gegen die Orbitae ist wohl ein sekundärer. Auf der anderen Seite kann es eben so wenig einem Zweifel unterliegen, dass dieses der Augenmuskelkanal von *Amia* ist, wenn man die hier gegebene Beschreibung mit der Fig. 7 meiner Arbeit über *Amia* vergleicht, wo der unter dem horizontalen Fortsatz des Petrosum und vor demselben gelegene durch eine Fascie (die nicht abgebildet ist) zugedeckte Raum von dem Rectus externus eingenommen wird. Die von GEGENBAUR vertretene Hypothese kann somit durch weitere Thatsachen gestützt werden.

Nach dieser kleinen Abschweifung kehren wir zum Augenmuskelkanal der Characiniden zurück.

Derselbe wird nicht von sämtlichen vier geraden Augenmuskeln zur Einlagerung benutzt, sondern nur vom *M. externus* und vom *M. inferior*. Und zwar entspringt der erstere vom hintersten Ende des Kanals und verläuft somit durch die ganze Länge desselben, während der letztere nur im vordersten Drittel des Kanals seinen Ursprung nimmt. Die beiden anderen geraden Augenmuskeln haben keine Beziehungen zum Kanal, sondern entspringen in der Orbita selbst.

Es ist hier der Ort den Nervus abducens zu erwähnen, welcher bei allen von mir untersuchten Characiniden die horizontale Knochenplatte des Petrosum, die den Augenmuskelkanal zudeckt, etwas hinter der für den Ramus palatinus nervi facialis bestimmten Öffnung durchbohrt, in den Augenmuskelkanal tritt und sich sofort im Rectus externus vertheilt, ohne in die Orbita selbst zu gelangen.

Dicht vor den horizontalen Platten des Petrosum, also im hinteren Theil der für den Durchtritt der Optici bestimmten Öffnung, senkt sich die Hypophyse, die in einen besonderen, von der Dura mater gebildeten Sack eingeschlossen ist, in den Augenmuskelkanal hinein, wo sie zwischen den Augenmuskeln gelagert ist.

Wir sind nun am Ende der Beschreibung des Characinidenschädels angelangt, und es bleibt uns noch übrig die verschiedenen Characi-

nidengattungen unter einander zu vergleichen und ihre Stellung zu anderen, tiefer stehenden Formen festzustellen.

Wie ich schon in der Einleitung erwähnt habe, lassen sich die von mir untersuchten Characiniden in drei Gruppen sondern: die Erythrininen, die durch *Citharinus* repräsentirten pflanzenfressenden Characiniden und die fleischfressenden Gattungen, zu denen *Alestes*, *Tetragonopterus*, *Anacyrtus*, *Hydrocyon* und *Sarcodaces*, welcher allerdings in vielen Verhältnissen sich an die Erythrininen anschließt, zu rechnen sind.

Die Erythrininen repräsentiren in der allgemeinen Konfiguration des Schädels, der sich durch geringe Ausbildung von Cristen und Muskelfortsätzen auszeichnet, und dessen Deckknochen noch den reinen Typus der Hautknochen gewahrt haben, gegenüber den übrigen Characiniden, die in dieser Hinsicht höher differenzirt sind, einen niedrigeren Typus der Entwicklung. *Sarcodaces* steht ihnen in vielen Verhältnissen nahe.

Unter den echten Characiniden nehmen die durch *Citharinus* repräsentirten pflanzenfressenden Formen, gegenüber den fleischfressenden ebenfalls eine tiefere Stufe ein, und es ist bemerkenswerth, dass *Citharinus* in gewissen Organisationsverhältnissen, obgleich der ganze Habitus des Schädels einen höheren Typus repräsentirt, sich noch primitiver verhält, als die Erythrininen. An eine direkte Ableitung der pflanzenfressenden Characiniden von den Erythrininen ist jedenfalls gar nicht zu denken. Die Hauptpunkte, in welchen *Citharinus* eine niederere Stufe der Entwicklung bewahrt hat, als die Erythrininen, sind: 1) Die weite Erstreckung der Schädelhöhle nach vorn und der damit zusammenhängende Besitz von langen *Tractus olfactorii*; 2) die gegenüber den Erythrininen weniger weit fortgeschrittene Verknöcherung des Primordialschädels, namentlich im Bereiche der Ethmoidregion; 3) die einfach gebaute, nicht differenzirte Pfanne für das Hyomandibulare. Was den Bau des Schädels der fleischfressenden Characiniden betrifft, so ist mir kein einziges Organisationsverhältnis bekannt, welches nicht als direkte Fortentwicklung der bei den pflanzenfressenden Formen zu beobachtenden angesehen werden könnte.

Wenn man daraus auf eine direkte Abstammung der ersteren von den letzteren schließen wollte, so wäre es voreilig. So schließt sich z. B. der Bau des Kieferapparates der fleischfressenden Formen an denjenigen der Erythrininen eng an und sind ihm gegenüber die Organisationsverhältnisse dieser Skelettheile bei pflanzenfressenden



Characiniden in einzelnen Punkten als primitivere zu betrachten; auch im Bau des Hyomandibulargelenks ist ein engeres Zusammenschließen der Erythrininen und der fleischfressenden Characiniden nicht zu verkennen. Aus dem eben Gesagten folgt, dass wir es hier mit drei Gruppen zu thun haben, die nur an der Wurzel zusammenhängen, von denen jedoch eine jede ihren eignen Weg gegangen ist und sich selbständig weiter differenzirt hat. Aus diesem Grunde ist es auch kaum möglich zu bestimmen, welche der Characinidengruppen als die primitivste anzusehen ist. Das Einzige was man sagen kann, ist dass die fleischfressenden Characiniden die höchste Entwicklung aufweisen und am weitesten specialisirt sind. Eine tiefere Stufe nehmen die Erythrininen und die pflanzenfressenden Formen ein, welche beide Gruppen jedoch zu einander keine nähere Beziehung erkennen lassen.

Wie ich erst später bei der Beschreibung des Schädels anderer Physostomen ausführlich begründen kann, nehmen die Characiniden in der Reihe der Knochenfische eine relativ niedere Stelle ein und lassen leichter, als die meisten anderen Familien einen Anschluss an tiefer stehende Formen erkennen. Es ist namentlich *Amia*, an welche die Characiniden zweifellose Anschlüsse bieten. Die anderen jetzt lebenden Ganoiden sind so eigenartig differenzirt, und entfernen sich so weit von der muthmaßlichen direkten Vorfahrenlinie der Knochenfische, dass eine Vergleichung mit Teleostiern kaum möglich ist. Die entschiedene Verwandtschaft zwischen *Amia* und den Characiniden, speciell den Erythrininen, prägt sich schon im ganzen äußeren Habitus des Cranium der letzteren aus. Die knöcherne Schädeloberfläche der Erythrininen und die Beschildung der Seitenfläche des Kopfes der letzteren durch die verbreiterten Orbitalknochen, die mit denjenigen von *Amia* in der größeren Anordnung recht gut übereinstimmen, erinnert in bedeutendem Maße an die Verhältnisse von *Amia*. Die Betrachtung der Mundhöhle erhöht noch diesen Eindruck; bei beiden liegen zahntragende Platten des Palatinbogens fast unbedeckt von der Schleimhaut zu Tage; bei beiden sind die Kiefer und deren Bezahnung fast in gleicher Weise gebildet. Nur in dem Umstande, dass das Parasphenoid und der Vomer keine Zähne mehr tragen, lassen die Characiniden *Amia* gegenüber eine Rückbildung und Weiterentwicklung erkennen.

Der unmittelbare Eindruck einer verhältnismäßig nahen Verwandtschaft zwischen *Amia* und den Erythrininen wird durch eine

genaue Analyse der Organisationsverhältnisse dieser Formen nur noch befestigt.

Wir beginnen mit dem Cranium.

Die Schädeldecke bietet nur geringe Verschiedenheiten, deren wichtigste in der tieferen, subcutanen Lage der Post- und der Praefrontalia besteht. Das Ethmoid ist bei Characiniden stärker entwickelt; es hat Beziehungen zum Primordialschädel gewonnen und hat seine früheren, bei *Amia* existirenden Beziehungen zu einem Schleimkanal verloren. Die Extrascapularia der Characiniden sind an Größe beträchtlich reducirt. Im Ganzen ist die Ähnlichkeit des Schädeldaches von *Amia* und demjenigen der Erythrininen eine sehr große, und es lassen sich die bei den letzteren zu beobachtenden Verhältnisse von ersterer leicht ableiten.

Dasselbe gilt auch für die meisten Organisationsverhältnisse der Occipitalregion. Hier sind es vor Allem die schon ausführlich besprochenen Verschiedenheiten im Verhalten der Occipitalbogen und der zugehörigen Nerven, die ins Auge fallen. Von den beiden indifferenten Occipitalbogen von *Amia* sehen wir den vorderen bei Characiniden dem Cranium assimilirt, den hinteren einer speciellen Funktion angepasst und zum Claustrum umgebildet. Ein wesentlicher Unterschied ist durch das Auftreten einer neuen, bei *Amia* fehlenden Ossifikation — dem Occipitale superius — bedingt, auf dessen erste Entstehung ich in meiner nächsten Monographie des Cyprinoidenschädels noch einmal zurückkomme. Die Temporalhöhle ist bei Characiniden größer geworden und es sind im Zusammenhang damit die für diese Familie so charakteristischen Fenestrations am Exoccipitale aufgetreten. Wie die vorhergehenden, so sind auch diese Verhältnisse — mit Ausnahme des Auftretens eines Occip. superius — unschwer, als direkte Fortentwicklung von schon bei *Amia* bestehenden aufzufassen.

In der Labyrinthregion ist eine wesentliche Verschiedenheit durch das Verhalten des Squamosum bei *Amia* und bei Characiniden bedingt. Während dieser Knochen bei der ersteren noch ein reiner Deckknochen ist, hat er bei Characiniden, eben so wie bei allen anderen Teleostiern, Beziehungen zum Primordialschädel gewonnen. Auf Rechnung des größeren Umfangs, den dieser Knochen bei den letzteren erlangt hat, ist auch die Reduktion des Intercalare zu setzen, welches bei Ganoiden zum Theil das Squamosum der höheren Fische funktionell ersetzt.

Die Verschiedenheiten der Orbitalregion des Schädels bei *Amia*

und bei Characiniden sind durch vollkommeneren Anpassung dieser Region bei den zuletzt genannten an den Augapfel und dessen Bewegungen bedingt. Auf diese Weise erklärt sich die größere Ausbildung des Antorbitalfortsatzes bei Characiniden, der dem Augapfel bei der Aktion der *Musculi obliqui* einen Widerstand entgegengesetzt und an Stelle von Exkursionsbewegungen, Rotationen des Bulbus treten lässt. Ebenfalls durch Vergrößerung des Bulbus entstanden zu denken ist die Ausbildung des unpaaren, interorbitalen Septum und die damit zusammenhängenden Umbildungen: die Vereinigung der beiden Opticusfenster von *Amia* zu einem unpaaren und vielleicht auch die Verschmelzung der bei *Amia* paarigen Orbitosphenoide zu einem Knochen. Ein Augenmuskelkanal ist, wie ich schon früher beschrieben habe, in unvollkommener Weise bei *Amia* vorhanden; bei Characiniden ist seine Ausbildung eine vollständige. Sehr bemerkenswerth ist es, dass bei allen Characiniden und, wie ich hier gleich bemerken will, bei allen ostariophysen Knochenfischen, ein Basisphenoid spurlos fehlt, während es doch bei *Amia*, durch kleine, paarige Ossifikationen repräsentirt wird. Bei den Ostariophysen ist dieser Knochen entweder geschwunden, oder aber es stammen dieselben von Formen ab, welche tiefer als *Amia* standen und noch gar kein Basisphenoid besaßen.

In der nasalen Region haben wir bei Characiniden, gegenüber *Amia*, ebenfalls einen Knochen weniger zu verzeichnen; den ersteren fehlt das Septomaxillare. Ob dasselbe reducirt worden ist, oder ob es niemals existirt hat, ist vor der Hand nicht zu entscheiden. Vielleicht giebt die Kenntnis neuer Formen in diesem Falle eine sicherere Antwort. Außerdem ist der bei *Amia* paarige Vomer unpaar geworden, wie bei allen Teleostiern.

Sehr schwer ist es zu entscheiden, ob die complicirten, an der Basis der Occipital- und Labyrinthregion im Inneren des Schädels der Characiniden zu beobachtenden Eigenthümlichkeiten, die durch Anpassung an den WEBER'schen Apparat entstanden sind, direkt von dem bei *Amia* nachweisbaren Verhalten abzuleiten sind. Unmöglich wäre das letztere nicht, doch ist die Kluft zwischen den beiden Formen in diesen Verhältnissen eine so große, dass sichere Schlüsse kaum möglich sind. Die Verhältnisse der Labyrinthnische habe ich bereits bei der speciellen Beschreibung der letzteren in ausführlicher Weise mit den entsprechenden von *Amia* verglichen und bin zu dem Resultate gelangt, dass in dieser Beziehung ein direkter Anschluss der Characiniden an *Amia* zu erkennen ist.

Wenn wir Alles zusammenfassen, so ergibt es sich, dass die Characiniden und speciell die Erythrininen, was ihren Schädel betrifft, sich direkt an *Amia* anknüpfen und eine Weiterentwicklung von Verhältnissen erkennen lassen, die in ihren ersten Anfängen schon bei *Amia* nachweisbar waren.

Dass die Characiniden trotzdem nicht etwa als direkte Nachkommen von *Amia* zu betrachten sind, lehrt eine Vergleichung der übrigen Organsysteme.

Der Suspensorialapparat der Characiniden bietet so manches Bemerkenswerthe, so dass eine etwas ausführlichere mit Abbildungen versehene Schilderung desselben, namentlich da bis jetzt noch keine Beschreibung existirt, nicht überflüssig sein dürfte. Von jedem der drei Typen: den Erythrininen, den pflanzenfressenden und den fleischfressenden Characiniden, habe ich je ein Beispiel zur ausführlichen Beschreibung gewählt, es sind das die Gattungen: *Erythrinus*, *Citharinus* und *Hydrocyon* (Taf. I Fig. 12, 13 und 14).

Das Hyomandibulare (*Hm*) zeigt das gewöhnliche Verhalten der Teleostier und erinnert in seiner Gestalt am meisten an den entsprechenden Knochen bei den nahe verwandten Cyprinoiden. Von der eigenthümlichen, einer speciellen Bewegung angepassten Ausbildung der Gelenkfläche desselben ist schon früher in Kürze Erwähnung gethan worden. Auch der Umstand, dass dieser Knochen mit den übrigen Theilen des Palatinbogens am frischen Skelet derartig verbunden ist, dass er leichte Rotationen ausführen kann, ist schon oben berührt worden.

An das Hyomandibulare schließt sich nach unten und hinten das Symplecticum (*Sy*) an, das von dem ersteren durch eine unverknöchert bleibende Partie des ursprünglichen Hyomandibularknorpels getrennt wird. Bei der Gattung *Erythrinus* liegt dieser Knochen, der sonst gewöhnlich zwischen zwei Zinken des Quadratum eingekeilt ist, hinter dem letzteren fast ganz verborgen und ist bei der Ansicht von der lateralen Fläche gar nicht zu sehen; außerdem ist er mit dem Quadratum so innig verbunden, dass es schwer ist die trennenden Nähte zu erkennen. Erst eine Vergleichung mit den sonst ähnlich gebauten Theilen bei *Macrodon* und *Lebiasina* legt die Verhältnisse klar.

Nach vorn und unten schließt sich an das Hyomandibulare das Metapterygoid (*Mt*) an, ein Knochen, der in der Familie der Characiniden recht groß ist, entsprechend den mächtigen Kaumuskeln, die von seiner lateralen Fläche entspringen.

Nach unten schließt sich an die beiden eben besprochenen

Knochen das *Quadratum* (*Qu*) an, welches eine dreieckige Gestalt hat und mit dem Gelenk zur Aufnahme des Unterkiefers versehen ist.

Zwischen *Quadratum*, *Metapterygoid* und *Symplecticum* finden wir bei allen untersuchten *Characiniden* ein rundliches Fenster, das durch eine Membran verschlossen wird, und das für diese Familie sehr charakteristisch ist. Klein ist es bei *Lebiasina*, während es bei den anderen Formen sehr beträchtlich entwickelt ist. Eine besondere physiologische Bedeutung kommt demselben wohl kaum zu, und es scheint nur zur Erreichung einer größeren Leichtigkeit des ganzen Apparates da zu sein.

Der ganze vordere Abschnitt des Palatinbogens, der von *Ektopterygoid* und *Palatinum* gebildet wird, zeigt in dieser Familie sehr wechselnde Verhältnisse.

Ein relativ primitives Verhalten finden wir bei der Gattung *Citharinus*. Bei diesem Fisch zieht von der knorpeligen Naht zwischen *Metapterygoid* und *Quadratum* aus ein Knorpelstreifen nach vorn, der sich allmählich verbreitert. Der vordere, angeschwollene Theil desselben artikulirt mit der unteren Fläche der *Ethmoidalregion* des Schädels und wird von einer dünnen Knochenplatte an der unteren Peripherie schalenartig umhüllt. Die obere Peripherie bleibt von Knochen frei und bildet den Gelenkknopf. Diese dünne, kleine Knochenplatte stellt, wie ein Vergleich mit anderen Formen lehrt, das *Palatinum* vor (Taf. I Fig. 11 *Pl*). Es ist kein reiner Belegknochen, sondern liegt der knorpeligen Unterlage ohne Vermittlung einer perichondralen Schicht auf, ohne jedoch in die Tiefe des Knorpels einzudringen.

Diese Beziehung des *Palatinum* zum vorderen Ende des knorpeligen Palatinbogens ist in der Reihe der *Teleostier* und auch schon bei *Knochenganoiden* ganz allgemein verbreitet und durchaus keine besondere Eigenthümlichkeit der Panzerweise, wie es Herr GÖLDI<sup>1</sup> in einer vor Kurzem erschienenen Arbeit angiebt. Mir ist wenigstens in der ganzen Reihe der *Teleostier* kein Fall bekannt, in welchem das *Palatinum* ein reiner Belegknochen wäre; es ist stets, mag es nun Zähne tragen oder nicht, mit dem vorderen Ende des knorpeligen

---

<sup>1</sup> EMIL GÖLDI, Kopfskelet und Schultergürtel von *Loricaria*, *Balistes* und *Acipenser*. *Jenaische Zeitschr. f. Naturwiss.* Bd. XVII. 1884. pag. 416 und *Zoologischer Anzeiger*. Jahrg. VI. Nr. 145. (1883).

Palatinbogens innig verbunden und hat den Knorpel des letzteren häufig bis auf kleine Reste ganz verdrängt.

Es ist merkwürdig, dass dieses Verhalten von dem sonst so sorgfältigen und gewissenhaften O. HERTWIG nicht in genügender Weise berücksichtigt worden ist. Es ist in der That geeignet den Satz, dass ein Belegknochen niemals primär werden könne, als zu weitgehend binzustellen. An einer Homologie des Palatinum der Fische und der Amphibien liegt kein Grund zu zweifeln, obgleich dieser Knochen bei den ersteren primär ist, während er bei den anderen, so wie bei den Amnioten, stets ein Deckknochen bleibt. O. HERTWIG hält zwar eine Homologie dieser beiden Knochen für nicht zweifellos und von seinem Standpunkte ist es auch durchaus gerechtfertigt. Nach den anderen Beispielen, die ich für die Umwandlung von Deckknochen in primäre Ossifikationen habe anführen können, liegt für mich kein Grund vor an einer Homologie der Palatina der Knochenfische und Amphibien zu zweifeln. Ihr verschiedenes Verhalten ist durch die Verschiedenheit in der Ausbildung des vorderen Endes des Palatinbogens bedingt. Bei Fischen spielt derselbe eine große mechanische Rolle, indem er den vorderen, festen Stützpunkt für den beweglich mit dem Cranium verbundenen, Suspensorialapparat abgiebt. Ganz anders verhalten sich die Amphibien. Indem der hintere Abschnitt des Palatinbogens, der Quadratumsabschnitt, sich mit dem Cranium fest verbindet, wird der vordere Theil desselben, der Palatinfortsatz des Palatoquadratum, zu einem mechanisch unwichtigen Skelettheil und erfährt eine mehr oder minder tiefgreifende Reduktion. In dem ersteren Falle verbindet sich das, als Belegknochen der Mundschleimhaut entstehende Palatinum mit dem Palatinknorpel und erhöht dessen Resistenzfähigkeit, im anderen Falle behält es seinen ursprünglichen Charakter, während der Palatinknorpel reducirt wird.

An das mittlere Stück des Palatinknorpels lagern sich bei *Citharinus* zwei Belegknochen an, oben das breite Entopterygoid (Taf. I Fig. 11 *Ent*), welches die Knorpelspange zum Theil auch medial deckt, unten das lange, stielartige Ektopterygoid (Fig. cit. *Ect*), welches nach hinten bis zum Quadratum reicht.

Durch eine geringere Ausbildung des ganzen vorderen Abschnittes des Palatinbogens bei einer weiter fortgeschrittenen Ossifikation des vorderen Endes desselben von Seiten des Palatinum, zeichnen sich die carnivoren Characiniden aus: die Gattungen *Alestes*, *Tetragonopterus* und *Anacyrtus*. Doch sind die Theile des Palatinbogens

immerhin noch recht gut entwickelt und nimmt das Entopterygoid in nicht unbeträchtlichem Grade an der Bildung des Bodens der Orbita Theil.

Im Gegensatz dazu ist der ganze vordere Abschnitt des Palatinbogens bei *Hydrocyon* in ganz auffallender Weise rückgebildet und zu einem funktionell offenbar ganz unwichtigen Theile geworden. Das Palatinum ist ein ganz kleines Knöchelchen, das mit dem Cranium auch nicht mehr gelenkig artikulirt, sondern der unteren Fläche der Ethmoidalregion einfach anliegt und locker durch Bänder angeheftet ist. Eben so sind das Ekto- und Entopterygoid, die mit einander nur locker verbunden sind, ganz kleine Knochenschüppchen.

Die Erythrininen verhalten sich ähnlich den carnivoren Characiniden, doch haben sie darin ein primitiveres Verhalten bewahrt, als ihnen stets Zähne auf den der Mundhöhle zugewandten Flächen des Palatinum und Ektopterygoid zukommen. Bei den carnivoren Characiniden sind diese Knochen, eben so wie bei allen pflanzenfressenden Gliedern dieser Familie, gewöhnlich zahnlos; nur in wenigen Gattungen sollen Gaumenzähne vorhanden sein (bei *Oligosarcus* Günth., *Xiphorhamphus* Cuv., *Xiphostoma* Spix., *Serrasalmo* u. a. m.)<sup>1</sup>.

Das Palatinum der Erythrininen ist ein kurzer, derber Knochen, der bei der Gattung *Erythrinus* mit dem hinter ihm liegenden Ektopterygoid in späterem Alter sich so innig verbindet, dass die trennende Naht kaum zu sehen ist; bei *Macrodon* und *Lebiasina* sind diese beiden Knochen dagegen stets deutlich getrennt.

Bei *Macrodon* liegt medial und vor dem Palatinum eine kleine zahntragende Ossifikation der Mundschleimhaut, die mit den übrigen Knochen des Palatinbogens nur locker verbunden erscheint und, meines Wissens, bisher bei keinem anderen Fisch beobachtet worden ist. Die Bedeutung dieses kleinen Knöchelchen, das schon JOH. MÜLLER<sup>2</sup> gekannt hat, und das ich als accessorisches Palatinum bezeichnen möchte, ist schwer zu bestimmen. Vielleicht weist die Existenz desselben darauf hin, dass bei den Vorfahren der jetzt lebenden Teleostier die Mundhöhle von zahlreicheren, zahntragenden Ossifikationen ausgekleidet war, als bei den jetzt lebenden Formen, was durchaus nicht unwahrscheinlich wäre.

<sup>1</sup> Vgl. GÜNTHER's Catalogue etc. T. V.

<sup>2</sup> JOH. MÜLLER und TROSCHEL, *Horae ichthyologicae* III. pag. 6. Taf. III

Es ist hier der Ort um das Praeoperculum zu erwähnen, welches besser zum Suspensorialapparat gerechnet wird, als zu den Opercularknochen, mit denen es weder in morphologischer noch in physiologischer Beziehung das Geringste zu thun hat. Das Praeoperculum der Fische fasse ich als einen Knochen auf, dessen ursprüngliche Bedeutung in der Bergung des hinteren Abschnittes des weiterhin im Unterkiefer verlaufenden Schleimkanals liegt<sup>1</sup>. In dieser Hinsicht verhält es sich ganz analog den Knochen des Suborbitalbogens, und wir haben allen Grund zu vermuthen, dass auch an Stelle des einheitlichen Praeoperculum ursprünglich eine ganze Kette von Hautknochen sich befand. Bei vielen Siluroiden finde ich nämlich, dass das dorsale Ende des Praeoperculum mit der lateralen Kante des Schädeldaches durch Vermittlung von einem oder zwei röhrenartig gebildeten Knöchelchen verbunden ist, welche den Schleimkanal enthalten.

Ein ähnliches Verhalten finde ich auch am ventralen Ende des Praeoperculum, zwischen dem letzteren und dem hinteren Winkel des Unterkiefers; es liegen an dieser Stelle bei einer ganzen Anzahl von Welsen ebenfalls ein oder zwei kleine, den Schleimkanal bergende Knöchelchen. In diesen Fällen haben wir somit eine ganze Kette von Ossifikationen an der Stelle des Praeoperculum, von denen allerdings die eine — eben das Praeoperculum selbst — auf Kosten der übrigen sehr an Größe gewonnen hat. Die Ausbildung dieses Knochens ist offenbar dadurch zu Stande gekommen, dass er neue Beziehungen erlangt hat, hauptsächlich indem die von der lateralen Fläche des Hyomandibulare entspringenden Kaumuskeln sich nach hinten auf das Praeoperculum ausgedehnt haben und das letztere somit eine ihm ursprünglich ganz fremde Bedeutung erhalten hat. Dadurch ist auch die bei den meisten Fischen innige Verbindung dieses Knochens mit dem Hyomandibulare, Symplecticum und Quadratum zu erklären, denn die Ursprungsfläche der mächtigen Kaumuskeln musste nothwendig eine einheitliche, feste Fläche sein. Jedenfalls rechtfertigen diese Verhältnisse das Praeoperculum als einen Knochen des Suspensorialapparates anzusehen und ihn aus der Reihe der Opercularknochen zu entfernen.

Das Praeoperculum der Characiniden ist bei allen Formen, die ich untersucht habe, gut ausgebildet und mit dem Hyomandibulare

<sup>1</sup> Damit stimmt die Angabe von McMURRICH (Zool. Anzeig. Nr. 168), dass das Praeoperculum bei Amiurus um einen Schleimkanal sich bilde, sehr gut überein. Dieselbe ist mir erst nach Absendung des Manuskripts bekannt geworden.



und Quadratum sehr fest verbunden. Etwas Besonderes ist über dasselbe nicht zu bemerken.

Wenn wir den Suspensorialapparat der Characiniden mit demjenigen der Ganoiden vergleichen, so ist es ebenfalls nur *Amia*, welche Anschlüsse, und zwar sehr innige, erkennen lässt. *Polypterus* und *Lepidosteus* haben diese Theile nach ganz anderen Typen gebaut, so dass ein direkter Vergleich mit Knochenfischen durchaus nicht ausführbar ist.

Die Hauptunterschiede zwischen dem Suspensorialapparat von *Amia*, welchen wir durch BRIDGE<sup>1</sup> kennen und demjenigen der Characiniden betreffen 1) das Verhalten des Symplecticum, welches bei *Amia* bedeutend größer ist, als bei den Characiniden und sich auch an der Bildung des Gelenks für den Unterkiefer zusammen mit dem Quadratum beteiligt. 2) Die Ausdehnung der Bezahnung auf das Metapterygoid und Entopterygoid, welches bei den Characiniden stets zahnlos ist. 3) Den Mangel des bei den Characiniden zwischen Metapterygoid und Quadratum gelegenen Fensters.

Während es fraglich bleiben muss, wie der erste Punkt zu beurtheilen ist, kann kaum gezweifelt werden, dass in 2) und 3) *Amia* primitivere, weniger differenzirte Bildungsverhältnisse aufweist. Auf jeden Fall steht *Amia* den Characiniden in dem Verhalten des Suspensorialapparates recht nahe und sind es namentlich die Erythrininen, welche die größte Annäherung erkennen lassen. *Citharinus* verhält sich sehr eigenthümlich; das Verhalten des Palatinum weist auf einen noch niedrigeren Zustand hin, als er bei *Amia* gegeben ist, während der allgemeine Mangel von Zähnen auf eine weit fortgeschrittene Rückbildung zu beziehen ist.

Der Kieferapparat der Characiniden bietet manches Bemerkenswerthe, und zum besseren Verständnis desselben sei es mir gestattet etwas ausführlicher auf die allgemeinen Verhältnisse im Bau dieses Apparates in der ganzen Reihe der Teleostier einzugehen.

Man sollte glauben, dass gerade der Kieferapparat der Fische, der in der Systematik eine so hervorragende Rolle spielt, auch gründlich untersucht sei. Die genauere Durchsicht der betreffenden Litteratur lehrt jedoch, dass das keineswegs der Fall ist und dass eine erneuerte Bearbeitung desselben dringend Noth thut. Selbst-

<sup>1</sup> BRIDGE, The cranial osteology of *Amia calva*. Journ. of Anat. a. Physiol. T. XI. 1877.

verständlich kann in der hier gegebenen, kurzen Skizze keine erschöpfende Behandlung dieses Gegenstandes erwartet werden; später, wenn mir mehr Material vorliegt, hoffe ich auch diese Frage besser bearbeiten zu können.

Bekanntlich hat schon CUVIER den Ober- und den Zwischenkiefer der höheren Wirbelthiere, speciell die betreffenden Skeletstücke der Teleostier<sup>1</sup>, für Homologa der Lippenknorpel der Selachier erklärt. Nachdem in den 50er und 60er Jahren unseres Jahrhunderts durch eine Reihe von klassischen Arbeiten das Verhältnis der knorpeligen und knöchernen Skelettheile zu einander klar gestellt worden war, und nachdem man erkannt hatte, dass der Ober- und Zwischenkiefer zu den Belegknochen gehören, musste von einer direkten Homologisirung derselben mit den Lippenknorpeln der Selachier selbstverständlich abgesehen werden. Die ganze Frage gestaltete sich nunmehr dahin, ob diese Kieferknochen in der phylogenetischen Entwicklung des Teleostierstammes sich im Anschluss an die Lippenknorpel der Selachier entwickelt haben, indem sie die letzteren als Unterlage benutzten, oder ob sie ganz unabhängig von den Lippenknorpeln entstanden sind. Die meisten Autoren scheinen sich der letzteren Auffassung zugeneigt zu haben. Meines Wissens ist GEGENBAUR der Einzige, welcher die alte CUVIER'sche Anschauung in der durch die neueren Erfahrungen über Knochenbildung gebotenen, modificirten Form aufrecht erhielt<sup>2</sup>. Außer dem Umstande, dass es schlechterdings undenkbar sei, dass Knochen, die aus Konkrescenz von Zähnen hervorgegangen sind, sich ohne feste Grundlage gebildet haben sollten, war für ihn der Umstand maßgebend, dass die Lagerungsverhältnisse der oberen Kieferknochen der Teleostier und der Lippenknorpel der Selachier dieselben sind, und dass sich in der That, wenigstens unter den Zwischenkiefern der Knochenfische, bisweilen ein Knorpelrudiment nachweisen ließ.

Bei der Untersuchung einer größeren Zahl von Teleostiern auf

<sup>1</sup> An der Homologie des sog. Zwischenkiefers und des Oberkiefers der Teleostier mit den gleichnamigen Skelettheilen der übrigen Wirbelthiere kann, wie ich glaube, kein vernünftiger Zweifel bestehen. Meines Wissens ist auch WINTHER (Fiskenes Ansigt I. c. pag. 354) der Einzige, der an dieser Homologie zweifelt und die betreffenden Knochen der Fische für Lippenknochen hält, welche denselben allein zukommen. Eine ausführliche Widerlegung dieser Anschauung, die niemals Anklang gefunden hat, und die auch kaum aufrecht zu erhalten ist, würde mich hier zu weit von meinem Thema abbringen, und glaube ich mir dieselbe ersparen zu können.

<sup>2</sup> C. GEGENBAUR, Grundzüge der vgl. Anatomie. II. Aufl. 1876. pag. 545 und: Das Kopfskelet der Selachier. 1872.

diese Verhältnisse fand ich, dass die dem primären, knorpeligen Skelet angehörige Grundlage des Zwischen- und Oberkiefers in der Reihe der Teleostier viel weiter verbreitet ist, als man bisher anzunehmen geneigt war. Nur der Umstand, dass bisher die meisten Untersuchungen an trockenen Skeletten vorgenommen wurden, wobei derartige kleine Knorpel bis zur Unkenntlichkeit einschrumpfen, hat deren Entdeckung verhindert.

Wir beginnen mit der Beschreibung der Zwischenkiefer. Jeder dieser aus Verschmelzung von Zähnen entstandenen Knochen besteht bei Teleostiern typisch aus zwei Theilen: aus einem die Begrenzung der Mundspalte bildenden, gewöhnlich mit Zähnen ausgestatteten Alveolartheil und einem von dem medialen Ende des letzteren ausgehenden, nach oben und hinten gerichteten aufsteigenden Fortsatze (branche montante Cuv.). Durch diesen Fortsatz, der selten fehlt (z. B. bei allen Siluroiden), verbindet sich der Zwischenkiefer direkt oder indirekt mit dem vorderen Ende des Cranium. Indem die beiden aufsteigenden Fortsätze sich an einander legen und durch Bänder zusammengehalten werden, kommt eine mehr oder minder innige Verbindung der beiderseitigen Zwischenkiefer zu Stande. Zu einer wirklichen Verwachsung kommt es jedoch nur ausnahmsweise, wie z. B. bei den Mormyriden und dem verwandten Gymnarchus.

In der Mittellinie, unter den beiden Zwischenkiefern, namentlich zwischen den beiden aufsteigenden Schenkeln derselben, trifft man nicht selten ein Skeletstück, welches sich an das vordere Ende des Schädels anschließt und welches schon durch den Umstand, dass es häufig ganz knorpelig bleibt, sich als zu einer ganz anderen Kategorie, als die Zwischenkiefer zugehörig darstellt. Es ist ein dem primordiales Knorpelskelet angehöriger Theil, der allerdings bisweilen auch verknöchern kann.

Die Verbreitung dieses Skelettheils, das ich Rostrale<sup>1</sup> zu

---

<sup>1</sup> Während die älteren Autoren, und auch noch GEGENBAUR, einzig und allein die im Mundwinkel der Selachier sich vorfindenden Knorpelstücke als Labialknorpel bezeichnet haben, hat sich in neuerer Zeit, namentlich in England, die Unsitte — anders kann ich es nicht nennen — eingebürgert, ein jedes im Bereich des vorderen Kopfendes gelegene, vom Cranium getrenntes Knorpelstückchen, das man sonst nicht gleich unterbringen konnte, als Labialknorpel zu bezeichnen. So sind die von GEGENBAUR so gut charakterisirten Nasenflügelknorpel, das von mir hier als Rostrale bezeichnete Stück und noch manche andere mit den wirklichen Labialknorpeln in einen Topf geworfen worden. Es mag das sehr bequem sein, doch trägt ein solches Verfahren nicht dazu bei,

nennen vorschlage, ist in der Reihe der Teleostier ein sehr ausgedehntes; es findet sich in den am weitesten aus einander stehenden Gruppen und weist dadurch auf ein Ererbthsein von einer sehr weit zurückliegenden Stammform hin. Charakterisirt ist es gegenüber den anderen accessorischen Knorpelstückchen durch seine Unpaarigkeit, durch seine Lage, dicht vor dem vorderen Schädelende und durch seine Beziehungen zu den Zwischenkiefern. Gefunden habe ich es bisher bei Physostomen in der Familie der Scomberesociden (Belone), Cyprinodontiden, Scopeliden (Saurus); eben so kommt es in verknöchertem Zustande und in ganz eigenthümlichen Beziehungen zu den Zwischenkiefern bei allen Cyprinoiden vor; es liegt nämlich in einem schlingenartig gebogenen Bande, welches die Zwischenkiefer mit dem vorderen Schädelende verbindet und welches bei dem Vorstrecken der Schnauze dieser Fische eine Rolle spielt. Unter den Anacanthinen fand ich diesen Knorpel bei jungen Exemplaren von *Macrurus*. Bei Acanthopteren ist es weit verbreitet; gut ausgebildet ist es z. B. bei *Perca*, bei welchem Fisch es zwischen den Intermaxillaria liegt und mit den letzteren innig verbunden ist. Bei Plectognathen finde ich es z. B. bei *Balistes*. Es wird sich noch bei vielen Formen nachweisen lassen, da bis jetzt auf das Vorkommen des Rostrale kaum geachtet worden ist.

Nach seinen Beziehungen zu den Zwischenkiefern haben wir, wie ich glaube, allen Grund zur Annahme, dass es ursprünglich die Grundlage dieser Knochen gebildet hat. Der Umstand, dass es bei sehr weit von einander stehenden Formen von Knochenfischen vorkommt, lässt, wie ich schon erwähnt habe, auf ein hohes Alter desselben schließen und dürften wir daher erwarten, es auch noch bei tiefer stehenden Fischen zu finden. Bei Ganoiden findet sich zwar, wie ich angeben kann, nichts, was wir auf das Rostrale der Knochenfische beziehen könnten, dagegen existirt bei einigen Selachiern ein Skeletstück, dessen topographische Lage sehr gut mit dem Rostrale der Teleostier übereinstimmt. Bei *Heptanchus* finde ich zwischen den beiden in der Mittellinie bekanntlich weit aus einander stehenden Palatoquadratstücken, in dem Bande, welches die Zähne trägt, eingebettet, ein kleines, rundliches Knorpelstück, das von GEGENBAUR nicht erwähnt wird. Ein ganz ähnliches ist auch bei *Carcharias* anzutreffen, nur stoßen bei diesem Hai die Palatoquadrata in der Mittellinie zusammen und liegt daher das Knorpelstück dorsal von

Klarheit in das dunkle Gebiet der accessorischen Skeletstücke des Kopfes zu bringen.

der Verbindung der Palatoquadrata. Gerade der Befund bei *Hep-tanchus* scheint darauf hinzuweisen, dass wir es hier mit einem dem Rostrale der Teleostier homologen Skeletttheil zu thun haben. Das Rostrale von den Labialknorpeln der Selachier abzuleiten verbieten zwei Umstände: erstens die Unpaarigkeit desselben und zweitens der Umstand, dass, wie gleich noch weiter nachgewiesen werden soll, bei Knochenfischen sich andere Skelettstücke finden, welche den Labialknorpeln der Selachier aller Wahrscheinlichkeit nach homolog sind. In welchen Beziehungen das Rostrale der Teleostier und das entsprechende Knorpelstück der Selachier zum Visceralskelet stehen, ist zur Zeit nicht möglich zu entscheiden.

Das Maxillare der Knochenfische hat bekanntlich eine sehr verschiedene Lagerung gegenüber dem Zwischenkiefer. Bald liegt es lateral von dem letzteren und nimmt an der Begrenzung der Mundspalte Theil, bald liegt es hinter demselben. Das erstere Verhalten finden wir nur bei einigen Physostomenfamilien; das andere ist weit verbreitet. Außer vielen Physostomen treffen wir es noch bei allen Anacanthinen und bei allen Acanthopteren an. Schon durch diese Art der Verbreitung wird der Verdacht erregt, dass die Lage des Maxillare lateral vom Zwischenkiefer die primäre ist, von welcher die andere sich ableitet. Es wird das durch eine andere Erwägung klar bewiesen. Nur in dem ersteren Falle nämlich, also nur wenn das Maxillare den lateralen Theil des oberen Mundrandes bildet, treffen wir es zahntragend an (selbstverständlich kann es auch in diesem Falle zahnlos sein). In den viel zahlreicheren Fällen, in welchen das Maxillare hinter dem Zwischenkiefer liegt, ist es ohne Ausnahme zahnlos. Da nun der zahntragende Zustand dieses Knochens ganz zweifellos der primäre ist, so ist auch die Lage dieses Knochens, lateral vom Zwischenkiefer, als die ursprüngliche anzusehen. Dieser Umstand, der bis jetzt merkwürdigerweise vollständig ignorirt worden ist, gewinnt bei der Vergleichung der Kieferapparate der verschiedenen Teleostierfamilien und bei der Beurtheilung der Stellung derselben zu einander eine große Bedeutung.

An das hintere Ende des Maxillare schließen sich bei einer ganzen Anzahl von Teleostiern kleine, schuppenartige Knochenplättchen an, die jederseits bald zu einem, bald zu zweien vorhanden sind, und die man treffend als *Supramaxillaria* bezeichnet hat. Sie finden sich bei den Clupeiden und bei den Salmoniden unter den Physostomen und außerdem bei vielen Acanthopteren. Diese weite Verbreitung derselben scheint auf ein hohes Alter hinzuweisen und

es ist nicht unwahrscheinlich, dass man sie auf einen Zustand beziehen kann, wo der Oberkiefer aus einer Reihe hinter einander gelegener, zahntragender Knochen bestand, ähnlich dem Verhalten, welches unter den lebenden Formen *Lepidosteus* bietet.

Eben so, wie der Zwischenkiefer, so scheint auch das Maxillare als Belegknochen auf dem knorpeligen Primordialskelet zugehörigen Theilen sich gebildet zu haben. In allerdings verhältnißmäßig seltenen Fällen haben sich dieselben noch erhalten. Diese Skeletstücke, die ich als Submaxillaria bezeichnen möchte, liegen medial den Maxillaria an und helfen die Verbindung der letzteren mit dem vorderen Ende des Palatinbogens oder dem vorderen Schädelende selbst herstellen. Ihre Zahl ist eine wechselnde. Die größte Zahl traf ich bei einigen Cyprinoiden an (z. B. bei *Catostomus*), bei welchen auf jeder Seite drei Submaxillaria waren, durch deren Vermittlung das Maxillare sich sowohl mit dem vorderen Ende des Os palatinum, als auch mit dem Cranium selbst verband. Bei anderen Cyprinoiden reduciren sich diese Skeletstücke auf zwei, auf eines, oder schließlich auch vollständig. Zwei Submaxillaria finde ich auch bei dem weiter unten ausführlicher beschriebenen *Citharinus*. Ein eigenthümliches Verhalten zeigt *Gymnotus*, bei welchem der Oberkiefer dorsal in einen aus Knorpel bestehenden Fortsatz ausläuft, der sich an das vordere Ende des Palatinbogens anlagert. Da es nun ganz sicher ist, dass das Maxillare ein reiner Belegknochen ist und es daher undenkbar scheint, dass demselben eine knorpelige Apophyse aufsitze, so ist, wie es mir scheint, dieser Befund nur so zu erklären, dass das Maxillare sich mit einem Submaxillare verbunden hat. Eine genaue Schilderung dieses sehr bemerkenswerthen Verhaltens soll bei der speciellen Beschreibung der *Gymnotiden* gegeben werden, auf welche ich hier auch verweise.

Auch bei *Perca* finde ich eine Spur eines Submaxillare, in Gestalt eines kleinen Faserknorpels, welcher in dem Bande liegt, durch welches die Verbindung des Maxillare mit dem vorderen Schädelende hergestellt wird. Es ist gewiss nicht ohne Bedeutung, dass Submaxillaria embryonal auch bei solchen Formen angetroffen werden, denen sie in erwachsenem Zustande fehlen. Für mich wenigstens kann es keinem Zweifel unterliegen, dass die von PARKER<sup>1</sup> bei Lachsembryonen beschriebenen Labialknorpel meinen Submaxillaria entsprechen.

Eben so wie im Rostrale, so glaube ich auch in den Submaxillaria

<sup>1</sup> W. K. PARKER, On the structure and development of the skull in the Salmon. *Philosophie. Transact.* 1873.

ganz typische Skeletstücke erkennen zu können, die durch ihre Beziehungen zum Maxillare und durch ihre Lage, lateral vom vorderen Ende des Palatinbogens oder dicht vor demselben am Cranium selbst, scharf charakterisirt sind.

Wenn wir uns die Frage stellen, welchen Theilen des Selachierschädels die Submaxillaria der Teleostier entsprechen, so scheint es mir sehr wahrscheinlich zu sein, dass wir in ihnen die oberen Labialknorpel zu erblicken haben; namentlich die Beziehungen zum Os palatinum, welches die vorderste Ossifikation des Palatoquadratum vorstellt, spricht für diesen Umstand, da ja auch die oberen Lippenknorpel der Selachier dem Palatoquadratum lateral anliegen. Gegen diese Deutung könnte der Umstand angeführt werden, dass die Maximalzahl der Submaxillaria bei Knochenfischen drei (bei einigen Cyprinoiden) betragen kann, während bei Selachiern höchstens zwei obere Labialknorpel angetroffen werden. Ein großes Gewicht darf übrigens auf diesen Einwand nicht gelegt werden, da wir durchaus nicht wissen, ob die Zahl der Labialknorpel bei den Vorfahren der jetzt lebenden Selachier nicht eine größere war. In diesem Falle würden sich gewisse Teleostier noch primitiver verhalten, als sämtliche jetzt lebenden Selachier, wogegen a priori auch kein ernstlicher Einwand gemacht werden könnte, da ähnliche Verhältnisse auch in anderen Organsystemen angetroffen werden, wie z. B. im Verhalten des uropoetischen Systems. Eine andere Möglichkeit wäre darin zu suchen, dass das eine der drei Submaxillaria bei Cyprinoiden eine ganz accessorische Sehnenverknorpelung vorstellt, wofür, wie bei der speciellen Beschreibung des Cyprinoidenschädels erörtert werden soll, manche Anzeichen sprechen.

Jedenfalls halte ich es vorläufig noch für geboten die Homologie der Submaxillaria der Knochenfische mit den Labialknorpeln der Selachier mit Reserve aufzustellen. Das ist auch der Grund, wesshalb ich diesen Skelettheilen einen neuen Namen zu geben für zweckmäßig hielt, statt dieselben, wie es z. B. PARKER gethan hat, einfach als Lippenknorpel zu bezeichnen. Das dunkle Gebiet der accessorischen kleinen Skeletstückchen im Bereich des vorderen Kopfendes kann eben nur dadurch ins Klare kommen, wenn die einzelnen Bildungen scharf unterschieden und charakterisirt werden und dem alten Schlendrian, dieselben ohne Unterschied unter der Kollektivbezeichnung »Labialknorpel« zusammenzufassen, ein Ende gemacht wird.

Wir schreiten nach diesen allgemein einleitenden Worten zu der speciellen Untersuchung des Kieferapparates der Characiniden. Die

Verhältnisse der Erythrininen (Taf. I Fig. 13) lassen sich ganz leicht an die bei niederen Fischen, speciell an die bei *Amia* bestehenden, anknüpfen. Die Ähnlichkeit mit dem Kieferapparat von *Amia* ist in der That geradezu frappant. Eben so wie bei dem letzteren Fisch ist die Verbindung des Zwischenkiefers mit dem Cranium eine feste; nur erfolgt sie in anderer Weise. Während dieser Knochen bei *Amia* mit seinem aufsteigenden Fortsatze den Boden der Nasengrube bilden hilft und dem Knorpel der Ethmoidalregion dicht aufliegt, liegt er bei *Erythrinus* (die anderen Erythrininen verhalten sich ganz ähnlich) ganz oberflächlich und legt sich dem lateralen Rande des Ethmoid an. Der Oberkiefer, welcher bis zu seinem hinteren Rande bezahnt ist, erstreckt sich weit nach hinten unter den Praeorbitalknochen — ganz wie bei *Amia*. Vorn entsendet er einen medial gerichteten Fortsatz, der sich über das vordere Ende des Palatinbogens legt und sich an das Cranium selbst anheftet. Von Submaxillarknorpeln ist keine Spur zu finden. Dieses Verhalten erinnert ebenfalls in hohem Grade an *Amia*.

Von den Erythrininen aus lassen sich die fleischfressenden Characiniden leicht beurtheilen (Taf. I Fig. 13). Die Unterschiede bestehen hauptsächlich darin, dass die Oberkiefer eine weniger ausgebildete Bezahnung besitzen und dass der erwähnte, medial gerichtete Fortsatz dieser Knochen weniger entwickelt ist; er erreicht nicht mehr den Schädel. Der Oberkiefer wird in seiner Lage gehalten durch seine sehr feste Verbindung mit dem Zwischenkiefer. Man kann dieses Verhalten ganz ungezwungen von dem bei Erythrininen bestehenden und, in weiterer Linie, von dem bei *Amia* bestehenden ableiten. Ganz anders verhalten sich die pflanzenfressenden Characiniden, speciell die von mir genauer untersuchte Gattung *Citharinus* (Taf. I Fig. 14). Der Oberkiefer ist auf Kosten des Zwischenkiefers reducirt und in den Mundwinkel gedrängt. Auch hat der letztere Knochen seinen aufsteigenden Fortsatz, bis auf ein Rudiment, eingebüßt und ist mit dem vorderen Ende des Schädels nur ganz lose verbunden. Der Oberkiefer selbst, welcher durch einen kleinen, schuppenförmigen Knochen vorgestellt wird, verbindet sich mit dem Schädel durch Vermittlung von zwei Submaxillarknorpeln, von denen der vordere direkt dem Cranium unter der Nasengrube anliegt, während der hintere sich mit dem vorderen Ende des Palatinum verbindet.

Da die Submaxillarknorpel ein sehr altes Erbstück vorstellen und, wie ich oben erörtert habe, wahrscheinlich den oberen Labialknorpeln der Selachier homolog sind, so verhält sich *Citharinus* —



und wahrscheinlich auch die übrigen pflanzenfressenden Characiniden — in dieser Beziehung weit primitiver, als die Erythrininen und die im Bau des Oberkieferapparates ganz ähnlich gebildete *Amia*, und weist auf noch ältere Zustände hin, als diejenigen, die sich bei der letzteren Gattung erhalten haben. Es ist das eine Stellung der pflanzenfressenden Characiniden, die schon aus der Betrachtung des Schädels hervorging, und die durch die nachfolgende Beschreibung der übrigen Organsysteme noch gestützt werden wird.

Der Unterkiefer der Characiniden zeigt die gewöhnlichen drei typischen Knochen der Teleostier: ein Dentale, ein Articulare und ein Angulare, welches letztere nur bei *Citharinus* fehlt. Gegenüber *Amia*, welche außer diesen Knochen noch ein Supraangulare und ein großes, nebst mehreren kleinen accessorischen Opercularstücken besitzt<sup>1</sup>, ist eine Reduktion zu erkennen. Dasselbe gilt auch für die knorpelige Grundlage des Unterkiefers, den MECKEL'schen Knorpel, welcher bei Characiniden einen einfachen, schlanken Stab vorstellt, während er bei *Amia* an seinem distalen Ende eine breite, plattenartige Verbreiterung besitzt, welche lateral vom Supraangulare gedeckt wird. Das vorderste Ende des MECKEL'schen Knorpels weist bei *Amia* eine Ossifikation auf, die »Mento-MECKEL'sche« Ossifikation von PARKER; bei den Characiniden ist es unverknöchert.

Auf das ähnliche Verhalten der Knochen des Suborbitalbogens bei *Amia* und bei den Erythrininen, an welche sich die übrigen Characiniden leicht anschließen lassen, habe ich schon aufmerksam gemacht.

Eben so groß ist die Ähnlichkeit im Verhalten des Opercularapparates; die einzelnen Stücke des letzteren stimmen bei *Amia* und bei Characiniden, namentlich bei Erythrininen, fast ganz überein.

Das Skelet der Kiemenbogen von *Amia* zeichnet sich vor demjenigen der meisten Teleostier dadurch aus, dass das Kopularstück des Hyoidbogens (Basihyale, Os entoglossum) nur eine geringe Ausbildung zeigt. Außerdem besitzt *Amia* zwischen den unteren Schlundknochen ein unpaares, knorpeliges Skeletstück, das an seiner gegen die Schlundhöhle zugewandten Oberfläche von mehreren kleinen, zahntragenden Knochenplättchen bedeckt ist, und das als ein Kopularstück des fünften Kiemenbogens aufzufassen ist. Bei Ery-

<sup>1</sup> Vgl. die Beschreibung, die BRIDGE in seiner schon mehrfach citirten Arbeit giebt.

thrinus traf ich ebenfalls einen kleinen unpaaren, länglichen Knorpel, das Rudiment dieses Kopularstücks, zwischen den beiden unteren Schlundknochen an. Bei *Macrodon* war dieser kleine Knorpel schon mit dem Kopulare des vierten Bogens verschmolzen und bei den übrigen Characiniden keine Spur desselben mehr zu entdecken. Bei der Gattung *Citharinus* fand ich außerdem noch einen anderen, auf sehr primitive Verhältnisse hinweisenden Skelettheil: nämlich ein Epibranchiale des fünften Bogens, das in zwei Stücke zerfallen war und mit dem Epibranchiale des vierten Bogens in Verbindung stand. Dasselbe dient dem accessorischen Kiemenorgan dieser Gattung, das weiter unten erwähnt werden soll, zur Stütze. Ähnliche Reste des fünften Epibranchiale, die sich, wie es scheint, immer in Verbindung mit accessorischen Kiemenorganen erhalten haben, sind von HYRTL<sup>1</sup> und GEGENBAUR<sup>2</sup> bei einigen Clupeiden und von dem ersterwähnten Autor auch bei dem Characiniden *Prochilodus* beschrieben worden. Da *Amia* nichts Entsprechendes aufweist, so muss dieser Skelettheil ein Erbstück von Formen sein, die sich im Bau des Kiemenskelettes weit primitiver verhalten haben, als diese Ganoidform. Das Basihyale ist bei den Characiniden viel stärker entwickelt, als bei *Amia*, und vor demselben finde ich bei einigen Gattungen (z. B. *Erythrinus*, *Alestes*) noch ein knorpeliges, unpaares Skeletstück, das, aller Wahrscheinlichkeit nach, als ein abgelöstes Stück des Basihyale aufzufassen ist.

Wenn wir den Kopf verlassen und andere Skelettheile in Betracht ziehen, so ergibt es sich, dass die Ähnlichkeit zwischen *Amia* und den Characiniden allerdings eine geringere ist.

Was zunächst die Wirbelsäule anbetrifft, so stehen mir eigene Erfahrungen nicht zu Gebote, und da ich auch in der Litteratur, außer einer Notiz von JOH. MÜLLER, der die Angabe macht, dass die oberen Bogen mit den Wirbelkörpern nicht verwachsen, sondern nur durch Naht vereinigt seien, wie bei einigen anderen Teleostierfamilien, nichts darauf Bezügliches finde, so muss ein Vergleich mit *Amia* unterbleiben.

Über den Schultergürtel habe ich schon in der Einleitung ausführlich berichtet und darauf hingewiesen, dass der primäre

<sup>1</sup> HYRTL, Über die accessorischen Kiemenorgane der Clupeaceen. Denkschriften d. Akad. d. Wiss. z. Wien. Bd. X. 1855 und: Über besondere Eigentümlichkeiten der Kiemen etc. von *Lutodeira*. Ibid. Bd. XXI. 1862.

<sup>2</sup> GEGENBAUR, Über das Kopfskelet von *Alepocephalus rostratus*. Morphol. Jahrb. Bd. IV. Suppl. 1878.

Schultergürtel der Characiniden keinen direkten Anschluss an *Amia* gestattet, sondern sich von einer Form ableitet, die dem Schultergürtel der Siluroiden nahe stand, welche ihrerseits an Formen anschließt, die sich primitiver als *Amia* verhalten und Verhältnisse aufweisen, wie etwa die jetzt lebenden Acipenseriden.

Der sekundäre Schultergürtel der Characiniden zeichnet sich vor demjenigen von *Amia* dadurch aus, dass sein oberstes Stück, das Extrascapulare, viel geringer entwickelt ist, als bei der letzteren. Außerdem finde ich bei Characiniden ganz konstant den in morphologischer Beziehung noch räthselhaften, stielförmigen, nach hinten und unten gerichteten Hautknochen, der von CUVIER als Coracoid bezeichnet worden ist; bei *Amia* fehlt derselbe, so weit ich mich überzeugen konnte. Sonst stimmen die Verhältnisse des Schultergürtels ziemlich überein.

Wenn wir auf die vertikalen Flossen übergehen, so müssen wir als Stammform der Characiniden einen Fisch annehmen, der eine lange, fast bis zum Schwanzende reichende Dorsalis besaß, wie *Amia*, die sich jedoch darin primitiver verhalten haben muss, als die Rückenflosse von *Amia*, dass sie in ihrem hinteren Abschnitt keine knöchernen Flossenstrahlen besaß, sondern nur Hornfäden, also eine Flosse ähnlich derjenigen, wie sie bei der Siluroidengattung *Heterobranchus* angetroffen wird. Nur von einer solchen Rückenflosse können die beiden Dorsales der echten Characiniden abgeleitet werden, von denen die hintere bekanntlich eine Fettflosse ist.

Was die Eingeweide betrifft, so kann ich mich kürzer fassen.

Der *Tractus intestinalis* der Characiniden<sup>1</sup> ist konstant mit sehr zahlreichen Pylorusanhängen ausgestattet; im Übrigen verhält er sich sehr verschieden. Relativ kurz ist er bei den Erythrininen und bei den fleischfressenden Characiniden, während er bei den pflanzenfressenden Gattungen eine beträchtliche Länge erreicht und viele Windungen besitzt. Der Magen hat gewöhnlich die Gestalt eines Blindsacks; bei einigen pflanzenfressenden Gattungen, wie z. B. *Curimatus*, *Prochilodus*, *Hemiodus*, verdickt sich der aufsteigende Schenkel sehr beträchtlich und bildet einen wahren Muskelmagen<sup>2</sup>. In allen diesen Verhältnissen ist gegenüber *Amia*, die einen Darm mit wenigen Windungen, ohne Pylorusanhänge und

<sup>1</sup> Zahlreiche Detailangaben bei CUVIER et VALENCIENNES, l. c. T. XIX und XXII.

<sup>2</sup> JOH. MÜLLER, Vgl. Anat. d. Myxinoiden. Th. IV. l. c. 1843. pag. 159.

eine rudimentäre Spiralklappe im Enddarm besitzt, eine Weiterentwicklung und Specialisirung zu erkennen.

Die Schwimmblase der Characiniden ist, wie es scheint ohne Ausnahme, gedoppelt und besteht ganz ähnlich, wie bei unseren einheimischen, bekannten Cyprinoiden, aus einer kleineren, vorderen und größeren, hinteren Abtheilung. Beide sind durch ein kurzes, dünnes Zwischenstück verbunden und von dem vorderen Ende der hinteren Abtheilung nimmt der gewöhnlich lange und dünne Ductus pneumaticus seinen Ursprung; derselbe ist bei *Macrodon* nach Art eines Rosenkranzes abwechselnd verengert und verbreitert.

Bei den Gattungen *Erythrinus* und *Lebiasina* besitzt das vordere Ende der hinteren Schwimmblasenabtheilung, wie schon seit langer Zeit bekannt ist, einen zelligen Bau. Die Zellen in der Wand der Schwimmblase sind klein und zahlreich und recht regelmäßig angeordnet. Im Ganzen hat ihr Verhalten mit der ebenfalls zelligen Schwimmblase von *Amia* unter allen ähnlich gebauten Schwimmblasen noch die größte Ähnlichkeit.

Bei den echten Characiniden mündet der Luftgang der Schwimmblase in den Schlund dorsal ein, während die Erythrininen in dieser Hinsicht (wenigstens die bisher untersuchten Gattungen *Erythrinus*, *Macrodon* und *Lebiasina*; wie sich die anderen verhalten ist nicht bekannt) ein bemerkenswerthes Verhalten zeigen, indem der Ductus pneumaticus lateral in den Schlund mündet und zwar auf der linken Seite. Dieses Verhalten, welches in der ganzen Reihe der Teleostier einzig dasteht, verdient einer näheren Betrachtung unterzogen zu werden, um so mehr, als meines Wissens bisher kein Versuch gemacht worden ist, dasselbe zu erklären.

Wenn auch gegenwärtig wohl kein Anatom an der Homologie der unpaaren, dorsal vom Tractus intestinalis gelegenen Schwimmblase mit den paarigen, ventral von dem letzteren liegenden Lungen zweifelt, so ist doch das nähere Verhältnis der beiden Organe zu einander noch keineswegs klar gestellt, und bleibt es noch eine dankenswerthe Aufgabe, dasselbe genauer zu erforschen. Meines Wissens ist der einzige in dieser Richtung gemachte Versuch von BOAS<sup>1</sup> ausgegangen.

Nach BOAS ist die dorsale Lage der Lunge resp. Schwimmblase die primäre; dabei ist das Organ unpaar, etwa in der Art, wie es

<sup>1</sup> J. E. V. BOAS, Über den Conus arteriosus und die Arterienbogen der Amphibien. Morphol. Jahrb. Bd. VII. pag. 566 u. ff.

bei *Lepidosteus* angetroffen wird. Dieses unpaare Organ spaltet sich nun der Länge nach, mitsammt seinem Ausführungsgange und die von einander unabhängig gewordenen Theile wandern sammt ihren Mündungen an der Peripherie des Oesophagus nach unten, bis sie schließlich ventral einmünden. Nunmehr verschmelzen die beiden Mündungen in der ventralen Mittellinie mit einander, und es resultirt ein Verhalten, wie es unter den Fischen bei *Polypterus* und bei sämmtlichen mit Lungen versehenen Wirbelthieren angetroffen wird. Diese Hypothese, wie gesagt die einzige, die über das Verhältnis der Lungen zu der Schwimmblase aufgestellt worden ist, giebt zu manchen Bedenken Veranlassung. Es sind vor Allem drei Schwierigkeiten, welche durch die Hypothese von BOAS nicht beseitigt werden. 1) Ist keine Ursache denkbar, welche es bewirken sollte, dass die dorsal gelegene Lunge sich in zwei Theile spalte, welche ventral wanderten und sich dann wiederum, wenigstens mit ihren Ausführgängen, vereinigten. 2) Sind in das von BOAS aufgestellte Schema, solche Schwimmblasen, wie diejenigen der *Erythrininen* und der *Dipnoer*, deren Ausführgang lateral in den Schlund mündet, gar nicht, oder doch nur höchst gezwungen unterzubringen. 3) Spricht das Verhalten der Lungenarterien bei *Ceratodus* direkt gegen die Annahme, dass die dorsale Lage der Lunge die ursprüngliche ist.

Was den ersten Einwand betrifft, so halte ich ihn für einen sehr gewichtigen. Die Aufgabe der vergleichenden Anatomie kann nicht bloß darin liegen, für die sich allmählich vollziehenden Umwandlungen der einzelnen Organe Reihen aufzustellen. Das ist nur die eine Seite der vergleichenden Anatomie. Eine andere Aufgabe muss in der Feststellung der Ursachen, welche bei den Umbildungen der Organe thätig sind, liegen. Erst wenn die letzteren festgestellt sind, haben wir eine Garantie dafür, dass die aufgestellte Reihe nicht ganz willkürlich zusammengestoppelt ist, sondern eine innere Berechtigung hat.

Für eine sekundäre Wanderung der Lungen von der dorsalen nach der ventralen Seite ist nun schlechterdings kein vernünftiger Grund anzugeben, dagegen ist eine Verlagerung im entgegengesetzten Sinne leicht genug zu verstehen. Wenn wir uns vorstellen, dass die hydrostatische Funktion der Schwimmblase eine allmählich erworbene ist, und dass dieses Organ ursprünglich eine andere Funktion hatte, so musste nothwendigerweise eine Verlagerung desselben dorsal in dem Maße erfolgen, als es eine hydrostatische Bedeutung

erlangte. Eine Schwimmblase in ventraler Lagerung ist eben nicht denkbar, da das Gleichgewicht unter solchen Umständen nicht aufrecht erhalten werden könnte; der Fisch müsste den Bauch nach oben kehren.

Von diesem Standpunkte aus sind dann auch die Verhältnisse der Erythrininen und der Dipnoer zu verstehen, während sie nach BOAS schlechterdings unerklärlich bleiben.

Ich stelle mir eben vor, dass das bei Erythrininen zu beobachtende Verhalten eine Übergangsform zwischen der ventralen Schwimmblase von Polypterus und der gewöhnlichen dorsalen der übrigen Fische repräsentirt. Das Organ selbst hat seine definitive Lage bereits eingenommen, während der Luftgang auf halbem Wege stehen geblieben ist und noch lateral in den Schlund mündet. Wenn man hier annehmen wollte, dass die dorsale Lage des Organs die primitive sei, so würden wir kein plausibles Motiv für die Lageveränderung des Ductus haben, welcher primär seine Lage wohl kaum verändern kann.

Sehr bemerkenswerth ist die absolute Unpaarigkeit der Schwimmblase der Erythrininen und das asymmetrische Verhalten des Ductus pneumaticus. Wenn meine Auffassung richtig ist, so kann die Schwimmblase der Erythrininen, und natürlich auch diejenige aller übrigen Fische, nur der einen der beiden ventralen Schwimmblasen von Polypterus entsprechen, die andere muss reducirt worden sein. Es ist das, wie ich zugeben will, eine sehr gewagte Hypothese, jedoch die einzige, die alle Verhältnisse in ungezwungener Weise erklärt.

Ähnlich, wie die Verhältnisse der Erythrininen, müssen auch die bei Dipnoern bestehenden erklärt werden. Die Lunge der Dipnoer liegt bekanntlich dorsal und ist bei *Ceratodus* ein einfacher Sack, während sie bei *Protopterus* in ihrem hinteren Abschnitt paarig erscheint. Der Ductus pneumaticus schlägt sich rechts um den Oesophagus herum und mündet ventral in denselben.

Nach Allem sind die Verhältnisse denjenigen der Erythrininen ähnlich und unterscheiden sich nur dadurch, dass — was unwesentlich ist — der Ductus nicht lateral einmündet, sondern noch vollständig seine ursprüngliche ventrale Lage bewahrt hat, und dadurch, dass — was sehr wesentlich ist — der ganze Ductus nicht links, sondern rechts vom Oesophagus liegt.

Dieses Verhalten ist von der größten Bedeutung; es zeigt ganz klar, dass die Organisationsverhältnisse der Erythrininen und der Dipnoer nicht in kausalen Zusammenhang gebracht werden können.

sondern ganz unabhängig von einander entstanden sein müssen. Die dorsale Lage der Schwimmblase bei Erythrininen und den von denselben sich ableitenden übrigen Teleostiern und bei Dipnoern muss ganz selbständig zu Stande gekommen sein; bei den ersteren ist das Organ links vom Oesophagus — bei den letzteren rechts von demselben dorsal gewandert. Eine solche Auffassung hat bei den verwandtschaftlichen Verhältnissen, welche zwischen Ganoiden, Teleostiern und Dipnoern bestehen, nichts Auffallendes.

Eine genauere Betrachtung der Art. pulmonales der Dipnoer stützt — wie es mir scheint — die hier ausgeführte Hypothese in hohem Grade. Wenn wir den Versuch machen, die Lunge der Dipnoer auf die bei anderen Fischen bekannten Verhältnisse zurückzuführen, so sind nur zwei Annahmen möglich. Entweder ist dieselbe von einer unpaaren, dorsal liegenden Schwimmblase abzuleiten, deren Ductus pneumaticus längs der Seite des Oesophagus nach unten gewandert ist, bis er schließlich ventral einmündete; oder aber leitet sich das Organ von einem ursprünglich ventral gelegenen ab, welches dorsal gewandert ist, ohne dass der Luftgang mitfolgte. In dem ersteren Falle müssten die Art. pulmonales, da ja die Lunge selbst ihren ursprünglichen Platz bewahrt hat und nur der Ductus pneumaticus verlagert worden ist, in gewöhnlicher Weise dorsal verlaufen und die rechte von der rechten Seite, die linke von der linken an die Lunge treten.

Ganz anders im zweiten Falle. Wenn die Lunge ursprünglich ventral lag und die Art. pulmonales von oben an ihre Seiten traten, so muss bei einer dorsalen Verlagerung der Lunge um die rechte Seite des Oesophagus, die linke Art. pulmonalis sich schließlich ventral um den Oesophagus schlagen und von unten an die Lunge treten. In dieser Weise verhält sich nun in der That *Ceratodus* nach den Angaben von BOAS<sup>1</sup>, der in dieser Hinsicht gewiss unparteiisch ist. Nach BOAS nehmen die Lungenarterien aus den vierten Kiemenbogen ihren Ursprung; die rechte, schwächere verläuft direkt nach hinten und versorgt den dorsalen Theil der Lunge, während die weit stärkere linke sich unter den Oesophagus schlägt und sich an dem ventralen Abschnitt der Lunge verzweigt.

Dieses Verhalten, für welches BOAS keine Erklärung giebt, ist,

---

<sup>1</sup> J. E. V. BOAS, Herz und Arterienbogen bei *Ceratodus* und *Protopterus*. Morphol. Jahrb. Bd. VI. pag. 321 u. ff.

wie ich glaube, nur durch meine Hypothese zu verstehen und ist auch das stärkste Argument zu Gunsten derselben.

Um Alles noch einmal zusammenzufassen, so stellt die bei *Polypterus* zu beobachtende, paarige, ventral gelegene Schwimmblase, die primitivste, noch existirende Form dieses Organs vor. Von ihr aus lassen sich die bei den Amphibien und weiter bei den Amnioten vorhandenen Lungen in ganz ungezwungener Weise ableiten. Auf der anderen Seite leitet sich auch die Schwimmblase der Teleostier von dem Befunde des *Polypterus* ab; und zwar entspricht sie nur der linken von den beiden, bereits bei diesem Fisch ungleich großen Schwimmblasen, welche, indem sie eine ausschließlich (oder fast ausschließlich) hydrostatische Bedeutung erlangte, ihre ursprüngliche ventrale Lage gegen eine dorsale vertauschen musste. Ein Zwischenstadium stellen die Verhältnisse bei Erythrininen vor, deren Schwimmblase zwar schon die definitive Lage erlangte, deren *Ductus pneumaticus* jedoch nicht vollständig nachgefolgt ist. Auch ist die Gefäßversorgung eine andere geworden, indem die Schwimmblase nicht von der vierten Kiemenvene, sondern von der Aorta aus versorgt wird.

Eine den Teleostiern analoge Reihe bilden die Dipnoer, deren Schwimmblase ebenfalls dorsal gewandert ist, doch nicht auf der linken Seite des Oesophagus, sondern auf der rechten. Die Gefäßversorgung ist bei Dipnoern dieselbe, wie bei *Polypterus*, nämlich von den vierten Kiemenvenen aus.

Die hier vorgetragene Anschauung scheint mir die Thatsachen besser zu erklären, als die Hypothese von BOAS, und gestattet auch die Verhältnisse der Erythrininen und der Dipnoer, welche bei der Annahme der anderen Hypothese keinen naturgemäßen Platz finden, unterzubringen. Vorläufig Hypothese — gegen Hypothese. Eine genauere Kenntnis der erwachsenen Formen und vor Allem die Kenntnis der Entwicklungsgeschichte, die gerade in dieser speciellen Frage, wie ich glaube, entscheidend sein kann, wird nachweisen, welche der beiden Hypothesen die größere Wahrscheinlichkeit für sich hat.

Der hier vorgetragenen Anschauung steht die Thatsache scheinbar entgegen, dass bei Selachierembryonen von MICLUCHO-MACLAY<sup>1</sup> eine kleine, blindsackartige Ausstülpung der dorsalen Wand des Schlundes entdeckt wurde, die allgemein für ein Rudiment der Schwimmblase gehalten worden ist. Wenn diese Deutung richtig ist, so würde sie

<sup>1</sup> MICLUCHO-MACLAY, Jenaische Zeitschr. f. Naturwiss. Bd. III. 1868.



ganz entschieden zu Gunsten einer ursprünglich dorsalen Entstehung der Schwimmblase sprechen. Nun ist diese Deutung aber nichts weniger als sicher. Als eine Schwimmblase im Moment ihrer ersten Entstehung kann das Organ von MICLUCHO-MACLAY gewiss nicht angesprochen werden, da es offenbar eine rudimentäre, funktionslose Bildung vorstellt. Und die Annahme, dass ein in der Reihe der Fische fast allgemein verbreitetes Organ, gerade bei den am tiefsten stehenden Formen reducirt sein sollte, hat sicher keine große Wahrscheinlichkeit für sich. Jedenfalls kann zur Zeit, ehe die Bedeutung des von MICLUCHO-MACLAY entdeckten, rudimentären Organs der Selachier nicht mit größerer Sicherheit bekannt ist, daraus kein schwer wiegender Einwand gegen meine Hypothese herbeigezogen werden.

Nach dieser kleinen Abschweifung kehren wir zur Vergleichung der Characiniden mit *Amia* zurück.

Über die Respirationsorgane ist wenig zu bemerken. Die Kiemen von *Amia* und diejenigen der Characiniden haben den gewöhnlichen Bau und zeigen keinerlei Abweichungen.

Bekanntlich besitzt *Amia* eine gut ausgebildete Opercularpseudobranchie<sup>1</sup>. Den Characiniden soll dieses Organ fehlen<sup>2</sup>. Diese Angabe ist nicht ganz richtig. Bei jungen Exemplaren von *Citharinus* (12—15 cm) finde ich eine sehr deutliche, unter der Schleimhaut liegende Pseudobranchie, die sogar noch knorpelige Kiemenstrahlen besitzt. Bei älteren Stücken ist das Organ reducirt. An der entsprechenden Stelle finde ich bei den fleischfressenden Gattungen *Hydrocyon*, *Anacyrtus*, *Tetragonopterus* und *Alestes* unter der Schleimhaut eine drüsige, anscheinend aus einzelnen Follikeln zusammengesetzte Masse, die aber keine knorpeligen Kiemenstrahlen mehr enthält. Obgleich ich mir durch eine mikroskopische Untersuchung dieser Masse keine klare Vorstellung vom Bau derselben verschaffen konnte, da der Erhaltungszustand der untersuchten Fische kein genügender war, so kann es doch, wie ich glaube, keinem vernünftigen Zweifel unterliegen, dass es ein

<sup>1</sup> Die Bezeichnung »Pseudobranchie« ist in der neueren Zeit von mehreren Autoren verworfen worden. Ich möchte dieselbe beibehalten und unter diesem Worte ein nach Art einer Kieme gebautes und aus einer Kieme entstandenes Organ verstehen, das jedoch nicht mehr respiratorisch thätig ist. Die Plagiostomen besäßen somit eine Spritzlochpseudobranchie; vielen Ganoiden käme eine Opercularkieme zu, die bei Teleostiern zur Opercularpseudobranchie würde.

<sup>2</sup> GÜNTHER, Catalogue of fishes in the British Museum T. V. pag. 278.

der Pseudobranchie homologes Organ ist. Nur bei den Erythrinen finde ich keine Spur desselben. Somit schließen sich auch in diesen Verhältnissen die Characiniden an tiefer stehende Formen enger an, als man bis jetzt annehmen durfte.

Die pflanzen- und schlammfressenden Characiniden besitzen ein accessorisches Kiemenorgan, das zuerst von KNER<sup>1</sup> entdeckt und kurz beschrieben worden ist, und zwar bei den Gattungen *Curimatus*, *Caenotropus* und *Hemiodus*; wie ich hinzufügen will, kommt dasselbe auch bei *Prochilodus* vor. Bei allen diesen Formen besteht es aus einem blinden Sacke, der von dem oberen Rande der letzten Kiemenspalte entspringt und in welchen hinein die Reusenzähne resp. Papillen des letzten Kiemenbogens sich erstrecken. Dieses Organ hat somit genau denselben Bau, wie die von HYRTL<sup>2</sup> und GEGENBAUR<sup>3</sup> beschriebenen Organe vieler Clupeiden.

Bei *Citharinus* sind diese accessorischen Branchialorgane viel complicirter gebaut, indem dem eben beschriebenen Blindsack, der aus dem dorsalen Abschnitt der letzten Kiemenspalte entstanden zu denken ist, muskulöse, hohle Läppchen aufsitzen, die im Inneren Knorpelstäbe enthalten. Eine ausführliche Beschreibung dieses merkwürdigen Organs soll demnächst erscheinen, und will ich hier nur erwähnen, dass ich auf Grund sorgfältiger Untersuchung zu dem Resultat gelangt bin, dass wir es hier mit einem Organ zu thun haben, das aus der Kieme des fünften Bogen (unterer Schlundknochen) entstanden ist. Es ist das von großer Bedeutung, da unter den jetzt lebenden Ganoiden keine Gattung existirt, die auch nur Spuren einer fünften Kieme erkennen ließe. Erst unter den Selachiern, und zwar unter den am tiefsten stehenden, stoßen wir auf Formen, bei denen diese Kieme ausgebildet ist. Dass dieselbe aber früher viel weiter verbreitet gewesen ist, wird durch den Umstand bewiesen, dass sie auch bei der von den Notidaniden so weit entfernten Dipnoergattung *Protopterus*<sup>4</sup> gefunden wird (aber nicht bei *Lepidosiren* und *Ceratodus*). Es ist dies hier abermals ein Fall, in welchem bei niederen Teleostiern existirende Organisationsverhältnisse

<sup>1</sup> KNER, Die Kiemenanhänge der Characiniden. Verhandl. d. zoolog.-botanischen Gesellsch. in Wien. Bd. XI. 1861.

<sup>2</sup> HYRTL, Über die accessorischen Kiemenorgane der Clupeaceen. Denkschr. d. k. Akad. zu Wien. Mathem. naturw. Klasse. Bd. X. 1855.

<sup>3</sup> GEGENBAUR, Über das Kopfskelet v. *Alepocephalus rostratus*. Morphol. Jahrb. Bd. IV. 1878. Suppl.

<sup>4</sup> PETERS, MÜLLER'S Archiv f. Anatomie 1845. pag. 1.

keinen Anschluss an die jetzt lebenden Ganoiden gestatten, sondern auf Formen hinweisen, die viel niedriger organisirt waren, als die letzteren.

Über das uropoetische System kann ich nur wenig berichten. Die Urnieren der Characiniden erstrecken sich weit nach vorn und ihr sehr mächtig ausgebildeter Kopftheil ist, wie bei so vielen Teleostiern, in eine Masse umgewandelt, die aus cytogenem Gewebe besteht<sup>1</sup>. Wie sie sich zu den Urnieren der Ganoiden, speciell zu denjenigen von *Amia* verhalten, kann ich bei der mangelhaften Kenntnis der letzteren nicht angeben.

Über die Geschlechtsorgane der Characiniden widersprechen sich die Litteraturangaben. Während JOH. MÜLLER<sup>2</sup> angiebt, dass geschlossene Eierstöcke vorkommen, sollen nach VALENCIENNES<sup>3</sup> die letzteren — wie bei Salmoniden — einen lamellosen Bau besitzen, und die Eier aus der Bauchhöhle durch Pori abdominales entleert werden. Ich habe mich überzeugen können, dass JOH. MÜLLER Recht hat, und dass die Ovarien der Characiniden vollkommen geschlossene Säcke sind. Über die paarig vorhandenen Hoden habe ich nichts zu bemerken. Auf eine Vergleichung der Geschlechtsorgane der Characiniden mit denjenigen von *Amia* muss ich leider verzichten, da die letzteren zu ungenügend gekannt sind.

Was das Gefäßsystem betrifft, so ist eine beträchtliche Verschiedenheit im Bau des Herzens zu konstatiren. Bei *Amia* besitzt dasselbe bekanntlich einen deutlichen Conus arteriosus mit drei Reihen von Klappen, während die Characiniden<sup>4</sup> das gewöhnliche Verhalten der Teleostier zeigen, d. h. der Conus arteriosus ist reducirt und von den Klappenreihen hat sich nur eine, aus zwei Klappen bestehende erhalten. Genaueres über den Bau des Herzens ist leider nicht bekannt. Übrigens ist der Unterschied im Bau des Herzens zwischen *Amia* und den Teleostiern, wie BOAS<sup>5</sup> hervorgehoben hat, kein so großer, wie es auf den ersten Blick den Anschein hat, vielmehr schließen sich gewisse Knochenfische (*Albula*) ganz ungezwungen an *Amia* an.

Im Bau des Gehirns scheinen zwischen *Amia* und den Chara-

<sup>1</sup> F. M. BALFOUR, On the nature of the Head-kidney etc. Quart. Journ. Microsc. Sc. Vol. 22. 1882.

<sup>2</sup> JOH. MÜLLER, Untersuchungen über die Eingeweide der Fische. I. c. pag. 159.

<sup>3</sup> CUVIER et VALENCIENNES; I. c. T. XIX u. XXII.

<sup>4</sup> JOH. MÜLLER, Bau und Grenzen der Ganoiden. I. c. pag. 131.

<sup>5</sup> J. E. V. BOAS, Über den Conus arteriosus bei *Butirinus* und anderen Knochenfischen. Morphol. Jahrb. Bd. VI. 1880.

ciniden nicht unbeträchtliche Verschiedenheiten zu bestehen. Das Gehirn der letzteren hat in der ganzen Konfiguration, so weit ich mich bei einer, an theilweise defekten Gehirnen angestellten Untersuchung überzeugen konnte, eine gewisse allgemeine Ähnlichkeit mit demjenigen der Cyprinoiden. Das Cerebellum ist bei allen Characiniden sehr eigenartig gestaltet und wölbt sich, etwa wie ein römischer Helm, zum Theil über das Mittelhirn. In der äußeren Gestalt hat es wenig Ähnlichkeit mit dem Gehirn von *Amia*, das sich durch ein kleines, wie bei Amphibien gebildetes, Cerebellum auszeichnet. Da jedoch genauere Details über den Bau des Centralnervensystems weder von *Amia* noch von Characiniden bekannt sind, so muss ich mich eines speciellen Vergleichs enthalten.

Die Verhältnisse der Centraltheile und Leitungsbahnen des Geruchsorgans sind schon Gegenstand ausführlicher Diskussion gewesen und möchte ich an dieser Stelle nur in Erinnerung bringen, dass dieselben bei *Amia* und bei Characiniden nicht in unmittelbarem Zusammenhang zu bringen sind. Die Verhältnisse bei den letzteren leiten sich von Formen ab, die entschieden tiefer als *Amia* standen und verhalten sich zum Theil auch noch primitiver, als bei der letzteren.

In dem peripherischen Nervensystem bestehen nur untergeordnete Differenzen.

Dasselbe gilt auch für die höheren Sinnesorgane. Das Auge von *Amia* zeigt keine Spur einer Chorioidealdrüse; bei allen untersuchten Characiniden dagegen finde ich dieselbe gut entwickelt: auch bei *Erythrinus*, bei dem sie nach STANNIUS<sup>1</sup> rudimentär sein soll.

Eben so sind die Verschiedenheiten im Labyrinth von *Amia*<sup>2</sup> und demjenigen der Characiniden, das, wie ich schon angegeben habe, große Ähnlichkeit mit dem der Cyprinoiden besitzt, nur untergeordnete und betreffen ausschließlich die Gestalt desselben, und einige durch Anpassung an den WEBER'schen Apparat erworbene Verhältnisse, wie z. B. die Existenz eines *Canalis communicans* zwischen den beiderseitigen *Sacculi*, und die größere Ausbildung der *Lagena*.

Wir sind nun am Ende der Vergleichung der Organisation der Characiniden mit derjenigen von tiefer stehenden Fischen, speciell von *Amia*, gelangt und können nun Alles zusammenfassen.

<sup>1</sup> STANNIUS, Handbuch d. Anatomie d. Wirbelthiere. 2. Aufl. Fische. 1854. pag. 219.

<sup>2</sup> G. RETZIUS, Das Gehörorgan der Wirbelthiere. Th. I. Fische u. Amphibien. Stockholm 1851.

Wie es sich klar ergibt, lassen sich die Characiniden in den meisten Organisationsverhältnissen direkt an die bei *Amia* bestehenden anschließen, und zwar ist es die Gruppe der Erythrininen, welche die größte Übereinstimmung erkennen lässt. Nur in wenigen Punkten ist ein Anschluss nicht möglich und müssen wir in diesen Fällen auf tiefer stehende Formen als *Amia* zurückgehen. Jedenfalls stand die Stammform der Characiniden nicht fern von *Amia*.

Hiermit schließe ich die vorliegende Arbeit. In einer Reihe von nachfolgenden Abhandlungen sollen die anderen Familien der Knochenfische, zunächst die Physostomen, die eine große Mannigfaltigkeit in ihren Organisationsverhältnissen bieten, in derselben Weise behandelt und ihre verwandtschaftlichen Beziehungen unter einander und zu tiefer stehenden Fischen ausführlich untersucht werden. So wird es vielleicht möglich sein zu einem Verständnis ihrer Verwandtschaften zu gelangen, für welche das gegenwärtig geltende, in den Hauptzügen von JOH. MÜLLER festgestellte System doch nur einen unvollkommenen Ausdruck bietet.

Heidelberg, den 15. Mai 1884.

## Erklärung der Abbildungen.

Bezeichnungen, die für alle Figuren der Schädel gelten.

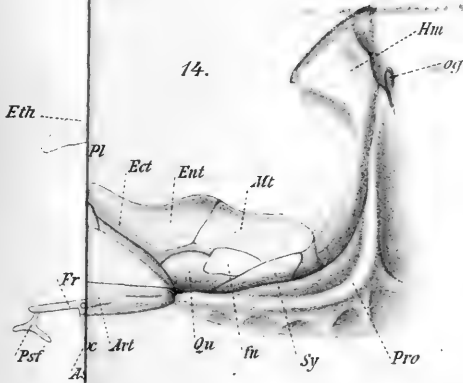
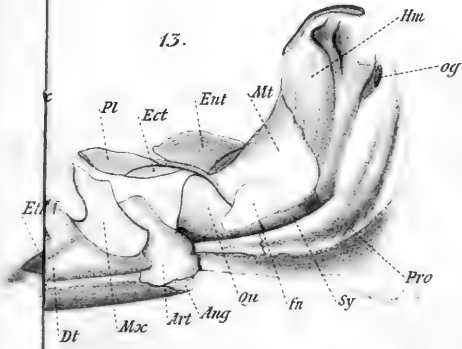
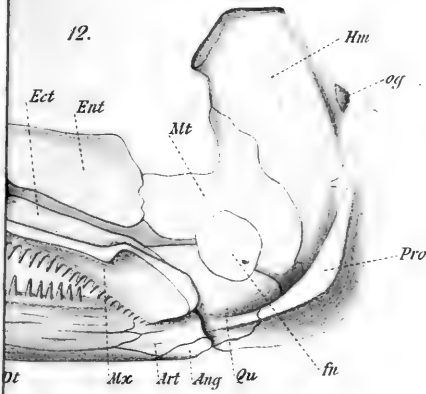
<i>Ob</i> Occipitale basilare,	<i>oc</i> Öffnung für den Occipitalnerven,
<i>Ol</i> Occipitale laterale,	<i>v</i> Vagusöffnung,
<i>Ex</i> Occipitale externum,	<i>gph</i> Glossopharyngeusöffnung,
<i>So</i> Occipitale superius,	<i>fa</i> Facialisöffnung.
<i>Ic</i> Intercalare,	<i>Tr</i> Öffnung für den Trigemini,
<i>Pe</i> Petrosium,	<i>op</i> Opticusfenster,
<i>Sq</i> Squamosum,	<i>trch</i> Öffnung f. d. Trochlearis,
<i>Psf</i> Postfrontale,	<i>ol</i> Olfactoriusöffnung,
<i>Prf</i> Praefrontale,	<i>ca</i> Öffnung f. d. Carotis,
<i>Pa</i> Parietale,	<i>ju</i> Öffnung f. d. Vena jugularis,
<i>F</i> Frontale,	<i>em</i> Augenmuskelkanal,
<i>Ps</i> Parasphenoid,	<i>cs</i> Canalis semicirc. anterior,
<i>Na</i> Nasale,	<i>ce</i> Canalis semic. extern,
<i>Eth</i> Ethmoid,	<i>cp</i> Canalis semic. post.,
<i>Vo</i> Vomer,	<i>ep</i> Epiphysarleiste,
<i>Pmx</i> Praemaxillare,	<i>tg</i> Temporalhöhle,
<i>Os</i> Orbitosphenoid,	<i>hm</i> Hyomandibularpfanne,
<i>As</i> Alisphenoid,	<i>csi</i> Cavum sinus imparis.

## Tafel I.

- Fig. 1. Schädel von *Erythrinus unitaeniatus* ( $1\frac{1}{2}$ mal vergrößert), dorsale Ansicht. *fs* oberes Fenster der Temporalhöhle. (Die Schleimkanäle sind durch eine unterbrochene Linie angedeutet.)
- Fig. 2. Schädel von *Erythrinus unitaeniatus*, ventrale Ansicht.
- Fig. 3. Schädel von *Erythrinus unitaeniatus*, laterale Ansicht.
- Fig. 4. Der Länge nach durchsägter Schädel v. *Erythrinus*. *il* Eingang zur Bulla lagenaris, *ft* durch eine Membran verschlossene mediale Wand der Temporalhöhle.
- Fig. 5. Ansicht von hinten desselben Schädels. *fs* oberes Fenster der Temporalhöhle.
- Fig. 6. Querschnitt durch den Schädel von *Erythrinus* in der Region der Nasengrube. Natürliche Größe.
- Fig. 7. Dessgl. durch den vorderen Abschnitt der Orbita.
- Fig. 8. Dessgl. durch die Gegend des Opticusfensters.
- Fig. 9. Dessgl. in der Gegend des Facialislochs.
- Fig. 10. Dessgl. vor der Glossopharyngeusöffnung.
- Fig. 11. Dessgl. in der Höhe der Bulla acustica lagenaris. *Ol* Hohlraum der Bulla acustica.
- Fig. 12. Suspensorial- und Kieferapparat von *Erythrinus*.  $1\frac{1}{2}$ mal vergrößert. *Hm* Hyomandibulare, *Qu* Quadratum, *Sy* Symplecticum, *Pl* Palatinum, *Mpt* Metapterygoid, *Ect* Ektopterygoid, *Ent* Entopterygoid, *Pmx* Zwischenkiefer, *Mx* Oberkiefer, *og* Gelenkkopf für das Operculum, *fm* Fenster zwischen Metapterygoid, Symplecticum und Quadratum, *Dt* Dentale, *Art* Articulare, *Ang* Angulare, *Pro* Praeoperculum.
- Fig. 13. Suspensorial- und Kieferapparat von *Hydrocyon Forskalii*. Natürl. Größe. Dieselben Bezeichnungen.
- Fig. 14. Derselbe Apparat von *Citharinus*. 3mal vergrößert. *Sm* Submaxillarknorpel.

## Tafel II.

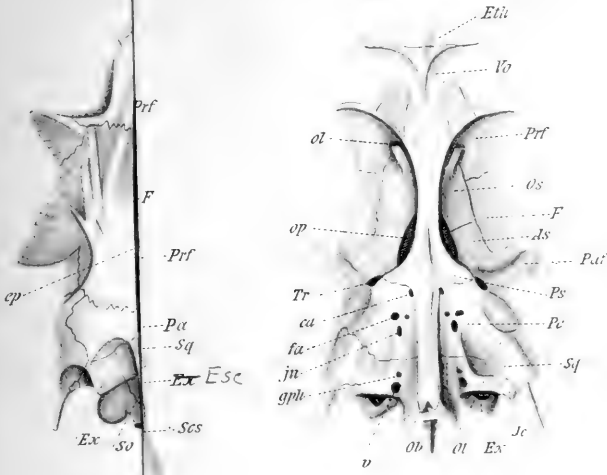
- Fig. 1. Schädel von *Citharinus Geoffroyi*. 3mal vergrößert. Dorsale Ansicht.
- Fig. 2. Derselbe, ventrale Ansicht. *pr* Fortsatz des Parasphenoid.
- Fig. 3. Derselbe nach Entfernung der Deckknochen (Ethmoid, Frontalia und Parietalia), dorsale Ansicht.
- Fig. 4. Derselbe, laterale Ansicht.
- Fig. 5. Derselbe von hinten. *fm* mediales hinteres Fenster der Temporalhöhle.
- Fig. 6. Derselbe der Länge nach durchschnitten. *fs* wie Taf. I Fig. 5.
- Fig. 7. Querschnitt durch den Schädel von *Citharinus*, durch die Region der Nasengruben. 2mal vergrößert.
- Fig. 8. Dessgl. durch den vorderen Abschnitt der Orbita. *Is* membranöses Septum interorbitale.
- Fig. 9. Dessgl. durch die Gegend des Facialislochs.
- Fig. 10. Dessgl. dicht vor dem Glossopharyngeusloch.
- Fig. 11. Der vordere Abschnitt der Schwimmblase und die Basis des Schädels von *Citharinus* von unten präparirt.



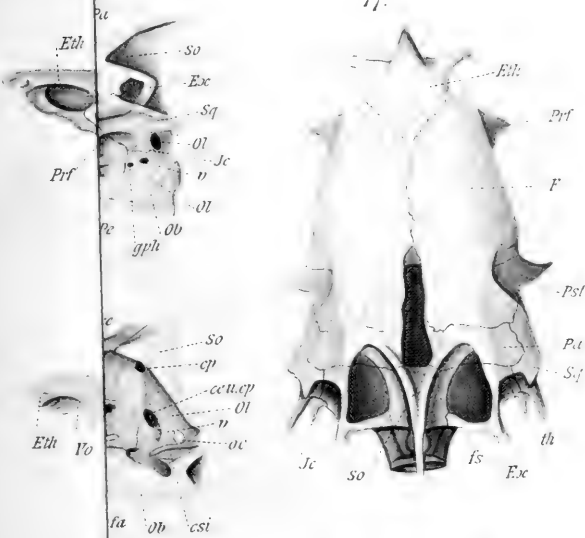




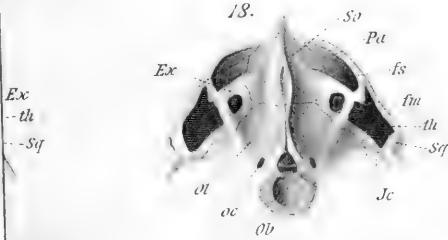
15.

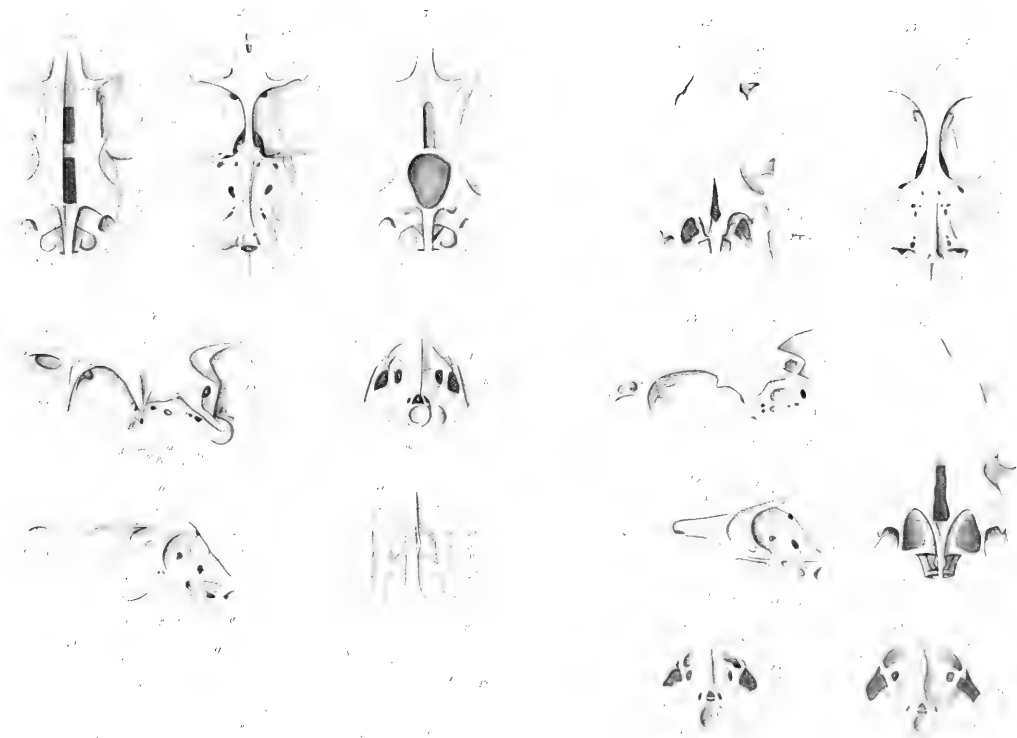


17.



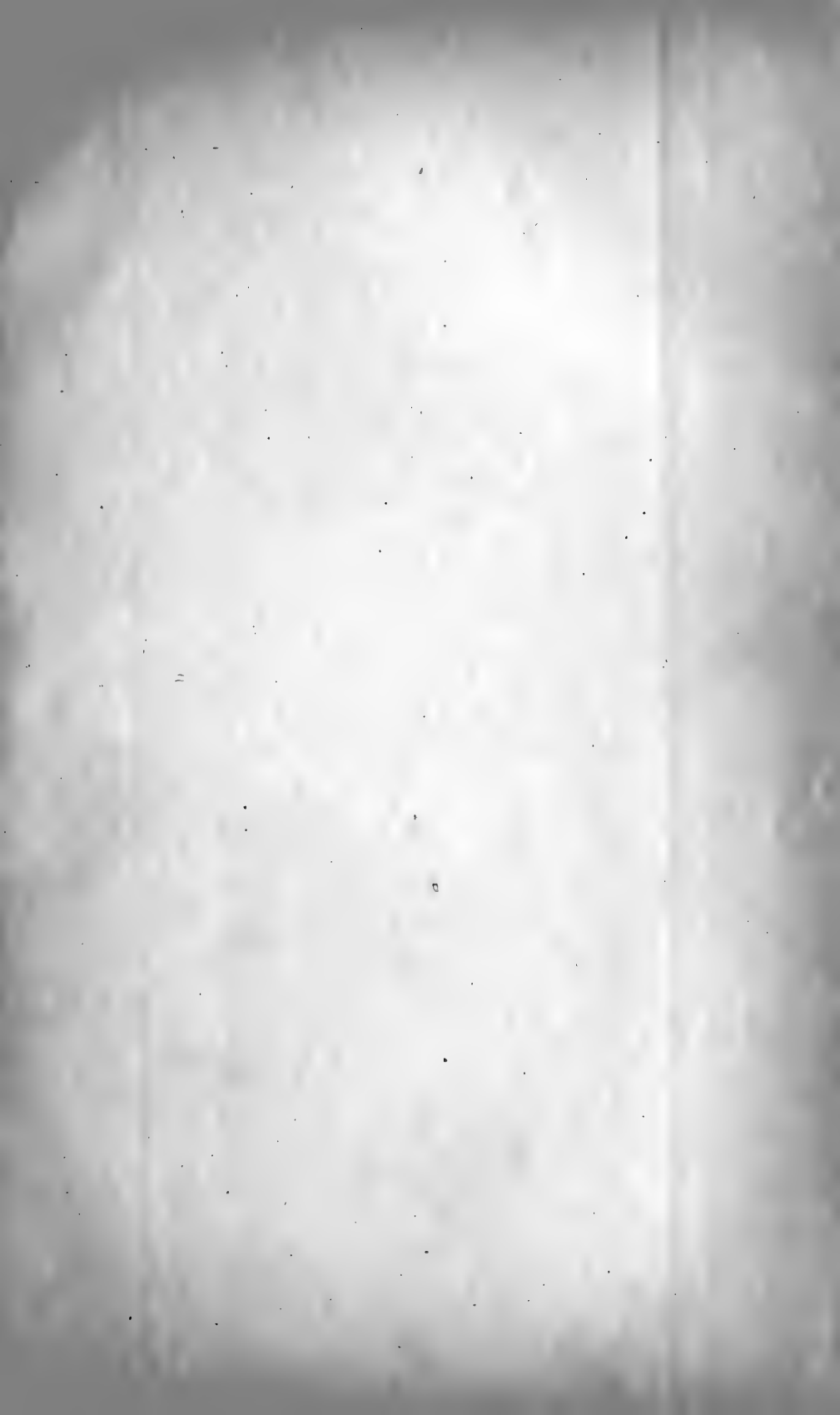
18.













*Vn* vorderes, zwei Ausbuchtungen bildendes Ende der Schwimmblase, *Lg* von derselben zur Schädelbasis ziehendes Band, *Ps* Parasphenoid, *pr* Fortsatz desselben, der in dem erwähnten Bande eingeschlossen ist, *Ao* Aorta, welche das Band durchbohrt, *Bt* Bulba acustica, *v* Vagus, *oc* Occipitalnerv, *Mr* Musculus retractor claviculae, *R* vorderes Ende der Kopfnieren.

Fig. 12. Schädel v. *Hydrocyon Forskalii*, nat. Größe. Dorsale Ansicht.

*fs* wie Taf. I Fig. 5. *Esc* Extrascapulare, *Scs* Suprascapulare.

Fig. 13. Derselbe, ventrale Ansicht.

Fig. 14. Derselbe, laterale Ansicht.

Fig. 15. Schädel von *Hydrocyon brevis*, der Länge nach durchsägt.

Fig. 16. Schädel von *Hydrocyon Forskalii* von hinten. *fm* mediales unteres Fenster der Temporalhöhle.

Fig. 17. Schädel von *Alestes dentex*, nat. Größe, ventrale Ansicht.

Fig. 18. Derselbe von hinten.



# Zur Organisation der Echinorhynchen.

Von

**A. Saefftigen.**

---

Mit Tafel III—V.

---

*Aus dem Zoologischen Institut zu Heidelberg.*

---

Vorliegende Arbeit wurde Ende November 1882 im zoologischen Institut zu Heidelberg in Angriff genommen, ursprünglich Behufs einer genaueren Erforschung der Körperwand und der Muskulatur der Echinorhynchen. Erst später zeigten sich interessante Verhältnisse an den Geschlechtsorganen, so dass die Untersuchung über das Maß des beabsichtigten Umfangs ausgedehnt wurde. Das Echinorhynchengewebe ist theilweise so eigenartig, von dem anderer Würmergruppen abweichend und in mancherlei Hinsicht (z. B. das Muskelgewebe) bisher noch so wenig erforscht, dass ich meine Hauptaufmerksamkeit weniger auf topographische Verhältnisse, als auf histologische Details richtete.

In der Hoffnung, dass folgende Zeilen unsere derzeitigen Kenntnisse der Organisation der Echinorhynchen, wenn auch um wenig Neues bereichern werden, halte ich es für eine angenehme Pflicht, meinem verehrten Lehrer, Herrn Professor Dr. O. BÜTSCHLI meinen innigsten Dank auszusprechen für das meiner Arbeit unausgesetzt erwiesene Interesse.

Bei der Litteratur der Echinorhynchen brauche ich mich nicht aufzuhalten, da bereits BALTZER<sup>1</sup> die auf unsere Thiere bezüglichen

---

<sup>1</sup> CARL BALTZER, Zur Kenntnis der Echinorhynchen. Arch. f. Nat. 1880. Th. I.



Schriften in chronologischer Reihenfolge kurz skizzirt hat. In den letzten Jahren ist die Echinorhynchenlitteratur nur um Weniges bereichert worden; auf eine Abhandlung von MÉGNIN will ich weiter unten zu sprechen kommen. Das Material zur Untersuchung lieferten mir *Ech. proteus* Westrumb, *Ech. angustatus* Rudolphi und *Ech. clavaceps* Zeder; alle drei Species fanden sich zu allen Jahreszeiten und in beträchtlicher Anzahl (am seltensten war *Ech. angustatus*) im Darne von *Barbus fluviatilis* und *Esox lucius*. Außerdem stand mir ein Exemplar von *Ech. gigas* aus der Heidelberger Sammlung zur Verfügung, das aber, da es schon über 50 Jahre in Alkohol gelegen hatte, für die histologische Untersuchung wenig brauchbar war.

Bevor ich zur Besprechung der einzelnen Organsysteme übergehe, möchte ich noch Einiges über Untersuchungsmethoden und über die Wirkung chemischer Reagentien anführen.

Es ist sehr schwer, die Echinorhynchen momentan zu tödten, sowohl Sublimatlösungen wie starke Osmiumsäure leisten hierin, selbst bei vorheriger Betäubung der Echinorhynchen durch Chloroformdämpfe oder Tabaksrauch nur Unvollkommenes; die Thiere kontrahiren sich stark und bleiben nach dem Tode faltig. Weit günstigere Resultate werden erzielt, wenn man die Thiere allmählich absterben lässt. Sie quellen zwar hierbei ein wenig durch Imbibition des Reagens, indessen ist dieser Umstand nicht besonders störend für die Untersuchung. In den meisten Fällen dürfte 0,1 procentige Osmiumsäure zu empfehlen sein; in Säure von geringeren Konzentrationsgraden können die Echinorhynchen noch über einen Tag leben bleiben. Sie kontrahiren sich während der ersten Stunden, strecken sich aber vor dem Tode wieder und bleiben vollständig prall. Für die histologische Untersuchung ergiebt die Osmiumsäure, wenn man von ihrer ungünstigen Einwirkung auf Kerngebilde absieht, bei Weitem die besten Resultate. An Exemplaren, die etwa 24 Stunden in 0,1 procentiger Osmiumsäure gelegen haben, lassen sich bei vorsichtiger Manipulation unter dem Präparirmikroskop die Ringmuskulatur von der Subcuticula und die Längsmuskulatur von ersterer vollständig in ihrer ganzen Ausdehnung ablösen. Die Muskelfibrillen und das protoplasmatische Netzwerk gelangen auf solchen Flächenpräparaten sehr schön zur Darstellung. Für das Ligament, die Uterusglocke, überhaupt für alle muskulös differenzirten Organe ist Osmiumsäure von geringen Konzentrationsgraden am meisten zu empfehlen. Bei Untersuchung innerer Organe sind die Echinorhynchen sofort nach ihrem Tode aufzuschneiden und in etwa 0,01 procentige Osmiumsäure

überzuführen. Als Untersuchungsmedium und zur ferneren Konservierung dient dann essigsäures Kali in konzentrierter Lösung. Ich habe auf diese Weise behandeltes Gewebe, nach Auswaschen der Säure, in eine sehr verdünnte Lösung des Kali acetic. gebracht und diese dann im offenen Gefäß tagelang verdunsten lassen. Schließlich wurde das Präparat zur Erreichung größtmöglichen Aufhellens in eine konzentrierte Lösung übergeführt. Man erhält so die schönsten Bilder.

Für nervöse Elemente leistet die Osmiumsäure weniger, als man erwarten sollte. Hier bedient man sich besser der Chromsäure und nachträglicher intensiver Tinktion in Boraxkarmin. Diese Behandlung eignet sich vornehmlich um den Verlauf der Nerven an Schnittserien zu kontrollieren. Die Querschnitte der Nervenfasern erscheinen im umgebenden Gewebe, das intensiv roth gefärbt ist, hell, aber deutlich konturirt. Um den Verlauf der Nervenfasern an Totalpräparaten, in der Körperwand und in der Rüsselscheide, dergleichen um das Geschlechtsganglion nebst abtretenden Nerven zu studiren, lässt man am besten einprocentige Ameisensäure mehrere Tage lang einwirken. Schließlich erhält das stark gequollene Gewebe eine große Durchsichtigkeit, und die Nerven lassen sich gut verfolgen. Trennt man von einem auf diese Weise behandelten Exemplar die Körpermuskellage von der Subcuticula, so lassen sich in ersterer nach Imprägnirung mit Chlorgold oder Goldchloridnatrium die Lateralnervestämme recht deutlich demonstrieren.

Zur Untersuchung der Subcuticula eignet sich am besten Chromsäure. In 0,1 procentiger Lösung leben die Echinorhynchen (namentlich *Ech. proteus*) noch Tage lang, bleiben aber, nachdem sie abgestorben, vollständig gestreckt. Solche Exemplare habe ich entweder nach Alkoholbehandlung sofort gefärbt, oder zuerst nach tagelangem Auswaschen in fließendem Wasser der Einwirkung von Osmiumsäure unterworfen, wodurch bei nachträglicher Färbung in Boraxkarmin sehr schöne Schnittpräparate gewonnen wurden.

Die KLEINENBERG'sche Pikrinschwefelsäure, die seit einer Reihe von Jahren ein beliebtes Reagens geworden ist, leistet in konzentrierten Lösungen gar nichts, die Thiere kontrahiren sich zu unförmlichen Gestalten. In bedeutender Verdünnung (auf 1 Th. der Säure 8—10 Th. Wasser) dagegen wirkt sie ähnlich wie die Chromsäure. Namentlich für die Geschlechtsorgane, von denen man Schnittserien gewinnen will, ist die verdünnte Pikrinschwefelsäure sehr zu empfehlen.

Das Gewebe der Echinorhynchen lässt sich sehr schwer färben. Ich habe vergebliche Versuche gemacht gute Tinktionen durch Anwendung von ammoniakalischer Karminlösung, GRENACHER'schem Alaunkarmin, Haematoxylin, Brazilin, verschiedenen Anilinfarbstoffen etc. zu erhalten. Nur Boraxkarmin bei der bekannten nachträglichen Behandlung mit Salzsäure hat mich selten im Stich gelassen; indessen auch hier ist oft ein tagelanges Verweilen des Gewebes in der Tinktionsflüssigkeit nothwendig.

Äußere Körperwand. Der Körperschlauch der Echinorhynchen wird bekanntlich aus folgenden vier Schichten gebildet: einer außerordentlich dünnen, bei *Ech. proteus* und *angustatus* circa 0,0008 mm dicken, wenig resistenten Cuticula; einer mächtig entwickelten Subcuticula von muskulösem Charakter, einer äußeren Ring- und einer inneren Längsmuskellage. Wenden wir uns zunächst zur Betrachtung der Subcuticula. Ich war in ihrem Studium schon weit vorgeschritten, als mir die Arbeit BALTZER's zugänglich wurde und kann seine ausführlichen Angaben für *Ech. proteus*, *angustatus* und *gigas* nur bestätigen.

Die Subcuticula wird aus einem complicirten Fasergeflecht zusammengesetzt, eine körnige Grundsubstanz fehlt vollständig. An ihrem Aufbau nehmen in der tieferen, an die Muskulatur grenzenden Region, nur radiäre Fasern theil, die sich zu einzelnen cylindrischen Bündeln gruppieren (Taf. III Fig. 1) und dadurch die radialen Grenzen der Hohlräume des Kanalsystems bilden. Nach innen und außen werden die Kanäle durch bogenförmig abbiegende Fasern dieser Cylinder begrenzt. Solch ein isolirter Cylinder hat daher die Form einer Garbe und besitzt keine eigentliche Wand, so dass die ernährende Flüssigkeit nicht ausschließlich die Kanäle füllt, sondern auch ins Innere der Fasercylinder eindringt. Sie erscheint auf Schnitten körnig geronnen, durch Boraxkarmin ziemlich intensiv gefärbt, gleichmäßig die ganze Subcuticula durchtränkend. An lebenden *Ech. clavaiceps*, wo die Bewegung der Flüssigkeit in den Hauptkanälen stellenweise durch riesige Kerne gehemmt wird, lässt sich manchmal in der Gegend dieser Kerne eine Strömung im äußeren, dichtfaserigen Theile der Subcuticula konstatiren. Auch können die später zu beschreibenden Kerne, die bei *Ech. clavaiceps* nur in den Kanälen angetroffen werden, bei den anderen Arten in die Fasercylinder selbst eintreten, ja bei jungen Exemplaren von *Ech. proteus* findet man sie fast ausschließlich in den Fasercylindern gelagert (Taf. V Fig. X). Nach außen folgt in der Subcuticula

auf die Zone der radiären Fasern ein kompliziertes dichtes Geflecht, das zuerst von BALTZER richtig gedeutet wurde als in einander geschaltete Systeme von cirkulär und longitudinal verlaufenden Fasern. Diese äußere Zone (Taf. III Fig. 1 c), welche nicht von Kanälen durchsetzt wird, besteht bei *Ech. proteus* aus sechs cirkulären und aus sechs mit diesen abwechselnden longitudinalen Fasersystemen, findet sich weniger entwickelt bei *Ech. angustatus* und kaum ausgedrückt bei *Ech. clavaiceps* und *gigas* wieder. In diese äußere Zone dringen auch viele Fasern aus der tieferen ein, ihr Verlauf bleibt radial bis zur Cuticula. An Quer- und Längsschnitten treten sie scharf hervor, da sie die Cirkulär- und Longitudinalfasern an Dicke übertreffen. Noch weiter nach außen findet sich eine feingestreifte, 0,0035 mm dicke Schicht, BALTZER'S »Streifencuticula«. Der Kürze wegen behalte ich den Ausdruck bei, muss aber darauf aufmerksam machen, dass sie nicht den Eindruck einer gesonderten Lage macht, sondern vielmehr eine Grenzzone der Subcuticula zur Cuticula hin bildet, in welche die Longitudinalfasern abbiegen und sich hier streng parallel und dicht an einander gereiht gruppieren. Dass sie nicht eine innere Cuticulaschicht ist, wie bisher angenommen wurde, dafür spricht auch der Umstand, dass sie sich leichter von der homogenen Cuticula als von der Subcuticula trennen lässt. Auch kann weder auf Quer- noch auf Längsschnitten eine scharfe Grenze zwischen ihr und der übrigen Subcuticula wahrgenommen werden. Manchmal ließ sich eine Faser aus einer tieferen Region auf ihrem Wege durch die Cirkulär- und Longitudinalfasersysteme hindurch bis in die Streifencuticula hinein verfolgen, wo sie dann, abgesehen von ihrer größeren Stärke, sich durch nichts von den übrigen radiären Streifen unterschied. Es können letztere nicht auf eine Porosität der Streifencuticula bezogen werden, wie das z. B. LEUCKART<sup>1</sup> und GREEFF<sup>2</sup> gethan haben, sondern sind als Fibrillen anzusehen. Sie tingieren sich in Boraxkarmin eben so, wie die Fasern der Subcuticula, nur dadurch, dass sie so dicht bei einander stehen, erscheint auf Schnitten die ganze Zone dunkler als die übrige Subcuticula.

Im Halse und Rüssel tritt kein wesentlicher Unterschied im Bau der Subcuticula auf. Die radiären Fasern lassen sich in ihrer Gruppierung zu einzelnen Cylindern bis zum Rüssel verfolgen,

<sup>1</sup> Die menschlichen Parasiten. Bd. II. 1867.

<sup>2</sup> Untersuchungen über d. Bau und d. Entwicklungsgeschichte von *Ech. miliaris*. Zenk. Arch. für Naturgesch. 1864. Th. I.

dessgleichen die nach vorn abnehmenden Systeme der Cirkulär- und Longitudinalfasern. Letztere herrschen im Rüssel, wo ihr Verlauf aber nicht mehr so regelmäßig ist, vor, während die Radialfasern, die die Subcuticula in ihrer ganzen Dicke durchsetzen, sich fast ausschließlich um die Haken gruppieren. Von den Hakenwurzeln schräg nach außen gerichtet, machen sie den Eindruck von Retraktoren und Protrusoren der Haken; erstere würden die Radialfibrillen, welche sich zum vorderen Hakenwurzelfortsatz richten, bilden, letztere solche, die an den hinteren Hakenwurzelfortsatz herantreten (Taf. IV Fig. 6 und 7).

Was die Natur der Subcuticulafasern anbetrifft, so hat man ihnen in letzter Zeit (SCHNEIDER, LEUCKART, BALTZER) einen muskulösen Charakter zugeschrieben. Ihre ganze Anordnung macht eine solche Erklärung sehr plausibel. In ihren optischen Eigenschaften, ihrer Tinktionsfähigkeit, unterscheiden sie sich auch nicht von Muskelfibrillen. Ein etwaiger organischer Zusammenhang zwischen Muskulatur und Subcuticula wird an den kleinen Arten bei der Feinheit der Verhältnisse wohl kaum mit Sicherheit konstatiert werden können (Andeutungen für solch einen Zusammenhang finden sich auf Taf. III Fig. 9). Bei *Ech. gigas* glaube ich Fibrillen der Ringmuskelschicht in die Subcuticula, wo sie sich dann durch nichts von den übrigen Fasern unterschieden, eindringen gesehen zu haben; es würde das an Verhältnisse erinnern, die in jüngster Zeit von ROHDE<sup>1</sup> bei Nematoden beschrieben worden sind, indessen habe ich trotz obiger Beobachtung keine absolute Überzeugung von der Thatsächlichkeit eines solchen Zusammenhanges gewinnen können, um so mehr, als das Material, das ich in Gestalt nur eines schlecht konservierten *Ech. gigas* besaß, ungenügend war.

Die Lemnischen erscheinen, wie das von verschiedenen Autoren angegeben worden ist, als unmittelbare Fortsetzung der Subcuticula des Halses. Die Grenze zwischen letzterer und den Lemnischen bildet der von GREEFF, LEUCKART und Anderen erwähnte Ringkanal an der Basis des Halses. Unmittelbar neben und hinter dem Ringkanal findet sich die Cuticulafalte, welche die Subcuticula des Halses von der des Rumpfes scheidet. Die Trennung ist eine vollkommene. Auf einem passenden Längsschnitt durch einen mit Osmiumsäure behandelten Echinorhynchus erscheinen die Subcuticula

<sup>1</sup> Beiträge zur Kenntnis der Anat. der Nematoden. Zoologische Beiträge herausg. v. A. SCHNEIDER. 1883.

des Halses und die Lemniskiten schwärzlich, während die Subcuticula des Rumpfes nur gebräunt ist.

Was die Struktur der Lemniskiten betrifft, muss ich wieder auf BALTZER verweisen, der sie ausführlich für *Ech. proteus* und *angustatus* beschrieben hat. Bei *Ech. clavaiceps*, dessen Lemniskiten die Länge des halben Körpers und darüber erreichen, ist der Faserverlauf sehr verworren und schwer zu erkennen (Taf. III Fig. 8), es finden sich aber auch hier radial-, ring- und längsverlaufende Fasern wieder. Die bei den anderen Arten vorhandene Rinde von radiären Parallelfasern fehlt<sup>1</sup>.

Der Ringkanal entsendet nach hinten in die Lemniskiten zwei Gefäße, deren jedes sich bei *Ech. proteus* und *angustatus* sofort nach dem Eintritt in den Lemniscus in zwei Kanäle spaltet, welche letzteren in seiner ganzen Länge durchziehen. Zwischen diesen Hauptkanälen treten, wie Querschnitte lehren, noch mehrere sekundäre Kanäle auf, die gleichfalls längslaufend sind, sich aber nicht auf längere Strecken verfolgen lassen (Taf. III Fig. 6). Während die Hauptkanäle die tieferen Lagen durchsetzen, treten viele der kleineren Kanäle hart an die Rindenschicht heran (Taf. III Fig. 7), so, dass diese an den betreffenden Stellen wulstförmig vorspringen kann.

Die cylindrischen, auf dem Querschnitt regelmäßig kreisrund erscheinenden Lemniskiten von *Ech. clavaiceps* werden nur von einem axialen Kanal durchsetzt.

Nach vorn entsendet der Ringkanal zahlreiche Äste, die im Halse von *Ech. proteus* und *angustatus* ein dichtes, regelloses Netzwerk bilden, das bei *Ech. clavaiceps* wegen des außerordentlich kurzen Halses nicht zur Darstellung gebracht werden kann. Im Rüssel wird der Verlauf der Gefäße durch die Anordnung der Haken bestimmt.

Das Gefäßsystem des Hinterleibes besteht bei *Ech. proteus* und *angustatus* aus zwei weiten Seitenkanälen, die ich aber niemals habe bis zum Ringkanal des Halses sich erstrecken sehen. Von diesen Kanälen zweigen sich rechtwinklig zahlreiche kleine Kanälchen ab, um sich sofort wieder zu spalten, mit den benachbarten Kanälchen zu anastomosieren und auf diese Weise ein ähnliches Maschenwerk wie im Halse zu bilden. Bei *Ech. clavaiceps*, wo die Hauptgefäße nicht lateral, sondern dorsal und ventral verlaufen, ist das Kanal-

<sup>1</sup> S. d. Anmerkung am Schluss.

system regelmäßiger. Die von den beiden Längsgefäßen sich rechtwinklig abzweigenden Sekundärkanäle verlaufen dicht neben einander streng ringförmig und communiciren mit einander durch kurze Längskanälchen dritter Ordnung.

Der Inhalt dieser Kanäle ist eine körnchenreiche, helle Flüssigkeit. Die Körnchen haben das Ansehen von Fetttropfen oder Ölkügelchen und werden von Osmiumsäure geschwärzt. Bei *Ech. proteus* sind sie (namentlich in den Lemnischen und im basalen Theil des Halses) bräunlich-roth und verleihen dem ganzen Thiere ein oranges, opakes Aussehen. Bei den anderen Arten sind sie farblos, daher sind diese auch durchsichtiger.

Außer diesen Körnchen finden sich in den Kanälen länglich-ovale, oft abgeplattete Kerne (nicht Zellen, wie BALTZER sie bezeichnet). Bei *Ech. proteus* und *angustatus* sind sie in großer Anzahl vorhanden. Im Hinterleibe beträgt ihr größter Durchmesser durchschnittlich 0,04 mm, kann aber auch bis zu 0,065 mm anwachsen. Im Halse und in den Lemnischen sind sie fast rund und messen nur 0,015 mm. Dieser Unterschied in Form und Größe kann auch mit als Beweis dienen, dass das Kanalsystem des Vorderkörpers und der Lemnischen von dem des Hinterkörpers isolirt ist, denn sonst müssten doch diese kleinen Kerne durch den Strom aus dem Ringkanal des Halses, wo sie sich in großer Menge finden, in den Hinterkörper getrieben werden können.

BALTZER giebt an, dass die Subcuticula des Rüssels keine Kerne besitzt, indessen finden sie sich sowohl bei *Ech. proteus*, wie *angustatus*, allerdings in geringerer Anzahl auch hier wieder (Taf. II Fig. 5 und 6 ne). Wie schon oben bemerkt, liegen die Subcuticularkerne der beiden letzten Arten nicht ausschließlich in den Kanal-lumina sondern oft auch in den Fasercylindern.

BALTZER hat schon darauf aufmerksam gemacht, dass ihre große Anzahl in den ausgebildeten Formen gegen die Ansicht LEUCKART's, GREEFF's<sup>1</sup> und LINSTOW's<sup>2</sup> spricht, nach welcher diese Kerne schon im Larvenzustande zur Bildung der Gefäße dienen sollten; der Umstand, dass sie bei jugendlichen aber schon definitiv organisirten Echinorhynchen fast ausschließlich auf die Fasercylinder beschränkt

<sup>1</sup> Untersuchungen über den Bau und die Naturgeschichte von *Ech. miliaris* Zenk. (polymorphus). WIEGMANN's Archiv 1864.

<sup>2</sup> Zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte des *Ech. angust.* Rud. WIEGMANN's Archiv 1872.

sind und in den Kanälen nur vereinzelt angetroffen werden, dürfte auch gegen obige Auffassung zeugen. Die Subcuticulakerne von *Ech. proteus* und *angustatus*, die gewöhnlich eine regelmäßige ovale Kontur besitzen, finden sich nicht selten in abenteuerlichen Formen (Taf. III Fig. 1), die den Eindruck machen, als befänden sie sich im Zustande der Vermehrung durch Knospung, indessen sind diese unregelmäßigen Kernformen nur ein Resultat von Einschnürungen, ob später eine Loslösung der abgeschnürten Partien und somit eine wirkliche Theilung erfolgt, scheint fraglich.

Bei *Ech. clavaiceps* haben die Subcuticulakerne einen mächtigen Umfang, ihr größter Durchmesser übersteigt oft 0,2 mm. Die unregelmäßige Gestalt, die fast maulbeerförmig ist, ist wohl Schuld daran, dass man sie früher als Drüsen bezeichnete. Sie sind bei dieser Species nur in beschränkter Anzahl, ausschließlich in den Kanälen, und zwar in den Hauptkanälen, deren ganzes Lumen sie einnehmen, vorhanden. Im Dorsalgefäß finden sich ihrer vier bis fünf, im Ventralgefäß zwei, dergleichen ein bis zwei in jedem Lemniscus. In letzteren sind sie fast eben so groß, wie in der Subcuticula, so dass sie nicht nur das Lumen des Centralkanals vollständig versperren, sondern auch die Lemniscenwand wulstförmig nach außen auftreiben (Taf. III Fig. 8). Neben einem verhältnismäßig großen Kernkörper enthalten die Subcuticulakerne sämtlicher von mir untersuchter Echinorhynchenarten mehrere, oft viele, kleinere Körnchen von gleichem Bau und Eigenschaften. Bei *Ech. clavaiceps* haben Haupt- wie Nebenkernkörper eine netzförmige Struktur, die an das Netzwerk, wie es in letzter Zeit in vielen Kernen beobachtet worden ist, erinnert.

Die Nebenkernkörper scheinen vom Hauptkernkörper ihren Ursprung zu nehmen, manche der ersteren sieht man noch durch mehr oder minder dicke Stiele mit dem Hauptkernkörper verbunden.

BALTZER spricht von einem die Subcuticula gegen die Ringmuskulatur abgrenzenden Bindegewebe, ein echtes Bindegewebe dürfte aber im ganzen Körper der Echinorhynchen wohl kaum zu finden sein. Das, was BALTZER an verschiedenen Orten als Bindegewebe bezeichnet, tritt als strukturlose, höchstens gestreifte, helle, cuticulaähnliche Schicht auf, ist besonders entwickelt an der Rüsselscheide und im Rüssel, kann unter Umständen, z. B. im Rüssel, wo sie zur solideren Befestigung der Hakenwurzeln beiträgt, wohl die Funktion des Bindegewebes übernehmen, darf aber in so fern nicht als selbständiges Gewebe betrachtet werden, als es kein Derivat spezieller



Zellen ist, sondern ein sekundäres Ausscheidungsprodukt von Muskelzellen. Es findet sich überall dort, wo Muskeln in flächenhafter Ausbreitung auftreten. SCHNEIDER<sup>1</sup> nennt es Neurosarkolemm; die lateralen Nervenstränge der Körperwand scheinen allerdings in dieser Schicht — ich will sie in Zukunft mit Sarkolemm bezeichnen — zu verlaufen, indessen kann bei den vorderen Nerven in der Rüsselscheide, so wie bei denen, die frei die Leibeshöhle durchsetzend an das Geschlechtsganglion der männlichen Echinorhynchen herantreten, in keinem Fall von irgend einem Überzuge die Rede sein, der mit einem Neurilemm verglichen werden könnte. Die hinteren lateralen Nerven werden zwar auf ihrem Wege zwischen Rüsselscheide und Körperwand von einer Scheide (Retinaculum) umgeben, diese hat aber den morphologischen Werth eines Muskels.

**Muskulatur.** Das eigentliche Muskelgewebe dient den Echinorhynchen als Material zum Aufbau der meisten Organe. Wo sich Muskelgewebe in flächenhafter Ausbreitung findet, bildet es eine kontinuierliche, nur durch kleine Lücken unterbrochene Schicht, die meistens eine große Anzahl von Kernen einschließt. Die Konturen der zugehörigen Zellen sind nirgend wahrnehmbar, man kann daher die Muskelschichten als Syncytien betrachten, oder, um mich eines von SCHNEIDER für die sogenannten Holomyarier gebrauchten Ausdrucks zu bedienen, als vielkernige Blasteme. Aus diesem Grunde kann man bei unseren kleineren Arten nicht von »Zellzonen« sprechen, die SCHNEIDER in der Körpermuskulatur von *Ech. gigas* beschrieben hat.

Im Allgemeinen bietet das Muskelgewebe der Echinorhynchen viel Anknüpfungspunkte mit dem der Nematoden dar. Wie dort besteht es: 1) aus einer fibrillär differenzirten kontraktilen Substanz, 2) aus einer Markschicht, die aus netzartigem Protoplasma, in deren Hohlräumen Muskelflüssigkeit enthalten ist, gebildet wird; in dieser Schicht liegen auch die Muskelkerne, 3) aus einer strukturlosen, lichtbrechenden Membran, die SCHNEIDER's Sarkolemma der Nematoden entspricht. Das Hineinragen der Muskelmarkbeutel in die Leibeshöhle, wie es unter den Polymyariern der Nematoden so ausgebildet ist, tritt uns auch, wenn auch nur in beschränktem Maße, an der Körpermuskulatur der Echinorhynchen entgegen.

Wenden wir uns zunächst zum Körpermuskelschlauch. Er besteht bei *Ech. proteus* und *angustatus* aus einer kontinuierlichen

<sup>1</sup> Über den Bau der Acanthocephalen, MÜLLER's Archiv 1868.

äußeren Ring- und inneren Längsmuskelschicht. Bei *Ech. claviceps* ist die Längsmuskelschicht, wie es auch theilweise bei *Ech. gigas* nach LEUCKART und SCHNEIDER der Fall ist, in einzelne Züge gesondert und weniger entwickelt als die Ringmuskulatur.

Die kontraktiven Fibrillen sind in jeder dieser Lagen zu dicht neben einander hinziehenden und häufig anastomosirenden hohlen Cylindern (Muskelfasern), deren Durchmesser bei *Ech. proteus* und *angustus* 0,012—0,018 mm beträgt, gruppiert und liegen im äußeren, der Subcuticula zugewandten Theile der Muskelschicht. Die Marksubstanz ist den Fasern innen aufgelagert und tritt auch in den Hohlraum der Fasern ein. Die Mächtigkeit dieser Schicht wechselt; stellenweise verschwindet sie vollständig, an anderen Orten, zumal dort, wo ein Kern liegt, bildet sie ansehnliche Hügel, die an die Markbeutel der Nematoden erinnern, indem sie wie diese in die Leibeshöhle vorspringen.

Die Marklage wird von innen, die Fibrillenlage von außen von einem Sarkolemma (Zellmembran) begrenzt. Beide Muskelschichten werden von zahlreichen ovalen Löchern durchbrochen, an deren Peripherie das innere Sarkolemma in das äußere übergeht, die Flächenansicht bietet somit das Bild einer gefensterten Membran dar (Taf. IV Fig. 2).

Betrachten wir einen Querschnitt durch die Ringmuskulatur (Taf. III Fig. 9), so treten uns die Durchschnitte der in radialer Richtung abgeplatteten Muskelfasern in ovaler Form entgegen. Die kontraktile Substanz ist hauptsächlich an der äußeren Wand der Fasern gesammelt (SCHNEIDER hat dieses Verhalten auch an den Muskelfasern von *Ech. gigas* konstatiert (vgl. Taf. III Fig. 10); sie vertheilt sich selten über die ganze Peripherie, d. h. die Fasern sind im größten Theil ihres Verlaufs von innen offen, Behufs Kommunikation des Marks ihres Hohlraums mit der allgemeinen Markschiebt. Es kann sich aber auch hier und da eine Faser, nachdem sie einen vollständigen Überzug von Sarkolemma erhalten, von der Ringmuskelschicht loslösen, um sich bald darauf wieder mit ihr zu vereinigen.

Der Bau der Längsmuskulatur weicht in einigen Punkten von dem der Ringmuskulatur ab. Die Fasern (Taf. III Fig. 1) erscheinen noch mehr abgeplattet, bandförmig, und sind im Vorderkörper dicker als die Ringmuskelfasern, im Hinterkörper dünner. Die kontraktile Substanz in ihnen ist gleichmäßig über die ganze Peripherie vertheilt, nur dort, wo Kerne auftreten, werden die Fibrillen an der

Innenseite der Fasern unterbrochen, um den Markbeutel heraustreten zu lassen (Taf. III Fig. 9). Es sei hier erwähnt, dass an Osmiumsäurepräparaten in den Fasern häufig vereinzelt laufende spiralige Fibrillen beobachtet werden konnten, namentlich in der Region, wo die Retinacula sich der Längsmuskulatur inseriren. Die Markschrift liegt der Faserlage nicht wie bei der Ringmuskulatur in fast ununterbrochener Schicht an, sondern beschränkt sich beinahe ausschließlich auf die Gegend der Kerne. Sehr schön lässt sich hier an Längsschnitten ihr protoplasmatisches Netzwerk veranschaulichen (Taf. III Fig. 9), welches sich von hier aus in die Hohlräume der Fibrillencylinder hinein erstreckt. Letztere sind viel größer als die Hohlräume der Ringmuskelfasern.

Kerne finden sich in der Ringmuskulatur in großer Anzahl, sie sind von fast runder Gestalt, der Durchmesser beträgt 0,03 mm. In mehreren Fällen konnten sie bei noch nicht ausgewachsenen Individuen von *Ech. proteus* in Zuständen wahrgenommen werden, die auf eine Theilung zu schließen erlaubten (Taf. IV Fig. 2). Solche Theilungszustände wurden in verschiedenen Phasen angetroffen: die Theilung geht vom Kernkörper (Hauptkernkörper) aus, nach Formation zweier Kernkörper hat der Kern eine längliche Gestalt, hierauf trennt sich auch der Kern in zwei Kerne mit je einem Kernkörper, die noch beide von gemeinschaftlicher protoplasmatischer Markmasse (Markbeutel) umringt werden, später aber, beim Auseinanderrücken der Kerne sondert sich auch diese Markmasse in zwei Partien, deren jede einen Kern birgt. Niemals ließ sich an den kleineren Species eine so regelmäßige Anordnung erkennen, wie SCHNEIDER sie an den Kernen resp. Zellen von *Ech. gigas* beschrieben hat. Die Kerne der Längsmuskulatur sind größer, oval (größter Durchmesser 0,06 — 0,08 mm) und zum Studium geeigneter. Ihre Substanz ist hell und durchsichtig, so dass es sehr schwer ist sie im frischen Gewebe zu erkennen. Außer einem großen, oft granulirten, stark lichtbrechenden und sehr tinktionsfähigen Kernkörper treten überall noch kleinere, gleich stark lichtbrechende und färbare Körnchen auf. Letztere hat ROHDE<sup>1</sup> auch an Muskelkernen von Nematoden beobachtet. Gleiches haben wir auch an den Kernen der Subcuticula kennen gelernt. Das Protoplasma erscheint an Alkohol-, Osmium- und Chromsäurepräparaten als eine, den Kern umschlie-

<sup>1</sup> Beiträge zur Kenntnis der Anat. der Nematoden. Zool. Beiträge herausg. v. A. SCHNEIDER. 1883.

Bende, oft deutlich doppeltkonturirte Kapsel<sup>1</sup>, die nach allen Richtungen hin in das erwähnte Protoplasmanetz sich auflöst.

Ring- und Längsmuskulatur stehen durch zahlreiche dünne Sarkolemmzüge mit einander in Verbindung. Diese nehmen von der inneren Ring- und äußeren Längsmuskelwand in Gestalt eines kleinen Trichters ihren Ursprung. In der Achse des Trichters konnte häufig noch eine Fibrille wahrgenommen werden, und in solchen Fällen schien ein direkter Zusammenhang zwischen den kontraktiven Elementen beider Schichten sehr wahrscheinlich.

Von der Körpermuskulatur zweigen sich einzelne Partien ab, die theils auf den männlichen Geschlechtsapparat übergehen, theils den Lemniskentmantel bilden, theils sich der Rüsselscheide inseriren. Am Hinterende liegen Fasern der Längsmuskulatur und bilden hier beim Weibchen von *Ech. proteus* und *angustus*, wie wir sehen werden, den äußeren Überzug der Scheide; beim Männchen biegen die Längsmuskelfasern am Hinterende auch um, um die eingestülpte Bursa zu begleiten.

Der Körpermuskelschlauch wird von LEUCKART als ein vorn offener Sack geschildert, der den Rüssel in sich aufnimmt. »Die Muskulatur des Vorderleibes,« sagt LEUCKART, »beschränkt sich auf einen Ringmuskel« . . . »nur in seltenen Fällen (*Ech. gigas*) trifft man daneben noch in der unteren Hälfte auf eine dünne Lage von Längsmuskelfasern.« Im Gegensatz hierzu habe ich sowohl Ring- wie Längsmuskulatur im ganzen Halse von *Ech. proteus* und *angustus* gefunden. Nur im Bulbus von *Ech. proteus* fehlt die Ringmuskulatur. Letztere ist im Halse bei den ersteren Arten wenig entwickelt und namentlich im vordersten Theile nur an Längsschnitten, die durch die Achse des Halses geführt worden, deutlich zu erkennen. Die Längsmuskulatur ist gut ausgebildet und besonders mächtig im basalen Theile des Halses von *Ech. proteus*, wo ihre Fasern sich, wie das auch von BALTZER beobachtet wurde, in zwei Lagen sondern. Die äußere ist die unmittelbare Fortsetzung der Körperlängsmuskulatur, die innere kann als eine Schicht betrachtet werden, die dem Lemniskentmantel der anderen Echinorhynchenarten entspricht. So weit bis jetzt beobachtet worden, ist *Ech. proteus*

<sup>1</sup> Diese eigenthümliche Formation des Protoplasma ist es wohl gewesen, die PAGENSTECHER Veranlassung gegeben hat, die ähnlichen Muskelkerne im Ligament als Ganglienzellen, so wie GREEFF, die nämlichen Kerne bei den Männchen als einzellige Drüsen zu deuten.

die einzige Species, bei der kein eigentlicher Lemniskentmantel existirt. Die innere Längsmuskelschicht des Halses lässt sich eine Strecke weit in den Rumpf hinein verfolgen und inserirt sich der Längsmuskulatur des Hinterkörpers an der ganzen inneren Peripherie, nicht weit von der Insertionsstelle der Retinakeln. In der Region, wo die Lemnicken entspringen, also zwischen Hals und Hinterkörper, treten in den Fasern dieser Schicht mächtige Muskelkerne auf (Taf. III Fig. 3). Die Fasern erscheinen, wie die des Lemniskentmantels von *Ech. angustatus* und *clavaiceps* (Taf. III Fig. 11) in Röhrenform mit weitem, markhaltigem Hohlraum. In der Wand der Röhre ist die kontraktile Substanz in längslaufende Fibrillencylinder gruppiert. In der Achse des Rohrs liegen die Muskelkerne, sie finden sich nicht in allen Fasern und sind von einem voluminösen Protoplasmanetz umgeben, so dass die Fasern hier mächtig anschwellen (Taf. III Fig. 3 *ne*). Letztere anastomosiren mit einander.

Die Längsmuskeln des Halses von *Ech. proteus* gehen auf den Bulbus über, bilden hier ein regelmäßiges, weitmaschiges Netz und enden an der Befestigungsstelle der Rüsselscheide an die Rüsselbasis.

Der größte Theil der weniger entwickelten Halslängsmuskeln von *Ech. angustatus* und *clavaiceps* geht in den Compressor lemniscorum, den Lemniskentmantel, über. Dieser legt sich den Lemnicken allseitig eng an und umhüllt sie bei *Ech. angustatus* und wahrscheinlich auch bei *Ech. clavaiceps* vollständig, im Gegensatz zu *Ech. gigas*, wo die Lemnicken nach SCHNEIDER aus dem Mantel mit ihren hinteren Theilen heraustreten. Der Mantel von *Ech. angustatus* hat die Form eines Trichters, in dessen nach hinten divergirenden Wänden die Lemnicken seitlich gelegen sind. Hinten inserirt er sich der Längsmuskelschicht, wie bei *Ech. gigas*, in Form zweier Zipfel.

SCHNEIDER giebt von *Ech. gigas* an, dass der Lemniskentmantel aus zwei Zellen bestehe, bei unseren Arten ist solches nicht der Fall, denn es finden sich, zumal bei *Ech. clavaiceps* mehrere Kerne in seinen Fasern.

Die Hautmuskulatur des Rüssels wird von der übrigen Körpermuskulatur durch den Ansatzring der Rüsselscheide getrennt und besteht nur aus einer bei *Ech. proteus* und *angustatus* gut entwickelten Ringmuskellage, in welcher eben so wenig, wie in der Halsmuskulatur Kerne nachgewiesen werden konnten.

Von der Subcuticula wird die Ringmuskulatur durch die oben erwähnte, von LEUCKART chitinös bezeichnete, helle, hier und da gestreifte, sonst aber strukturlose Schicht getrennt, die bei *Ech. angustatus* kontinuierlich zu sein scheint (Taf. IV Fig. 5 *ch*), bei *Ech. proteus* (Taf. IV Fig. 6 und 7) aber durch Lücken, die zwischen den Hakenwurzeln auftreten, unterbrochen wird. Die Wurzeln der Haken ragen in diese Schicht hinein. Sie wird von LEUCKART und BALTZER als Bindegewebe bezeichnet, macht aber durchaus nicht den Eindruck eines Gewebes, sondern vielmehr den eines Abscheidungsproduktes. Längsschnitte lassen ihren Zusammenhang mit der Rüsselscheide erkennen (Taf. V Fig. VII *ch*).

Die Haken gruppieren sich bei *Ech. proteus* zu 16 (bei anderen Individuen zu 18), bei *Ech. angustatus* zu 10 alternierenden Längsreihen. Der Rüssel von *Ech. clavaiceps* ist verhältnismäßig mit nur wenigen Haken bewaffnet, deren Anordnung schwer zu erkennen ist, da sie bei den einzelnen Individuen abzuweichen scheint.

Die Haken der Echinorhynchen gehen nach LEUCKART aus je einer, an ihrer Oberfläche chitinisirenden Zelle hervor, deren äußerer Fortsatz nach Durchbrechung der Subcuticula von der Cuticula umkleidet wird. Bei *Ech. proteus*, schwerer bei *Ech. angustatus*, lässt sich auch an geschlechtsreifen Thieren noch das Rudiment des Bildungszellkerns wahrnehmen. Bei letzterer Species scheint er in der Hakenwurzel gelegen zu sein, bei ersterer der Hakenwurzel innen anliegend. Ein Centralkanal lässt sich durch die Pulpa des Hakens verfolgen und reicht fast bis zur Hakenspitze (Taf. IV Fig. 3). Die Hakenpulpa ist weich und tingirt sich in Boraxkarmín.

Die Form der Haken ist bereits von BALTZER beschrieben worden, ich begnüge mich daher mit einer Abbildung (Taf. IV Fig. 4).

Wie man sich an lebenden Echinorhynchen leicht überzeugen kann, ist die Bewegung der Haken abhängig einerseits von der Kontraktion der Rüsselrückzieher, andererseits von der Wirkungsweise der Rüsselscheide, die den Rüssel wieder zum Ausstülpen bringt. Daneben aber macht die Gruppierung um die Haken herum und die Richtung der hier schräglaufenden Radiärfibrillen der Subcuticula eine Funktion derselben als Retraktoren resp. Protrusoren der Haken nicht unwahrscheinlich.

Die Rüsselscheide der Echinorhynchen erscheint in Form zweier in einander gelagerter und aufs innigste mit einander verbundener Muskelcylinder, die einen hinten geschlossenen Sack bilden. Vorn

inserirt sich dieser Sack an der ganzen inneren Peripherie der Rüsselbasis, und sein Hohlraum communicirt mit dem Rüsselhohlraum. So weit bekannt, kehrt dieser Bau der Rüsselscheide bei sämmtlichen Arten wieder, nur die von *Ech. gigas* ist nach den Beschreibungen von LEUCKART und SCHNEIDER bedeutenden Modifikationen unterworfen. Auch die Rüsselscheide von *Ech. clavaiceps* weicht vom allgemeinen Typus in so fern ab, als ihr äußerer Muskelcylinder nicht als geschlossene Röhre den inneren Cylinder umgiebt, sondern in Gestalt eines Halbrohrs ihm auf der Ventralseite aufliegt.

Wie das schon BALTZER beobachtet, besteht die äußere Rüsselscheide von *Ech. proteus*, bei dem der ganze Apparat sehr entwickelt ist, aus zwei Halbcylindern, die auf Querschnitten halbmondförmig erscheinen und mit ihren Enden in Verbindung stehen. Auf der herauspräparirten Rüsselscheide sieht man an den entsprechenden Stellen zwei laterale, die Scheide in ihrer ganzen Länge begleitende Suturen.

Die innere Rüsselscheide von *Ech. proteus*, so wie beide Scheiden von *Ech. angustatus* und *clavaiceps* scheinen einheitlich zu sein.

In ihrer histologischen Struktur haben beide Cylinder viel Ähnlichkeit mit der Körperringmuskulatur. Sie bestehen aus einer äußeren kontraktilem und einer inneren Marksubstanz (Taf. III Fig. 2 und 3). Die kontraktilem Fibrillen sind zu Ringfasern gruppirt, die gesondert einander parallel hinziehen; Anastomosen sind nicht vorhanden. Ihr Verlauf steht nicht streng senkrecht zur Achse der Rüsselscheide, sondern etwas schräg. Betrachtet man die äußere Rüsselscheide von *Ech. proteus* von der Dorsal- oder Ventralseite, so sieht man ihre Ringfasern bogenförmig, die Krümmung nach vorn gerichtet, hinziehen, ihre Enden stoßen seitlich in der Suture dachartig auf einander. Das Sarkolemma beider Cylinder ist bedeutend mächtiger als das der Körpermuskulatur und springt sowohl von außen wie von innen septenartig in die Substanz der Cylinder ein. Außen scheiden diese Septen die einzelnen Ringfasern von einander, verlaufen also ihnen parallel, innen dringen sie in die Marksubstanz ein und richten sich der Scheidenachse parallel, so dass auf Querschnitten die Marksubstanz papillenartige Vorsprünge zeigt. Das netzartige Protoplasma findet sich auch hier wieder, ist aber zum größten Theil um die Kerne herum gelagert. Letztere liegen im Grunde beider Scheidencylinder; ihre Anordnung veranschaulicht Fig. V auf Taf. V bei *Ech. proteus*. Die innere Rüsselscheide besitzt vier lateral und symmetrisch vertheilte Muskelkerne, zwei vordere,

etwas auf die Dorsalseite gerückte  $nc$  und zwei hintere  $nc^1$ . Die äußere Scheide beherbergt zwei auf die Ventralseite gerückte Kerne (Taf. V Fig. V  $nc^2$  und Taf. III Fig. 3  $nc^1$ ). Außerdem finden sich im Grunde der Rüsselscheide noch zwei Paar seitlich gelegener Muskelkerne  $nc^3$ ,  $nc^4$ , die aber nicht eigentlich ihren Wandungen angehören, sondern in den Wurzeln der Retinacula liegen.

Die vorderen Kerne der inneren Rüsselscheide sind bei *Ech. angustus* weit nach vorn gerückt und treten bei ausgestrecktem Halse etwa im vorderen Drittheil desselben auf (Taf. III Fig. 2). An jungen Exemplaren sind sie bei günstiger Lage des Thieres durch die Körperwand hindurch zu erkennen, und man kann sich dann auch von der Eigenthümlichkeit dieser Kerne überzeugen, sich zu kontrahiren. An zwei Exemplaren gelang es solche Gestaltveränderungen in gewisser periodischer Reihenfolge zu beobachten. Im Zustande der Kontraktion, der 15—20 Sekunden dauerte, hatte der Kern ein maulbeerförmiges Äußere und sein Volumen war um etwa ein Drittheil reducirt. Im bedeutend länger währenden Zustande der Expansion erschien er prall, hell mit glänzendem Kernkörper. Eine besondere Struktur in der Kernsubstanz ließ sich durch die Körperwand hindurch nicht wahrnehmen, sie schien homogen zu sein.

A priori sollte man versucht sein diese Gestaltveränderung der Kerne durch eine von der Kontraktion der Retraktoren des Rüssels verursachte Kompression zu erklären, indessen konnte man sich auch bei sonst vollständig unbeweglichem Vorderkörper der Thiere von obigen Kontraktionen überzeugen.

Das Innere der Rüsselscheide wird von den Rüsselretractoren eingenommen. Sie sind in der Vierzahl, jeder mit einem Kern versehen, vorhanden und besitzen eine Röhrenform. Das Sarkolemma ist außerordentlich dünn, kaum wahrnehmbar. Die nur unvollkommen, meist gar nicht zu Cylindern gruppirten kontraktilen Längs-fibrillen bilden eine gleichmäßige dünne Rindenlage (Taf. IV Fig. 5 und 7), das weite Innere wird von Muskelflüssigkeit und spärlichem Protoplasmageäßer erfüllt. Die vier Kerne liegen in der Achse der Retraktoren, alle vier annähernd in einer Querebene. Sie werden nicht, wie das sonst bei den Muskelkernen häufig ist, von einer protoplasmatischen Kapsel umgeben, sondern stehen mit der kontraktilen Schicht oft nur an einem Punkt ihres Umfanges vermittels ausstrahlender Protoplasmafäden in Verbindung. Manchmal findet sich an der Stelle, wo die Protoplasmastrahlen den Kern berühren, ein kleines Knöpfchen (Taf. V Fig. VIII).



Im lebenden Zustande sind die ovalen bei *Ech. proteus* und *angustus* circa 0,04 mm messenden Kerne der Retraktoren (sie sind bei jungen Thieren durch Körper- und Scheidenwand hindurch zu beobachten) hell, mit glänzendem, großem Kernkörper und daneben einem spindelförmigen, vacuolenähnlichen, zur Längsachse des Kernes senkrecht stehenden Gebilde versehen, welches als eine besondere Differenzirung des Kernplasma anzusehen ist; es färbt sich in Karmin dunkler als die übrige Kernsubstanz.

Die Anordnung der Retraktoren in vier Röhren lässt sich nur im kleinsten Theile ihres Verlaufs in der Region der Rüsselbasis verfolgen, denn sie theilen sich bei *Ech. proteus* und *angustus* nach vorn und hinten in eine größere Anzahl Fasern, die wiederum mit einander anastomosiren können. Die nach vorn ziehenden Retraktorenfasern behalten ihre axiale Lage bis zur Rüsselspitze, wo sie, in radialer Richtung aus einander weichend, in dem so entstandenen centralen Raum zwei, bei *Ech. proteus* und *angustus* zuerst von BALTZER gefundene, Zellen umfassen. Hier biegen die Rüsselretraktoren um und laufen der Rüsselwand anliegend rückwärts bis zur Insertionsstelle der Rüsselscheide, wo sie sich an die Körperwand anheften. Bei *Ech. proteus* verändert sich ihr Bau in diesem letzten Theile ihres Verlaufes in so fern, als die kontraktile Substanz sich ausschließlich an ihrer äußeren, der Ringmuskulatur des Rüssels zugekehrten Wand gruppirt, während die Innenwand nur von Sarkolemma gebildet wird. Eine Vereinigung der rücklaufenden Fasern der Retraktoren, wie BALTZER sie sich vorstellt, findet nicht statt, er sagt: »Je zwei benachbarte Ränder (die Ränder der rücklaufenden Retr.) treten, sich nach innen einschlagend, in Verbindung. Über den eingerollten Rand setzt sich aber das die Muskelmasse überziehende Bindegewebe fort und bildet eine in den Hohlraum des Rüssels einspringende Papille.«

Die hinteren Verzweigungen der vier ursprünglichen Retraktoren treten, nachdem sie das Ganglion allseitig umfasst, zu einer bei *Ech. clavaiceps* deutlich in zwei Partien gesonderten Muskelmasse zusammen und gehen, wie passende Längsschnitte beweisen, unmittelbar in die Retraktoren der Rüsselscheide über. Indessen dürften letztere kaum als bloße Fortsetzungen der Rüsselretraktoren anzusehen sein, da sie ihre eigenen Kerne besitzen.

Die Retraktoren der Rüsselscheide stellen ein ventrales und ein dorsales langes abgeplattetes Band dar, deren jedes wiederum aus zwei neben einander hinziehenden und an den einander zugewandten

Kanten theilweise verwachsenen, mit je einem Kern versehenen Bändern besteht. Die zwei Kerne liegen bei *Ech. proteus* dicht bei einander, etwa in der Mitte der Retraktoren. Jedes der beiden Bänder in einem Retraktor stellt einen Muskel vor, der sich nur in seinem Aussehen, nicht im Princip des Baues, von den Rüsselretractoren unterscheidet. Die Längsibrillen liegen hier als sehr dünne Schicht in der Wand des bandförmig abgeplatteten Rohres. Das protoplasmatische Netzwerk tritt außerordentlich deutlich hervor und bildet ein fast regelmäßiges Geflecht aus sechsseitigen Maschen. Die Verschmelzung je zweier Bänder zu einem Retractor receptaculi ist keine vollständige, indem sie sich in ihrem Verlauf für kurze Strecken trennen, es kann der Zusammenhang zwischen ihnen stellenweise auch durch sekundäre Abspaltungen hergestellt werden.

Die Retractores receptaculi von *Ech. clavaiceps* bestehen gleichfalls aus je zwei Bändern, die aber im vorderen Theil vollständig verschmolzen sind, so dass sie hier auf Querschnitten ein gemeinschaftliches Lumen aufweisen; nach hinten zu theilen sie sich und inseriren sich getrennt an der Körperwand. Bei *Ech. proteus* geschieht diese Insertion mit verbreiteter Basis, die sich in mehrere Züge trennt. Letztere lösen sich schließlich in einzelne Fibrillen auf, die sich den Längsfasern der Körpermuskulatur beimischen. An diesen Vereinigungsstellen kommen noch Konglomerationen kernähnlicher Gestalt, offenbar protoplasmatischen Ursprungs zu Stande, die mir vollständig unverständlich geblieben sind.

Die oben erwähnten zwei Zellen an der Rüsselspitze zwischen den Rüsselretractoren sind bei allen drei Arten vorhanden. Bei *Ech. proteus* und *angustatus* liegen sie neben einander und messen 0,04 mm, bei *Ech. clavaiceps* liegen sie hinter einander, haben eine ovale Gestalt und sind im Verhältnis zur geringen Körpergröße dieser Species kolossal, die hintere übertrifft die vordere an Umfang und erreicht eine Größe von 0,09 mm.

BALTZER, der diese Zellen bei beiden erstgenannten Arten beobachtet hat, nimmt für sie in dubio eine Tastfunktion in Anspruch, indessen ist es mir nie gelungen ihren Zusammenhang mit dem Nervensystem nachzuweisen; von Ganglienzellen haben sie weder im Äußeren noch in ihrer Struktur Ähnlichkeit. LESPÈS<sup>1</sup>, der sie bei *Ech. clavaiceps* beobachtete, will in dieser Gegend einen Darmkanal gesehen haben, indessen sind weder die von LESPÈS beschriebe-

<sup>1</sup> Journal de l'anat. et de la physiologie. Paris 1864.

nen kernlosen Epithelzellen vorhanden, noch findet sich eine Öffnung an der Rüsselspitze.

Bei *Ech. clavaiceps* sind beide Zellen wenig durchsichtig und besitzen einen kleinen deutlichen Kern. Ihr Protoplasma ist körnig und oft gelblich. Bei lebenden Thieren machen sie den Eindruck, als lägen sie in einem Sack, da sich aber auf Schnitten niemals dessen Wandungen erkennen ließen, so nehme ich an, dass die vier Rüsselretraktoren, indem sie nach den Seiten ausbiegen, einen sackförmigen Raum begrenzen, in welchem diese Zellen liegen.

Bei eingezogener Rüsselscheide und eingestülptem Rüssel legen sie sich dicht vor das Ganglion und werden durch einen Zwischenraum von der inneren Rüsselspitzenwand getrennt. Beobachtet man einen *Ech. clavaiceps* im Moment des Ausstülpens des Rüssels, so sieht man, wie die beiden Zellen, gleich nachdem die vordersten Haken sich nach außen gekehrt haben, plötzlich vorgeschneilt werden.

Die sogenannten Retinacula der Echinorhynchen stellen Nervenscheiden dar und umschließen die hinteren Seitennerven. Wie auch BALTZER angiebt, ist jedes Retinaculum eigentlich eine zusammengerollte lange Muskelplatte, deren Ränder zusammenwachsen, so dass ein Rohr entsteht. Die Naht ist nach außen d. h. der Körperwand zugekehrt und wird durch Lücken unterbrochen, so dass der Hohlraum des Retinaculum mit der Leibeshöhle in Verbindung steht. Dass eine solche Kommunikation in der That vorhanden ist, beweist das gelegentliche Eindringen reifer Eier in das Retinaculum. Ein Querschnitt (Taf. III Fig. 13) zeigt an der äußeren Peripherie eine Schicht Längsmuskelfibrillen, die indessen hier zu nicht bedeutender Entwicklung gelangt, das Sarkolemma hingegen ist mächtig entwickelt; ihre kontraktile Fähigkeit scheinen die Fibrillen auch eingeübt zu haben, bei vorgeschobener Rüsselscheide erscheinen die Retinakeln gespannt und verlaufen in schräger Richtung durch die Leibeshöhle, bei rückgezogener Rüsselscheide biegen sie sich schlingenförmig zusammen ohne sich zu kontrahiren. Bei *Ech. proteus* nehmen sie ihren Ursprung aus der Rüsselscheide beiderseits vermittels zweier Wurzeln, deren eine in der inneren Rüsselscheide, die andere in der äußeren liegt (Taf. V Fig. V). In jeder dieser Wurzeln findet sich ein Kern  $nc^3$  und  $nc^4$ . Beim Austritt aus der Rüsselscheide trennen die Retinacula die lateralen Suturen zwischen den äußeren Scheidenhalbcylindern.

Bei *Ech. clavaiceps* bestehen die Retinacula in ihrer Hauptmasse nur aus dem Nervenstrang. Der muskulöse Überzug schwindet bald

nach ihrem Austritt aus der Rüsselscheide, nur das Sarkolemma begleitet sie auf ihrem Wege bis zur Körperwand in Gestalt einer außerordentlich dünnen Membran (vgl. Taf. III Fig. 14 *a* und *b*). Ihr Austritt erfolgt hier in der Weise, dass sie auf der Ventralseite einander genähert beide die äußere halbrohrförmige Rüsselscheide durchbrechen (Taf. III Fig. 5).

**Nervensystem.** Der centrale Theil des Nervensystems der Echinorhynchen besteht aus dem bekannten, im Grunde der Rüsselscheide gelegenen Ganglion. Die dasselbe zusammensetzenden Zellen sind verhältnismäßig groß<sup>1</sup>, mit deutlichem, immer prallem Kern und sehr stark lichtbrechendem Kernkörper<sup>2</sup>. Außer diesem einzigen Kernkörper finden sich keine anderen ihm ähnliche Einschlüsse, wie wir solche bei Muskelkernen kennen gelernt haben. Die Ganglienzellen sind mit Ausnahme der Ei- und Samenelemente fast die einzigen Zellen im Echinorhynchenkörper, die an ihrer ganzen Peripherie deutliche Konturen aufweisen, resp., natürlich mit Ausnahme der Übergangsstelle in den Nerv, eine geschlossene Zellmembran besitzen, indessen begegnen wir auch hier ähnlichen primitiveren Verhältnissen, wie beim Muskelgewebe.

Ein Schnitt durch das Ganglion (Taf. III Fig. 12) zeigt nämlich eine peripherische Lage von Ganglienzellen mit deutlichen Konturen und einen centralen Theil, der aus netzartigem Protoplasma mit zahlreichen Vacuolen und einzelnen Kernen besteht. Im Centrum selbst finden sich keine Kerne, wohl aber in dem Theile des retikulären Protoplasma, der an die peripherische Zellenlage grenzt und hier schon eine gleichartigere Struktur aufweist. Stellenweise konnten Zellen in der Rindenschicht gefunden werden, wie eine solche auf beigegebener Zeichnung abgebildet ist, deren sonst gleichartiges feingekörntes Protoplasma unter Vacuolenbildung unmittelbar in das centrale Netzwerk übergang.

Die Zellen der Ganglienneurone sind meist mit nur einem Ausläufer versehen (bipolare giebt es wenige), wovon die meisten, zu Nerven zusammentretend nach außen ihren Verlauf nehmen. Namentlich gilt das für die vordere Partie des Ganglion. Hierbei ist nicht

<sup>1</sup> Messungen haben folgende Zahlen ergeben:

Ech. gigas, Ganglienzellen: 0,062 mm, deren Kerne: 0,02 mm.

Ech. proteus u. angustatus, Ganglienzellen: 0,025 mm, Kerne: 0,01—0,012 mm.

Ech. clavaiceps, Ganglienzellen: 0,015 mm, Kerne 0,007 mm.

<sup>2</sup> Selbst bei vollständigem Abschluss durchfallenden Lichtes sind die Kernkörper an Schnittpräparaten als helle Pünktchen auf schwarzem Grunde wahrnehmbar.

gesagt, dass sämtliche Fasern eines abtretenden Nerven benachbarten Zellen entspringen. So konnten z. B. einzelne Fasern nach vorn ausstrahlender Nerven an Serien von Querschnitten bis in die hintere Region des Ganglion verfolgt werden, in Fig. 12 Taf. III b' sind solche Faserdurchschnitte, die dem vorderen Mediannerv angehören, abgebildet.

Andererseits senden einige Zellen der Rinde ihre Fortsätze ins Innere des Ganglion. Sowohl an Quer- wie an Längsschnitten finden sich neben den Vacuolen *v* von diesen oft schwer zu unterscheidende Nervenfaserdurchschnitte, die auf eine Faserkreuzung innerhalb des Ganglion schließen lassen. Solche Faserkreuzung konnte bei *Ech. proteus*, *angustus* und am deutlichsten bei *Ech. clavaceps* in der mittleren Region des Ganglion beobachtet werden. Verfolgt man eine Serie von Querschnitten, so tritt die Kreuzung dort auf, wo beiderseits die Zellen liegen, deren Fortsätze zur Bildung der die Retinacula durchsetzenden Nerven zusammentreten. Manchmal schien es sogar, als wenn eine Faser des rechten Seitennerven, das Ganglion durchsetzend, in den linken Nerven überginge, ohne durch eine Zelle unterbrochen zu werden.

PAGENSTECHEr's Angabe, die Zahl der Ganglienzellen sei nicht viel größer als die der abtretenden Nervenfasern, habe ich bestätigt gefunden. Auf Schnittserien konnten sowohl bei *Ech. proteus* als auch *angustus* etwa 70 Kerne gezählt werden. Der Umstand, dass trotz dem Vorhandensein von bipolaren Ganglienzellen die Zahl der Kerne größer ist, als die der austretenden Fasern, dürfte dadurch zu erklären sein, dass den Kernen des inneren, reticulären Theils des Ganglion keine Nervenfasern entsprechen.

Die Zahlen, die LEUCKART von den dem Ganglion entspringenden Fasern angiebt, sind zu niedrig gegriffen. Eine bindegewebige Hülle, die PAGENSTECHEr erwähnt, besitzt das Ganglion nicht.

Was das peripherische Nervensystem betrifft, so nehmen folgende Nervenstämme vom Ganglion ihren Ursprung: 1) Vordere Mediannerven, 1—3 an der Zahl (GREEFF's vordere Hauptnervenstämme, BALTZER's vorderer Median- + vordere Seitennerven), 2) ein vorderes laterales Nervenpaar, 3) ein hinteres Lateralnervenpaar. Den hinteren Mediannerven, der nach LEUCKART in den Retraktor der Rüsselscheide, nach anderen Autoren ins Ligament eintreten soll, gelang es niemals zur Anschauung zu bringen, auch konnten weder in den Retraktoren der Rüsselscheide, noch im Ligament der kleineren Arten, die aufs eingehendste darauf hin untersucht wurden,

jemals Nerven konstatiert werden; indessen kann die Existenz eines solchen hinteren Mediannerven durch obige negative Resultate noch nicht in Abrede gestellt werden, zumal die Beobachtung durch die Anastomosen der Rüsselretraktoren in dieser Region sehr erschwert wird; andererseits gebrach es an Material von *Ech. gigas*, bei dem diese Verhältnisse wohl leichter zu erkennen sein mögen.

In Bezug auf den Verlauf der vorderen Mediannerven verhalten sich die verschiedenen Species nicht gleich. Bei *Ech. angustatus* ist es nur ein einziger starker Stamm, der den größten Theil des Halses durchzieht, aber vermittels mehrerer, gewöhnlich dreier Wurzeln aus der vorderen Region des Ganglion seinen Ursprung nimmt. Diese Wurzeln laufen eine Zeit lang zwischen den Rüsselretraktoren hin, richten sich dann zur Wand der inneren Rüsselscheide und ziehen längs dieser zum Rüssel hin, zu einem starken Bündel von mindestens 18 Fasern vereint. Dieser Nervenstamm hält sich beständig an die Dorsalseite der inneren Rüsselscheide, der Querschnitt Fig. 2 auf Taf. III zeigt ihn zwischen den oben erwähnten kontraktilem Kernen, eine Lage, die beständig wiederkehrt. Auch an lebenden jungen Exemplaren von *Ech. angustatus* sieht man die beiden Kerne zu Seiten des Nervenstammes liegen. Dort, wo die Rüsselscheide sich an die Basis des Rüssels inserirt, weichen die Fasern dieses Nerven aus einander und bilden unter dichotomischer Theilung eine Anzahl von Bündeln. Ein Querschnitt aus dem basalen Abschnitt des Rüssels zeigt diese Nervenbündel über die ganze Peripherie vertheilt und zwischen den rücklaufenden Retraktoren angeordnet. Zwischen den axialen vier Retraktoren oder deren Anastomosen konnten keine Nerven beobachtet werden.

Der Hals von *Ech. proteus* wird gewöhnlich seiner größten Länge nach von drei medianen Nervenstämmen durchzogen, die frei zwischen den Retraktoren liegen; in einigen Fällen konnten nur zwei solcher Stämme wahrgenommen werden. Sie sind, wie sämtliche Nerven der Echinorhynchen, von keiner bindegewebigen Hülle umschlossen und krümmen sich bei Kontraktion der Rüsselretraktoren schlingenförmig zusammen. Dieser Umstand macht ihre Verfolgung auf Serien von Querschnitten sehr schwierig, und da andererseits bei unversehrten Exemplaren die scharfen, wellenförmig verlaufenden Konturen der Rüsselretraktoren die Nervenstämm maskiren, so muss ich es vor der Hand noch dahingestellt sein lassen, ob für *Ech. proteus* die Zwei- oder Dreizahl der Mediannerven typisch ist. Während nun die der vorderen Region des Ganglion entspringenden

Stämme sich bei *Ech. angustatus* bald vereinigen, erfolgt solches bei *Ech. proteus* erst in der Bulbusregion, wo sie zu einem ebenfalls mächtigen Stamm zusammentreten. Bisher verliefen sie, nicht wie bei *Ech. angustatus* an der Innenwand der Rüsselscheide sondern zwischen und neben den Rüsselretraktoren; nach ihrer Vereinigung biegen sie zur Wand der Scheide ab und verfolgen sie bis zur Insertionsstelle derselben an dem vorderen Bulbusrand. Hier theilen sich ihre Fasern in etwa 10 Partien, die auf einem Querschnitt, wie bei *Ech. angustatus*, über die ganze Peripherie vertheilt sind. Noch immer verlaufen sie vollständig frei, denn man sieht sie bald an der Innenseite der rücklaufenden Retraktoren, bald zwischen diesen und der Rüsselwand. Jedes dieser Bündel besteht im basalen Drittheil des Rüssels aus 8—10 Fasern, so dass man in dieser Region bis zu 100 Nervenfaserdurchschnitten zählen kann. Nach vorn weichen sie aus einander und treten theils an die Rüsselretraktoren, theils an die basale Region der Rüsselhaken heran. Einzelne Fasern lassen sich bis fast zur Rüsselspitze verfolgen, niemals konnte aber ein Zusammenhang zwischen ihnen und den hier vorhandenen beiden Zellen konstatiert werden.

Bei *Ech. clavaiceps* sind die vorderen medianen Nerven wenig entwickelt, sie treten gewöhnlich in Gestalt einzelner Fasern auf, welche die Rüsselretraktoren begleiten, ihr weiterer Verlauf nach vorn ist mir unbekannt geblieben.

Die vorderen Seitennerven konnten nur bei *Ech. proteus* und *clavaiceps* beobachtet werden. Bei ersterer Species sind es feine, höchstens aus drei Fasern bestehende Stämme; bei letzterer sind sie fast eben so mächtig wie die hinteren Seitennerven. Hier wie dort entspringen sie beiderseits aus der Mitte des Ganglion, neben den hinteren Seitennerven, begleiten diese bis zur Rüsselscheidenwand und richten sich dann nach vorn. Bei *Ech. proteus* halten sie sich hart an die Scheidenwand und lassen sich nicht über das hintere Drittheil der Scheide hinaus verfolgen. Bei *Ech. clavaiceps* durchziehen sie die ganze Scheide und scheinen auch zu den Rüsselretraktoren in Beziehung zu treten.

Die hinteren Seitennerven sind bei allen drei Arten bei Weitem die stärksten. Ihre Austrittsstelle aus dem Ganglion wird durch die oben erwähnte Faserkreuzung bestimmt. Sie richten sich schrägseitwärts und nach hinten und treten hart an die in den Wurzeln der Retinacula gelegenen Kerne heran, so dass die in der inneren

Scheide befindlichen Kerne (Taf. V Fig. V *nc*<sup>1</sup>) (von JARSCHINSKY<sup>1</sup> vermuthlich als Ganglion laterale gedeutet) nach Quellung des Präparates in Ameisensäure eine Furche erkennen lassen, durch welche der Nervenstamm zieht. Hierauf dringen die hinteren Nerven jederseits ins Retinaculum ein, wo sie bis zur Anheftungsstelle dieses an die Längsmuskulatur des Körpers wellenförmig verlaufen. An gelungenen Querschnitten eines Retinaculum lässt sich erkennen, dass der Nerv bei *Ech. angustatus* aus mindestens 16, bei *Ech. clavaiceps* aus mindestens 18 Fasern zusammengesetzt wird (Taf. III Fig. 13 und 14).

An der Körperlängsmuskulatur angelangt, theilt sich der Seitennerv in einen vorderen und einen hinteren Ast. Beide legen sich ausschließlich der Längsmuskulatur an und begleiten bei *Ech. proteus* und *angustatus* die Hauptkanäle der Subcuticula, so dass ein Sagittalschnitt durch die Ebene dieser Kanäle auch die Nervenstämmen treffen müsste. Bei *Ech. clavaiceps* liegen die Verhältnisse anders; die beiden Längsgefäße der Subcuticula fallen in die Mediane, die Nervenstämmen verlaufen lateral.

Über die weitere Innervation des Rumpfes hat SCHNEIDER Beobachtungen an *Ech. gigas* veröffentlicht. Bei unseren Arten sind die Verhältnisse so minutiös, dass sich Abzweigungen von den Körpervenstämmen nicht beobachten ließen, eben so wenig ein Nervenplexus im hinteren Körperende der Männchen. Wohl aber findet sich bei den männlichen Individuen aller drei Arten außer dem Hirnganglion ein zweites fast eben so gut entwickeltes Nervencentrum, das Geschlechtsganglion. Es liegt der Bursalmuskelkappe auf und umfängt den Ductus ejaculatorius (Taf. V Fig. X *Gln*). Seine Zellen sondern sich unvollständig zu zwei lateralen Haufen, die durch eine dorsale und eine ventrale Kommissur in Verbindung stehen. Namentlich letztere ist faserreich, aber auch zellenhaltig. Vom Geschlechtsganglion nehmen mindestens sechs Nervenstämmen ihren Ursprung: zwei laterale vordere, zwei laterale hintere und zwei hintere Stämmchen, die sich in der Mediane nähern und die Bursalmuskelklappe zu innerviren scheinen.

Das hinterste Nervenpaar ist das mächtigste, es begleitet die eingestülpte Bursa, oder vielmehr die Muskelzüge, die als Fortsetzung der Körperlängsmuskulatur sich der Bursa anlegen (Taf. V Fig. X *N*).

<sup>1</sup> Arbeiten der Petersburger Versammlung russischer Naturforscher. St. Petersburg 1868 (russisch).



Diese Nerven vereinigen sich am Körperhinterende mit den beiden Nervenstämmen des Rumpfes und bringen auf diese Weise einen Zusammenhang zu Stande zwischen Hirn- und Geschlechtsganglion.

Das vordere Nervenpaar innervirt die Geschlechtsorgane; es dringt in die Muskelscheide, welche die Samenleiter und die Kittgänge umgiebt, ein (Taf. V Fig. X  $N^1$ ) und findet sich auf Querschnitten beiderseits vom Vas efferens (Taf. V Fig. XI 3—6).

Die Zellen des Geschlechtsganglion unterscheiden sich durch nichts von denen des Hirnganglion, sie erreichen sie nahezu an Größe, ihre Fortsätze aber sind bedeutend mächtiger.

Das von LEUCKART angegebene Ganglion am hinteren Körperende der weiblichen Echinorhynchen kann ich nicht bestätigen.

**Geschlechtsorgane<sup>1</sup>.** Bevor wir uns zu den Genitalien der Echinorhynchen wenden, dürfte es hier am Platz sein mit einigen Worten eines Organs zu gedenken, das bei den Männchen theilweise, bei den Weibchen ausschließlich dazu dient, den ganzen Geschlechtsapparat in seiner axialen Lage zu erhalten, das ist das sogenannte Ligament. Es entspringt dem hintersten Rüsselscheidenende und inserirt sich zwischen der äußeren und inneren Rüsselscheide. Dass es auch die innere Rüsselscheide durchbricht, wie LEUCKART dies an *Ech. gigas* gesehen, scheint bei unseren Arten nicht der Fall zu sein, die Beobachtung wird sehr erschwert durch die hier die innere Rüsselscheide durchsetzenden und den Ursprung des Ligaments theilweise maskirenden Rüsselretractoren.

Die muskulöse Natur des Ligaments ist schon von GREEFF erkannt worden. Es bietet einen geschlossenen hohlen Cylinder mit einfacher Wandung dar, dessen histologischer Bau sich im Princip von dem der Körpermuskellagen durch nichts unterscheidet: eine reticuläre, von zahlreichen ovalen Öffnungen durchbrochene Grundsubstanz wird von sehr feinen Muskelfibrillen, die häufig anastomosiren, durchsetzt. Die Richtung dieser Fibrillen ist longitudinal, nur in der Umgebung der Kerne (Taf. IV Fig. 1) existirt noch eine zweite, innere Schicht von quer- resp. ringlaufenden Fibrillen. Eine Gruppierung zu Fasern wird bei den Fibrillen des Ligaments vermisst. Die Kerne liegen in der Grundsubstanz, die auch hier als

---

<sup>1</sup> Ich muss bemerken, dass die Untersuchungen nur an vollständig entwickelten Thieren vorgenommen wurden, Larven standen mir nicht zur Verfügung.

Muskelmark anzusehen ist, sind nur spärlich vorhanden, von ovaler Gestalt und messen in der Längsachse 0,08—0,1 mm. Neben dem großen, glänzenden Kernkörperchen nimmt man wieder eine Anzahl von Nebenkernkörperchen wahr. Das Protoplasma umgiebt den Kern in Form einer deutlichen starken Kapsel, die allmählich in die allgemeine Grundsubstanz übergeht.

Ein wesentlicher Unterschied in der Gestalt des Ligaments ist bei den kleinen Species nicht vorhanden. Bei *Ech. proteus* ist es eine langgezogene Spindel, deren Hohlraum, wie man sich an Osmiumsäurepräparaten leicht überzeugen kann, immer von Eizellen erfüllt ist. Hinten, unmittelbar vor der Uterusglocke, läuft es in zwei solide Stränge aus. Das Ligament von *Ech. angustatus* gleicht einem dünnen Strange, dessen Lumen nur im vorderen Dritttheil deutlich erkannt wird, hier ist es sehr weitmaschig, auch kann ein völliger Durchbruch, behufs Entleerung der Eier in die Leibeshöhle eintreten. Eine Theilung findet am Hinterende nicht statt. *Ech. clavaiceps* besitzt ein so zartes Ligament, dass es nur in Fetzen zur Anschauung gebracht werden konnte, wahrscheinlich ist es auch im normalen Zustande zerrissen; es läuft nach hinten nicht in einen soliden Fortsatz aus, sondern geht an der ganzen Peripherie in den Rand der vorderen Uterusglockenöffnung über, so dass die Eier hier aus dem Ligament direkt in den Glockenraum eintreten können. Eine Kommunikation zwischen Ligamental- und Glockenhohlraum hat auch LEUCKART bei *Ech. angustatus* und WAGNER bei *Ech. acus* beobachtet.

Die ursprünglichen Ovarien der Echinorhynchen finden sich nach den Untersuchungen von GREEFF und LEUCKART als vom Ligament gesonderte und von diesem nur umschlossene Organe ausschließlich in früheren Entwicklungszuständen der Larven vor, da letztere mir aber nicht zu Gebot standen, so habe ich mir auch keine eigene Ansicht von diesen Verhältnissen bilden können. Indessen konnten bei vollständig entwickelten Echinorhynchen Zellen aus dem Ligament hervorsprossend gesehen werden, die sich durch nichts von jungen Eizellen unterschieden. Ein Ähnliches hat auch PAGENSTECHE<sup>1</sup> bei *Ech. proteus* beobachtet und abgebildet. Die Zellen liegen in Nestern, die oft von trichterförmiger Gestalt sind, ihre Spitze läuft dann in viele Fibrillen aus, vermöge deren sie an der Innen-

<sup>1</sup> Zur Anatomie von *Ech. proteus*. Zeitschr. für wissenschaftl. Zoologie. 1863.

fläche des Ligaments festsitzen (Taf. III Fig. 17). Es konnten aber solche Nester auch in lamellen- oder muldenförmiger Gestalt gefunden werden, wo dann ihre Ränder sich in Fibrillen auflösen, wie es auf Taf. III Fig. 16 dargestellt ist. Die kleinsten, jüngsten Zellen lagen im Grunde der Mulde resp. des Trichters, die größten über ihnen und lösten sich offenbar allmählich ab; in letzteren traten in einzelnen Fällen Bildungen von Tochterzellen auf<sup>1</sup>.

Ob nun die Nester Reste des im Larvenzustande vorhandenen Ovarium sind und ihr Zusammenhang mit dem Ligament ein sekundärer, oder ob es Differenzirungen des Ligaments selbst sind, muss vor der Hand noch dahingestellt bleiben.

Bekanntlich ist bei geschlechtsreifen Echinorhynchen die ganze Leibeshöhle mit Eiern und Eiballen angefüllt, die aus dem Innern des Ligaments nach dessen Sprengung — eine specielle Entleerungsöffnung ist nicht vorhanden — ausgetreten sind. Bei *Ech. proteus* bleibt neben der Leibeshöhle auch das Ligament stets von Geschlechtsprodukten erfüllt. Bei *Ech. angustatus* entleert sich das Ligament der erwachsenen Thiere fast vollständig seines Inhalts und konsolidirt sich in seiner größten Ausdehnung zu einem dünnen Strange, nur im vorderen Drittheil bewahrt es noch seine maschige Struktur und beherbergt mehrere große Eiballen. Es ist dieses die Gegend, wo ursprünglich der Riss, oder auch nur eine Lösung der Maschen, eingetreten ist, behufs Entleerung der Geschlechtsprodukte in die Leibeshöhle.

Die Ausführungsgänge der weiblichen Echinorhynchen bestehen aus der Uterusglocke, zwei Eileitern, und einem Uterus nebst Scheide. Alle diese Theile besitzen starke muskulöse Wandungen, in denen die Muskelfibrillen ringförmig verlaufen, was LEYDIG bewogen hat hier quergestreifte Muskeln zu vermuthen. Die Querstreifung ist der Ausdruck der Muskelfibrillen, nicht, wie BALTZER annimmt, einer bindegewebigen Einstrahlung. Der histologische Bau ist sehr ähnlich dem der Rüsselscheide und der männlichen Genitalscheide. Auf einem Querschnitt liegt die fibrilläre Schicht an der äußeren, die Marksicht an der inneren Peripherie, deren Kontur durch

<sup>1</sup> Es sei erwähnt, dass diese Bildungsstätten von Eizellen bloß bei *Ech. proteus* verhältnismäßig selten, und nur an Osmiumsäurepräparaten gefunden werden konnten. Von etwa vierzig darauf hin untersuchten Thieren besaßen sie nur acht Exemplare, deren Leibeshöhle schon von reifen Eiern und Eiballen erfüllt war.

papillenähnliches Vorspringen festonirt erscheint; große, durch protoplasmatische Fäden fixirte Kerne liegen in der Marksubstanz.

Ogleich der unmittelbar hinter der eigentlichen Glocke gelegene, von LEUCKART mit Glockenschlund bezeichnete Theil bei unseren drei Arten auf den ersten Blick wesentliche Verschiedenheiten darbietet, so kann doch bei genauerem Studium der Verhältnisse, wie wir sehen werden, eine Analogie der ihn aufbauenden Elemente gefunden werden. Wählen wir uns als Ausgangspunkt den *Ech. angustus*, wo die Verhältnisse am klarsten liegen. Die Anheftung der Uterusglocke an das Ligament erfolgt in der Weise, dass letzteres sich in toto als einseitig geschlitztes Rohr<sup>1</sup> in den Glockenhohlraum einsenkt und in zwei laterale Zipfel gespalten sich in dem Glockengrund inserirt (Taf. V Fig. I 1, 2, 3). Kurz vor dem Eintritt in die Uterusglocke finden sich beständig zwei Kerne im Ligament, sie liegen in einer Querebene. Die beiden Zipfel des Ligaments umfassen zwei axiale, neben und hinter einander gelegene, langgestreckte Zellenpaare *d* und *k*. Wie die entsprechenden Zellenpaare von *Ech. proteus* sind sie muskulös, nichts spricht für eine etwaige drüsige Natur, die BALTZER für sie in Anspruch nimmt. Sie sind auf den Abbildungen Taf. V roth gezeichnet, die Kerne der Zellen *d* liegen in einem nicht abgebildeten Schnitt zwischen 1 und 2.

Die Glocke selbst (blau) ist bedeutend größer als die von *Ech. proteus*. Vom vorderen Glockenrande bis zum vorderen Uterusrande misst der ganze Apparat 0,65 mm, die Breite beträgt circa 0,2 mm. Dadurch, dass sie nicht weit vom Vorderrande eine, namentlich während der Kontraktion in der Längsrichtung deutliche Einschnürung aufweist, erscheint ihre Gestalt vasenförmig. In der ventralen Glockenwand, ziemlich weit hinten, sind zwei Kerne vorhanden (Taf. V Fig. I 3, *e* und Taf. IV Fig. 9 *e*), es sind das die größten Kerne im ganzen Schluckapparat; bei den anderen Arten liegen sie neben einander, hier vor einander. In der Umgebung der Kerne durchziehen außer den cirkulären noch longitudinale und schräge Muskelfibrillen die Markschicht der Glocke und bilden mit den Protoplasmafäden, von denen sie oft schwer zu unterscheiden sind, ein

<sup>1</sup> Es ist zu bemerken, dass der Glockenhohlraum nicht mit der Ligamenthöhle kommuniziert, da, wie schon erwähnt, der Ligamentstrang in seinem größten Theile solid ist. Es können also keine Eier aus dem Ligament in die Uterusglocke eintreten, ohne ihren Weg erst durch die Leibeshöhle genommen zu haben.

dichtes verworrenes Netzwerk, das wie ein Ringpolster im Glockengrunde liegt und wohl am meisten die Funktion des Eieinschluckens übernimmt.

Der hinterste Theil der eigentlichen Glocke wird sphincterartig von einem zweiten kurzen Muskelrohr (grau) umfasst, welches zwei Zellen entspricht, deren Kerne *f* in der hinteren Region, wo noch eine Scheidewand zwischen beiden Zellen wahrgenommen wird, liegen. Dieser Mantel erstreckt sich weiter nach hinten als die eigentliche Glocke und bildet zwei laterale Taschen, die auch LEUCKART erwähnt, und die BALTZER's »Seitenzellen« von *Ech. proteus* entsprechen. Die Ränder der Taschen, die bei geschlechtsreifen Individuen gewöhnlich mit reifen und unreifen Eiern (*o*) gefüllt sind, weichen auf der Rückseite in der Mediane aus einander, und so kommt eine hintere dorsale Glockenöffnung zu Stande (Taf. V Fig. I 5 und Taf. IV Fig. 8 *hDo*). Im Centrum sind noch immer die axialen Zellen *k* wahrzunehmen. Gleich hinter der dorsalen bildet sich eine ventrale hintere Glockenöffnung (Taf. V Fig. I 6 u. Taf. IV Fig. 9 *hDo*), die bisher noch bei keiner Species erwähnt wurde und bei *Ech. proteus* und *clavaiceps* auch jedenfalls fehlt. Sie wird begrenzt durch zwei hier zugleich mit den Zellen *h* (vertikal schraffirt), welche den hinteren Rand der dorsalen Öffnung (vgl. Taf. IV Fig. 8) bilden, auftretende Zellen *i* (horizontal schraffirt). An noch weiter hinten entnommenen Schnitten (Taf. V Fig. I 7, 8) kann man sich überzeugen, dass die rechte Zelle *i* sich mit der rechten Zelle *h* einerseits, und die linke Zelle *i* mit der linken Zelle *h* andererseits zu zwei nach hinten ziehenden, lateral liegenden Röhren *Od* vereinigen, die in den Uterus (grün, Taf. V Fig. I 9) eintreten und als Eileiter aufzufassen sind. Diese Eileiter sind bei *Ech. angustatus* etwas länger als bei *Ech. proteus*, kaum ausgebildet bei *Ech. clavaiceps* und entsprechen dem »Trichter«<sup>1</sup>, den GREEFF als unpaares Organ bei *Ech. proteus* abbildet. Sie werden scheinbar durch je eine zusammengerollte Muskelplatte gebildet, deren jede aber de facto aus zwei Zellen *h* und *i* zusammengesetzt wird. Eine Sutur<sup>2</sup> ist noch wahrnehmbar und verläuft längs den einander zugewandten Wänden beider Eileiter (Taf. V Fig. I 8). LEUCKART

<sup>1</sup> Über die Uterusglocke und d. Ovarium d. Echinorhynchen. WIEGMANN'S Archiv 1864.

<sup>2</sup> Ich gebrauche den Ausdruck Sutur, weil ich bei *Ech. angustatus* so wenig wie bei *Ech. proteus* hier einen »Spalt« gesehen habe, den BALTZER bei letzterer Species beobachtet hat.

spricht nur von einem einzigen »Eikanal« in dieser Region bei *Ech. angustatus*, GREEFF erwähnt auch nur einen centralen Kanal, der den Hohlraum der Uterusglocke mit dem Uterus (letzteren bezeichnet GREEFF mit Eileiter) bei *Ech. miliaris* und *proteus* verbinde, indessen glaube ich mit Bestimmtheit behaupten zu dürfen, dass bei unseren drei Species immer zwei Eileiter vorhanden sind, und dass nur durch diese eine Kommunikation zwischen Glocken- resp. Leibeshöhle und Uterus hergestellt wird. Häufig konnten innerhalb der Eileiter reife Eier wahrgenommen werden (Taf. V Fig. I 7, o).

Auf der ventralen Seite, in der hintersten Region des Schluckapparates, liegen noch drei unpaare Kerne (gelb, Taf. V Fig. I 7, 8 und Taf. IV Fig. 9 g), deren Bedeutung mir unklar geblieben ist; ihrer Lage nach entsprechen sie der einzigen unpaaren Zelle g bei *Ech. proteus* (gelb, Taf. V Fig. II 3, 4, 5, 6 und Taf. IV Fig. 10 und 11 g).

Aus Obigem resultirt also, dass am Aufbau des Schluckapparates von *Ech. angustatus* 15 Zellen Theil nehmen. Wir werden gleich sehen, dass die meisten dieser Zellen bei *Ech. proteus* wieder angetroffen werden und dass die Analogie ziemlich streng durchgeführt werden kann.

Die Gewebelemente der Echinorhynchen zeigen in allen Organen eine Tendenz mit einander zu verschmelzen, das haben wir in der Körpermuskulatur, im Ganglion etc. gesehen. Auch im Schluckapparate verleugnen sie diese Fähigkeit nicht. So gehen z. B. die grauen Zellen f (Taf. V Fig. I 5) nach vorn, indem sie einen Ring bilden, so vollständig in einander über (Taf. V Fig. I 4, 3), dass keine Trennungsflächen mehr wahrzunehmen sind; eben so vollständig verschmelzen die Zellen k und i zu Eileitern. Dass die eigentliche Glocke ursprünglich aus zwei Zellen besteht, beweisen die beiden Kerne in ihrer Wand (Taf. IV Fig. 9 e). Dieses Verschmelzen der Elemente bietet eine große Schwierigkeit bei der Untersuchung, tritt namentlich bei Verfolgung einer Zelle auf Schnittserien störend entgegen und ist der Hauptgrund, wesshalb es so schwer ist, sich ein vollkommen richtiges Bild von der Topographie des Schluckapparates zu machen.

Was nun die histologische Natur des besprochenen Apparates betrifft, so ist sie als durchaus muskulös zu bezeichnen. Wir haben es hier nur mit Muskelzellen und Muskelkernen zu thun. Als in dubio sekretorisch dürften ihrer Form und ihrem optischen Verhalten nach die körnigen Zellenpaare d, k und h (Taf. IV Fig. 14) von

Ech. *clavaiceps* bezeichnet werden; dieselben entsprechen zwar durch ihre Anordnung den gleich bezeichneten Zellen von Ech. *angustatus*; an der Peripherie letzterer sind indessen auf Schnitten längslaufende Muskelfibrillen nachweisbar, und sie können daher unmöglich als einzellige Drüsen, wie GREEFF und BALTZER die analogen Zellen *d* und *g* von Ech. *proteus* nennen, angesehen werden.

Die Uterusglocke von Ech. *proteus* ist bereits mehrfach beschrieben und abgebildet worden.

Das Ligament spaltet sich hier bekanntlich in zwei solide Stränge (Taf. V Fig. II 1 *Lg*), in deren dorsalem zwei große Muskelkerne *b* liegen<sup>1</sup>. Dieser Strang heftet sich außen an den Glockenschlund und geht, wie sich an Quer- und Längsschnitten verfolgen lässt, unmittelbar in die Wand des Uterus über. Der ventrale Strang beherbergt nur einen mächtigen Kern *a* (Taf. IV Fig. 10, 11) und dringt in die Glockenhöhle ein. Seine Fibrillen gruppieren sich zu einzelnen Fasern, welche die beiden axialen Zellen *d* umfassen (Taf. V Fig. II 1, *d*). Diese letzten Ausläufer des ventralen Ligamentstranges lassen sich nicht so tief wie bei Ech. *angustatus* in den Glockengrund hinein verfolgen.

Die beiden hinteren axialen Zellen (roth, Taf. V Fig. II 5, *k*) verschmelzen zu einer mächtigen Muskelmasse, die anfänglich in Gestalt einer Säule den Glockenschlund durchzieht (Taf. V Fig. II 3, 4) und sich in der Mediane an die Wand des letzteren anlegt, so dass zwei laterale Hohlräume entstehen (Fig. II 3 auf Taf. V), ähnlich wie bei Ech. *angustatus* (vgl. Taf. V Fig. I 3), die unmittelbar in die Lumina der Eileiter übergehen. Diese Muskelmasse bildet in der Region, wo sich die Eileiter *Od* (Taf. V Fig. II 5) bereits formirt haben, indem sie letztere vollständig umhüllt, den voluminösesten Theil des ganzen Organs. Sie bietet ein dichtes, vacuolenreiches Protoplasmanetz dar (BALTZER's Maschenwerk), das sich an der Peripherie zu feinen Ringmuskelfibrillen differenzirt, die nur in der Flächenansicht wahrzunehmen sind bei Betrachtung einer ganzen Uterusglocke von der Seite. Zwei große Kerne (*k*) liegen neben einander im Netzwerk.

Die eigentliche Uterusglocke ist kleiner und gedrungener, als die von Ech. *angustatus*, ihre beiden Kerne (Taf. IV Fig. 10

<sup>1</sup> BALTZER sagt, der Ligamentstrang trete an diese Zellen (?) heran, rechnet sie also zum Schluckapparat, daher die Zahl der von mir in letzterem beobachteten Kerne (13) mit BALTZER's (15) nicht stimmt.

und 11 *e*, Taf. V Fig. II 1, *e*) liegen wie dort im hinteren Theile der ventralen Wand, aber nicht median, sondern neben einander. Auch bei *Ech. proteus* treten zwei seitliche Taschen (Taf. V Fig. II 2, *Gl*) hinter der Glocke, und dazwischen eine dorsale hintere Öffnung *hDo* in die Leibeshöhle auf. Die Taschen werden aus den nämlichen Zellen *f* (grau) gebildet, die vorn gleichfalls sich zu einem muskulösen, hier stärker entwickelten, die hintere Glockenpartie umfassenden Ringe vereinigen. Die trichterförmig beginnenden Eileiter (Taf. V Fig. II 4, 5, 6, *Od*) entstehen aus den nämlichen Zellen *h* und *i* (Taf. V Fig. II 3). Die hintere ventrale Öffnung fehlt. Längs der ganzen ventralen Seite des Glockenschlundes zieht sich eine unpaare Zelle *g* (gelb) hin (Taf. V Fig. II 2, 3, 4, 5, 6, *g*), die scheinbar den drei unpaaren gleich gelegenen Zellen bei *Ech. angustatus* entspricht. Der Kern liegt in der Mitte der Zelle; nach vorn und hinten läuft sie in zwei Fortsätze aus, deren einer in die Glocke, der andere in den Uterus eindringt (Taf. II Fig. 10 *g*).

Der aus zwölf Zellen bestehende Schluckapparat von *Ech. clavaiceps* (Taf. IV Fig. 13, 14, 15, Taf. V Fig. III) lässt sich schwerer mit den eben besprochenen vergleichen. Analog den gleich bezeichneten der anderen Arten dürften jedenfalls die Kerne resp. Zellen *e*, *f* und *i* sein. Erstere (*e*) gehören der hier mächtig entwickelten Glocke an und sind in deren Ventralwand neben einander wie bei *Ech. proteus* gelegen (Taf. IV Fig. 13 *e*). Die beiden Taschen *f* sind hier noch ausgebildeter als bei *Ech. angustatus*; an ihrem freien dorsalen Rande nehmen zwei laterale Längsmuskeln (Taf. IV Fig. 13, 14 *l* und Taf. V Fig. III 2—6, *l*) ihren Ursprung (die korrespondirenden Stellen sind bei den beiden anderen Arten, wo diese Muskeln fehlen, auf den Abbildungen mit einem Kreuz bezeichnet). Diese schmalen Muskelbänder konvergiren in ihrem Verlauf nach hinten und inseriren sich neben einander auf der Dorsalseite dem die Scheide umhüllenden Muskelüberzuge (Taf. IV Fig. 13). In ihrem vorderen Drittheil beherbergen sie je einen Kern *r*. An lebenden Thieren lässt es sich konstatiren, dass diese Ränder zu den Schluckbewegungen der Uterusglocke in Beziehung treten.

Da, wie schon bemerkt, das Ligament bei *Ech. clavaiceps* sich nicht in die Uterusglocke einsenkt, sondern in seinem ganzen Umkreise in den vorderen Rand derselben übergeht — die Glocke erscheint hier wie ein differenzirter Theil des Ligaments —, so bietet



es auch keinen Halt für axiale Zellen dar. Nur aus Rücksicht auf ihre einigermaßen übereinstimmende Lage, sie schieben sich nämlich auch mehr oder weniger in den Hohlraum des Glockenschlundes ein, sind die Zellenpaare *d* und *k* (Taf. IV Fig. 14, Taf. V Fig. III 2, 3) mit den axialen Zellen der anderen Arten gleich bezeichnet. Sie scheinen eben so wie die Zellen *h*, die hier wie bei *Ech. proteus* und *angustatus* im Verein mit dem Zellenpaar *i* (Taf. V Fig. III 4), ohne indessen mit letzterem zu verschmelzen, die Lumina der Eileiter begrenzen, drüsiger Natur zu sein. Durch ihr gleichartig gekörnertes, kein Netzwerk bildendes Protoplasma unterscheiden sich die Zellenpaare *d*, *k*, *h* von den innen maschig, peripherisch fibrillär gebauten Zellen *e*, *f*, *i*, und werden nach Chromsäureeinwirkung fast undurchsichtig.

Wie *Ech. proteus* besitzt *Ech. clavaiceps* nur eine hintere, dorsale, nach vorn schauende Glockenöffnung (Taf. V Fig. III 2).

Die Eileiter sind sehr kurz und dürften wohl kaum, wenn man sie an dieser Species zum ersten Male sieht, als solche gedeutet werden; an der unversehrten Glocke sind sie überhaupt nicht zu erblicken.

An der ventralen Seite geht die Uteruswand in derselben Weise, wie sie sich bei *Ech. proteus* mit dem dorsalen Ligamentstrang verbindet, unmittelbar in den zu einem Zipfel verlängerten Theil der eigentlichen Glocke über (Taf. IV Fig. 15).

Das Gewebe des Uterus (GREEFF's Eileiter) stimmt in seinen histologischen Details mit dem der Glocke überein (Taf. IV Fig. 8 bis 15 *Ut*). Im Allgemeinen sind die Uteruswände mächtiger als die Glockenwände, und die gleichfalls ringlaufenden Muskelfibrillen sind dicker. Die auf Querschnitten papillenartig ins Lumen vorspringenden Partien der Marksubstanz rühren von Wülsten her, die den Uterus der ganzen Länge nach durchziehen. Konstant finden sich zwei große Muskelkerne in der Marksubstanz; bei *Ech. proteus* und *angustatus* liegen sie unmittelbar hinter der Mündung der beiden Eileiter (Taf. IV Fig. 8, 10, 12 *c*), bei *Ech. clavaiceps* (nach GREEFF's Zeichnung zu urtheilen auch bei *Ech. miliaris*) im Hinterende des Uterus dicht vor der Scheide (Taf. IV Fig. 13 *c*), überall in der dorsalen Wand.

Die Muskulatur der Uteruswand geht nicht, wie GREEFF von *Ech. miliaris* angiebt, auf die Scheide über. Letztere besteht, wie LEUCKART das bei *Ech. angustatus*, BALTZER bei *Ech. proteus* beobachtet hat, aus einem inneren, schwächeren und einem äußeren,

stärkeren Sphincter. Die Uteruswand reicht nur bis zur Ansatzstelle des äußeren Sphincter. Die Befestigung des letzteren geschieht bei *Ech. proteus* (Taf. V Fig. IX  $\alpha$ ), wo er nur in seinem mittleren Theile einen massiven Ring darstellt, vorn und hinten aber in einzelne, dicht an einander liegende, spiralig verlaufende Muskelfasern übergeht, in der Weise, dass seine vorderen Fasern den Uterus, wie Querschnitte erweisen, kranzförmig umfassen. Verfolgt man eine Serie von Querschnitten aus dieser Region von hinten nach vorn, so werden die Zwischenräume zwischen diesen Fasern, indem letztere an Volum abnehmen, immer größer und schließlich verschwinden die Fasern. In der Zone zwischen Uterus und innerem Sphincter liegen in zwei neben einander nach vorn auslaufenden Fasern des äußeren Sphincters zwei große, von protoplasmatischer Kapsel umschlossene Muskelkerne, die den Kernen  $nc^3$  auf Taf. IV Fig. 13 von *Ech. clavaiceps* entsprechen. Alle nach hinten sich richtenden Ausläufer des äußeren Sphincters vereinigen sich mit der Längsmuskulatur des Körpers; an der Übergangsstelle sind mehrere Muskelkerne vorhanden.

Der innere Sphincter (Taf. V Fig. IX) besteht aus zwei verschmolzenen Ringen, einem mächtigen vorderen,  $\beta$  der in der Totalansicht das Aussehen einer Kugel hat, und einem hinteren kleineren  $\gamma$ . Beide Theile stehen in vollständigem organischen Zusammenhange und werden nur durch eine leichte Einschnürung getrennt. In der Einschnürung liegen neben einander auf der Seite, die den beiden Kernen des äußeren Sphincters zugewandt ist, wiederum zwei Muskelkerne, die sowohl dem vorderen wie dem hinteren Theile des Sphincters anzugehören scheinen. Sie entsprechen den Kernen  $nc^2$  auf Taf. IV Fig. 13 von *Ech. clavaiceps*, liegen aber bei *Ech. proteus* hinter den beiden Kernen des äußeren Sphincters.

Was den histologischen Bau des inneren Sphincters anbetrifft, so besteht er aus einem protoplasmatischen, sehr feinen Netzwerk, das von Muskelfibrillen durchsetzt wird. Im hinteren Theile verlaufen die Fibrillen ringförmig, im vorderen spiralig, wobei ihre Richtung an der äußeren Wand senkrecht zu den Fasern des äußeren Sphincters steht, das heißt, wenn die Spiralfasern des letzteren von rechts vorn nach links hinten verlaufen, so richten sich die Fibrillen an der Außenwand des inneren Sphincters von links vorn nach rechts hinten. Außer diesen Spiralfibrillen, die sich hauptsächlich an der äußeren Wand hinziehen, hier BALTZER'S »nach innen zackig vorspringende Randzone« bilden, aber theilweise auch auf die

innere Wand übergehen, treten noch andere entweder radial oder auch spiralig sich richtende Fibrillen auf, die den Sphincter in seiner ganzen Masse durchsetzen, indem sie sich beiderseits an seine äußere und innere Wand heften.

Letztere Fibrillensysteme machen die Funktion dieses bisher als Sphincter bezeichneten Muskelringes, eine Verringerung des Scheidenlumens zu bewirken, zweifelhaft und lassen ihn eher als Antagonisten des äußeren Sphincters erscheinen, dessen Wirkung bei Kontraktion seiner längsspiralig verlaufenden Fasern offenbar nur eine Zusammenschnürung des Scheidenlumens sein kann.

Das kleine Lumen des inneren Sphincters wird gewöhnlich vollständig erfüllt von dem mittleren Theil eines — um mich eines Vergleiches von LEUCKART zu bedienen — stundenglasförmigen Gebildes, dessen vordere Kugel im Uterus liegt, die hintere unmittelbar an die Subcuticula, welche die Geschlechtsöffnung einrahmt, grenzt. Das Ganze wird von einem centralen Kanal durchsetzt und bildet somit die innerste Auskleidung der Scheide. LEUCKART hat diesen Theil bei *Ech. angustatus* beschrieben und abgebildet; seine vier vorderen und vier hinteren in den beiden erweiterten Partien gelagerten Kerne konnten in der Vollzahl nur bei *Ech. clavaceps* wiedergefunden werden (Taf. IV Fig. 13 *nc, nc'*). Bei *Ech. proteus*, wo die vordere Kugel kleiner ist als die hintere und bei jungen Exemplaren in becherförmiger Gestalt auftritt, wie GREEFF das auch bei *Ech. miliaris* abbildet, sind nur in der hinteren vier Kerne wahrzunehmen, dergleichen bei *Ech. angustatus*, wo die vordere Kugel fast verschwindet, die hintere dagegen mächtig ausgebildet und voluminöser ist als der ganze Muskelapparat der Scheide.

LEUCKART nimmt für diese innerste Scheidenauskleidung eine sekretorische Funktion in Anspruch, BALTZER erklärt sie für muskulös. Ohne eine eventuelle Kontraktilität absolut leugnen zu können, da von vorn nach hinten laufende, Muskelfibrillen ähnliche, Streifen sich auf Längsschnitten zeigten, muss ich LEUCKART's Ansicht beitreten, und zwar aus folgenden Gründen: die eben erwähnten Streifen lassen sich nie in Karminlösungen tingiren, während sonst Muskelfibrillen eine intensiv rothe Färbung annehmen, die Kerne haben keine Ähnlichkeit mit Muskelkernen, erscheinen blasiger, ihre Kernkörper, die bei Muskelzellen außerordentlich stark lichtbrechend sind, werden hier kaum wahrgenommen. In sämtlichen muskulösen Elementen haben wir folgende Differenzirungen des Inhaltes gefunden: Marksubstanz (das ist protoplasmatisches Netzwerk +

Muskelflüssigkeit) und ausschließlich in der Randzone verlaufende kontraktile Fibrillen. Hier dagegen fehlt jegliches Netzwerk und die ganze sonst strukturlose Masse des Organs wird von Streifen durchsetzt. Schließlich erscheint dieser innerste Einschluss der Scheide in frischem Zustande fast undurchsichtig und gelb pigmentirt, was bei Muskelgewebe niemals der Fall ist.

Der männliche Geschlechtsapparat der Echinorhynchen (s. Fig. IV auf Taf. V) besteht bekanntlich aus zwei, selten drei Hoden<sup>1</sup> (*T*) mit je einem Samenleiter (*vd*), die sich, nachdem jeder von ihnen drei beutelförmige Ausstülpungen gebildet (*v.s.*), im hinteren Körperabschnitt zu einem gemeinschaftlichen Vas efferens (*v.eff*) vereinigen; die drei Ausstülpungen des rechten Samenleiters sind den dreien des linken paarig, wenn sie auch durch Verschiebung unsymmetrisch gelagert erscheinen. Das Vas efferens erhält einen muskulösen Überzug und mündet als Ductus ejaculatorius nach längerem, bei eingezogener Bursa (*Brs*) schlingenartig gewundenem Verlaufe im Penis (*P*). Als drüsige Anhangsorgane treten an unseren drei Arten nur noch drei Paar sogenannter Kittdrüsen (*Kdr*) auf, alles Übrige ist muskulöser Natur.

Das Ligament (*Lg*) tritt scheinbar als solider Strang an den vordersten Hoden heran, umfasst ihn indem seine Wände trichterartig aus einander weichen und überzieht als ununterbrochene Membran, die histologisch mit dem Ligament der Weibchen übereinstimmt, beide Hoden nebst Samenleitern so wie die Kittdrüsen.

Faltenbildungen, wie sie im Ligament von *Ech. gigas* beschrieben worden sind, fehlen hier, eben so wenig existirt ein Zusammenhang mit der Körperwand, der beim Männchen von *Ech. gigas* durch Muskelzüge, die sich von der Körpermuskulatur loslösen und an das Ligament herantreten, gebildet wird.

Im Innern des Ligaments werden die Hoden noch von einer zweiten außerordentlich dünnen strukturlosen Membran umschlossen; ob diese sich auch auf die Kittdrüsen erstreckt, konnte nicht konstatiert werden.

Das Ligament lässt sich bis in die weiter unten zu beschrei-

---

<sup>1</sup> LINSTOW hat beide Hoden bei jungen *Ech. angustatus* vereinigt gesehen; auch ich fand zufällig ein junges Exemplar dieser Species mit nur einem länglichen Hoden, aus dessen vorderem und hinterem Theil je ein Samenleiter entsprang; die Zweitheilung war schon eingeleitet durch eine in der Mitte des Hodens ringförmig und schräg zur Achse verlaufende Einschnürung.

bende Genitalscheide (*GS*) hinein, mit der es sich vereinigt<sup>1</sup>, ver- folgen. Weder einzellige Drüsen, noch Ganglienzellen finden sich in ihm, sondern es treten in seiner Wand, wie bei den Weibchen, vereinzelte Muskelkerne auf, die für erstere gehalten worden sind.

Die drei beutelförmigen Erweiterungen an jedem Samenleiter von *Ech. proteus* (Taf. V Fig. IV) und *Ech. angustatus* variieren bei verschiedenen Individuen in ihren Dimensionen und können, allerdings in seltenen Fällen, den Kittdrüsen an Umfang nahezu gleich kommen. Histologisch stimmen sie mit den Samenleitern überein, d. h. ihre Membran ist die unmittelbare Fortsetzung der sehr dünnen Wand des Samenleiters, und ihr Inhalt besteht auch nur aus Spermatozoen.

Wenn bei den Echinorhynchen von Samenblasen die Rede sein kann, so müssen diese Beutel als solche betrachtet werden, wie das auch LEUCKART und PAGENSTECHEER thun. Wir werden weiter unten sehen, dass dasjenige Organ, welches bisher von anderen Autoren als Samenblase gedeutet wurde, rein muskulöser Natur ist.

Der Verlauf der Samenleiter ist bei *Ech. clavaiceps* complicirter, es finden dort Schlingenbildungen der Samenleiter statt, dabei vereinigen sich je zwei paarige *Vesiculae seminales* beider Samenleiter zu einer verhältnismäßig umfangreichen Blase. Die Verschmelzung ist eine vollständige, und die ursprüngliche Zweitheiligkeit des Organs nur noch durch eine ringförmige Einschnürung angedeutet, im Innern ist keine Scheidewand mehr vorhanden. Es werden also die bei den anderen Species in der Sechszahl auftretenden Samenblasen bei *Ech. clavaiceps* auf drei reducirt.

Die Form und Lage der Kittdrüsen von *Ech. angustatus* und *clavaiceps* stimmt mit den von *Ech. proteus* (Taf. V Fig. IV *Kdr*) überein, ihr Umfang verhält sich bei den drei Arten proportional zur Körperlänge. Die sekretorischen Elemente der Kittdrüsen bilden zarte, membranlose Zellen, deren Grenzen sich zwar nicht unterscheiden lassen, die aber auf Schnitten doch einzeln wahrnehmbar sind durch ihr gestreiftes Protoplasma. Die Streifung läuft zum Ausführungsgange hin (Taf. III Fig. 15). Diese Zellen besitzen einen runden Kern (*ne*) von 0,01 — 0,03 mm Durchmesser; der Kernkörper ist weniger lichtbrechend als in Muskelkernen. Dort, wo die Kittdrüse in den Ausführungsgang übergeht, findet sich ein geräu-

<sup>1</sup> Manchmal schien es, als löse sich das Ligament hinten in die Muskelbänder *mk* und *mk'* (Taf. V Fig. X und XI) auf.

miger, gewöhnlich von Kittmasse erfüllter Hof (*H*), der nur von den secernirenden Zellen begrenzt wird. Die Kittmasse scheint durch einen Degenerationsprocess der Zellen zu entstehen.

Alles Obige gilt von geschlechtsreifen Thieren. In früheren Entwicklungsstadien wurden die Kittdrüsen innen vollständig homogen, oft gleichmäßig fein gekörnt gefunden, von Kernen war nichts zu sehen, auch der Hof fehlte. Nach außen werden die Kittdrüsen durch eine außerordentlich dünne, kaum wahrnehmbare *Membrana propria* begrenzt<sup>1</sup>. Darüber zieht sich das Ligament hin.

Der hinter den Kittdrüsen gelegene Theil des männlichen Geschlechtsapparates ist am eingehendsten von LEUCKART bei *Ech. gigas* geschildert worden. Gleich hinter dem letzten Kittdrüsenpaar werden die zu einer Säule gruppirten Kitt- und Samengänge der drei von mir untersuchten Arten von einer muskulösen Scheide, der Genitalscheide, umkleidet (Taf. V Fig. IV, X und XI *GS*). LEUCKART hat schon bemerkt, dass diese bei den kleineren Arten, ähnlich wie der Lemniskentmantel, von der Körpermuskulatur ihren Ursprung nimmt. Das geschieht in Gestalt zweier von den Längsmuskeln des Körpers sich abzweigender, lateraler Muskelstränge (Taf. V Fig. IV und X *mstr*), die sich mantelförmig um die Kittgänge und Samenleiter zu einer sich nach hinten erstreckenden cylindrischen Genitalscheide vereinigen. Diese Scheide ist 0,02 mm dick und erinnert in ihrem Bau an die Rüsselscheiden. Die kontraktiven Fibrillen sind an der äußeren Wand zu Ringmuskelfasern gruppirt; einzelne große Kerne (auf GREEFF's Zeichnung mit *e* bezeichnet und als Nervenzellen gedeutet) liegen zumeist in der hinteren Region in der Marksubstanz (Taf. V Fig. X u. XI *nc*), welche auf Längsschnitten ähnliche, nur weniger ausgeprägte, papillöse Vorsprünge nach innen zeigt, wie die Rüsselscheiden.

Innerhalb der Genitalscheide liegen, wie Querschnitte (Taf. V Fig. XI) zeigen, in der Mediane auf der Ventralseite die beiden Samenleiter (Schnitt 1 *vd*); diese vereinigen sich im mittleren Drittheil der Scheide zu einem *Vas efferens* (Schnitt 3 und Fig. IV *v.eff*), welches sich vor dem Übergange in den *Ductus ejaculatorius* (Schnitt 6, 7) bedeutend erweitert. Symmetrisch zu beiden Seiten der Samenleiter liegen je drei Kittgänge (*Kg*), die nach einleitender Erweiterung (Schnitt 5), zu einem gemeinsamen Reservoir verschmelzen,

<sup>1</sup> SCHNEIDER hält die entsprechenden Organe von *Ech. gigas* für einzellige Drüsen.

in welches ihre ursprünglichen geschlossenen Wandungen septenartig hineinragen (Schnitt 6). Dieses Reservoir ergießt sich hier in den Ductus ejaculatorius, nicht, wie es GREEFF schien, und wie auch LINSTOW von *Ech. angustatus* angiebt, vermittels zweier Ausführungsgänge, die rechts und links vom Penis münden sollen, direkt nach außen in die Bursa. Für die Funktion der Kittdrüsen und die Bedeutung ihres Sekrets als »Stopfmasse«, wie es bezeichnet worden ist, wären allerdings gesonderte Öffnungen plausibler, aber trotz des eifrigsten Nachforschens an Serien von Längs- und Querschnitten gelang es nicht, solche Mündungen, wie sie von LINSTOW bei *Ech. angustatus* rechts und links vom Penis angegeben werden, wiederzufinden. Andererseits wurde an zwei Exemplaren von *Ech. proteus* auf Schnitten Kittmasse im Ductus ejaculatorius konstatiert; sie lässt sich von der Samenmasse leicht unterscheiden, da ihre Partikel stark lichtbrechend sind. Gegen die Existenz zweier Ausführöffnungen spricht auch das oben erwähnte gemeinsame Reservoir der Kittgänge.

Die Genitalscheide trennt sich hinten wieder in zwei Partien, deren ventrale die Bildung des muskulösen Duct. ejacul. übernimmt. Auf Querschnitten aus dieser Region erhält man folgende Bilder: Das ventrale dem Vas efferens anliegende Segment der ursprünglich in Kreisform auftretenden Genitalscheide löst sich vom größeren, dorsalen ab und umfasst das Vas efferens erst in Gestalt eines Halbmondes (Schnitt 6), dann vollständig, um ein geschlossenes Muskelrohr zu formiren, in dessen starker Wand mehrfach Kerne eingelagert sind (Taf. V Fig. XI 7, *det*). Dieser Ductus besitzt eine beträchtliche Länge; bei eingezogener Bursa tritt das nicht so deutlich hervor, weil er sich dann schlingenartig faltet; schließlich mündet er auf der Spitze des muskulösen Penis nach außen (Taf. V Fig. X *P*).

Das hintere Körperende der männlichen Echinorhynchen erscheint gewöhnlich eingestülpt in Form einer sogenannten Bursa (Taf. V Fig. IV und X *Brs*), in deren Grunde sich zwei Bursaltaschen (*Bt*) rechts und links vom Penis differenziren. Die Weite der Öffnung, durch welche die Hohlräume der Taschen mit dem der eingestülpten Bursa kommunizieren, verändert sich durch die Wirkung der Muskelkappe *Mk*, welche im Grunde der Bursa deren Subcuticula vorn aufliegt; gewöhnlich erscheinen die Bursaltaschen in Gestalt zweier Hohlkugeln. Bei ausgestülpter Bursa werden auch die Taschen ausgestülpt, und das hinterste Körperende breitet sich dann aus.

Die Bursa besteht in ihrer Hauptmasse aus einer Fortsetzung der Subcuticula, nur in ihrem Grunde reducirt sich letztere zu einer dünnen Schicht (Taf. V Fig. X). Hier wird sie kappenartig von einem mächtigen glockenförmigen Muskel (*Mk*) umfassen, welcher am meisten zur Formirung der Bursaltaschen und des Penis beiträgt. Um den Penis herum bildet er mit Betheiligung des Überzuges von Subcuticula zahlreiche Papillen (*p*l). Einzelne winzige Kerne finden sich in dieser Region der Subcuticula. Etwaige Nerven, welche zu diesen Papillen herantreten, konnten nicht gefunden werden. Nach hinten läuft die Bursalmuskelkappe in zahlreiche lange Zacken aus, welche in Gestalt einer Krone die eingestülpte Bursa außen umfassen (Taf. V Fig. IV). Der Bau der Muskelkappe stimmt mit dem allgemeinen Typus des Muskelgewebes überein, d. h. die Fibrillen treten zu Fasern zusammen, die ringförmig an den Außenwänden verlaufen; das weite Innere wird von Muskelflüssigkeit erfüllt und von einem spärlichen Protoplasmanetz durchzogen; Kerne sind nicht vorhanden. An ihrem Scheitel steht die Muskelkappe vermittels eines hohlen Stieles (Taf. V Fig. X und XI *St*) in Zusammenhang mit einer großen, dünnwandigen birnförmigen Blase, die in der Genitalseheide dorsal vom Vas efferens liegt und vielfach als Samenblase bezeichnet wurde (Taf. V Fig. X und XI *Mb*).

LEUCKART und SIEBOLD, welche auch diesen Ausdruck gebrauchten, war schon der drüsige Charakter dieses Organs zweifelhaft. LINSTOW behauptet zwar in demselben Samen gesehen zu haben, indessen dürfte diese Beobachtung wohl auf einem Irrthum beruhen, da das Gebilde mit den Ausführungsgängen des Geschlechtsapparates durchaus in keinem Zusammenhange steht und überhaupt einer Mündung nach außen entbehrt. Es ist vielmehr ein Muskelmarkbeutel, dessen Wände durch den, bei eingestülpter Bursa gewundenen, oben erwähnten Stiel (*St*) in die der Bursalmuskelkappe übergehen. Im Inneren des Beutels finden sich konstant bei allen drei Species zwei große Muskelkerne im protoplasmatischen weitmaschigen Netzwerk eingebettet (s. Fig. X auf Taf. V). Es sind das Verhältnisse, die sehr an die in den Rüsselretractoren beschriebenen erinnern, nur dass sich an der Wand des Markbeutels kein fibrillär differenzirtes Muskelplasma findet, wie dort. Die Hohlräume im Protoplasmanetz werden von der nämlichen Muskelflüssigkeit erfüllt, die wir in der Bursalmuskelkappe gefunden. Nach Einwirkung von Chromsäure und Alkohol erhält sie ein überaus feinkörniges, überall gleichartiges Aussehen und färbt sich in Boraxkarmin verhältnismäßig intensiv.



Dieser große Markbeutel wird von einer überall eng anliegenden Muskelscheide umgeben, die genau so gebaut ist, wie die Genitalscheide (Taf. V Fig. X und XI *S*), vorn ist sie geschlossen, hinten scheint ihre Wand mit der Genitalscheide im Zusammenhang zu stehen. Da der Markbeutel wegen Mangels an kontraktile Elementen keiner selbständigen Kontraktion fähig ist, so dient dieser Muskelüberzug dazu, ihn zu komprimieren und seinen Inhalt in die Bursalkappe zu treiben. Auf diese Weise tritt der ganze Apparat augenscheinlich zur Ausstülpung der Bursaltaschen und vielleicht auch zur Erektion des Penis in Beziehung.

Von den übrigen Einschlüssen der Genitalscheide seien noch zwei Muskelbänder erwähnt, welche hinten (Taf. V Fig. XI Schnitt 6 *mk*) mächtiger, vorn (Schnitt 3) dünner, von den Nervenstämmchen *N*<sup>1</sup> begleitet, zu beiden Seiten des Vas efferens hinziehen und aus der vorderen Öffnung der Genitalscheide heraustretend sich in einzelne Fasern auflösen, die beide Samenleiter umgeben und scheinbar mit dem Ligament sich vereinigen.

Die Längsmuskelfasern des Körpers setzen sich auch auf die eingestülpte Bursa fort (Taf. V Fig. X), die Ringmuskulatur nicht. Erstere überziehen Bursa nebst Bursalkappe und treten an die hintere Öffnung der Genitalscheide heran.

---

Anmerkung: P. MÉGNIN (Recherches sur l'organisation et le développement des Echinorhynques. Bulletin d. l. Soc. Zoolog. de France. 7. année No. 5. 1882) hält die Lemniskiten für rückgebildete Darmkanäle, und das giebt ihm Veranlassung die Echinorhynchen im System näher zu den Trematoden zu stellen. Im Larvenzustande sollen die Echinorhynchen einen zweigetheilten Darmkanal besitzen. MÉGNIN stützt sich auf Beobachtungen an eingekapselten Larven von *Ech. proteus* und anderen unbestimmten Arten, die er in *Varanus* und *Machetes* gefunden hat. Die beigegebenen oberflächlichen Zeichnungen sind für eine derartige Auffassung wenig überzeugend. Das was MÉGNIN Mund (*ouverture buccale*) nennt, sieht aus wie das Lumen des basalen Theiles des eingestülpten Halses, sein Pharynx dürfte dem Halse selbst entsprechen, an dem die beiden Lemniskiten hängen, wie das auch beim eingestülpten Halse eines erwachsenen *Ech. angustatus* der Fall ist. Dass dieser Theil ampullenförmig aufgetrieben erscheint, verursacht die Lage

der Lemnicken, die bei MÉGNIN's Larve einander genähert und neben einander befestigt sind. Hierdurch würde ein einseitiger Zug auf den eingestülpten Hals ausgeübt werden und dieser in Folge dessen eine Aussackung zeigen.

Die bei ausgebildeten Thieren mit stark verzweigten Kanälen ausgestatteten und in ihrer Gestalt gedrunghenen Lemnicken sollen im Larvenstadium als den Körper an Länge übertreffende, daher gekrümmte Darmkanäle in Schlauchform mit einem einzigen ramificirten Centralkanal versehen sein — daher die Analogie mit dem Trematodendarm. Indessen citirt MÉGNIN selbst eine Species, den *Ech. brevicollis* aus *Balaenoptera Sieboldi*, eine entwickelte Form, bei welcher die Lemnicken gleichfalls sehr lang und schlauchförmig sind. Diese Organe könnten doch unmöglich die Funktion von »gastro-intestins«, wie sie genannt werden, übernehmen, wenn sie in den »canal annulaire cervical« münden, der dem Ringkanal des Halses unserer Arten entspricht, und von dem auch MÉGNIN zugiebt, dass er mit dem äußeren Medium in keine direkte Beziehungen tritt. Eben so sahen wir bei *Ech. claviceps* sehr lange Lemnicken in Gestalt dickwandiger cylindrischer Röhren; hielte man diese gleichfalls für abortive Darmkanäle, was sollten dann die riesigen Kerne in ihrem Achsenkanal für einen Sinn haben?

Gesetzt es fänden sich in Larvenzuständen, wie MÉGNIN das beschreibt, Mündungen der Lemnicken nach außen, die bei entwickelten Thieren jedenfalls fehlen, so würde demnach bei der auf Taf. II Fig. 1 abgebildeten Larve der eingestülpte Rüssel einen Hohlraum bilden, der mit den Darmkanälen communicirte, die Rüsselhaken lägen also in einem Anhang des Darmkanals, denn eine Scheidung beider Theile resultirt weder aus dem Text, noch aus den Zeichnungen.

MÉGNIN basirt seine Ansicht offenbar nur auf Beobachtungen an Totalpräparaten, sonst wäre ihm wohl schwerlich das Vorhandensein der complicirten Uterusglocke der Weibchen, des Ligaments der Männchen entgangen. Das weibliche Ligament nennt MÉGNIN »rudiment d'ovaire«, später in der Periode der Eireife »sac ovarien«, und schließlich soll es zum Uterus werden. Bei geschlechtsreifen Thieren, sagt er, kleide das Ovarium die ganze innere Leibeshöhle aus und setze sich unmittelbar fort (*Ech. proteus* nicht ausgenommen, die Zeichnungen sind gerade nach dieser Species entworfen) in den »oviducte, sous forme d'un tube à plusieurs renfléments, terminé en avant en pavillon de trompette« (letzterer offenbar unsere Uterus-

glocke). Dass die Eier aus dem »sac ovarien« in die Leibeshöhle gerathen, giebt der Autor nicht zu; aus ersterem nehmen sie ihren direkten Weg in den »oviducte« und werden nach außen gefördert nicht durch die Schluckbewegungen der Glocke, sondern bloß durch Körperkontraktionen. Das Alles sind Verhältnisse, wie sie speciell bei *Ech. proteus* schon längst als falsch erkannt worden sind.

Auf der Darstellung, welche MÉGNIN von einem männlichen *Ech. proteus* giebt, hängen die Hoden an zwei Strängen, die sich durch nichts von den am Weibchen abgebildeten beiden »Ligaments du receptacle« (wahrscheinlich *retinacula*) unterscheiden, am Grunde der Rüsselscheide. Der eine Hoden setzt sich in einen unförmlichen nach hinten laufenden Schlauch fort, der andere erscheint isolirt. Die sechs Kittdrüsen werden mit »vésicules seminales« bezeichnet, die gleichen langgezogenen Drüsen von *Ech. brevicollis* hält MÉGNIN für Samenleiter. Die Hoden letzterer Species werden durch nichts in ihrer Lage fixirt, sondern schweben, nach der Zeichnung zu schließen, frei in der Leibeshöhle. Die eingestülpte Bursa wird »canal uréthral« genannt und der Penis, auf der Zeichnung in seiner richtigen Lage angedeutet, ins äußerste Ende des canal uréthral verlegt.

Heidelberg, den 22. Februar 1884.

## Erklärung der Abbildungen.

---

### Bedeutung der Buchstaben.

- a* die beiden Zellen an der Rüsselspitze und Kerne im ventralen Ligamentstrang von *Ech. proteus*,
- α* äußerer Sphincter der weiblichen Scheide,
- B* Ausführungsgang einer Kittdrüse,
- b* Kerne im dorsalen Ligamentstrang von *Ech. proteus*,
- β* vordere Partie des inneren Sphincters der weiblichen Scheide,
- Brs* Bursa,
- Bt* Bursaltaschen,
- c* Kerne in der Uteruswand,
- ch* chitinähnliche Schicht im Rüssel,
- ck* Centrankanal der Haken,
- clf* Cirkulär- und Longitudinalfasersysteme der Subcuticula,
- ct* Cuticula,
- d* vorderes Achsenzellenpaar der Uterusglocke,
- det* Ductus ejaculatorius,
- Dk* dorsaler Kanal in der Subcuticula von *Ech. clavaiceps*,
- e* Kerne der eigentlichen Uterusglocke,
- f* Kerne in den Glockentaschen,
- fb* Muskelfibrillen,
- fk* Nervenfaserkreuzung im Ganglion,
- G* Hirnganglion,
- g* unpaare ventrale Kerne des Glockenschlundes,
- γ* hintere Partie des inneren Sphincters der weiblichen Scheide,
- Gl* eigentliche Uterusglocke,
- Gln* Geschlechtsganglion,
- Glt* Glockentaschen,
- GS* männliche Genitalscheide,
- H* Hof in den Kittdrüsen,
- h* dorsales Zellenpaar des Glockenschlundes,
- hDo* hintere Dorsalöffnung der Glocke,
- hl* Hohlraum in den Muskelfasern und in den Retinakeln,
- hVo* hintere ventrale Glockenöffnung,
- hW* hinterer Fortsatz der Hakenwurzel,
- i* seitliche Zellen des Glockenschlundes,
- k* hinteres Achsenzellenpaar der Glocke,
- Kdr* Kittdrüsen,
- Kg* Kittgänge,

- KR* gemeinsames Reservoir der Kittgänge,  
*L* Lemniskcn,  
*l* Muskelbänder an der Uterusglocke von *Ech. clavaceps*,  
*Lg* Ligament,  
*lk* Längskanäle der Subcuticula und der Lemniskcn,  
*LM* Lemniskcmantel,  
*Lm* zweite Körperlängsmuskelschicht von *Ech. proteus* dem Lemniskcmantel entsprechend,  
*lm* Körperlängsmuskulatur,  
*m* Marksubstanz der Muskulatur,  
*Mb* großer Markbeutel,  
*Mk* Bursalmuskelkappe,  
*mstr* Muskelstränge,  
*N, N<sup>1</sup>, N<sup>2</sup>* vom Geschlechtsganglion entspringende Nerven,  
*n, n<sup>1</sup>, n<sup>2</sup>* vom Hirnganglion entspringende Nerven,  
*nc, nc<sup>1</sup>, nc<sup>2</sup>, nc<sup>3</sup>, nc<sup>4</sup>* Kerne,  
*ncl* Kernkörper,  
*ncl<sup>1</sup>* Nebenkernkörper,  
*o* Eier,  
*od* Eileiter,  
*P* Penis,  
*p* Pulpa der Haken,  
*pfs* Parallelfaserschicht der Lemniskcn,  
*pl* Papillen um den Penis,  
*r* in der Achse des Halses verlaufende Rüsselretraktoren,  
*r'* rücklaufende Rüsselretraktoren,  
*Rr* Retraktoren der Rüsselscheide,  
*rf* Radialfaserschicht der Subcuticula,  
*Rk* Ringkanal der Subcuticula,  
*rm* Ringmuskelfasern,  
*RS* äußere Rüsselscheide,  
*RS'* innere Rüsselscheide,  
*rtn* Retinacula,  
*S* Muskelscheide des Markbeutels,  
*sc* Subcuticula,  
*set* sogenannte Streifen-cuticula,  
*sl* Sarkolemm,  
*St* Markbeutelstiel,  
*T* Hoden,  
*Ut* Uterus,  
*v* Vacuolen,  
*vd* Vasa deferentia,  
*v.eff* Vas efferens,  
*Vk* ventraler Kanal in der Subcuticula von *Ech. clavaceps*.  
*vs* Vesiculae seminales,  
*vw* vordere Fortsätze der Hakenwurzeln.

## Tafel III.

- Fig. 1. *Ech. proteus*. Querschnitt durch die Körperwand. *ct* Cuticula, *sc* sogenannte Streifen-cuticula, *cl* Circulär- und Longitudinalfasern der Subcuticula, *rf* radiäre Fasern der Subcuticula, *nc* Subcuticulakerne in der Zone der radiären Fasern, *rm* Ringmuskulatur, *nc'* ein Kern derselben, *lm* Längsmuskulatur, *lk* Längskanäle in der Subcuticula. Vergr. 190.
- Fig. 2. *Ech. angustatus*. Querschnitt durch die Mitte des Halses. *sc* Subcuticula, *lm* Längsmuskelfasern der Körperwand, *RS* äußere, *RS<sup>1</sup>* innere Rüsselscheide, *nc* die beiden Kerne der inneren Rüsselscheide, welche den gleichbezeichneten Kernen von *Ech. proteus* entsprechen (s. Taf. V Fig. V *nc'*), *n* der vordere Nervenstamm, *r* Retraktoren des Rüssels. Vergr. 230.
- Fig. 3. *Ech. proteus*. Querschnitt durch den vordersten Theil des Rumpfes, gleich hinter den Lemniskenzwurzeln geführt. (Die Subcuticula *sc* ist bei geringerer Vergrößerung entworfen, als die übrige Zeichnung.) *lm* innere Längsmuskelschicht der Körperwand, analog dem Lemniskentmantel der anderen Arten, *nc* Kerne in deren Fasern, *lk* Längskanäle in den Lemniskenzellen, *nc<sup>1</sup>* Kerne der äußeren Rüsselscheide (s. Taf. V Fig. V *nc<sup>2</sup>*), *rtu* Wurzeln der Retinacula, *G* Ganglion. Die übrigen Bezeichnungen wie oben. Vergr. 145. Osmiumpräparat.
- Fig. 4. *Ech. clavaeiceps*. Querschnitt durch den Vorderkörper bei eingezogenem Rüssel. *Vk* Ventrikanal der Subcuticula, *Dk* Dorsalkanal, *Rk* Ringkanal, *L* Lemniskenzellen, gleich hinter ihrer Anheftungsstelle an der Körperwand durchschnitten, *LM* Lemniskentmantel, *a* eine der beiden Zellen (hintere), die zwischen den Retraktoren des Rüssels liegen. Übrige Bezeichnungen wie oben. Vergr. 300.
- Fig. 5. *Ech. clavaeiceps*. Querschnitt durch die Rüsselscheide in der Gegend des Ganglion. *RS* äußere, *RS<sup>1</sup>* innere Rüsselscheide, *r* Rüsselretraktoren, *G* Ganglion, im Inneren desselben sieht man die Kreuzung *fk* der Fasern der Nervenstämme *n<sup>1</sup>*, welche letztere in die Retinacula eintreten, und die Faserkreuzung *fk<sup>1</sup>*, an der die Fasern der vorderen lateralen Nervenstämme Theil nehmen (vgl. den Austritt der Nerven *n<sup>1</sup>* und *n<sup>2</sup>* aus dem Ganglion auf Fig. VI, Taf. V). Vergr. 440.
- Fig. 6. *Ech. proteus*. Querschnitt durch einen Lemniscus. *lk* die beiden Hauptlängskanäle, *lk<sup>1</sup>* sekundäre Kanäle, *pfs* peripherische Parallelfaserschicht, *rf* Radialfasern, den Radialfasern der Subcuticula entsprechend, *nc* Kerne. Vergr. 145.
- Fig. 7. *Ech. proteus*. Längsschnitt durch einen Lemniscus. *lk* Hauptlängskanal zahlreiche Kerne *nc* bergend, *pfs* Parallelfaserschicht, *rf* radiäre Fasern.
- Fig. 8. *Ech. clavaeiceps*. Querschnitt durch einen Lemniscus. Der große Kern *n* erfüllt vollständig das Lumen des Längskanals, *nc<sup>1</sup>* Hauptkernkörper, *nc<sup>2</sup>* Nebenkernkörper. - Vergr. 270. Osmiumpräparat.
- Fig. 9. *Ech. proteus*. Längsschnitt durch die Körperwand. *rf* radiäre Fasern der Subcuticula (die Circulär- und Longitudinalfasersysteme sind nicht mit gezeichnet), *rm* Ringmuskulatur, die kontraktile Fibrillen *fb* verlaufen zu Muskelfasern gruppirt theilweise in der allgemeinen Markschrift *m*, theilweise von dieser getrennt, *nc* Kern in der

Ringmuskelschicht, *lm* Längsmuskulatur, *m*<sup>1</sup> ihre Marksubstanz *fb*<sup>1</sup> ihre kontraktiven Fibrillen, *nc*<sup>1</sup> Längsmuskelkern, *nel* Kernkörper, *nel*<sup>1</sup> Nebenkernkörper, *sl* Sarkolemm. Vergr. 230.

- Fig. 10. *Ech. gigas*. Querschnitt durch eine Ringmuskelfaser. *fb* zu Platten gruppierte kontraktile Fibrillen, *m* Marksubstanz, *hl* Hohlraum in der Faser, *sl* Sarkolemm. Alkoholpräparat.
- Fig. 11. *Ech. clavaiceps*. Querschnitt durch eine Muskelfaser des Lemnickenmantels. Unmittelbar unter dem Sarkolemm *sl* bilden die Fibrillencylinder *fb* eine peripherische Lage, im Centrum der Faser die Kerne *nc* von Marksubstanz *m* umgeben. Vergr. 270.
- Fig. 12. *Ech. angustatus*. Querschnitt mitten durch das Ganglion. *n*<sup>1</sup> hintere laterale, in die Retinacula eintretende Nerven, *fk* Kreuzung ihrer Fasern, *n* nach vorn sich richtende Nervenfasern. An der Peripherie des Ganglions liegen deutlich konturirte Nervenzellen mit Kernen *nc* und Kernkörpern *nel*. Im Centrum protoplasmatisches Netzwerk mit zahlreichen Vacuolen *v*. Vergr. 440.
- Fig. 13. *Ech. angustatus*. Querschnitt durch ein Retinaculum. *n*<sup>1</sup> hinterer lateraler Nervenstamm im Hohlraum des Retinaculum *hl* gelegen, welcher mit der Leibeshöhle communicirt. *fb* Muskelfibrillen. Vergr. 440.
- Fig. 14. *Ech. clavaiceps*. Querschnitte durch ein Retinaculum, *I* gleich nach dem Austritt aus der Rüsselscheide, *II* unweit der Ansatzstelle an die Körperwand durchschnitten. Bezeichnungen wie auf Fig. 13. Vergr. 440.
- Fig. 15. *Ech. proteus*. Längsschnitt durch eine Kittdrüse. *nc* Kerne der sekretorischen Elemente, *H* Hof, *B* Ausführungsgang, *Lg* umhüllende Fortsetzung des Ligaments. Vergr. 110.
- Fig. 16. *Ech. proteus*. Ligament. *o* junge Eizellen an einem Nest, das vermittels der Fibrillen *fb* am Ligament hängt. Vergr. 230. Osmiumpräparat.
- Fig. 17. *Ech. proteus*. Trichterförmiges Nest mit Eiballen, vom Ligament abgetrennt. *ov*<sup>1</sup> Eiballen mit vielen Kernen (Theilungsprodukte des ursprünglichen Eizellkerns), *ov*<sup>2</sup> Eiballen, in welchem sich das Protoplasma eben um die Kerne sondert, *ov*<sup>3</sup> Eiballen mit definitiv ausgebildeten Tochterzellen erfüllt. Vergr. 170. Osmiumpräparat.

## Tafel IV.

- Fig. 1. *Ech. proteus*. Ligament. Über der allgemeinen, gefensterten, Längsfibrillen enthaltenden Ligamentschicht *Lg* die zweite, auch gefensterte Schicht *Lg*<sup>1</sup>, vorzugsweise querlaufende Fibrillen enthaltend, *nc* Kern des Ligaments, *nel* Kernkörper. Vergr. 230. Osmiumpräparat.
- Fig. 2. *Ech. proteus*. Ringmuskulatur der Körperwand. *fb* kontraktile Fibrillen zu Muskelfasern gruppiert, *m* Markschiebt, *nc* Kern. Vergr. 270. Osmiumpräparat.
- Fig. 3. *Ech. angustatus*. Längsschnitt durch die Rüsselspitze. *sc* Subcuticula, *ct* Cuticula, *p* Hakenpulpa, *ck* Centralkanal der Haken, *vw* vordere Fortsätze der Hakenwurzeln, *hw* ihre hinteren Fortsätze, *k* Kanäle in der Subcuticula, *r* nach vorn ziehende Rüsselretraktoren, *r*<sup>1</sup> ihre rücklaufenden Theile, *a* die beiden Zellen zwischen den Re-

traktoren. Die chitinartige Schicht zwischen der Subcuticula und Ringmuskulatur *rm* ist nicht abgebildet. Vergr. 110.

- Fig. 4. *Ech. angustatus*. Ein Haken aus dem mittleren Theil des Rüssels in halb seitlicher Ansicht.
- Fig. 5. *Ech. angustatus*. Querschnitt durch die Mitte des Rüssels. Bezeichnungen wie auf Fig. 3. *ch* chitinähnliche Schicht, *nc* Kerne in der Subcuticula.
- Fig. 6. *Ech. proteus*. Querschnitt durch den Rüssel nicht weit von der Spitze. Dieselben Bezeichnungen. Vergr. 230.
- Fig. 7. *Ech. proteus*. Querschnitt durch den hinteren Theil des Rüssels, *n* Nerven, übrige Bezeichnungen wie auf Fig. 3. Die rücklaufenden Rüsselretractoren enthalten nur an der äußeren, der Ringmuskulatur zugekehrten Wand kontraktile Fibrillen, die innere Wand besteht nur aus Sarkolemm *sl*. In der starken chitinösen Schicht *ch* finden sich große Lücken. Vergr. 230.
- Fig. 8. *Ech. angustatus*. Uterusglocke in Dorsalansicht. *Lg* Ligament, *Gl* eigentliche Glocke, *Glk* Glockentaschen, *hDo* hintere Dorsalöffnung, *Od* Eileiter, *Ut* Uterus, *d* und *k* axiale, vom Ligament theilweise umschlossene Zellenpaare, *h* und *i* paarige Zellen des Glockenschlundes durch Zusammenkrümmung jederseits den Eileiter herstellend. Vor den Zellen *h* die hintere herzförmige dorsale Glockenöffnung, *c* die beiden Kerne in der Uteruswand. Die numerirten Pfeile zeigen die Stellen an, aus welchen die Querschnitte 1—9 auf Fig. I Taf. V entnommen sind. Vergr. 155. Verdünnte Pikrinschwefelsäure, Glycerin.
- Fig. 9. *Ech. angustatus*. Die nämliche Uterusglocke in Ventralansicht. Bezeichnungen wie auf voriger Figur. Das Zellenpaar *k* ist durch die dicke Glockenwand hindurch nicht wahrnehmbar. *e* die beiden Kerne der Glockenwand, *f* Kerne der Glockentaschen, *g* drei unpaare Kerne des Glockenschlundes, der einzigen gleichbezeichneten Zelle von *Ech. proteus* entsprechend, vor ihnen die hintere, ventrale Glockenöffnung *hVo* (vgl. Taf. V Fig. I). Vergr. 155. Verdünnte Pikrinschwefelsäure, Glycerin.
- Fig. 10. *Ech. proteus*. Uterusglocke eines jungen Thieres von 8 mm Länge in Seitenansicht. *a* ein Kern im ventralen Ligamentzipfel, *b* die zwei Kerne im dorsalen Ligamentzipfel (sie decken sich in der Seitenansicht), *ov* unreife Eiballen im Ligament. Übrige Bezeichnungen wie auf Fig. 8 und 9. Die numerirten Pfeile bezeichnen die Richtung, in welcher die Schitte 1—6 auf Taf. V Fig. II geführt worden sind. Vergr. 155.
- Fig. 11. *Ech. proteus*. Die nämliche Uterusglocke in Ventralansicht. Bezeichnungen wie in den vorigen Figuren (vgl. Taf. V Fig. II 1—5). Vergr. 155.
- Fig. 12. *Ech. proteus*. Die nämliche Uterusglocke in Dorsalansicht, mit den nämlichen Bezeichnungen, wie oben, *v* Vacuolen in den Kernen des Uterus. Vergr. 155.
- Fig. 13. *Ech. clavaceps*. Uterusglocke in Dorsalansicht nebst Uterus und Scheide. *l* die Kerne in den beiden Muskelbändern. Die Kerne *c* in der Uteruswand sind bei dieser Species nach hinten gerückt. *nc* zwei der vier vorderen, *nc<sup>l</sup>* zwei der vier hinteren Kerne im



innersten, drüsigen Einschluss der Scheide, letztere entsprechen den gleichbezeichneten Kernen von *Ech. proteus*, vgl. Fig. IX auf Taf. III.  $n^2$  die beiden Kerne des inneren Sphincters, vgl. die Kreuze auf Taf. V Fig. IX.  $n^3$  die beiden Kerne im äußeren Sphincter, vgl. die Doppelkreuze auf Taf. V Fig. IX. *o* reifes Ei in der Glockenhöhle, *sc* Subcuticula des hinteren Körperendes. Die übrigen Bezeichnungen wie auf den Abbildungen der beiden anderen Arten (Fig. 8—12). (Vgl. die Schnitte 1—6 auf Taf. V Fig. III.) Vergr. 155. Osmiumpräparat.

Fig. 14. Uterusglocke eines kleineren Exemplars derselben Species in Seitenansicht. Vergr. 155.

Fig. 15. Die nämliche Uterusglocke in Ventralansicht. Die numerirten Pfeile bezeichnen die Stellen, wo die Querschnitte 1—6 auf Taf. V Fig. III entnommen sind. Bezeichnungen wie oben. Vergr. 155.

### Tafel V.

#### Halbschematische Zeichnungen.

Fig. I 1—9. *Ech. angustatus*. Aus einer Serie von Querschnitten durch die Uterusglocke. Die einzelnen Kerne, resp. Zellen, sind mit denselben Buchstaben bezeichnet, wie auf den Totalabbildungen auf Taf. IV. Die neun Schnitte sind durch die Stellen der Uterusglocke geführt, die auf Fig. 8, Taf. II mit den numerirten Pfeilen bezeichnet sind. Auf Schnitt 5 sind die entsprechenden Stellen an den Rändern der Glockentaschen, wo bei *Ech. clavaiceps* die beiden Muskelbänder *l* entspringen, mit Kreuzen bezeichnet.

Fig. II 1—6. *Ech. proteus*. Aus einer Serie von Querschnitten durch die Uterusglocke. Die einzelnen Kerne, resp. Zellen, sind mit denselben Buchstaben bezeichnet, wie auf den Totalansichten Fig. 10—12 Taf. IV. Auf Schnitt 2 sind die entsprechenden Stellen an den Rändern der Glockentaschen, wo bei *Ech. clavaiceps* die beiden Muskelbänder *l* entspringen, mit Kreuzen bezeichnet. Die numerirten Pfeile auf Fig. 10 Taf. IV zeigen die Querebenen an, durch welche diese sechs Schnitte geführt wurden.

Fig. III. *Ech. clavaiceps*. Aus einer Querschnittserie durch die Uterusglocke. Die eigentliche Glocke ist nur in ihrem hintersten Theile getroffen. Die Bezeichnungen sind dieselben, wie auf den Totalansichten Fig. 13—15 Taf. IV.

Fig. IV. *Ech. proteus*. Männlicher Geschlechtsapparat. *Lg* Ligament, *T* Hoden, *vs* Samenblasen, *vd* die beiden Samenleiter, *Kdr* die sechs Kittdrüsen (ihre Ausführungsgänge so wie das gemeinschaftliche Kittreservoir [s. Fig. XI] sind nicht gezeichnet), *v.eff* Vas efferens, *P* Penis, *MB* großer Markbeutel (grün), Anhangsorgan der Muskelkappe *MK*, *GS* Genitalscheide, *B* Bursa, *Bt* Bursaltaschen, *Gln* Geschlechtsganglion, *N* Nervenstämmen, welche das Geschlechtsganglion mit den beiden lateralen Körpernervenstämmen, resp. mit dem Hirnganglion verbinden,  $N^1$  zwei laterale, in die Genitalscheide eintretende und den Geschlechtsapparat versorgende Nerven,  $N^2$  längs der Bursa nach hinten ziehende Nerven, *mstr* Muskelstränge zwischen Genital-

scheide und Körperwand. Roth sind alle muskulösen Theile markirt. Vergr. 70.

- Fig. V. *Ech. proteus*. Grund der Rüsselscheide mit Hirnganglion und den Ansatzstellen der Retinakeln. Das Ligament ist nicht gezeichnet *n* vordere Mediannervenstämmе, *n*<sup>1</sup> hintere in die Retinacula *rtn* eintretende Lateralnervenstämmе, *n*<sup>2</sup> nach vorn umbiegende Lateralnervenstämmе, *r* Rüsselretraktoren, welche den Grund der Rüsselscheide durchbrechen und als Retraktoren der Rüsselscheide *Rr* die Leibeshöhle als dorsales und ventrales Band durchsetzen, *nc* vorderes, *nc*<sup>1</sup> hinteres Kernpaar in der Wand der inneren Rüsselscheide, *nc*<sup>2</sup> Kerne in der Wand der äußeren Rüsselscheide, *nc*<sup>3</sup> paarige Muskelkerne in den Wurzeln der Retinacula, die zwischen innerer und äußerer Rüsselscheide liegen, *nc*<sup>4</sup> paarige Kerne der in der inneren Rüsselscheide liegenden Retinakelwurzeln. Vergr. 155. In 10/10iger Ameisensäure gequollenes Präparat.
- Fig. VI. *Ech. clavaiceps*. Vorderkörper, Rüssel und Rüsselscheide. *a* die beiden großen Zellen zwischen den Rüsselretraktoren *r*, *Rr* dorsaler und ventraler Retraktor der Rüsselscheide, *n*<sup>1</sup> hintere Lateralnervenstämmе, welche in die Retinacula *rtn* eintreten, *n*<sup>2</sup> nach vorn umbiegende und zum Rüssel ziehende Lateralnervenstämmе. In 10/10iger Ameisensäure gequollenes Präparat.
- Fig. VII. *Ech. angustatus*. Längsschnitt durch die Rüsselbasis. *ct* Cuticula, *sc* Subcuticula, *nc* ein Kern in derselben, *p* Hakenpulpa, *ch* chitinähnliche Schicht, *rm* Ringmuskelfasern, *RS* äußere, *RS*<sup>1</sup> innere Rüsselscheide, *r* Rüsselretraktor mit Kern, *r*<sup>1</sup> rücklaufender Rüsselretraktor, *lm* Längsmuskelschicht der Halswand. Vergr. 230.
- Fig. VIII. *Ech. proteus*. Rüsselretraktor mit an protoplasmatischen Fäden befestigtem Kern.
- Fig. IX. *Ech. proteus*, ♀. Sagittaler Längsschnitt mitten durch die Scheide. Die muskulösen Theile sind roth gezeichnet, die drüsigen grau, die Subcuticula des hintersten Körperendes grün. *Ut* Uterus, *a* äußerer Sphincter im Zusammenhange mit der Längsmuskulatur des Körpers *lm*, seine beiden Kerne (den Kernen *nc*<sup>3</sup> auf Fig. 13 Taf. IV von *Ech. clavaiceps* entsprechend) liegen neben einander in einem vor der Ebene der Zeichnung gedachten Schnitt und sind mit den Doppelkreuzen bezeichnet, die Kerne des inneren Sphincters (den Kernen *nc*<sup>2</sup> auf Fig. 13 Taf. IV von *Ech. clavaiceps* entsprechend) liegen gleichfalls neben einander und in einem vor der Ebene der Zeichnung gedachten Schnitt. sie sind mit einfachen Kreuzen bezeichnet, *β* vorderer voluminöserer Ring des inneren Sphincters mit spiraligen Fibrillen im Innern, *γ* hinterer Ring des inneren Sphincters mit vorwiegend ringlaufenden Muskelfibrillen, *nc*<sup>1</sup> zwei der vier Kerne in der hinteren Kugel des stundenglasförmigen Gebildes, den gleichbezeichneten Kernen von *Ech. clavaiceps* Fig. 13 Taf. IV entsprechend. Vergr. 150.
- Fig. X. *Ech. proteus*, ♂. Längsschnitt durch das hintere Körperende. Grün ist die Subcuticula gezeichnet, roth alle muskulösen Organe, blau die Kittdrüsen mit ihren Ausführungsgängen, grau Samenleiter, gelb nervöse Organe.

*Lg* Ligament, *Kdr* Kittdrüse, *Kg* Ausführungsgänge der Kitt-

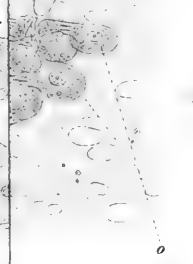
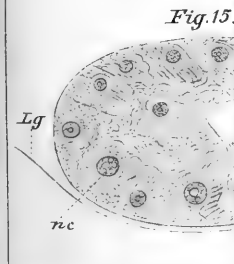
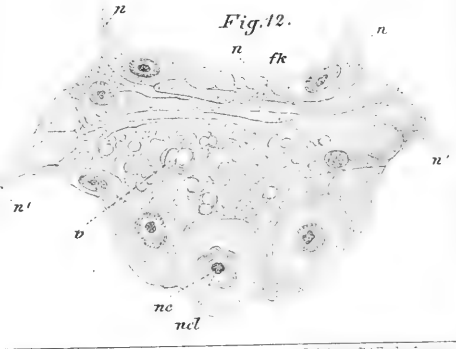
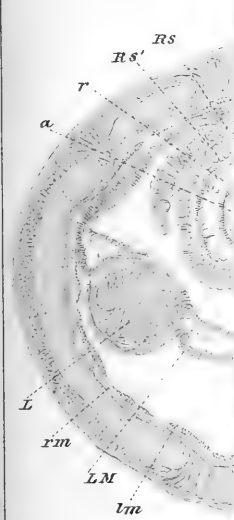
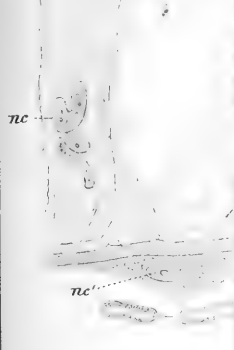
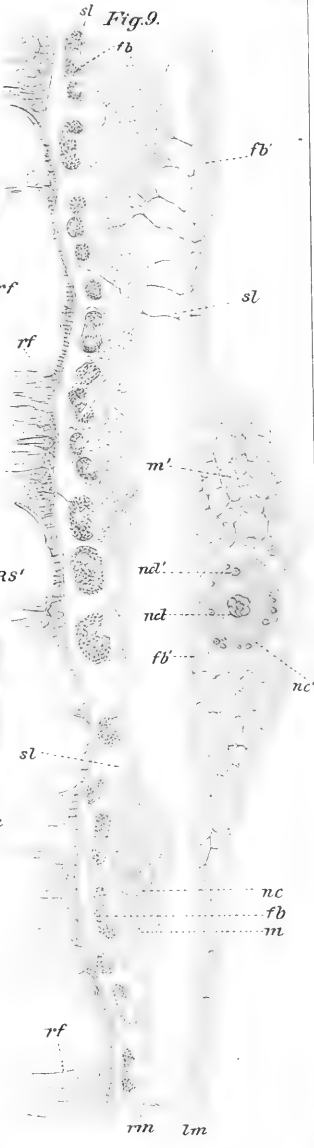
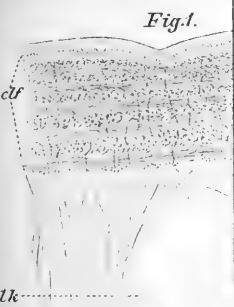


Fig 1

st et

Fig 2

ps

pte

rf

Fig 9

RS' 1k

Fig 6

1k

1k

nc

rf

1m

Fig 1

op2

op2

mb1

Fig 17

1k'

Fig 1

1m

vm

1m

rs'

1k

nc

Fig 7

Fig 11

rs'

1k

nc

1k

rs'

1k

nc

Fig 13

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

Fig 5

rs'

et

Fig 8

1k

Fig 11

Fig 10

Fig 16

1k

1k

rs'

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

1k

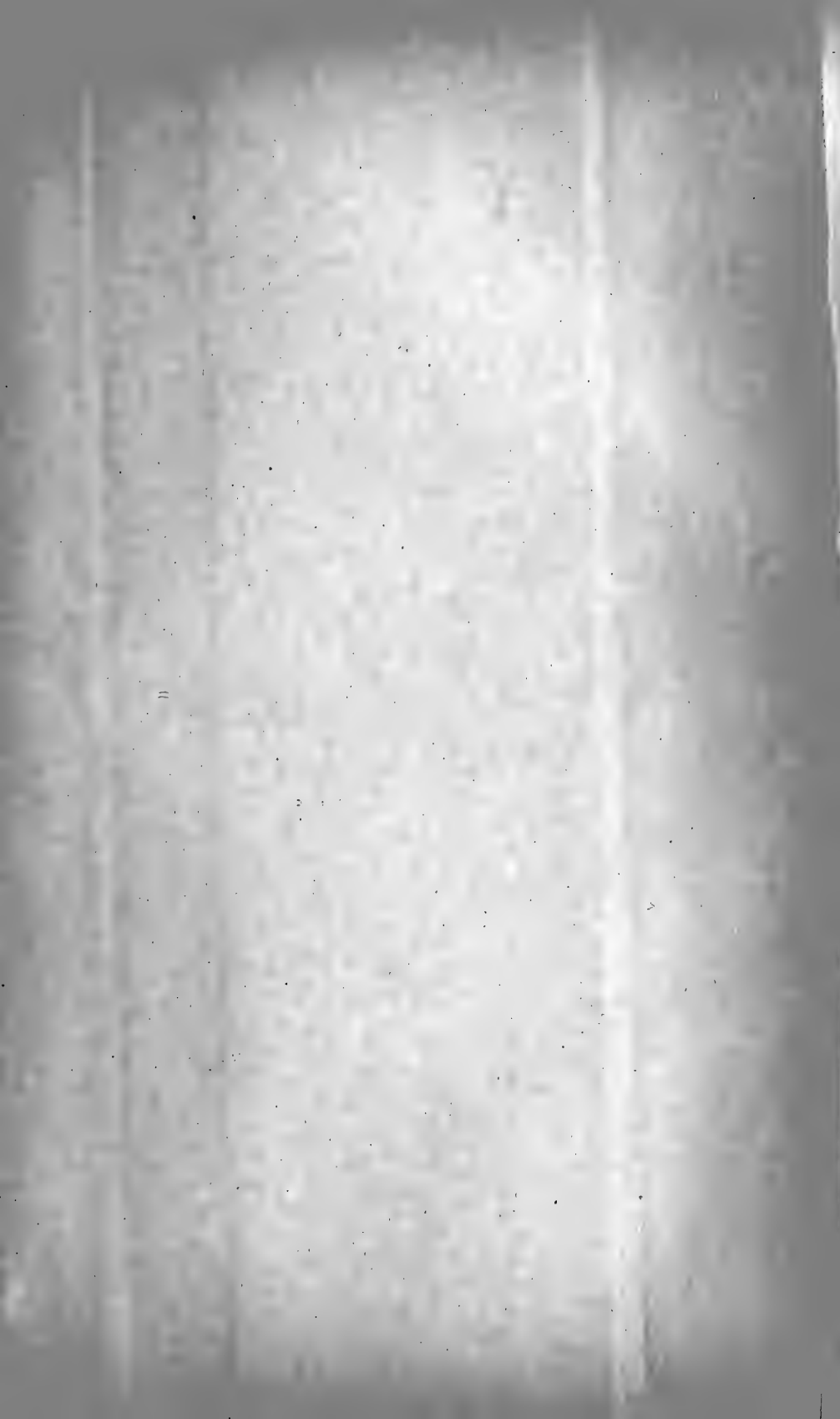
Fig 15

1k

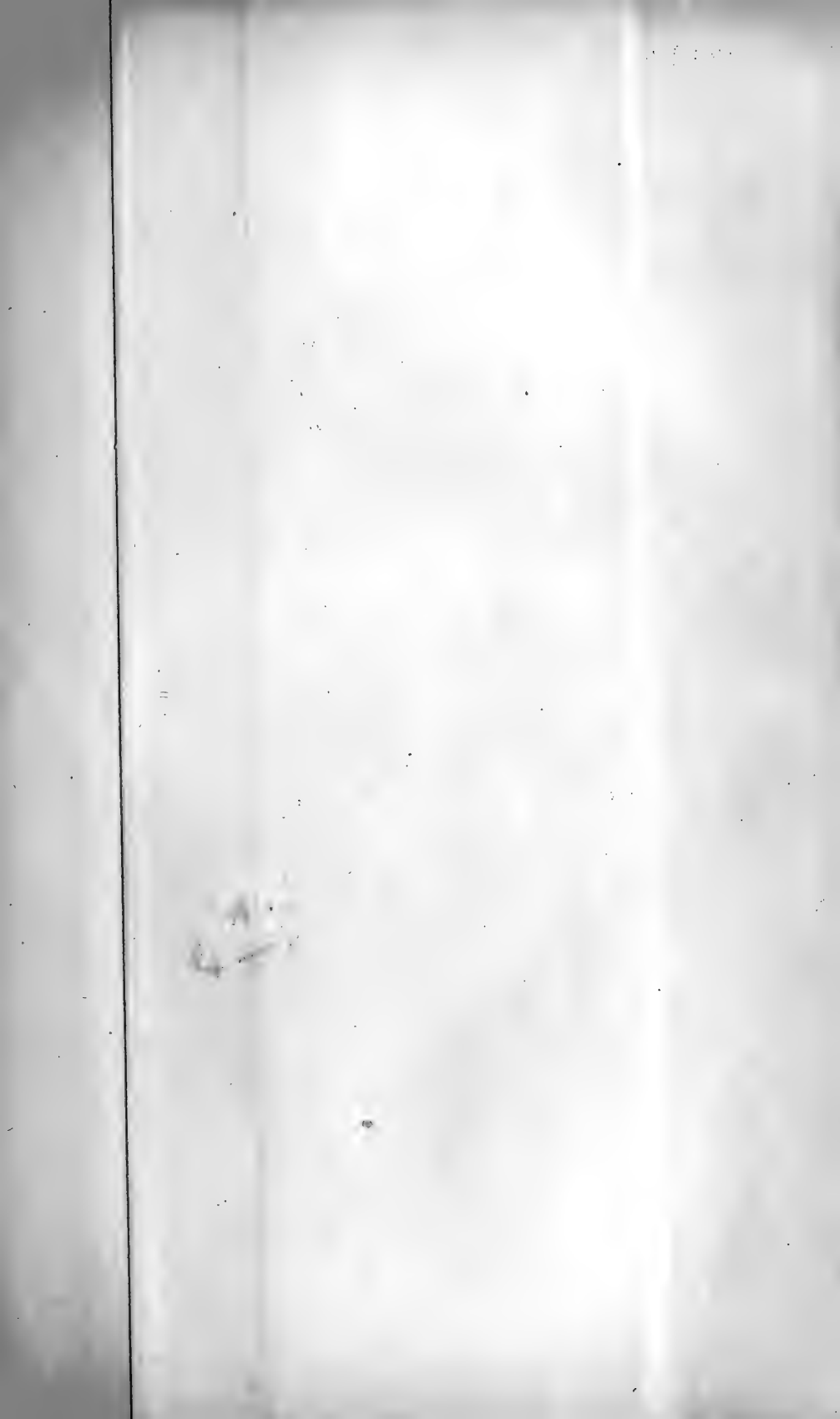
1k

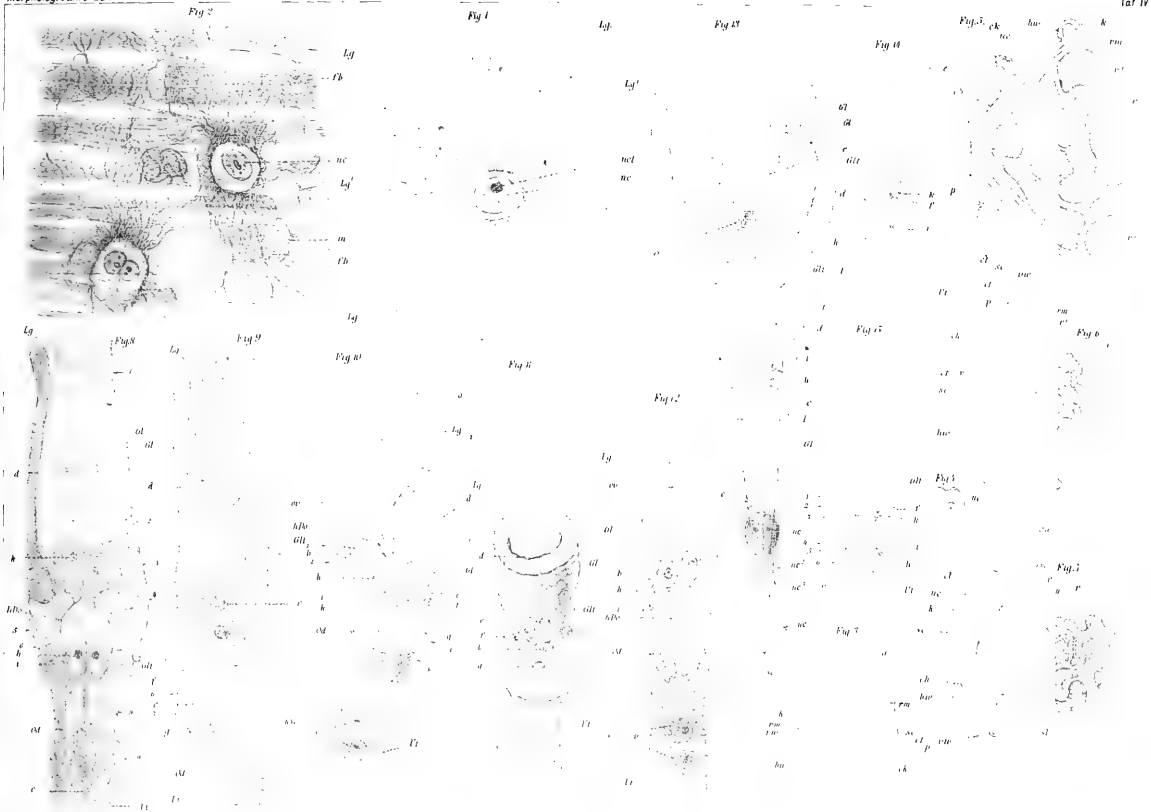
Fig 12

1k











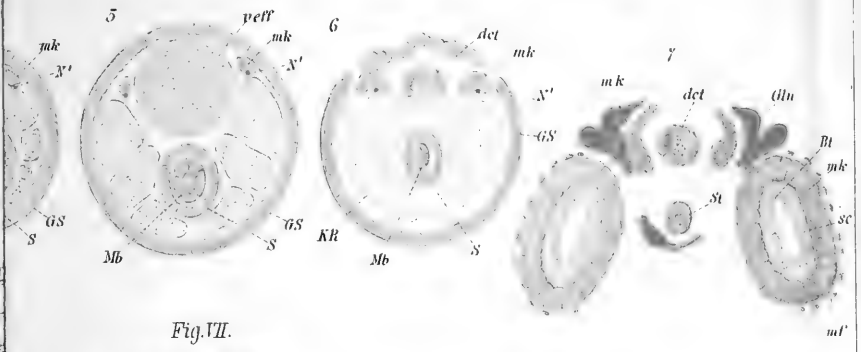


Fig. VII.

Fig. IX.

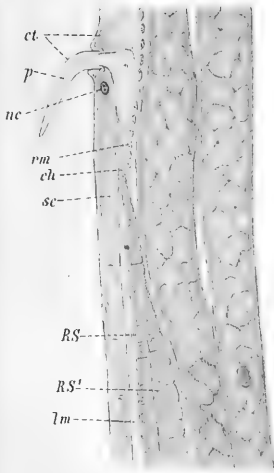


Fig. IV.

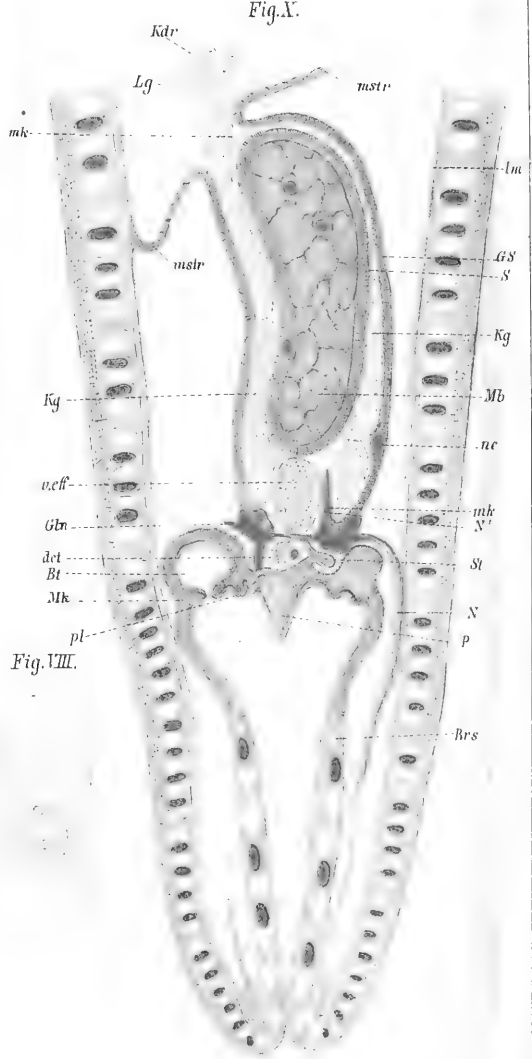


Fig. VIII.

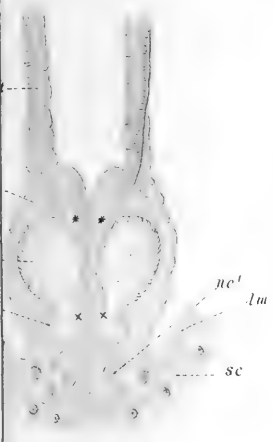
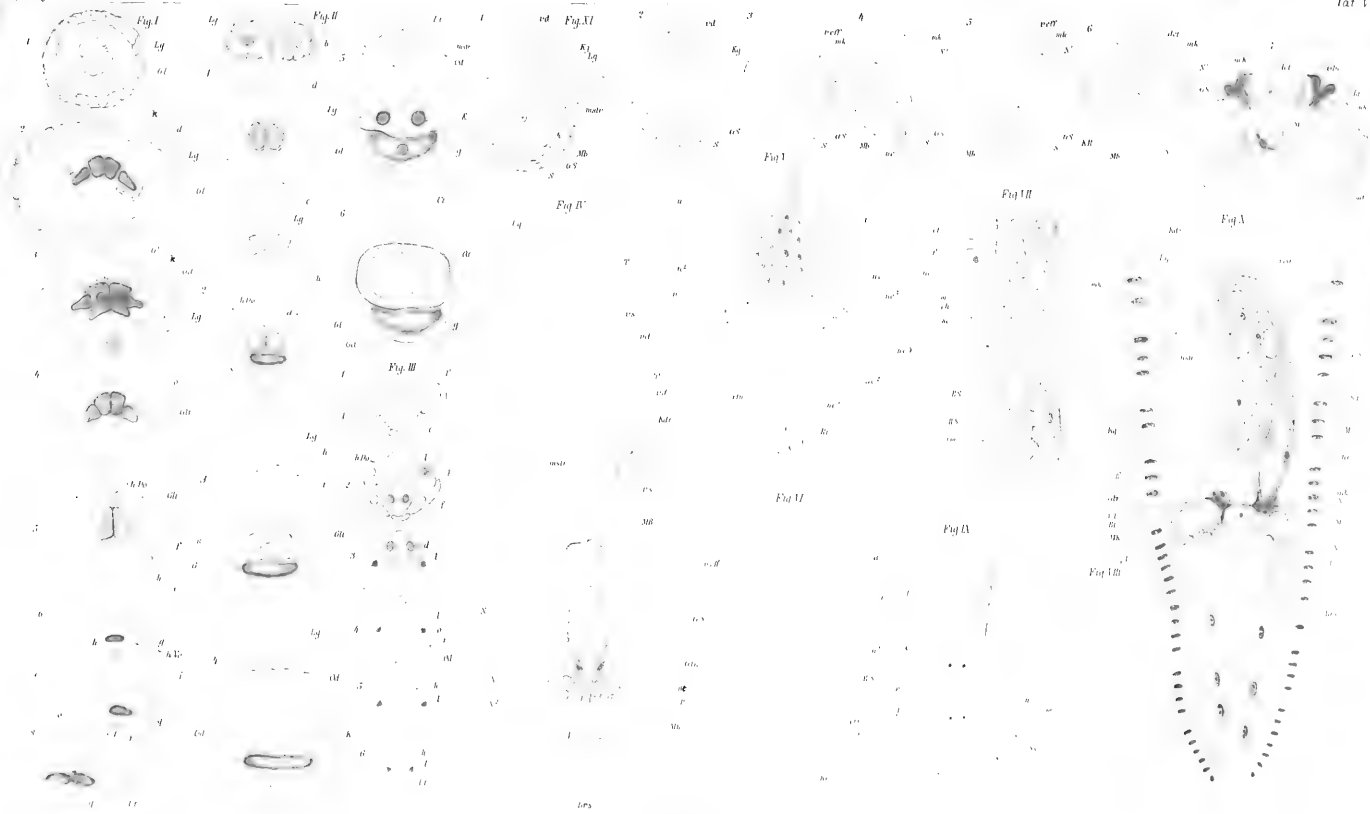
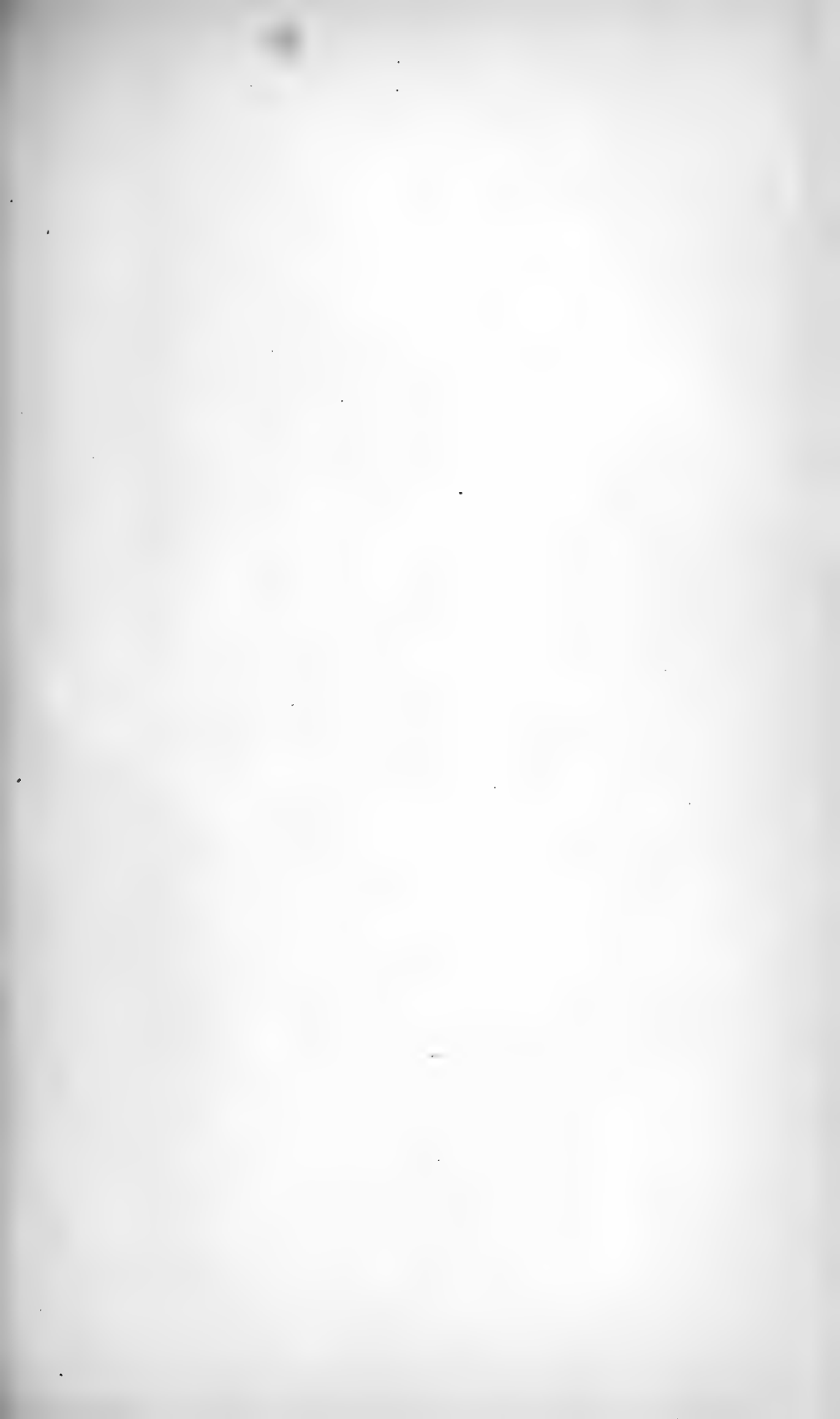


Fig. V.







drüsen, *v. eff* Vas efferens, *det* Ductus ejaculatorius, *mstr* Muskelstränge, durch welche die Genitalscheide *GS* mit der Körpermuskulatur in Zusammenhang steht, *mk* von der Genitalscheide umschlossene, zu beiden Seiten des Vas efferens hinziehende Muskelbänder, *Mb* großer Markbeutel, der, dorsal vom Vas efferens gelegen, den größten Theil des Genitalscheidenhohlraumes einnimmt und vermittels des Stieles *St* mit der Bursalmuskelkappe *Mk* verbunden ist, in seinem Innern zwei Kerne von Marksubstanz umschlossen, außen liegt ihm eine muskulöse Scheide *S* eng an, *Bt* Bursaltaschen, *pl* Papillen um die Basis des Penis *P*, *Brs* Bursa, *Gln* Geschlechtsganglion, *N* einer (rechter) der beiden nach hinten laufenden Nervenstränge, welche mit den zwei lateralen Nerven der Körperwand in Verbindung treten. *N<sup>1</sup>* rechter, das Innere der Genitalscheide durchsetzender und das Muskelband *mk* begleitender Nerv, *lm* Längsmuskulatur der Körperwand (die Ringmuskulatur ist nicht dargestellt). Der Schnitt hat die linke Bursaltasche halbirt, die rechte und den Penis tangential getroffen.

Fig. XI 1—7. *Ech. proteus*. Aus einer Querschnittserie durch den hinteren Theil der Ausführwege des männlichen Geschlechtsapparates. Bezeichnungen wie auf Fig. I. *vd* Vasa deferentia, *mf* die Bursalmuskelkappe begleitende, auf Fig. I nicht gezeichnete Längsmuskelfasern.

Sämmtliche Figuren, bei denen in der Beschreibung der Abbildungen die Herstellungsweise der Präparate nicht angegeben ist, sind von Präparaten entworfen worden, die mit 0,1%iger Chromsäure behandelt und nachträglich mit Boraxkarmin gefärbt worden sind.

# Über die Verwandtschaftsbeziehungen der Onchidien.

Von

**Dr. Rud. Bergh**

in Kopenhagen.

---

Mit einer Figur in Holzschnitt.

Die bemerkenswerthe Gruppe der marinen oder amphibilischen ichtnopoden Mollusken, die schon lange unter dem Namen von Onchidium bekannt ist, hat öfter wissenschaftliche Kontroverse hervorgerufen, die, besonders in den letzteren Jahren, auch die Verwandtschaftsbeziehungen dieser Thiere und somit ihre Stellung im System zum Gegenstand gehabt haben.

In ihren äußeren Formverhältnissen erinnern diese Thiere stark an Doriden, sind auch wie diese marin oder wenigstens amphibilisch und gehören, wie die Doriden, vorzugsweise den indopacifiken Meeresgebieten. Genauer untersucht, im inneren Baue, zeigen sich die Onchidien aber, trotz der »opisthobranchiaten« Lage des Herzens, von jenen sehr abweichend, viel mehr mit den Pulmonaten übereinstimmend, auch darin, dass sie mit Lunge versehen sind. Während besonders BLAINVILLE noch die Onchidien (Peronien) neben die Doriden innerhalb der Gruppe der Nudibranchien stellte, haben desshalb auch die allermeisten Untersucher und Systematiker seit CUVIER und FÉRUSAC sie zu den Pulmonaten gebracht.

In neuester Zeit ist, wie erwähnt, ein ganz interessanter Kontrovers über die systematische Stellung dieser Thiere entbrannt. H. v. IHERING hat, wie bekannt, eine frühere Auffassung von MILNE-

EDWARDS (1857) aufgenommen und hat nachweisen wollen, dass die sogenannte Lunge der Onchidien morphologisch ihrer Hauptmasse nach dem erweiterten Endabschnitte der Niere anderer marinen Ichnopoden oder einer Kloake entspreche. IHERING zufolge wären die Onchidien somit die niedersten Formen, die Stammformen der von ihm so genannten Nephropneusten (stylommatophoren Pulmonaten) und wären vielleicht der Ordnung der Pulmonaten einzuverleiben; doch stehen »sie den marinen Nacktschnecken nahe«<sup>1</sup>, von diesen letzteren (zunächst vielleicht den Phanerobranchien) wären die Onchidien abzuleiten.

Gegen diese Theorie IHERING's lässt sich nun aber Vieles einwenden, was theilweise auch schon durch SEMPER geschehen ist<sup>2</sup>. SEMPER wendet sich hauptsächlich gegen die IHERING'sche Ableitung der Lunge der Nephropneusten aus einem Endabschnitte der Niere der Phanerobranchien, und weist nach, dass die Wände der Lungenhöhle der Onchidien keine Harnkonkremente enthalten, somit keiner Niere gehören, welche sich dagegen von der Lunge eingeschlossen findet. Diese Niere bestehe noch dazu aus den beiden typischen Abschnitten, der eigentlichen Niere mit Urinkammer und dem Urinleiter; nebenbei finde sich eine Lungenhöhle, welche somit nicht Endabschnitt der Niere darstellen könnte. Die Lunge ist, SEMPER zufolge, nicht aus der Niere der Phanerobranchien entstanden, ist dagegen (wie bei den anderen Stylommatophoren) eine zur Luftathmung angepasste Kiemenhöhle, hat sich aus der Kiemenlunge der Basommatophoren entwickelt. In den Verhältnissen der Geschlechtsorgane der Onchidien sieht er ferner eine Bestätigung seiner Auffassung der Verwandtschaftsbeziehungen dieser Thiere, die er als Pulmonaten betrachtet.

Gegen die Ableitung von nackten Pulmonaten (wie die Onchidien) von schalentragenden wird im Ganzen nichts einzuwenden sein, besonders aber eben nicht innerhalb dieser Gruppe. Es kommen hier so viele Übergangsglieder von Thierformen vor mit großer äußerer Schale, die das Thier ganz aufnehmen kann, zu solchen mit rudimentärer Schale, die das Thier nicht bergen kann (Testacella), weiter zu

<sup>1</sup> H. v. IHERING, Über die systemat. Stellung von Peronia. 1877. pag. 30. — Vergl. Anat. des Nervensystems und Phylogenie der Mollusken. 1877. pag. 223: »Man könnte sie wohl mit demselben Rechte zu den Phanerobranchien wie zu den Nephropneusten stellen.«

<sup>2</sup> SEMPER, Einige Bemerk. über die Nephropneusten, v. IHERING. Arbeiten aus dem zoolog. zoot. Institut in Würzburg. III. 1877. pag. 480—488.

solchen mit kleiner halbverborgener (Parmacella) bis zu solchen mit ganz innerer Schale (Limax). Selbst innerhalb der einzelnen Gruppen der Stylommatophoren kommen nackte und beschalte Formen neben einander vor, Limax neben Vitrina, Arion neben Helix<sup>1</sup>. Jetzt, nachdem eine Schale in der Larve von Onchidium nachgewiesen worden ist, existirt jene Schwierigkeit gar nicht mehr.

Kürzlich ist nämlich in einer monographischen Arbeit von JOYEUX-LAFFUIE<sup>2</sup> die Entwicklungsgeschichte, wenn auch nicht eines typischen Onchidiums, doch die des Onch. celticum bekannt geworden. Aus der Darstellung des Verfassers geht deutlich hervor, dass das Thier als Larve eine Schale besitzt, die abgeworfen wird. Was sonst die anatomischen Verhältnisse des Thieres betrifft, hebt JOYEUX-LAFFUIE vor Allem hervor, dass das Onchidium »kein Organ besitzt, das die Lungen- oder Kiemenhöhle darstelle«; die sogenannte Lunge ist nur die Höhle der echten Niere, deren Gefäßsystem auch in der für die Mollusken überhaupt charakteristischen Weise in die venöse Blutbahn eingeschoben ist; fungiren thut aber das Organ doch als Lunge<sup>3</sup>, nebenbei hebt er aber die Athmung durch die (bei vielen Onchidien [Peronien] verästelten) Hautpapillen als die wesentlichste hervor, hat auch in denselben (wie schon VON IHERING gegen SEMPER behauptet) eine starke Gefäßentwicklung nachgewiesen<sup>4</sup>; außerdem hat er experimentell die vorwiegende Bedeutung dieser Haut- oder Kiemenathmung dokumentirt<sup>5</sup>. JOYEUX-LAFFUIE hebt ferner die Übereinstimmung der Onchidien und der Pulmonaten im Baue des Nervensystems und der Verdauungsorgane hervor und betrachtet im Ganzen die Onchidien als »marine kiemenathmende Mollusken, die gegen Lungenathmung und Landleben tendiren«. Mehr also eigentlich durch physiologische als morphologische Gründe bewegt, stellt der Verfasser dennoch die Thiere zu den Pulmonaten, noch dabei auf die bekannten Erfahrungen FOREL's in Beziehung auf die Lymnaeen des Genfer Sees (*L. abyssiicola*) hinweisend.

Von der Monographie von JOYEUX-LAFFUIE hat nun BROCK ein eingehendes Referat mit einer daran geknüpften kritischen Beleuch-

<sup>1</sup> H. v. IHERING, Über die systemat. Stellung von Peronia. 1877. pag. 33.

<sup>2</sup> JOYEUX-LAFFUIE, Organism. et développem. de l'Onchidie. Thèse de Paris. 1882. pag. 1—159 und: Arch. de zool. expérim. et génér. X. 1882. pag. 225—383. pl. XIV—XXII.

<sup>3</sup> JOYEUX-LAFFUIE, l. c. pag. 148 (372).

<sup>4</sup> l. c. pag. 53 (277). pl. XV. Fig. 4.

<sup>5</sup> l. c. pag. 56 (280).



tung<sup>1</sup> geliefert, kommt aber dadurch zu ganz anderen Schlüssen als der französische Verfasser. Ihm zufolge ist die Ähnlichkeit, die die Onchidien im Baue des Nervensystems und der Geschlechtsorgane mit den entsprechenden Organen besonders der basommatophoren Pulmonaten darbieten, »ganz oberflächlicher Natur«; so wie er sonst auch verschiedenen anderen anatomischen Verhältnissen der Onchidien, die sich bei den Pulmonaten wiederfinden, keine Bedeutung zuschreibt, entweder weil sie (Lage des Samenganges) »nur« bei atypischen Pulmonaten (Vaginulus) vorkommen, oder weil sie (Lage der typischen Augen) in anderer Weise als bei den Pulmonaten entstanden sein sollen<sup>2</sup>. In Beziehung auf die Niere meint BROCK, dass »wo man auch immer für die Phylogenie der Pulmonaten anknüpfen mag, die Niere der Onchidien ist eine echte Niere und nur in Anpassung auf die Luftathmung in einem Funktionswechsel begriffen, welcher, auch wenn man das Organ als werdende Lunge betrachtet, jedenfalls mit der analogen Anpassungserscheinung bei den Pulmonaten morphologisch nichts zu thun hat«. — Ganz entscheidend für die Verwandtschaftsbeziehungen dieser Thiere sind ihm aber die Entwicklungsvorgänge, wie sie durch JOYEUX-LAFFUIE vorliegen. Leider hat diese an und für sich so interessante Ontogenie desshalb im Augenblicke weniger Interesse, weil das Tertium comparationis, eine vollständige, die ersten Stadien umfassende Entwicklungsgeschichte eines der sogenannten Nudibranchien so zu sagen vollständig fehlt. Am wenigsten darf wohl aber hier die starke Entwicklung des Velum bei der Onchidium-Larve zu voreiligen Schlüssen verleiten; SEMPER hat schon<sup>3</sup> angegeben, dass die Larven »verschiedener Arten der zu den Pulmonaten gehörigen Gattungen Auricula und Scarabus Deckel tragen«, und an den (noch nicht veröffentlichten) Skizzen der Larven, die mir SEMPER geschickt hat, trägt die Larve ein großes Velum, ganz wie die Onchidium-Larve, mit welcher<sup>4</sup> die SEMPERschen Figuren eine sehr große Ähnlichkeit haben<sup>5</sup>. Die Pulmonaten-Natur des Scarabus kann aber doch kaum angezweifelt werden<sup>6</sup>. IHERING hat, überhaupt augenblicklich wenigstens, gewiss theilweise

<sup>1</sup> J. BROCK in *Biolog. Centralblatt*. III, 12. 1883. pag. 370—374.

<sup>2</sup> BROCK, l. c. pag. 372.

<sup>3</sup> SEMPER, *Die natürl. Existenzbeding. d. Thiere*. II. 1880. pag. 101.

<sup>4</sup> Vgl. JOYEUX-LAFFUIE, l. c. pl. XX. Fig. S, 9; pl. XXI. Fig. 1—3.

<sup>5</sup> Vgl. auch: IHERING, *Vergl. Anat. d. Nervensyst.* 1877. pag. 203, 221.

<sup>6</sup> SEMPER, *Die nat. Existenzbed. I.* 1880. pag. 235.

Recht, wenn er<sup>1</sup> gegen die Überschätzung der Ontogenie für Deutung phylogenetischer Verhältnisse und für systematisirende Verwerthung opponirt, und HAECKEL so wie SEMPER gegenüber die vergleichende Anatomie bei der Discussion solcher Fragen in den Vordergrund schiebt. Aus seiner ganzen Revision der erwähnten Arbeit folgert BROCK, dass das Onchidium »ein — vielleicht in einzelnen Punkten aberranter Nudibranchier« sei, der im Begriffe ist luftathmend zu werden<sup>2</sup>.

Gegen diese Auffassung des Onchidiums als ein Nudibranchier muss die vergleichende Anatomie, meine ich, einen absoluten Einspruch machen. Von den im Äußeren oberflächlich ähnlichen Doriden stehen diese Thiere sehr entfernt; und es giebt überhaupt keine einzige Gruppe jener formenreichen Ordnung, an die sich die Onchidien anschließen, oder von welcher sie sich würden naturgemäß ableiten können, nicht einmal von den Ascoglossen mit ihrem abweichenden Nervensystem. Viel eher wäre jedenfalls eine Verwandtschaft mit, oder Ableitung von den Steganobranchien (Tectibranchien) möglich. Die vergleichende Anatomie muss aber ganz bestimmt die Onchidien als Pulmonaten reklamiren. Die Untersuchung eines großen (neuen) Onchidium (*O. melanopneumon*, Bgh.) aus dem stillen Meere (Fidschi-Inseln), von der Challenger-Expedition herührend, so wie die anderer Onchidien (*O. tonganum* Q. et G., *O. verruculatum* Cuv.), haben mir wenigstens nichts Anderes gelernt<sup>3</sup>.

Das Centralnervensystem der Onchidien stimmt mit keinem der bei den Nudibranchien vorkommenden Typen, jedenfalls kommt nur eine oberflächliche Ähnlichkeit mit den übrigens so fern stehenden (von den Steganobranchien abstammenden) Ascoglossen vor. Es ist fast unverständlich, wie IHERING hier<sup>4</sup> »ganz den bei den Aeolidien und Doriden ausgeprägten Typus des Nervensystemes«

<sup>1</sup> IHERING, Üb. die system. Stell. von *Peronia*. 1877. pag. 37—38.

<sup>2</sup> BROCK, l. c. pag. 372.

<sup>3</sup> R. BERGH, Report on the Nudibranchiata. Rep. on the scient. res. of the explor. exped. of H. M. S. Challenger during the years 1873—76. Vol. IX. 1884. pag. 126—150. pl. IV. Fig. 25—27; pl. V. Fig. 1—27; pl. VI. Fig. 5—21; pl. VII. Fig. 1—12; pl. VIII. Fig. 14.

<sup>4</sup> Vergl. Anat. d. Nervensyst. 1877. pag. 232.

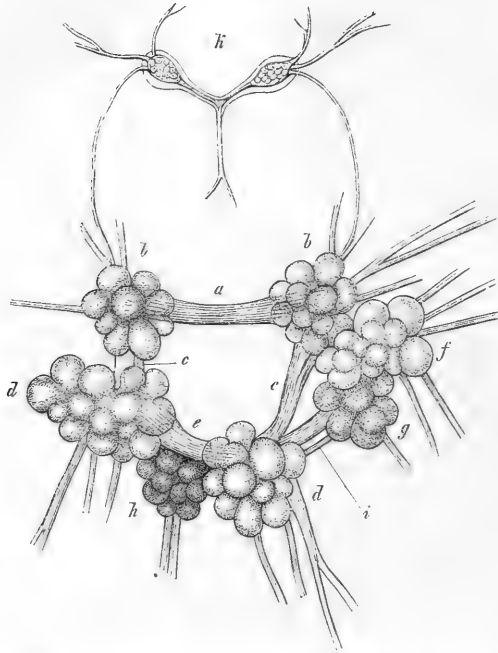
hat sehen können. Im Gegentheile weicht das Nervensystem der Peronien von dem der Pulmonaten nicht wesentlich ab. Bei den letzteren wird dasselbe, wie bekannt, aus zwei oberen Cerebralganglien, den zwei unteren Pedalganglien und mehreren (bis 5—6) unter den letzteren mehr oder weniger asymmetrisch liegenden hauptsächlich dem Visceralnervensystem gehörenden Ganglien gebildet. Von dieser Art ist auch das Nervensystem der Onchidien, der unterste Theil nur mehr zusammengedrängt und reducirt.

Das Centralnervensystem<sup>1</sup> des Onch. Tonganum zeigt sich, wenn noch in seiner Scheide eingeschlossen, als ein (von vorn nach hinten) breiter Ring, dessen oberer und unterer Bogen stark abgeplattet sind; wo die Bogen zusammenstoßen, tritt eine starke Verdickung auf (Gehirnknoten), und der mehr nach hinten stehende untere Bogen ist dicker als der obere, dazu von einer starken Arterie extramedian (rechts) durchbohrt. Es hält sehr schwer das mit allen seinen Partien braungelb oder gelb durchschimmernde Nervensystem aus seiner weißlichen fest anhängenden Scheide auszupräpariren, welche sich weit hinaus um die dickeren Nerven fortsetzt. Die Ganglien sind alle grobknotig; die Knoten an der Oberfläche stark vorspringend, mitunter gestielt. Die cerebralen Ganglien von gerundet dreieckiger Form, etwas abgeplattet (Fig. *bb*). Die intercerebrale Kommissur (Fig. *a*) dünn, mitunter kaum  $\frac{1}{6}$  der Breite (von vorn nach hinten) des oberen Ringes einnehmend, länger als der Querdurchmesser des Ganglions. Das linke cerebro-pedale Konnektiv ist ganz kurz, das rechte viel länger (vgl. die Figur *cc*). Das linke pedale Ganglion ist größer als das submedian liegende rechte, beide abgeplattet (Fig. *dd*), von ovaler Form, drei oder vier starke Nn. pediaei abgehend; die pedale (Fig. *e*) Kommissur kurz<sup>2</sup>. Hinter und unter den vorigen Ganglien liegen ganz asymmetrisch die drei visceralen Ganglien. Das größte und ziemlich dicke rechte (Fig. *f*) ist fast unmittelbar, durch ein ganz kurzes cerebro-viscerales Kon-

<sup>1</sup> Wegen Mangel an Material habe ich das Centralnervensystem der von mir früher untersuchten Onchidien nicht genauer definiren können (vgl. l. c. pag. 130, 141, 147), und die bisher von diesem vorliegenden Untersuchungen (vgl. IHERING, l. c. pag. 230, Taf. IV Fig. 16) sind kaum brauchbar. Ich habe deshalb diese Untersuchung an zwei großen Exemplaren des Onch. Tonganum, Q. et G. aus den Nicobaren wieder aufgenommen. Die Verhältnisse der Ganglien waren an beiden Individuen ganz übereinstimmend.

<sup>2</sup> Eine Doppelheit dieser Kommissur, wie sie von JOYEUX-LAFFUE bei dem Onch. celticum (l. c. pag. 79 [303], pl. XVII Fig. 4 *a*, *b*) angegeben ist, kommt hier nicht vor.

nektiv, mit dem Gehirnknoten, und durch ein sich mit dem cerebro-pedalen Konnektive verbindendes visceropedales Konnektiv mit dem rechten Fußknoten verbunden. Das rechte viscerale Ganglion ist durch eine kurze Kommissur mit dem also auch rechts (Fig. *g*) liegenden mittleren (genitalen) verbunden, und dasselbe steht durch eine lange und kräftige Kommissur mit dem linken Ganglion in



Verbindung; hinter der letzteren Kommissur (Fig. *i*) liegt die viel dünnere subcerebrale Kommissur (Fig. *i*), die sich bis in die Gehirnknoten verfolgen lässt. Das linke viscerale Ganglion (Fig. *h*) ist mehr als die anderen abgeplattet, und steht durch ein ziemlich langes Konnektiv mit dem Gehirn- und durch ein etwas kürzeres mit dem Fußknoten in Verbindung. Wie in den Pulmonaten fehlen auch hier die bei den Dorididen (vielleicht mit Ausnahme vieler Polyceraden<sup>1</sup>) immer vorkommenden gastro-oesophagealen Ganglien.

Die Ophthalmophorien der Onchidien sind wie die der stylommatophoren Pulmonaten, und wie sie sonst bei keinen andern Gastraeopoden vorkommen. Wenn es auch wirklich so sein sollte, wie es JOYEUX-LAFFUIE (l. c. pag. 141 [365]) darstellt, dass sich

<sup>1</sup> Vgl. R. BERGH, Beitr. zur Kenntn. d. Polyceraden. III. Verh. d. k. k. zool. bot. Ges. in Wien. XXXIII. 1883. pag. 157.

hier das Auge zuerst am Kopfe bildet und nachher erst mit dem Ophthalmophore emporsteigt, während es bei den Styломmatophoren sonst erst später am bereits gebildeten Ophthalmophore sich durch Einstülpung (EISIG, FOL) entwickelt: dann hat solches jedenfalls nicht die Bedeutung, welche Brock diesem Verhältnisse hat beilegen wollen.

Das Verhältniß der Fußdrüse der Onchidien ist dem der Styломmatophoren sehr ähnlich. Während diese Drüse bei einigen Arten (*O. tumidum* Semper) noch wie bei *Philomycus* ganz oder meistens in dem Fuße eingeschlossen bleibt<sup>1</sup>, ragt sie mit dem hinteren Theile bei den meisten mehr oder weniger in die Körperhöhle hinein<sup>2</sup>. Noch viel stärker entwickelt und mehr freiliegend ist die Drüse bei *Limax marginatus* Drp.<sup>3</sup>, in *Janella*<sup>4</sup>, *Limax pectinatus*<sup>5</sup>, besonders aber in *Triboniophorus*<sup>6</sup>.

Das Verdauungssystem der Onchidien (mit Einschluss der Leber) unterscheidet sich kaum wesentlich von dem der Styломmatophoren.

Die Onchidien sind zwar »opisthobranchiat«, das sind aber auch die Veronicellen, ja selbst *Arion* und *Limax*<sup>7</sup>, welche doch alle unzweifelhafte Pulmonaten sind. Diese Lage des Herzens ist somit hier ohne jede systematische Bedeutung, um so mehr nicht, weil es auch Opisthobranchien giebt, die prosobranch sind (*Acera*, *Gasteropteron*).

Die Niere der Onchidien ist — was bei den Nudibranchien nie der Fall ist — parenchymatös; sie ist zum größten Theile von der Lungensubstanz eingeschlossen oder tritt wenigstens nur an einzelnen Punkten an die Wand der Lungenhöhle. Sie verhält sich wieder wesentlich wie bei den Pulmonaten; nur ist die angrenzende

<sup>1</sup> R. BERGH, Unters. d. *Triboniophorus* Schütteei, K. Verh. d. k. k. zool. bot. Ges. in Wien. XX. 1870. pag. 860, 865.

<sup>2</sup> KEFERSTEIN, Zur Anat. von *Philomycus carolinensis*. Ztschr. f. wissenschaft. Zool. XVI. 1866. pag. 187. Taf. IX. Fig. 2 gp. — R. BERGH, Challenger-Exped. 1. c. pl. VII Fig. 1.

<sup>3</sup> Ztschr. f. wiss. Zool. VIII. 1857. pag. 351 (SEMPER).

<sup>4</sup> KEFERSTEIN, Üb. die Anat. d. *Janella bitentaculata*. Ztschr. f. wiss. Zool. XV. 1865. pag. 449. Taf. XXXIV Fig. 3 gp.

<sup>5</sup> Malakolog. Blätter. 1865. pag. 107. Taf. II Fig. 3 gp.

<sup>6</sup> KEFERSTEIN, Über die zweitentakeligen Landschnecken. Ztschr. f. wiss. Zool. XV. 1864. pag. 84. Taf. VI Fig. 4 gp. — R. BERGH, 1. c. 1870. pag. 850.

<sup>7</sup> Vgl. IHERING, Nervensyst. 1877. pag. 226.

Lungenhöhle viel kleiner, weil die Respiration zum sehr großen Theil cutan ist. Wenn JOYEUX-LAFFUIE dem *O. celticum* alle wirkliche Lungensubstanz, alles Lungengewebe abspricht, und das bezügliche Organ ausschließlich aus Nierengewebe bestehen lässt, dann ist diese Behauptung kaum richtig und wird kaum durch spätere Untersuchungen bestätigt werden. Das bei den Nudibranchien immer vorkommende Kommunikationsorgan zwischen Pericardium und Nierenhöhle (Nierenspritze, BGH.) ist in den letzteren Jahren durch SEMPER<sup>1</sup> und durch NÜSSLIN<sup>2</sup> auch bei verschiedenen Pulmonaten (*Helix*, *Vaginulus*) nachgewiesen. Das von JOYEUX-LAFFUIE und BROCK hervorgehobene Fehlen dieses Organs bei dem *Onchidium* ist noch dazu unrichtig, weil ich dasselbe bei dem *O. tumidum*, S. nachgewiesen habe<sup>3</sup>. Die ganz feine Öffnung im Perikardium findet sich unterhalb des Grundes der Vorkammer ein wenig links. Am hintersten Theile der oberen Wand der Lungenhöhle findet sich die feine Nierenpore; dieselbe leitet in eine erst engere, dann weitere Urinkammer, welche sich ziemlich oberflächlich, mit der Niere gebogen, durch die ganze Länge der Niere erstreckt. Die Lunge ist also kein erweiterter Endabschnitt der Niere, um so mehr nicht, weil die Structur der Niere und die der eigentlichen Lungenwand ganz verschieden sind.

Ganz besonders tritt aber noch die Verwandtschaft der Onchidien mit den Pulmonaten im Baue des Genitalsystems hervor. Was vor Allem hier auffällt ist die Lage des Samenleiters in der seitlichen Körperwand. Ein ähnliches Verhältnis kommt bei keinem Nudibranchier vor und ist überhaupt nur bei Pulmonaten nachgewiesen. Bei den Veronicellen (*Vaginulen*) ist die Lage des Samenleiters dieselbe, nur ist die in die Körpermuskulatur eingeschlossene Strecke des Ganges kürzer, weil die Vulva hier mehr nach vorn, an die Mitte der Körperlänge verlegt ist. In den Auriculaceen und bei den Lymnaeen zeigt sich wieder dasselbe anatomische Verhältnis, aber die eingeschlossene Strecke des Ganges ist noch kürzer geworden. Der Versuch IHERING's<sup>4</sup>, die Flimmerrinne der Onchidien mit derjenigen der Steganobranchien zu homologisiren und den Samenleiter

<sup>1</sup> SEMPER, l. c. 1877. pag. 485 Note 1.

<sup>2</sup> O. NÜSSLIN, Beitr. zur Anat. u. Physiol. der Pulmonaten. 1879. pag. 14, 15. Fig. 3.

<sup>3</sup> R. BERGH, Challenger-Exped. l. c. pag. 137 Note 2.

<sup>4</sup> H. v. IHERING, Über die system. Stell. von *Peronia*. 1877. pag. 29.

jener als nur ein vom Boden der Flimmerrinne abgeschnürtes Gefäß zu deuten, ist kaum sehr glücklich.

Somit stimmen dann die Onchidien mit den Pulmonaten im Baue des Nervensystems, in dem Dasein einer Lunge und einer parenchymatösen Niere, in dem Vorhandensein der eigenthümlichen Fußdrüse und in verschiedenen Verhältnissen des Genitalsystems überein. Nach meiner ziemlich ausgedehnten Kenntnis der sogenannten Nudibranchien muss ich die Onchidien als von denselben ziemlich weit abstehend betrachten. Sie stammen im Gegentheil von den Pulmonaten ab, sind Pulmonaten, die sich einer amphibialischen oder marinen Lebensweise angepasst haben.

Kopenhagen, März 1884.

---

## Kleine Mittheilungen.

---

### Bemerkungen über die Polydactylie des Pferdes<sup>1</sup>.

Von

**Dr. J. E. V. Boas**  
in Kopenhagen.

---

An der Seite des Fußes (meistens an der inneren Seite des Vorderfußes) findet man beim Pferde zuweilen eine überzählige Zehe. Der Vergleich derselben mit einer Nebenzehe des Hipparions liegt so nahe, dass es nicht Verwunderung erregen kann, dass man sie bisher ohne Weiteres als atavistisch aufgefasst hat, selbst in Fällen, in welchen von einer näheren Untersuchung nicht die Rede sein konnte. Die Untersuchung einiger Präparate, welche mir in der neueren Zeit zur Hand gekommen sind, zeigt jedoch, dass jene Auffassung keineswegs berechtigt ist, dass vielmehr eine genaue Prüfung in jedem einzelnen Falle geboten ist, ehe man eine solche Zehe für atavistisch erklärt.

Das eine der genannten Präparate ist der (skelettirte) rechte Hinterfuß eines Füllens, an dessen innerer Seite eine überzählige dreigliedrige Zehe entwickelt ist (l. c. Fig. 1—3). Betrachtet man denselben von vorn, so hat man ganz den Eindruck einen Fuß vor sich zu haben, dessen Metatarsale II kräftiger als gewöhnlich entwickelt und zehentragend ist. Kehrt man das Präparat um und untersucht es von hinten, so sieht man jedoch, dass der kräftige zehentragende Mittelfußknochen kein Metatarsale II sein kann, sondern einen überzähligen Mit-

---

<sup>1</sup> Auf meinen Wunsch gab der Herr Verfasser den nachstehenden Auszug eines dänisch geschriebenen Artikels: »Bidrag til Opfattelsen af Polydaktyli hos Pattedyrene« (mit 1 Tafel), welcher neulich in Videnskab. Meddelelser fra Naturhist. Forening i Kjöbenhavn 1883 publicirt worden war. Da ich in einem in Bd. VI dieses Jahrbuches gedruckten Aufsätze über Polydactylie die vielfach als Atavismus gedeutete Polydactylie der Schweine nicht als Rückschlag gelten lassen konnte, dagegen diese Auffassung den Angaben früherer Autoren gemäß für das Pferd zugestand, so musste es mir erwünscht sein, nun auch für die Polydactylie beim Pferde Aufklärung zu erlangen. Der Lehre vom Atavismus geschieht kein Eintrag, wenn sie von Fällen gereinigt wird, welche nicht die genauere Prüfung bestehen können, wie bestechend diese Fälle dem oberflächlichen Anblicke auch sein mögen.  
Der Herausgeber.



telfußknochen repräsentirt: das wirkliche Metatarsale II ist nämlich in ganz normaler Entwicklung und Lage vorhanden, während das überzählige Metatarsale erst innerhalb desselben seinen Platz hat.

Von Atavismus kann somit in diesem Falle keine Rede sein. In der That stehen wir hier einer unvollständigen Verdoppelung des Fußes gegenüber, welche ganz ähnlich auch bei anderen Säugethieren, namentlich beim Schweine, auftritt. Bei letzterem Thiere findet man bekanntlich nicht allzu selten eine Entwicklung überzähliger Zehen an der inneren Seite des Vorderfußes. Diese Entwicklung beruht, wie die Untersuchung einer größeren Anzahl polydactyler Schweinefüße mir zeigt, jedenfalls sehr häufig nicht auf einer Verdoppelung einer einzelnen Zehe, sondern auf einer Verdoppelung des Fußes, und zwar so, dass der überzählige Fuß ein mehr oder weniger vollständiges Spiegelbild des normalen Fußes ist, von dessen Innenseite er entspringt: ein an einem rechten Fuß sitzender überzähliger Fuß ist — in einer mehr oder weniger karrikirten Form — einem linken Fuß ähnlich, und umgekehrt. In einem sehr regelmäßigen Exemplar dieser Art waren von dem überzähligen Fuß die beiden Hauptzehen (III und IV) mit zugehörigen Metacarpalia und Carpalia entwickelt; der normale Fuß war fast ganz regelmäßig ausgebildet. Ganz ähnlich wie dieser Schweinefuß verhält sich der oben erwähnte Pferdefuß: der kräftige zehentragende Mittelfußknochen ist das Metatarsale III eines überzähligen Fußes, dessen Metatarsalia II und IV nicht entwickelt wurden.

Ähnlich verhält sich ein anderer mir vorliegender Pferdefuß (Vorderfuß), an dessen Innenseite eine überzählige Zehe vorhanden war (l. c. Fig. 4—6); auch hier haben wir es mit einer Verdoppelung des Fußes zu thun. Das Stück unterscheidet sich jedoch vom oben erwähnten dadurch, dass das normale Metacarpale II nur spurweise (aber ganz sicher) nachzuweisen ist; andererseits ist der überzählige Fuß in so fern ein vollständigeres Spiegelbild des normalen Fußes, als er ein kurzes Metacarpale IV besitzt (für das Speciellere muss ich auf den citirten Artikel und auf die dort gegebenen Abbildungen verweisen).

Es ist außer Zweifel, dass man nach einer bloß äußeren Untersuchung, das heißt während die Gliedmaßen noch mit den Weichtheilen bedeckt sind, nach der bisher üblichen Praxis die beiden erwähnten Fälle als atavistisch erklärt hätte; — während die nähere Untersuchung etwas ganz Anderes ergab. Hiermit ist aber zugleich die Nothwendigkeit gegeben, die Fälle, welche bisher als Rückschläge zu dem Hipparion-Stadium galten, einer kritischen Revision zu unterziehen.

Bei einer solchen Revision müssen nun erstens alle diejenigen Fälle von der atavistischen Liste ausgeschlossen werden, in welchen es sich nur um eine amputirte Zehe handelt, eben so wie auch diejenigen, in welchen man sich auf eine äußere Untersuchung beschränkt hatte; in solchen Fällen kann man vom morphologischen Werth der überzähligen Zehe gar keine begründete Meinung haben. Nur diejenigen Fälle, welche (von ARLOING<sup>1</sup>, WEHENKEL<sup>2</sup>, HENSEL<sup>3</sup>,

<sup>1</sup> Annales des Scienc. nat. Zool. 5. Ser. Tome 8. pag. 61 u. fig., Pl. 1.

<sup>2</sup> La polydactylie ch. I. Solipèdes. Extr. d. Journ. publ. p. I. Soc. r. d. Sc. med. et nat. de Brux. 1872.

<sup>3</sup> Abhändl. d. K. Akad. d. Wiss. z. Berlin f. 1860. pag. 72—73.

WOOD-MASON<sup>1</sup>, ERCOLANI<sup>2</sup> und mir<sup>3</sup>; etwas näher beschrieben wurden, sind dann noch übrig.

Von diesen sind nun einige sicher nicht atavistisch, sondern in derselben Weise wie die beiden oben erwähnten Fälle aufzufassen. Dies gilt namentlich von einem von ARLOING ausführlich beschriebenen Fall, welcher ein Pendant zu dem letzten meiner oben erwähnten Pferdefüße ist: die überzählige Zehe ist auch in dem von ARLOING beschriebenen Fuß der Dig. III eines überzähligen Fußes; was er als ein Metacarp. I auffasst, ist in der That das Metacarp. IV des überzähligen Fußes, etc. (Von dem normirten Metacarp. II sieht man nichts in ARLOING'S Figuren, ohne dass man jedoch hieraus auf das gänzliche Abhandensein desselben schließen dürfte.) Ganz ähnlich ist auch der »deuxième cas« von WEHENKEL (l. c.) aufzufassen. — Von den HENSEL'schen Fällen darf ich nur sagen, dass es nach den Angaben des Verfassers nicht möglich ist zu entscheiden, ob sie wirklich atavistisch sind oder nicht.

Überhaupt kennt man nur ein paar Fälle, in welchen die überzählige Zehe wirklich ganz zweifellos eine der beiden Nebenzeihen des Hipparions repräsentirt. Den einen derselben habe ich selbst beschrieben und abgebildet (l. c. Fig. 4); eine wiederholte Untersuchung der Gelenkflächen etc. hat es mit aller Sicherheit bekräftigt, dass wir es hier mit einer Entwicklung der äußeren Seitenzehe (Dig. IV) des Hipparions zu thun haben. Zweifellos atavistisch, und wegen seiner sehr regelmäßigen Entwicklung besonders als Paradigma verwerthbar, ist der von WOOD-MASON kurz erwähnte Fall; eine Betrachtung der beigegebenen sehr guten Figuren stellt es außer Zweifel, dass der zehentragende Mittelfußknochen wirklich das Metacarpale IV ist<sup>4</sup>. — Sehr wahrscheinlich sind auch der »premier cas« von WEHENKEL und der von ERCOLANI beschriebene Fall wirklich atavistisch.

Das Resultat unserer Untersuchung ist demnach das folgende: Die an der Seite des Fußes beim Pferde auftretenden überzähligen Zehen sind keineswegs immer atavistisch. Man kennt zwar eine — nicht große — Anzahl von Fällen, in welchen die überzählige Zehe unzweifelhaft einer der Seitenzeihen des Hipparions entspricht; andererseits kennt man aber eine verhältnismäßig nicht geringe Anzahl von Fällen, in welchen die nähere Untersuchung dargelegt hat, dass die Polydactylie auf einer unvollständigen Verdopplung des Fußes beruht, und diese Fälle sind, wenn die Füße von den Weichtheilen bedeckt sind, nicht von jenen zu unterscheiden, ja selbst im Knochenbau können sie jenen so ähnlich sein, so dass erst eine genauere Untersuchung die Sache ins Klare bringen kann.

<sup>1</sup> Proceed. Asiat. Soc. Bengal 1871. pag. 18.

<sup>2</sup> Mem. d. Accad. d. Scienze dell' Istituto di Bologna. Ser. 4 Tome 3. pag. 761—762, Tav. 1 Fig. 2.

<sup>3</sup> Deutsche Zeitschr. f. Thiermed. und vergl. Path. 7. Bd.

<sup>4</sup> Das oberste Ende desselben verhält sich ganz wie an einem normalen Pferde-Vorderfuß; dessen Verbindung mit dem Hamatum und dem Metacarp. III ist vollkommen normal.

## Besprechung.

---

Anatomie philosophique. Les cinq vertèbres céphaliques. La 3<sup>e</sup> paire des membres chez l'homme et les autres vertébrés. Thèse pour le Doctorat en médecine, par AUGUSTE AD. CARLIER. Paris, BAILLIÈRE et FILS, 1883.

Es ist eine leider nicht zu bestreitende Thatsache, dass in den letzten Jahrzehnten das Interesse für die vergleichende Anatomie der Wirbelthiere und namentlich für die vergleichende Osteologie bedeutend abgenommen hat. Einen Maßstab für dieses geringere Interesse bietet die geringe Zahl der Arbeiten, welche dieses Gebiet der Morphologie zum Gegenstande haben, im Gegensatz zu der kaum mehr zu bewältigenden Masse von Abhandlungen über die Anatomie der Wirbellosen und der embryologischen Arbeiten. Das Gebiet, auf welchem die wissenschaftliche Morphologie ihre ersten Triumphe feierte und das schon durch die glänzenden Namen, die mit der Geschichte der vergleichenden Osteologie verknüpft sind, eine besondere Anziehung üben sollte, wird gegenwärtig relativ selten betreten. Zum größten Theil ist der Umstand an dieser Erscheinung Schuld, dass osteologische Untersuchungen eine nicht unbedeutliche Litteraturkenntnis erfordern, wenn sie mit Erfolg betrieben werden sollen, und dass neue Entdeckungen auf diesem gut durchgearbeiteten Felde nicht so leicht zu machen sind, wie in den eben erst betretenen Gebieten aus der vergleichenden Anatomie der Wirbellosen und der Ontogenie.

Um so freudiger begrüßt man jeden Beitrag zur vergleichenden Osteologie, der neue Thatsachen oder neue Ideen der Wissenschaft zuführt.

Vor uns liegt eine französische Doktordissertation (Thèse pour le doctorat en médecine), die Herrn AUGUSTE CARLIER zum Verfasser hat und die im vorigen Jahre (1883) unter dem viel versprechenden Titel »Anatomie philosophique« in Paris erschienen ist. Das Buch ist gut ausgestattet. Der Verfasser hat es sich zum Ziel gesetzt eine zusammenfassende, allgemeine Anatomie der Wirbelthiere zu geben etwa in dem Sinne wie RICH. OWEN in seinem bekannten Werke »On the Archetype and the Homologies of the vertebrate skeleton«. In der That finden wir auch in dem ganzen, 357 Oktavseiten starken Buche keine einzige neue Thatsache angeführt, vielmehr hat Herr CARLIER den Schwerpunkt auf die Entwicklung neuer Ideen gelegt. Es ist seine Absicht gewesen, die allgemeinen, im Skelettsystem bestehenden Homologien auf Grund der bereits festgestellten Thatsachen aufzudecken, und es ist die Berechtigung einer solchen

Arbeit durchaus nicht zu bestreiten. In der That wäre es kein kleines Verdienst um die Wissenschaft, das angehäufte Material von Thatsachen einmal zusammenzufassen und von einem einheitlichen, modernen Standpunkte zu beleuchten.

Die Art und Weise jedoch, wie Herr CARLIER seiner Aufgabe gerecht wird, ist eine derartige, dass sie nicht verfehlen kann in allen Kreisen, die der morphologischen Wissenschaft Interesse entgegenbringen, das peinlichste Aufsehen zu erregen. Wenn freilich eigene Schätzung und die verwendete Zeit für den wissenschaftlichen Werth eines Buches maßgebend wären, so müsste die »Anatomie philosophique« eine bemerkenswerthe Leistung sein. Nicht weniger als sechs Jahre hat der Verfasser derselben an seinem Thema gearbeitet und die ab sprechende Art, wie er Männer wie CUVIER, GEOFFROY ST. HILAIRE, BLAINVILLE, OKEN, MECKEL und andere belehrt, wäre nur unter der Voraussetzung, dass Herr CARLIER hervorragender Leistungen sich zu rühmen hätte, einigermaßen zu entschuldigen.

Das gerade Gegenheil ist der Fall, und wir können ohne irgend welche Übertreibung unser Urtheil über das Buch dahin abgeben, dass in der ganzen neueren Litteratur über die vergleichende Anatomie der Wirbelthiere, die an traurigen Erscheinungen leider nicht arm ist, uns keine Arbeit begegnet ist, die ein so unerquickliches Gemisch von Eigendünkel, Unwissenheit und Unfähigkeit böte, wie die »Anatomie philosophique« des Herrn CARLIER. Mit einem Gefühl der Beschämung, dass so etwas in unserer Zeit möglich ist, legt man das Buch aus der Hand.

Schon durch den Umstand, dass dem Verfasser dieser Arbeit die modernen Grundbegriffe der morphologischen Wissenschaft, die Begriffe Analogie und Homologie mit ihren Unterabtheilungen: allgemeine und specielle Homologie, Homodynamie etc. fremd geblieben sind, beweist er, wie wenig er in das Wesen dieser Wissenschaft eingedrungen ist. Herr CARLIER gebraucht die Worte analog und homolog als Synonyme und begiebt sich selbst damit der fundamentalen<sub>2</sub> logischen Hilfsmittel der Morphologie.

Schon die Geschichte der Entstehung dieses Buches, die an eine Karrikatur eines berühmten Musters erinnert, verdient beachtet zu werden. Bei der Stadt Algier fand der Verfasser, wie er auf pag. I—V erzählt, einen gebleichten Hundeschädel, der sich mit Leichtigkeit in eine Anzahl von Segmenten zerlegen ließ. Nachdem Herr CARLIER diesen unglückseligen Hundeschädel zwei Wochen lang studirt hatte, kam er zu dem Resultat, dass derselbe aus einer Anzahl mit einander verbundener Wirbel bestehe. Nun fiel es ihm denn allmählich auch ein, die ihm zugänglichen Handbücher der Anatomie von CRUVEILHIER und SAPPEY zu konsultiren und da fand er zu seiner grenzenlosen Überraschung, dass schon Andere vor ihm denselben Gedanken hatten. Doch ließ er sich dadurch nicht abschrecken und nach weiteren sechs Jahren des Nachdenkens und der Beobachtung konnte er als Frucht seiner Mühe der Mitwelt die »Anatomie philosophique« vorlegen. Wem fällt nicht GOETHE ein!

Das Buch zerfällt in zwei Abschnitte; der erste handelt von den Skeletgebilden des Rumpfes, den Wirbeln und deren Derivaten, dem Sternum und dem Schädel; der zweite von den Skelettheilen der Gliedmaßen, zu denen Herr CARLIER außer den beiden allgemein angenommenen Extremitätenpaaren auch noch den Unterkiefer rechnet.

Nach einer kurzen Einleitung behandelt der Verfasser der »Anatomie philosophique« auf pag. 3—8 die allgemeine Anatomie der Geschlechtsorgane, die

dem Leser einen Vorgeschmack von der Methode, die er befolgt, geben soll. Das Resultat der Vergleichung der männlichen und weiblichen Geschlechtsorgane des Menschen, das Herr CARLIER in einer Tabelle zusammenfasst und durch schematische Holzschnitte illustriert, ist zu charakteristisch, als dass wir es dem Leser dieses Referates vorenthalten dürften:

- Ostium abdom. tubae = Schwanz des Nebenhodens,
- Morgagnische Hydatide = Vas aberrans,
- Tuba = Vas deferens,
- Hörner des Uterus (bei Säugethieren) = Vesiculae seminales,
- Uterus = Prostata + Vesicula prostatica.

Man sollte es kaum für glaublich halten, dass es noch Menschen giebt, die anatomische Arbeiten schreiben und nichts von den Müller'schen und Wolff'schen Gängen und von der morphologischen Verschiedenheit der Ausführgänge der Geschlechtsdrüsen beim Manne und Weibe gehört haben! Und doch gehört Herr CARLIER zu dieser ganz speciellen Art von Anatomen. Dass er nicht etwa eine oberflächliche Analogie meint, die sich übrigens auch nicht stützen ließe, geht aus seinem eigenen Geständnis und aus den schematischen Figuren hervor.

Mit Ausnahme dieser wenigen Seiten ist das übrige Buch dem Skeletsystem gewidmet und giebt Herr CARLIER zuerst eine allgemeine Eintheilung der Knochen, die er in Hautknochen (Dermato-squelette), in Sinnesknochen (os sensoriaux), Wirbel (éléments vertébraux) und Knochen der Gliedmaßen eintheilt.

Zu den Hautknochen rechnet der Verfasser beim Menschen nur die Squama occipitis, die Parietalia, die Frontalia und Nasalia. Die dermatogene Natur der Clavicula, des Maxillare und Intermaxillare, des Vomer, Palatinum, Pterygoid, des Squamosum, Tympanicum, Jugale u. a. ist ihm vollständig unbekannt und rechnet er dieselben theils zu den Wirbeln, theils zu den Extremitätenknochen. Im Übrigen erfahren wir auf diesen Seiten (pag. 15—18) Sachen, die für jeden Zoologen von größtem Werth sein müssen. So z. B. dass die fossilen Labyrinthodonten, deren Sternalplatten Herr CARLIER erwähnt, große vorsündfluthliche Gürtelthiere waren (grands tatous antédiluviens), dass noch gegenwärtig ein kleiner Labyrinthodont, die triassische Gattung *Micropholis*, lebt und Hautschilder um den Larynx herum besitzt. Etwas weiter erzählt der Verfasser dieser wunderbaren Anatomie philosophique, dass der »Hals« von *Brachycephalus* von drei Hautschildern bedeckt werde, welche auf den ersten acht Wirbeln liegen. Offenbar hat Herr CARLIER die Angabe, dass die ersten acht Wirbel dieser Kröte von Hautschildern bedeckt werden, irgend wo gefunden und ohne zu wissen, dass Kröten überhaupt nur acht Rumpfwirbel besitzen, dieselben auf die Halsregion bezogen!

In dem Kapitel über die Sinnesknochen wird es gewiss jeden Morphologen interessiren zu erfahren, dass die »Iris« der Vögel und Schildkröten einen Ring von Knochen besitzt, der den Bewegungen derselben förderlich sei; sehr selten, wie z. B. bei *Ichthyosaurus*, kämen Ossifikationen auch in der Sclera vor! (pag. 22). Weiter als es hier geschehen ist, kann die Unwissenheit und Konfusion wohl kaum gehen, und doch kommt es noch besser!

Die Entstehung des Gehörorgans steht nach der Ansicht des Herrn CARLIER in engstem Connexe mit der Ausbildung der phonetischen Organe. Was hätte ein Thier für einen Nutzen von seinem Gehör, wenn sein Genosse nicht reden könnte? So fragt der Verfasser, der von den stummen Fischen offenbar

nie etwas gehört hat, und führt als Beleg für seinen Satz — die Taubstummen an.

Der einsichtsvolle Philosoph erkenne übrigens den inneren, morphologischen Zusammenhang zwischen dem Gehörorgan und dem stimmenerzeugenden Organ schon an dem Bande, das vom Processus styloides zum kleinen Horn des Zungenbeins zieht (pag. 24).

Dieser letzte Fall, den wir von vielen anderen herausgegriffen haben, kennzeichnet die »Methode« des Verfassers der »Anatomie philosophique« in vorzüglicher Weise.

Nun geht Herr CARLIER zur Besprechung der Wirbelelemente über, und definirt das Wirbelthier, als ein verlängertes Ovoid, von welchem, als accessoriele Elemente, paarweise symmetrisch gelagerte Äste ihren Ursprung nehmen — die Gliedmaßen (pag. 30)! Jeder Wirbel besteht aus einem centralen Stücke und einem oberen und unteren, mit dem ersten verbundenen Ringe. Die unteren Ringe werden bei den Brustwirbeln von den Rippen gebildet, doch fehlen sie auch den meisten übrigen Regionen der Wirbelsäule nicht. Für die Halswirbel des Menschen führt der Verfasser in weitläufiger Weise aus, dass die Rippen derselben in den vorderen Spangen der Querfortsätze zu suchen seien. Bei der absoluten Unkenntnis der elementaren anatomischen Litteratur, die Herr CARLIER auf jeder Seite seines Buches dokumentirt, darf es durchaus nicht Wunder nehmen, wenn er diese Entdeckung für neu hält und den Ruhm derselben sich selbst zuzuschreiben scheint.

Eine lange Betrachtung ist der Frage gewidmet, warum die Rippen sich gewöhnlich nicht an die Wirbelkörper selbst, sondern an die Zwischenwirbelscheiben befestigen, und die Lösung derselben ist so sinnreich, dass sie verdient nicht mit Stillschweigen übergangen zu werden. Versuchen Sie mit einem scharfen Instrumente die Knorpelscheibe zwischen zwei Wirbelkörpern zu zerschneiden, so fordert Herr CARLIER seinen Leser auf. Wenn Sie nicht vorher die Rippen entfernt haben, so wird Ihr Messer von denselben aufgehalten werden. Folglich dient diese Art der Befestigung der Rippen dazu, um die Wirbelsäule vor einer Zerspaltung zu schützen! Die Rippen sind Schilde (boucliers osseux), welche die Wirbelsäule vor einer Continuitätstrennung bewahren (pag. 67)!! Die übrigen Betrachtungen, die Herr CARLIER über die Wirbelsäule zum Besten giebt, halten wir nach dieser Probe seines Scharfsinns nicht für werth weiter besprochen zu werden, und begnügen uns seine originelle Ansicht über das Brustbein zu erwähnen. Ein wenig bewanderter Anatom könnte, wie Herr CARLIER meint, sehr leicht ein Sternalstück des Hundes oder des Kaninchens mit einem Schwanzwirbel oder mit dem Körper eines typischen Wirbels verwechseln, so groß wäre die Ähnlichkeit. Die Sternalstücke sind nach dem gleichen Typus gebildet wie die Wirbelcentra. Folglich ist das Sternum eine ventrale Wirbelsäule! So zu lesen auf pag. 81 der »Anatomie philosophique«.

Bis jetzt waren das nur die Präliminarien zu den Hauptkapiteln des Werkes, die von den Wirbeln des Schädels handeln.

Die historische Einleitung, die Herr CARLIER zu der Wirbeltheorie des Schädels giebt, zeichnet sich durch Ungenauigkeit aus, und macht durch die überlegene Art und Weise, wie er seine Vorgänger von oben herab behandelt entgegen geradezu peinlichen Eindruck. Den Litterarhistoriker wird es gewiss interessiren zu erfahren, dass es GOETHE's liebste Idee war daran zu denken, dass er in demselben Jahre geboren wurde, in welchem das große Werk von BUFFON

erschien (pag. 95). SPIX und seine Cephalogenesis kommen schlecht weg, dergleichen OKEN und MECKEL, deren Irrthümer Herr CARLIER ohne Schonung aufdeckt. Auch GEOFFROY St. HILAIRE, dessen Resultate einfach als »détestable« bezeichnet werden, hat einen schweren Stand gegen Herrn CARLIER. Als Gegner der Wirbeltheorie des Schädels wird CUVIER angeführt. Von den neueren Autoren, die gegen diese Theorie aufgetreten sind, werden HUXLEY und GEGENBAUR erwähnt. Von HUXLEY, dessen Arbeiten offenbar nicht übersetzt sind, weiß Herr CARLIER nur, dass er ein Gegner der Wirbeltheorie ist. Nicht so leichten Kaufes kommt GEGENBAUR weg, dessen »Grundzüge der vergleichenden Anatomie« ins Französische übersetzt sind und daher dem Verfasser der »Anatomie philosophique« zugänglich waren.

Das Argument von GEGENBAUR, dass der knorpelige Primordialschädel, der doch, wenn die alte Schädelwirbeltheorie richtig wäre, vor Allem eine Gliederung zeigen müsste, stets ungegliedert ist, widerlegt Herr CARLIER mit dem Hinweis auf die Chorda dorsalis, die ursprünglich auch ungegliedert sei und erst später eine Segmentation, von welcher Herr CARLIER die Bildung der Wirbel abzuleiten scheint, erkennen lasse! (pag. 116).

Dagegen lässt der Verfasser die von GEGENBAUR hervorgehobene Thatsache, dass die Parietalia und Frontalia Hautknochen seien und daher nicht Elemente von Schädelwirbeln vorstellen können, gelten, und betrachtet diese Knochen als accessorische Schlussstücke der Schädelwirbel. Übrigens schreibt er die Entdeckung, dass diese Knochen im Bindegewebe, ohne Betheiligung von Knorpel sich bilden, Herrn ROUGET in Montpellier zu, was bei seiner vollständigen Unkenntnis der anatomischen Litteratur nicht Wunder nehmen darf.

Als eine klassische Leistung, die alles Vorhergehende in den Schatten stellt, werden die wenigen Seiten, die SAPPEY in seiner »Anatomie descriptive« der Wirbeltheorie des Schädels widmet, hingestellt.

Die genaue Analyse der recht absurden, eignen Theorie des Herrn CARLIER kann nach den Proben, die wir von dessen Kenntnissen und dessen Urtheilsfähigkeit angeführt haben, nicht Aufgabe dieses Referates sein. Es sei kurz erwähnt, dass der Verfasser fünf Kopfwirbel unterscheidet, von denen die drei hinteren dem Schädel, die beiden vorderen dem Gesicht angehören. Außerdem gehen in die Zusammensetzung des Cranium noch Knochen ein, die den Sinnesorganen eigen sind, wie das Petrosum und Tympanicum und Knochen, die dem dritten Gliedmaßenpaar, dem Unterkiefer, angehören, nämlich das Squamosum und der Unterkiefer selbst. Der Ober- und der Zwischenkiefer, deren bindegewebige Entstehung Herrn CARLIER vollständig unbekannt ist, werden als untere Bogenstücke der Gesichtswirbel betrachtet.

An eine Idee von OKEN und BLAINVILLE anknüpfend, bringt Herr CARLIER jeden Schädelwirbel mit einem specifischen Sinnesorgan in Verbindung. Der Occipitalwirbel ist der Wirbel des Geschmacks; auf ihn folgen nach vorn die Wirbel des Gehörs und des Gesichts. Der hintere Facialwirbel steht in Beziehung zum Geruchsorgan. Für den vorderen Facialwirbel, zu welchem als Körper das Septum cartilagineum, als oberes Bogenstück die Cartilago triangularis der Nase und als unterer Bogen die Zwischenkiefer gehören, bleibt kein Sinnesorgan mehr übrig.

Und gerade hier offenbart sich die Genialität des Herrn CARLIER in glänzender Weise und bringt etwas zu Tage, das in den Annalen der Morphologie zur steten Erinnerung vermerkt zu werden verdient. Der vordere Gesichtswirbel

ist der Wirbel des Tastsinns, sein spezifisches Sinnesorgan — das Jacobson'sche Organ!!

Der beschränkte Raum gestattet uns nicht auf die Art und Weise einzugehen, wie der Verfasser der »Anatomie philosophique« zu beweisen bestrebt ist, dass Anatomen und Physiologen bis jetzt jämmerlich geirrt haben, wenn sie glaubten, dass die ganze Haut Sitz des Tastsinnes sei, und müssen wir den wissbegierigen Leser auf die pag. 131—133 des Originals verweisen. Genug, Herr CARLIER kommt zum Resultate, dass der Tastsinn sein spezifisches Sinnesorgan haben müsse. Und wo anders könne dasselbe gelegen sein, als am vorderen Körperende? Und wie könnte es etwas Anderes sein, als das Jacobson'sche Organ? Bei welchem Thiere sei das letztere besser ausgebildet, als beim Schwein, und welches Thier taste mit seinem Rüssel so fein, wie ein Schwein? Also ist das Jacobson'sche Organ das spezifische Tastorgan! In dieser kaum glaublichen Weise argumentirt Herr CARLIER auf pag. 133—134.

Etwas weiter findet der wissbegierige Zoologe eine ausführliche Abhandlung über Schnauzen und Rüssel sammt den Abbildungen eines Elefantenrüssels, einer Spitzmaus, eines Schwertfisches (Xiphias) und einer Heuschrecke, »que j'ai rencontrée en Afrique«. Er erfährt zugleich, dass der Schwertfisch sein »Schwert« zum Tasten benutzt, ähnlich wie das Schwein seinen Rüssel, mit welchem der gelehrte Herr CARLIER die Waffe des Xiphias vergleicht (pag. 135).

Nach diesen Proben erlässt man uns wohl auf die Schädelwirbeltheorie des Verfassers der »Anatomie philosophique« weiter einzugehen und glaubt uns wohl aufs Wort, wenn wir versichern, dass diese Kapitel sich an die vorhergehenden, was Unwissenheit und absolute Unfähigkeit des Urtheils betrifft, würdig anreihen.

Die pag. 207—279 sind dem neuentdeckten, dritten Gliedmaßenpaar gewidmet, dem Unterkiefer. Derselbe ist eine Gliedmaße und nichts Anderes, da er zum Greifen dient. Herr CARLIER geht von den Vögeln aus und vergleicht das Quadratum derselben mit dem Humerus resp. Femur. Um den Leser von der Richtigkeit dieser Ansicht zu überzeugen, wird auf pag. 265 der Humerus eines Maulwurfs abgebildet, der, wie Herr CARLIER hervorhebt, dem Quadratum eines Vogels außerordentlich ähnlich ist. Nachdem diese Übereinstimmung bewiesen ist, ist die übrige Vergleichung leicht. Das Articulare mit dem Supraangulare, die der Verfasser für einen einzigen Knochen zu halten scheint, entsprechen der Ulna; das Angulare und Spleniale dem Radius. Das Dentale wird mit dem ganzen Handskelet verglichen!

Zwischen dem Articulare und dem Quadratum im hinteren Winkel entdeckt Herr CARLIER bei einer Krähe ein kleines Knöchelchen und dasselbe muss für die Patella resp. das Olekranon der dritten Gliedmaße herhalten. Wenn Herr CARLIER nicht bloß eines der an der Peripherie des Trommelfells gelegenen kleinen Knöchelchen gesehen hat, was uns nicht unwahrscheinlich zu sein scheint, so wäre die »Rotule maxillaire«, welcher er ein eigenes Kapitel widmet, die einzige wirkliche Entdeckung, die er gemacht hat.

Die Säugethiere unterscheiden sich von den Vögeln durch den Umstand, dass die Knochen des Unterkiefers mit einander verschmelzen und dass auch das Quadratum sich mit dem Kiefer verbindet und dessen Gelenkfortsatz bildet (sic!). Herr CARLIER widerlegt in ausführlichster Weise die Ansicht von GEOFFROY ST. HILAIRE, der das Quadratum der Vögel mit dem Tympanicum



der Säugethiere verglich. Dass inzwischen eine Reihe von Arbeiten über diese Frage erschienen ist, und zwar von bahnbrechenden Arbeiten, dass inzwischen eine andere Ansicht über die Homologie dieser Knochen allgemein angenommen worden ist, das Alles ist an dem Verfasser der »Anatomie philosophique« spurlos vorübergegangen. Wie sollte er es auch wissen! Es sind ja erst 47 Jahre (1837) seit REICHERT die Entdeckung gemacht hat, dass der proximale Abschnitt des knorpeligen Kieferbogens, der bei Vögeln zum Quadratum wird, bei Säugethieren den Amboss hervorgehen lässt. Statt dessen kramt er seine eigene Ansicht hervor, deren Unrichtigkeit seit bald einem halben Jahrhundert, so weit gebildete Anatomen und Zoologen leben, allgemein anerkannt ist.

Im Weiteren vergleicht der Verfasser das Squamosum mit der Scapula resp. mit dem Ileum und den Processus jugularis mit dem Acromion; das Jochbein entspricht der Clavicula! Auch die Embryologie wird einmal zur Abwechselung zu Rathe gezogen und findet Herr CARLIER, dass die Schläfenschuppe beim Embryo und auch noch beim Neugeborenen ganz flach sei und dem Schulterblatt vollständig gleiche. Von dem fundamentalen Unterschied in der Entwicklung beider Knochen, indem der eine sich im Bindegewebe bildet, während der andere knorpelig präformirt ist, weiß Herr CARLIER eben so wenig, wie von anderen elementaren Thatsachen der Anatomie. Wozu auch für einen Mann, der »Anatomie philosophique« treibt?

Auf eine ernste Kritik der in diesem Buche niedergelegten Ansichten einzugehen können wir verzichten. Sie richten sich selbst.

Der letzte Abschnitt des Werkes von Herrn CARLIER handelt von den vorderen und hinteren Extremitäten und von der Vergleichung derselben. Es genügt wohl zur Charakteristik dieses Theils der »Anatomie philosophique« wenn wir bemerken, dass der Verfasser als das Neueste, was über die vergleichende Anatomie der Extremitäten geschrieben worden ist, die 1863 erschienene Arbeit von CHARLES MARTINS »Sur l'homologie des membres pelviens et thoraciques de l'homme« citirt. Der außerordentliche Aufschwung, den gerade die vergleichende Anatomie der Extremitäten in den letzten 20 Jahren genommen hat, so dass sie gegenwärtig zu den am besten gekannten Abschnitten der Morphologie der Wirbelthiere gehört, ist an Herrn CARLIER eben so spurlos vorüber gegangen, wie alle übrigen Fortschritte, welche die Anatomie in dem letzten halben Jahrhundert gemacht hat. Es ist komisch und mitleiderregend zu gleicher Zeit, zu sehen, wie er seine Mühe an die Lösung von Problemen verschwendet, die längst keine Probleme mehr sind.

Nach dem gegebenen Referate, das wir möglichst unparteiisch zu geben bemüht waren, wird der Leser gewiss ersehen, dass unser Urtheil über die Anatomie philosophique kein ungerechtes war. Eine andere Frage ist es, ob es sich denn überhaupt gelohnt hat von einer Arbeit, die sich nur durch negative Eigenschaften auszeichnet, eine so lange und ausführliche Besprechung zu geben.

Wenn diese Arbeit einen vollständig privaten Charakter tragen würde — gewiss nicht. Die »Anatomie philosophique« ist jedoch eine »Thèse pour le doctorat en médecine«, die der medicinischen Fakultät zu Paris vorgelegt und von dieser gut geheißen worden ist. Ein Kollegium von drei Richtern, die auf dem Titelblatt genannt sind, unter dem Vorsitze des Prof. der Anatomie Herrn SAPPEY, hat die Genehmigung zum Druck derselben gegeben. Und wenn auch die medicinische Fakultät, wie es auf der Rückseite des Titelblattes steht, die Verantwortung für die in den Dissertationen vertretenen Meinungen nicht übernimmt, so kann

das eben nur von den einzelnen Ansichten des Verfassers gelten. Die moralische Verantwortung für den ganzen Geist, in welchem eine Arbeit verfasst ist, fällt jenen zur Last, von denen die Arbeit als Specimen eruditionis gefordert wird, und der Umstand, dass die Beurtheiler der »Anatomie philosophique« in derselben nichts unbedingt Abzuweisendes sahen, muss im gelindesten Maße als höchst auffallend erachtet werden. Ob man dort wohl das Gebiet der Anatomie philosophique für einen Tummelplatz beliebiger Meinungen hält?

Um übrigens nicht ungerecht zu sein, wollen wir noch erwähnen, dass die Disposition des Stoffes und der Stil, in welchem das Buch verfasst ist, durchweg elegant und klar sind, so dass die zahlreichen absurden Behauptungen, die Herr CARLIER vorbringt, auf den ersten Blick hervortreten und sich nicht hinter unklaren Wendungen zu verstecken suchen. In dieser Hinsicht unterscheidet sich die »Anatomie philosophique« zu ihrem Vortheil vor einigen in den letzten Jahren in Deutschland publicirten Werken.

Heidelberg, den 7. Februar 1884.

M. Sagemehl.

# Über die Pharyngealtaschen der Scarinen und das „Wiederkäuen“ dieser Fische.

Von

M. Sagemehl.

Mit 1 Holzschnittfigur.

Es ist eine allgemein bekannte Thatsache, dass bei Wirbelthieren, die im Wasser leben, die Mundhöhle entweder gar keine secernierenden Drüsen besitzt oder doch nur Rudimente von solchen erkennen lässt. Namentlich ist bis jetzt in der Klasse der Fische kein Beispiel einer Drüse der Mundhöhle bekannt geworden. Um so auffallender muss eine von VALENCIENNES in seiner zusammen mit CUVIER begonnenen »Histoire naturelle des poissons« gemachte Angabe erscheinen, dass bei der Labroidengattung *Scarus* (die untersuchte Art ist nicht genauer angegeben, doch ist es wahrscheinlich *Scarus cretensis*) zu beiden Seiten des unteren Schlundknochens eine Aussackung der Schleimhaut vorhanden ist, die wahrscheinlich ein Sekret absondert. »La membrane du fond de la bouche, en avant de ces os (pharyngiens) est très-veloutée, ainsi que le voile, qui est derrière les mâchoires et le commencement de l'oesophage. Il y a plus profondément aux deux côtés de la lame verticale du pharyngien inférieur, sous la membrane du pharynx deux bourses muqueuses, hérissées en dedans de papilles et dont les orifices s'ouvrent entre cet os et les supérieurs de chaque côté, probablement pour verser quelque humeur propre à favoriser la mastication«<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES, Histoire naturelle des poissons. Tome XIV. pag. 158 (1839).

Von späteren Autoren ist, meines Wissens, STANNIUS<sup>1</sup> der einzige, welcher die Angabe von VALENCIENNES wiedergibt, ohne dass er eigene Beobachtungen über diese Frage angestellt hätte.

Da an eine sekretorische Drüse in der Mundhöhle eines Fisches nicht wohl gedacht werden konnte, so schien es mir nicht unwahrscheinlich zu sein, dass *Scarus* ein accessorisches Branchialorgan besitzt, ähnlich dem von HYRTL<sup>2</sup> bei vielen Clupeiden entdeckten. Um so lieber benutzte ich die Gelegenheit, die mir durch die außerordentliche Liebenswürdigkeit des Herrn Geheimrath GEGENBAUR geboten wurde, eine Anzahl von Arten aus der Gruppe der Scarinen selbst zu untersuchen.

Meine Vermuthung bestätigte sich zwar nicht, doch fand ich zu meiner Überraschung bei sämtlichen untersuchten Scarinen eigenthümliche Aussackungen der Pharyngealschleimhaut, die nach den weiter unten genauer geschilderten Befunden nur als Bäckentaschen, zur Aufbewahrung von Nahrungsmitteln, fungiren konnten. Ganz abgesehen davon, dass ähnliche Organe bis jetzt bei Fischen nicht bekannt waren, und diese zufällig gemachte Entdeckung schon aus diesem Grunde ein gewisses Interesse beanspruchen durfte, kam in diesem Falle noch der Umstand hinzu, dass die schon von ARISTOTELES gemachte Angabe, dass der *Σζάρκος* ein Wiederkäuer unter den Fischen sei, die stets für eine Fabel erklärt worden war, im vollsten Umfange bestätigt werden konnte. Untersucht wurden folgende Gattungen und Arten aus der Gruppe der Scarinen<sup>3</sup>:

<i>Scarus radians</i> Val.,	Bermudas	(20—22 cm,	2 Exempl.)
<i>Pseudoscarus Dussumierii</i> Val.,	Indisch. Ocean	(33 cm,	1 Exempl.)
- <i>viridis</i> Günth.,	- -	(16—18 cm,	2 Ex.)
- <i>aeruginosus</i> Val.,	- -	(14—15 cm,	2 Ex.)
- <i>pyrrhosthetus</i> Bleek.,	- -	(31 cm,	1 Exempl.)
<i>Scarichthys coeruleopunctatus</i> Bleek.,	Indisch. Ocean	(20 cm,	1 Ex.)
<i>Callyodon spinidens</i> Bleek.,	Indisch. Ocean	(7—8 cm,	2 Ex.)

Die schnabelartig geformten Kiefer der Scarinen, welche diesen Fischen in vielen Sprachen den Namen von Papageifischen verschafft

<sup>1</sup> STANNIUS, Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere. II. Aufl. Th. I. pag. 186.

<sup>2</sup> HYRTL, Über die accessorischen Kiemenorgane der Clupeaceen. Denkschrift d. Akad. d. Wiss. in Wien, Mathemat.-naturwiss. Klasse. Bd. X. 1855.

<sup>3</sup> In Betreff der Nomenclatur habe ich mich an GÜNTHER'S Catalogue of Fishes in the collection of the British Museum Vol. IV gehalten.

haben, werden von Zähnen bedeckt, die sowohl unter einander, als auch mit den Kieferknochen fest verbunden sind. Die oberen Kiefer werden von den Intermaxillaria, die unteren von den Dentalia gebildet. Am wenigsten weit ist der Process der Verschmelzung an den Kieferzähnen bei der Gattung *Callyodon* gediehen, wenigstens bei den jungen, von mir untersuchten Exemplaren, an deren Kiefern man noch die einzelnen Zahnreihen, die nach Art von Kämmen angeordnet sind, sehr deutlich unterscheiden kann. Weiter ist dieser Verschmelzungsprocess bei *Scarichthys* vorgeschritten, doch lassen sich die einzelnen Zahnreihen, welche in die Bildung des Kieferschnabels eingehen, noch ganz deutlich unterscheiden; auch sind die nackten Kieferränder selbst viel niedriger, als bei den Gattungen *Scarus* und *Pseudoscarus*, von denen sich *Scarichthys* außerdem noch durch weichere, biegsame Flossenstrahlen der Dorsalis unterscheidet.

Bei den beiden zuletzt erwähnten Gattungen ist die Verschmelzung der Kieferzähne unter sich eine sehr innige, und nur die mosaikartige, eigenthümliche Skulptur der Kieferränder deutet die ursprünglichen Grenzen der einzelnen Zähne an. Der feinere Bau dieser Kiefer und der Wechsel der dieselben bedeckenden Zähne ist von OWEN<sup>1</sup> und später von BOAS<sup>2</sup> ausführlich beschrieben worden, auf welche Arbeiten ich hier verweise. Die sehr scharfen Ränder der Kiefer sind leicht gezähnelte, und bei der Gattung *Scarus* überragt der obere Kiefer den unteren, während bei *Pseudoscarus* das Umgekehrte stattfindet. Diese Verschiedenheit in der Stellung der Kiefer ist auch der wesentlichste zoologische Unterschied zwischen den beiden sonst sehr ähnlichen Gattungen. Das Kiefergelenk ist bei allen von mir untersuchten Scarinen derartig beschaffen, dass bei einer Abwärtsbewegung des Unterkiefers zu gleicher Zeit eine Aufwärtsbewegung des Oberkiefers stattfindet. Es kommt dieses dadurch zu Stande, dass das kleine, hinter dem Zwischenkiefer gelegene Maxillare sich mit einem aufsteigenden, dem Dentale des Unterkiefers angehörigen Fortsatze gelenkig verbindet. Bei einer Abwärtsbewegung des Unterkiefers wird nun der ganze Oberkieferapparat um eine frontale Achse gedreht. Die Bewegungen des Unterkiefers selbst erfolgen bei den Scarinen, wie schon VALENCIENNES richtig angegeben hat, nicht in dem gewöhnlichen Gelenk zwischen Qua-

<sup>1</sup> R. OWEN, *Odontography*, pag. 112 u. ff. London 1840.

<sup>2</sup> BOAS, Die Zähne der Scaroiden. *Zeitschr. f. wiss. Zoologie*. Bd. 32. (1879)!

dratum und Articulare, sondern vorwiegend zwischen dem letzteren und dem Dentale, die statt synostotisch mit einander verbunden zu sein, nur durch Ligamente locker zusammengehalten werden.

Nach meinen an Spiritusexemplaren angestellten Versuchen können die Scarinen mit ihren Kiefern nur einfache Beißbewegungen ausführen, und es erscheint mir ganz unverständlich, wie VALENCIENNES von einer Vor- und Rückwärtsbewegung der Kiefer, durch welche die Nahrungsmittel zermahlen werden, hat sprechen können<sup>1</sup>. Der ganze Kiefermechanismus ist vielmehr ein derartiger, dass alle Bewegungen, außer einfacher Öffnung und Schließung absolut unmöglich sind; überdies weisen auch schon die messerscharfen Kiefferränder, die niemals auch nur eine Spur von Abschleifung erkennen lassen, darauf hin, dass sie zur Zermahlung von Nahrungsmitteln durchaus ungeeignet sind.

Die Mundhöhle der Scarinen wird im ganzen vorderen Theile von einer dünnen und glatten Schleimhaut ausgekleidet, die keinerlei Papillen oder andere Unebenheiten erkennen lässt. Nach der Kiemenhöhle hin führen auf jeder Seite vier Kiemenspalten. Der vierte Kiemenbogen der Scarinen trägt, eben so wie bei allen übrigen Labroiden, nur eine halbe Kieme und die hinter ihm gelegene fünfte Kiemenspalte ist obliterirt, wie bei allen Fischen, die nur eine halbe Kieme am vierten Bogen besitzen<sup>2</sup>.

Die den fünften Kiemenbogen repräsentirenden Schlundknochen sind bei den Scarinen zu einer unpaaren Platte verschmolzen, welche von eigenthümlich gebauten Zähnen bedeckt ist (vgl. die Abbild. *Ph. i.*). Die letzteren stehen bei *Scarus radians* in 9—11 Querreihen und jeder Pharyngealzahn hat die Gestalt einer länglich viereckigen Leiste, die circa  $1-2\frac{1}{2}$  mm lang und  $\frac{3}{4}$  mm breit ist und deren längerer Durchmesser in der Frontalachse steht. Dabei ist noch zu bemerken, dass die Zähne der einzelnen Querreihen nicht in geraden Linien hinter einander stehen, sondern mit einander alterniren. Die Zahl der Zähne in jeder Querreihe beträgt fünf bis sechs. Der Ersatz der abgenutzten Zähne erfolgt von hinten her, so dass die vordersten Zähne der unteren Pharyngealplatte die am meisten abgeschliffenen sind.

Die ganze zahntragende Platte der verschmolzenen unteren

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES l. c. T. XIV. pag. 152.

<sup>2</sup> Vgl. JOH. MÜLLER, Über den Bau und die Grenzen der Ganoiden und das natürliche System der Fische. Abhandl. d. Berl. Akad. d. Wissensch. v. Jahre 1844.

Schlundknochen prominirt beträchtlich über das Nievau der sie umgebenden Schleimhaut. Ihr Kontur ist bei der Gattung *Scarus* queroval, bei *Pseudoscarus* längsoval; bei beiden ist diese Platte von vorn nach hinten konkav ausgehöhlt, in leichtem Grade bei *Scarus*, ganz beträchtlich bei *Pseudoscarus*. Die Länge der ganzen Platte beträgt bei *Scarus radians*, an den ich mich bei der Beschreibung halte, 8 mm, ihre größte Breite 10 mm.

Die oberen Schlundknochen der Scarinen sind sehr derb gebaut und lagern sich in besondere rinnenartige Aushöhlungen des Occipitale basilare, in denen sie vor- und rückwärts gleiten können. Beide Knochen sind in der Mittellinie durch Bandmassen fest mit einander verbunden, so dass sie sich bei allen Bewegungen annähernd wie ein einziges Stück verhalten. Die der Mundhöhle zugekehrte Fläche eines jeden dieser Knochen ist circa 16 mm lang und 5 mm breit und wird von drei Längsreihen von leistenartigen Zähnen eingenommen, die zu je 11—12 in einer Reihe stehen (*Ph.s.*). Umgekehrt wie am unteren Schlundknochen findet der Ersatz der abgeriebenen Zähne von vorn nach hinten statt. Die ganze von den Pharyngea superiora gebildete zahortragende Fläche ist annähernd längsoval und ziemlich stark von vorn nach hinten konvex gebogen. Die Bewegungen der oberen Schlundknochen sind Gleitbewegungen von vorn nach hinten, bei denen zu gleicher Zeit, da die Schlittenflächen des Occipitale basilare leicht gewölbt sind, eine schwache Rotation dieser Knochen um eine frontale Achse stattfindet. Sowohl der untere, als auch die oberen Schlundknochen besitzen zu ihrer Bewegung eine mächtig ausgebildete Muskulatur, deren specielle Beschreibung außerhalb des Planes der vorliegenden Arbeit liegt. Das Ganze stellt einen höchst vollkommenen Triturationsapparat vor, von dessen Wirksamkeit man sich durch die Untersuchung des Mageninhalts dieser Fische leicht überzeugen kann. Wie schon VALENCIENNES richtig angegeben hat, findet man im Magen der Scarinen einen fast homogenen Speisebrei, dessen Herkunft selbst mittels des Mikroskops schwer festzustellen ist; so fein sind die Nahrungsstoffe zermahlen! Hinter diesem Mahlapparat verengt sich die Schlundhöhle ziemlich schnell und geht in den relativ sehr engen (bei *Scarus radians* 4 mm im Durchmesser) Oesophagus über.

Der interessanteste Theil der Mundhöhle ist der unmittelbar vor den Schlundknochen gelegene Theil derselben.

Während die Schleimhaut der Mundhöhle im ganzen vorderen und mittleren Theil dünn und glatt ist, erscheint sie vor dem

Pharyngealknochen beträchtlich verdickt und wulstig. Die Verdickung der Schleimhaut an diesen Stellen ist auf Rechnung einer starken, aus quergestreiften Fasern bestehenden Muscularis zu setzen, die mit der sie bedeckenden Mucosa innig verbunden ist. Außerdem ist die ganze Oberfläche der Mucosa in diesem Theil tief zerklüftet und an einzelnen Stellen mit sehr deutlichen, großen Papillen besetzt. Eine genauere mikroskopische Untersuchung war wegen des nicht genügenden Erhaltungszustandes der mir zu Gebote stehenden Exemplare nicht gut ausführbar, doch zeigte das makroskopische Verhalten dieser modificirten Theile der Mundschleimhaut eine so auffallende Ähnlichkeit mit dem sogenannten kontraktilen Gaumenorgan der Cyprinoiden<sup>1</sup>, dass es mir höchst wahrscheinlich erscheint, dass auch bei den Scarinen an diesen Stellen willkürliche oder reflektorisch ausgelöste Kontraktionen stattfinden, durch welche die verschluckten Bissen weiter nach hinten befördert werden.

Der Theil der Mundschleimhaut, welcher diese modificirte Beschaffenheit aufweist, hat am Boden der Mundhöhle annähernd die Gestalt eines Dreiecks, dessen Spitze nach vorn gerichtet ist (vgl. die Abbildung). Die Basis dieses Dreiecks grenzt an den unteren Schlundknochen, seine Seiten werden von den letzten, nach vorn konvergirenden Kiemenpalten begrenzt. Von den hinteren lateralen Ecken dieses von gewulsteter Schleimhaut gebildeten Dreiecks erstreckt sich längs der lateralen Theile der Mundhöhle zur Decke derselben ein Streifen von ähnlich beschaffener Schleimhaut. An der Decke bildet die Schleimhaut vor den oberen Schlundknochen eine nach unten hängende, dicke Falte, die in der Mittellinie gespalten ist. Die Seitentheile dieser Falte, welche schon VALENCIENNES treffend mit dem Gaumensegel der Säugethiere verglichen hat, werden von den Pharyngobranchialstücken des ersten Kiemenbogens gestützt.

Dicht vor dem unteren Schlundknochen, zu beiden Seiten desselben, bemerken wir, an den Stellen, wo sonst bei den meisten Fischen die letzten Kiemenpalten liegen, die breiten Eingänge zu zwei großen, blinden, taschenartigen Aussackungen der Mundschleimhaut (*Ph.*)

Die Öffnungen, die in die Säcke hineinführen, sind oval und

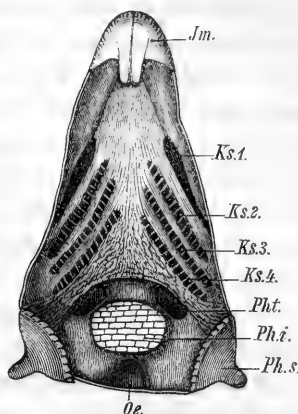
---

<sup>1</sup> Namentlich ist die Ähnlichkeit mit dem Gaumenorgan der Catostominen, die unter den Cyprinoiden eine relativ geringe Differenzirung dieses Organs aufweisen, eine sehr auffallende.



haben bei *Scarus radians* eine Länge von 5 mm bei einer Breite von 3 mm.

Die Säcke selbst, die ich als Pharyngealtaschen bezeichnen will, erreicht man bequemer, als von der Mundhöhle aus, von der Kiemenhöhle. Wenn man die letzte halbe Kieme des vierten Kiemenbogens zur Seite drängt und zwischen dem vierten Kiemenbogen und der von der Clavicula gebildeten hinteren Wand der Kiemenhöhle die Schleimhaut durchtrennt, so gelangt man ganz unmittelbar in einen von glatten Wänden begrenzten Raum, in welchem ganz lose die uns interessierende Pharyngealtasche liegt. Die Tiefe dieser Tasche beträgt bei dem circa 20 cm langen *Scarus radians* fast 1,5 cm, ihre größte Breite in collabirtem Zustande 18 mm. Bei den anderen untersuchten Scarinen, die alle ohne Ausnahme<sup>1</sup> Pharyngealtaschen besitzen, ist deren relative Größe ungefähr dieselbe.



Mund- und Rachenhöhle von *Scarus radians* von oben eröffnet und aus einander gefaltet.

*Jm.* Zwischenkiefer; *Ks. 1 - 4* Kiemen-  
spalten; *Ph.t.* Eingang zur Pharyngeal-  
tasche; *Ph.i.* unterer Schlundknochen;  
*Ph.s.* oberer Schlundknochen; *Oe.* Ein-  
gang zum Oesophagus.

Was die morphologische Bedeutung der Pharyngealtaschen der Scarinen betrifft, so kann nach der ganzen topographischen Lage, wie ich glaube, nicht der geringste Zweifel darüber bestehen, dass es hier die letzte (fünfte) Kiemenspalte der Teleostier ist, die obliteriert und darauf zu einem eigenthümlichen Organ umgestaltet ist. Die Lage der Pharyngealtaschen und ihre Beziehungen zu benachbarten Organen sind, wie man sich aus meiner Beschreibung überzeugen kann, genau diejenigen der fünften Kiemenspalte der Knochenfische.

Die Wandungen der Pharyngealtaschen lassen drei Schichten unterscheiden. Die äußerste Schicht ist die dünne, glänzende Serosa, die dadurch zu Stande kommt, dass jede Pharyngealtasche mit ihrer Umgebung nicht verwachsen ist, sondern frei in einer weiten, glatten

<sup>1</sup> An dem von mir untersuchten Exemplar von *Scarichthys coeruleopunctatus* war der untere Pharyngealknochen entfernt worden und mit ihm auch die Taschen. Dass die letzteren jedoch existirt hatten, konnte man noch aus dem Vorhandensein der glatten Höhlungen schließen, die oben beschrieben worden sind.

Höhle hängt. Unter der Serosa folgt eine Muscularis, die aus Bündeln von quergestreiften Muskelfasern gebildet wird, welche hauptsächlich als schräge Bogenfäsern den Sack umspinnen. Die Dicke dieser Schicht ist sehr verschieden und hängt hauptsächlich von dem Kontraktionszustande der ganzen Pharyngealtasche ab. Im relaxirten Zustande war sie bei *Scarus radians* circa 0,75 mm dick; an einer stark kontrahirten Tasche von *Pseudoscarus Dussumierii* betrug ihre Dicke fast volle 1,5 mm. Die Mucosa wird von einem feinen Netzwerk von Bindegewebsfasern gebildet, in welchem zahlreiche gekörnelt Zellen liegen, die meistens, entsprechend der Faserrichtung, in ziemlich regelmäßigen Längszügen angeordnet sind. Die Oberfläche der Mucosa ist bei *Scarus radians* in Falten erhoben, die sich mannigfaltig durchkreuzen und auf diese Weise eine grobmaschige Zeichnung erzeugen. Bei anderen Scarinen, z. B. bei *Pseudoscarus Dussumierii*, sind diese Maschen viel enger und die von ihnen umzogenen Zellen tiefer; am Boden des Sackes erheben sich sogar von der Höhe der Falten zahlreiche, dicht gestellte Papillen. Eine vollständige Bedeckung der Mucosa mit Papillen, wie sie VALENCIENNES bei dem von ihm untersuchten *Scarus* angiebt, habe ich an meinen Arten nicht angetroffen. Das die Mucosa bedeckende Epithel hatte sich an den meisten Stellen durch Maceration abgelöst; doch habe ich immerhin so viel feststellen können, dass es ein mehr flaches Epithel ist, das mit dem von auffallend hohen Zellen gebildeten Cylinderepithel des Magens der Scarinen nicht die mindeste Ähnlichkeit besitzt. Wie ich noch ausdrücklich hervorheben will, habe ich trotz besonders darauf gerichteter Aufmerksamkeit keine Spur von Drüsen oder drüsenartigen Bildungen in den Pharyngealtaschen der Scarinen entdecken können, so dass die Ansicht von VALENCIENNES, dass diese Taschen ein bei der Verdauung wirkendes Sekret absondern, wohl kaum aufrecht erhalten werden kann.

Nach der ganzen topographischen Lage und nach dem Bau dieser Taschen muss man sie für Behälter halten, in welchen die mit den Kiefern abgebissenen Nahrungsmittel aufbewahrt werden, um später in aller Ruhe zwischen den Pharyngealzähnen zermahlen zu werden.

Die vorgenommene Untersuchung des Inhalts der Pharyngealtaschen der Scarinen bestätigte diese Ansicht zur Evidenz.

Unter den von mir untersuchten Exemplaren fand ich die Pharyngealtaschen nur ein einziges Mal vollständig leer, und zu gleicher

Zeit in stark kontrahirtem Zustande; in allen übrigen Fällen enthielten dieselben stets Nahrungsmittel und waren in nicht seltenen Fällen strotzend angefüllt.

Die mikroskopische Untersuchung des Inhalts der Pharyngealtaschen ergab, dass es zum größten Theil Algen sind, welche den Scarinen als Nahrung dienen; und zwar fand ich sowohl größere Büschel von Fadenalgen, als auch kleine abgebissene Stücke von Tangen; namentlich die jungen Spitzen der Äste. Von den sonstigen, weniger häufig angetroffenen Nahrungsmitteln erwähne ich noch Stücke eines Hydroidpolypen, die ich zwischen dem übrigen Inhalt der Taschen bei *Pseudoscarus Dussumierii* in größerer Zahl antraf. Nicht selten waren Nadeln von Kieselschwämmen zu finden und in mehreren Fällen auch größere Stücke der letzteren. Endlich traf ich noch häufig eigenthümliche Bröckel von kohlenurem Kalk an, die in einem Falle, bei *Pseudoscarus viridis*, sogar den alleinigen Inhalt des strotzend angefüllten Sackes bildeten, und die ich auf Fragmente von Korallen glaube beziehen zu können. Alle diese Nahrungspartikel fanden sich zwar in ziemlich kleinen Stückchen vor, doch gut erhalten und durchaus nicht zu Brei zermahlen. Im Gegensatz dazu fand sich im Magen, wie ich schon früher erwähnt habe, ein fein zerriebener Speisebrei.

Nach allen diesen Befunden können wir uns ein ziemlich vollständiges Bild von der Art der Nahrungsaufnahme bei den Scarinen machen. Mit ihren scharfen, wie Scheren wirkenden Kiefern beißen und schaben sie von den Felsen oder Korallenriffen, in deren Nähe sie sich aufzuhalten pflegen<sup>1</sup>, Algen, Hydroidpolypen, Schwämme, Korallen etc. ab. Der konstante, durch die Athembewegungen erzeugte Wasserstrom befördert die abgebissenen Partikel bis in die Gegend der letzten Kiemenspalte, in welche letztere zu gelangen dieselben durch den bei Scarinen allerdings wenig entwickelten, von den modificirten Pharyngealstrahlen gebildeten, Reusenapparat abgehalten werden. Hinter der letzten Kiemenspalte werden die Nahrungspartikel aller Wahrscheinlichkeit nach durch Kontraktionen der muskulösen, gewulsteten Schleimhaut weiter nach hinten befördert, — in die Pharyngealtaschen hinein. Wahrscheinlich spielt auch die oben beschriebene, nach Art eines Gaumensegels gestaltete Schleimhautfalte an der Decke der Mundhöhle bei dieser Thätigkeit eine gewisse Rolle.

<sup>1</sup> Vgl. CUVIER et VALENCIENNES l. c. T. XIV. pag. 150.

Nachdem nun der Fisch genügend »gegrast« und seine Pharyngealtaschen angefüllt hat, sucht er sich eine ruhigere Stelle auf und beginnt die Nahrungsmittel, die durch Kontraktionen der muskulösen Pharyngealtaschen wieder in die Mundhöhle gelangen, zwischen dem durch die Schlundknochen gebildeten Mahlapparat zu Brei zu zerreiben. Es kann, wie ich glaube, kaum zweifelhaft sein, dass es diese am ruhenden Fisch zu beobachtende Mahlbewegung war, welche die alten Autoren zu dem, wie man zugeben muss, ganz treffenden Vergleiche des *Scarus* mit einem Wiederkäufer veranlasst hat.

Diese Eigenthümlichkeit des *Σάρος* musste um so mehr auffallen, als dieser Fisch wegen seines Wohlgeschmackes zu den allerpopulärsten des Alterthums gehörte und über ihn mehr Berichte vorliegen, als über irgend einen anderen Fisch. An der Identität des griechischen *Σάρος* mit unserem *Scarus cretensis* kann, wie VALENCIENNES ausführlich erörtert hat, gar kein vernünftiger Zweifel bestehen. Noch jetzt ist der *Scarus cretensis* ausschließlich auf den östlichsten Theil des Mittelmeers beschränkt; noch immer heißt er auf Creta »Scaro« und vor Allem passen alle Angaben der alten Autoren über den *Σάρος* vollständig auf ihn, bis auf die eine Angabe, dass er wiederkäue, die man in neuerer Zeit für eine Fabel gehalten hat.

Unter den alten Schriftstellern, die über das Wiederkäuen des *Scarus* berichten, steht nach VALENCIENNES<sup>1</sup>, der die darauf bezüglichen Angaben sehr sorgfältig zusammengestellt hat, ARISTOTELES an der Spitze. An drei verschiedenen Stellen seiner auf die Zoologie bezüglichen Schriften hat er diese Eigenthümlichkeit des *Scarus* erwähnt. PLINIUS, AELIAN, der heilige AMBROSIUS und der heilige BASILIUS haben die Angaben des ARISTOTELES reproducirt. Unter den Dichtern sind es OVID und OPPIAN, welche ebenfalls vom Wiederkäuen dieses Fisches reden.

Schon diese zahlreichen, ganz übereinstimmenden Angaben über einen Fisch, der den Alten weit genauer bekannt war, als heut zu Tage, der zur Zeit der Imperatoren sogar in besonderen Vivarien mit anderen geschätzten Seefischen gehalten wurde, ließen es als wahrscheinlich erscheinen, dass ihnen irgend etwas Thatsächliches zu Grunde liegen muss.

Um so mehr freut es mich das »Wiederkäuen« der *Scarinen*, so

<sup>1</sup> CUVIER et VALENCIENNES, l. c. T. XIV. pag. 132—143.

weit es aus dem bloßen anatomischen Befunde, ohne direkte Beobachtung der Fische möglich ist, vollkommen bestätigen zu können und damit den nicht wenigen erst in der neueren Zeit zu Ehren gebrachten Beobachtungen des ARISTOTELES eine weitere anreihen zu können.

Vielleicht geben diese Zeilen einem Zoologen, der in der günstigen Lage ist, diese Fische lebend beobachten zu können, die Veranlassung auf das viel bezweifelte Wiederkäuen derselben ein besonderes Augenmerk zu richten. Ihr Zweck wäre damit erfüllt.

Heidelberg, den 18. März 1884.

---

# Erythroopsis agilis.

Eine neue Protozoe.

Von

**Dr. Richard Hertwig,**

in Bonn.

---

Mit Tafel VI.

---

Als ich während der Osterferien 1884 in Sorrent die ersten Entwicklungsvorgänge im Ei der Seeigel untersuchte, fand ich in einem Uhrschälchen, in welchem so eben befruchtete Eier in frisch aufgegossenem Seewasser lagen, bei sehr schwacher Vergrößerung (ZEISS A, Oc. II) einen höchst eigenthümlichen Organismus, welcher in seiner äußeren Gestalt am meisten einer Appendicularie glich, einen länglich runden Körper, welcher in einen sehr kontraktilen schwanzartigen Fortsatz ausging. Ich übertrug das Thier zur näheren Untersuchung auf einen Objektträger und bedeckte es mit einem Deckgläschen, musste mich aber leider überzeugen, dass trotz aller angewandten Vorsicht der kleine Körper gelitten hatte, indem der schwanzartige Fortsatz unter lebhaften Kontraktionen sich loslöste und zerfiel, ehe ich noch Zeit hatte, eine stärkere Vergrößerung zum genaueren Studium anzuwenden. Ich entschloss mich daher rasch das Thier mit Osmiumsäure abzutöden und mit Pikrokarmen zu färben, um so den Haupttheil des Körpers wenigstens zu konserviren. Später machte ich ein Glycerinpräparat, welches ich mit nach Bonn nahm und hier weiterhin untersuchte.

Leider war ich genöthigt bei der Beobachtung mich auf dies einzige Exemplar zu beschränken. Da ich einen Tag später Sorrent verließ, hatte ich nicht mehr Zeit, um durch Schöpfen von Meer-

wasser mir reichlicheres Material zu verschaffen. Auch ließ sich bei der Ungunst der Witterung, welche damals herrschte, von vorn herein kein günstiger Erfolg von weiteren Anstrengungen erwarten. Gleichwohl hielt ich es für gerechtfertigt mit der Veröffentlichung meiner Beobachtungen nicht zu zögern. Ich fand nämlich, dass es sich um einen einzelligen Organismus handelte, welcher eine ganz selbständige Stellung einnimmt und durch den hohen Grad seiner Differenzierung selbst die so eigenthümlichen früher von mir beschriebenen Protozoen *Leptodiscus medusoides* und *Sticholonche Zanclea* übertrifft<sup>1</sup>. Ich möchte daher die Aufmerksamkeit der Fachgenossen, namentlich solcher, welchen es vergönnt ist längere Zeit am Meer zu leben, auf den auffallenden Organismus richten und ihn genauerer fortgesetzter Untersuchung empfehlen. So sehr ich mich auch bemüht habe, das mir zu Gebote stehende Material auszunutzen, so sind doch die äußeren Verhältnisse zu ungünstig gewesen, als dass ich nicht selbst eine Erweiterung und Prüfung meiner Beobachtungen auf das lebhafteste wünschen sollte.

Zu den Abbildungen habe ich noch zu erwähnen, dass die Fig. 8, welche das lebende Thier bei sehr schwacher Vergrößerung darstellt, nach der Erinnerung entworfen wurde und daher nur den allgemeinen Habitus veranschaulichen kann; die anderen Abbildungen wurden dagegen nach dem fixirten Präparat mittels des ABBÉ'schen Zeichenapparates gezeichnet. Möglicherweise ist ihre äußere Form nicht ganz natürlich, da dieselbe beim Abreißen des Stieles und bei der Reagentienbehandlung gelitten haben kann. Ich nenne das Thier *Erythropis agilis*, weil es in seinen Bewegungen sehr lebhaft ist und die Aufmerksamkeit des Beobachters sofort durch den intensiv braunrothen, augenähnlichen Pigmentfleck am vorderen Körperende wach ruft.

Der Körper der *Erythropis* ist wie der Körper der Infusorien asymmetrisch; man kann an ihm zwar ein vorn und hinten, ein links und rechts, dorsal und ventral unterscheiden, aber alle diese Regionen sind einander ungleichwerthig und durch den verschiedenen Charakter der daselbst befindlichen Organe näher charakterisirt. Die einzelnen Durchmesser des Körpers sind dagegen, wenn wir vom Schwanzanhang absehen, nahezu gleich lang, höchstens ist der

---

<sup>1</sup> RICHARD HERTWIG, Über *Leptodiscus medusoides*, eine neue den Noctilucen verwandte Flagellate, und: Studien über Rhizopoden. Jenaische Zeitschrift. Bd. XI. pag. 307 und 324.

Körper ein wenig längsgestreckt und dorsoventral etwas abgeplattet.

Auf der ventralen Seite befindet sich eine tief einschneidende Furche, welche namentlich bei der Betrachtung von einem der Pole (Fig. 3) der Längsachse am deutlichsten zu erkennen ist. Sie ist am tiefsten und schmalsten etwa in der Mitte des Körpers und verflacht und verbreitert sich nach beiden Enden zu allmählich. In ihrem Umkreis lagern die einzelnen Organe, welche wir am Körper unterscheiden können, in folgender Weise. Beiderseits wird sie eingefasst von zwei Gebilden, auf der linken Seite vom Pigmentfleck, auf der rechten Seite vom Sporenträger; an ihrem Grund befestigt sich die Pigmentspirale. Nach vorn wird sie überwölbt von dem Deckelapparat. Von ihrem hinteren Ende aus entspringt der appendicularienähnliche Schwanzanhang. Dorsal endlich von ihr und mehr auf der linken Seite gelagert finden wir den Kern.

Zum größten Theil besteht der Körper aus einem soliden, völlig vakuolenlosen Protoplasma, in welches zahlreiche gröbere und feinere Körnchen eingelagert sind. Darunter sind zahlreiche intensiv rothbraune Pigmentkörnchen, welche namentlich auf der rechten Seite des Thieres dicht angehäuft sind; auch bemerkt man scharf konturirte Stäbchen von starkem Lichtbrechungsvermögen nach Art der Bakterien; man könnte sogar vermuthen, dass es hineingerathene Bakterien sind, da manche von ihnen aussehen, als wären sie aus kleinen hinter einander gereihten Körnern gebildet. Auf seiner ganzen Oberfläche wird das Protoplasma von einer deutlich doppelt konturirten im Ganzen strukturlosen Cuticula überzogen. Wenn dieselbe am hintersten Ende des konservirten Thieres nicht recht deutlich war, so hatte das wohl darin seinen Grund, dass hier der Körper durch die Loslösung des Schwanzanhangs eine Verletzung erlitten hatte.

Von allen Theilen, welche wir oben aufgeführt haben, lenkt am meisten der Pigmentfleck das Auge des Beobachters auf sich. Er ist eine schön rostbraune Masse, aus welcher ein stark lichtbrechender, an einen Otolithen oder auch an eine Linse erinnernder kugelig Körper herausschaut. Am Osmiumkarminpräparat hatte die Pigmentmasse eine schmutzig braune Farbe angenommen; sie besaß ein homogenes, etwas an Fett erinnerndes Aussehen und ließ sich in Stücke zerquetschen, welche scharfe rissige Ränder zeigten, wie sie feste und spröde Substanzen ergeben (Fig. 7). In ihrer gesammten Gestalt lässt sich die Pigmentmasse einem Napfkuchen



vergleichen; die breite konvex abgerundete Basis schaut dabei nach hinten und dorsal, das schmale, scharf abgestuzte vordere Ende nach vorn und ventral. In letzterem liegt der kugelige Körper derart eingebettet, dass er nur zum kleinsten Theil verdeckt wird und mindestens mit  $\frac{3}{4}$  seines Umfangs über die Pigmentschale hervorragt.

Über die Beschaffenheit des kugeligen Körpers oder wie ich ihn nennen will, der Linse, im frischen Zustande kann ich nur das Wenige sagen, was ich bei der flüchtigen Untersuchung mit schwacher Vergrößerung wahrnehmen konnte; danach schien er mir vollkommen homogen und stark lichtbrechend wie eine Ölkugel zu sein. Ich war daher überrascht bei der Behandlung mit Osmiumsäure wahrzunehmen, dass er zum Theil eine Auflösung erfuhr, ähnlich den Otolithen in den Hörbläschen der Medusen, welche bei der Behandlung mit Säuren zum größten Theil zerstört werden. Im vorliegenden Fall blieb — vielleicht weil die Osmiumsäure nicht lange genug gewirkt hatte — ein ansehnlicher Rest übrig, welcher in eine Rindenschicht und einen Kern gesondert war. Die Rindenschicht war in Folge der Osmiumbehandlung schwach gebräunt, am dünnsten im Innern der Pigmentschale, am frei hervorstehenden Ende dagegen siegelringartig verdickt. Der Kern hatte eine dunklere Färbung und war concentrisch geschichtet nach Art der Stärkekörner und Kalkkonkretionen. Er lag nicht genau in der Mitte, sondern mehr nach dem basalen Ende des linsenförmigen Körpers zu. Auch war er etwas walzenförmig in die Länge gestreckt, womit es zusammenhängt, dass die einzelnen concentrischen Schichten nicht überall von gleicher Dicke waren. Das gesammte hier in seinen einzelnen Theilen geschilderte Organ ist in eine ringförmig vorspringende Falte der Cuticula derart eingefasst, dass nur der ölglänzende Körper darüber hervorschaut, die Pigmentmasse dagegen sich im Protoplasma des Körpers befindet. Es liegt zugleich auf einer kleinen Erhöhung, welche da beginnt, wo vorderes und mittleres Drittel des Körpers an einander grenzen. Das Organ gehört somit dem vorderen Körperende an.

Etwas rückwärts davon erhebt sich auf der rechten Seite und daher durch die Furchen vom Augenfleck getrennt der Sporenträger. Die Cuticula des Körpers ist hier besonders stark und noch weiter von feinen leistenartigen Verdickungen gestützt, welche auf dem optischen Querschnitt gesehen als scharfe Kämme in das Körperinnere vorspringen (Fig. 4). Von der Fläche betrachtet bilden sie zarte unregelmäßig verlaufende Linien. Die Gestalt eines höcker-

artigen Vorsprungs scheint im Wesentlichen dadurch bedingt, dass die Cuticula von dem darunter befindlichen Protoplasma abgehoben ist. Wenigstens finde ich zwischen der Cuticula und dem Protoplasma eine helle Partie, welche die dem Protoplasma des konservirten Thieres sonst zukommende und durch Osmiumsäure bedingte bräunliche Färbung nicht besitzt, sondern nur von feinkörnigen netzförmig angeordneten Strängen durchsetzt wird. Man muss daher mit der Möglichkeit rechnen, dass es sich um ein Kunstprodukt handelt und dass der Höcker nur durch Quellung des oberflächlichen Protoplasma entstanden ist.

Auf der Spitze des Höckers liegt der Sporen, ein schwach gekrümmter stumpfspitzer Haken, welcher sich über die ventrale Furche herüber legt. Er kann leicht übersehen werden und ist nur bei einigen wenigen Lagen des Thierkörpers gut erkennbar, nämlich wenn man genau von der ventralen Seite aus die Furche betrachtet (Fig. 1) oder wenn man das Thier auf seinem vorderen Ende balancirt, wobei man dann von hinten in die Furche blickt (Fig. 3). Der Sporen ist hohl und von starken cuticularen Wandungen umgeben, welche an der Basis in die allgemeine Körpercuticula hinein sich fortsetzen.

Am Sporenträger begegnen wir außerdem noch dem Ende eines höchst eigenthümlichen funktionell gänzlich unverständlichen Gebildes, eines in regelmäßige Spiralwindungen gelegten Fadens (Fig. 4). Um denselben zu verstehen, müssen wir jedoch erst den Deckelapparat kennen lernen, an welchem der Spiralfaden seinen Anfang nimmt.

Wie wir schon gesehen haben, verflacht und verbreitert sich die ventrale Furche mehr und mehr nach vorn, nach links läuft sie ganz allmählich aus, nach rechts wird sie noch von einem kleinen wenig ausgeprägten Protoplasmahöcker begrenzt (Fig. 1); dagegen wird sie nach vorn abgeschlossen durch den Deckelapparat, einen Körperanhang von complicirtem und schwer zu verstehendem Bau und eben so räthselhafter Funktion. Trotz vieler Bemühungen bin ich über die Struktur desselben nicht ganz zur Klarheit gekommen und muss mich daher mit einer nicht ganz erschöpfenden Schilderung begnügen. Hier hatte ich es am meisten zu beklagen, dass ich bei meinen Untersuchungen nur auf ein einziges dazu nicht mehr lebendes Exemplar angewiesen war.

Das vordere Ende des Körpers verlängert sich nach der ventralen Seite hin in einen dachartigen Vorsprung, welcher in mancher Hinsicht an die Wimperscheibe der Vorticellinen erinnert, ohne aber — wenigstens gilt das für das mir vorliegende Präparat — wie diese

Wimpern zu tragen. Das Dach ist nach der ventralen Seite des Körpers etwas geneigt und ist auf seiner Oberfläche tellerförmig ausgehöhlt. Verfolgt man den Dachrand, so findet man folgende spirallige Anordnung, wie das ja auch bei der Wimperscheibe der Vorticellen der Fall ist. Die Spiraltour beginnt auf der Spitze des vorderen Körperendes, verläuft nach rechts und ventral, wendet sich in schön geschwungenem Bogen auf die linke Seite, um endlich rechts und dorsal sich in eine Kante fortzusetzen, welche eine Strecke weit auf dem Körper der Erythroopsis sich verfolgen lässt. In diesem letzteren Theil ist der Verlauf nicht mehr bogenförmig sondern etwas unregelmäßig, wie die Figuren 2 und 4 erkennen lassen.

Längs dem Dachrand und der beschriebenen Kante verläuft ein feiner Faden, welcher wie eine Sprungfeder in Spiraltouren von gleichem Durchmesser gelegt ist. Er nimmt die Stelle ein, welche beim Dach der Regenrinne zukommt und ist am Rande des Vorsprungs durch eine kleine nach abwärts ragende Kante befestigt. Ich konnte ihn lange Zeit nur bis zu der Stelle verfolgen, wo er zum zweiten Mal von der Rückseite nach der Bauchfläche umbiegt. Erst beim Zerquetschen des Thieres fand ich sein anderes Ende und zwar, wie ich schon gelegentlich hervorgehoben habe, am Sporenträger. Durch das Zerquetschen war die Cuticula aus ihrer natürlichen Lagerung gebracht; stellenweise geradezu umgekehrt, so dass ihre Innenseite nach außen gewandt war wie bei einem umgestülpten Handschuhfinger. Hier fand ich nun in einer von glatten Rändern begrenzten Furche den Spiralfaden, wenn auch nicht im Zusammenhang mit dem übrigen Theil wieder. Seine Windungen wurden immer kleiner, bis er schließlich ganz aufhörte.

Von großem Interesse wäre es zu wissen, ob der Spiralfaden eine einfache cuticulare Bildung vorstellt, oder ob er kontraktile ist. Im ersteren Falle wäre er histologisch leichter verständlich, im letzteren Falle würden seiner funktionellen Deutung weniger Schwierigkeiten im Wege stehen. Dann wäre es das Wahrscheinlichste, dass er die Wimperspirale der Vorticellen ersetzt und durch rhythmische Kontraktionen Nahrungsbestandtheile nach der Ventralfurche transportirt. Ich habe daher mir Mühe gegeben, hier eine zur Nahrungsaufnahme geeignete Stelle, ein Cytostom, ausfindig zu machen, bin aber dabei zu keinem sicheren Resultat gekommen. Die einzige Struktur, welche in diesem Sinne gedeutet werden könnte, ist die oben kurz erwähnte Pigmentspirale, eine gegen die Umgebung ziemlich scharf abgesetzte Pigmentmasse, welche etwas mehr als

eine Spiraltour im Innern des Körperplasma beschreibt. Die erste Hälfte der Tour beginnt am Grund der Bauchfureche dicht unter der Cuticula und schließt auf der anderen Seite mit einem dicken Pigmentpolster ab, von welchem aus gerechnet das Pigment sich in zwei Straßen anordnet; die eine Straße führt die nunmehr etwas enger werdende Spirale weiter und steigt, vergleichbar der Windung eines Schneckenbaues, nach dem vorderen Ende des Thieres zu etwas auf, die andere Straße zweigt nach der entgegengesetzten Richtung ab, um im Protoplasma bald aufzuhören. Eine Unterbrechung der Cuticula, welche festen Körpern den Eintritt in das Protoplasma gestatten möchte, habe ich nicht wahrnehmen können. Auch waren im Inneren keine Körper nachweisbar, von denen man mit Sicherheit eine Aufnahme von außen hätte annehmen können.

Im Protoplasma liegt endlich noch ein rundliches Gebilde, welches ich für den Kern halte. Dasselbe färbte sich intensiv roth in Pikrokarmín, während das umgebende Protoplasma keine Färbung annahm. Namentlich haftete die rothe Färbung an einem spongiösen Gerüst, welches in Folge dessen auch besonders deutlich wurde, wenn man den ABBE'schen Beleuchtungsapparat ohne eingeschobene Diaphragmen anwandte. In den peripheren Partien des Kerns ging das Gerüst in eine Lage feiner und gleichförmiger Körnchen über (Fig. 6). Auch war hier eine feine Membran deutlich erkennbar, als ich den Kern durch Zerquetschen isolirte, und zwar am deutlichsten an einigen Stellen, wo der Kerninhalt, wie es mir schien, in Folge ungenügender Konservirung sich zurückgezogen hatte.

Beim lebenden Thiere geht der Körper der Erythrospis am hinteren Ende in einen schwanzartigen Anhang über, welchen ich leider nicht genauer habe untersuchen können, da er beim Übertragen auf den Objektträger unter heftigen Kontraktionen abbrach und zerfiel. Er ist von cylindrischer Gestalt, so weit ich mich erinnere im Zustand der größten Ausdehnung 3—4mal so lang als der Körper des Thieres selbst und noch etwa 2mal so lang, wenn er sich kontrahirt hat. Seine Breite ist nicht sehr bedeutend, sie nimmt zu, wenn eine Kontraktion eintritt; seine Substanz ist homogen, stark lichtbrechend und erinnert in ihrem Aussehen an den Stielmuskel der Vorticellen; sie scheint von einer feinen Cuticula überzogen zu sein; denn bei den zum Zerfall führenden Kontraktionen löste sich ein feinkörniger Überzug in Falten ab.

Der Anhang ist ein sehr energischer Fortbewegungsapparat, mit Hilfe dessen sich das Thier auf weite Strecken durch das Wasser

schnell. Eine spirale Einrollung, wie beim Stielmuskel der Vorticellen, tritt dabei nicht ein, höchstens vielleicht ein Einkrümmen nach der einen Seite; wahrscheinlich beschränkt sich aber die gesammte Gestaltveränderung auf eine einfache Verkürzung und zunehmende Verbreiterung und zeigt somit den Modus, welchen wir auch sonst bei der kontraktilen Muskelsubstanz wahrnehmen.

---

### Bemerkungen.

Zum Schluss noch wenige Worte zur Beurteilung der oben dargestellten Befunde!

Zunächst können wir es wohl als ziemlich sicher betrachten, dass die Erythrospis zu den Protozoen, d. h. zu den einzelligen Thieren gehört. Ein positiver Beweis dafür ist in der Anwesenheit eines großen einfachen Kerns gegeben, wie wir ihn in der Klasse der Infusorien zumeist antreffen. Denn für die Deutung des wurstförmigen Körpers als Kern spricht seine Struktur und sein Verhalten gegen Karmin. Einen negativen Beweis für die Einzelligkeit finde ich in dem gänzlichen Mangel anderweitiger Kerne, welche bei der Durchsichtigkeit des Protoplasma und der Genauigkeit der von mir vorgenommenen Durchmusterung wohl schwerlich übersehen worden wären, wenn sie sich überhaupt vorfänden.

Mit der Annahme der Einzelligkeit ist der relativ hohe Grad von Organisation, welchen die Erythrospis besitzt, nach unseren neueren Anschauungen vom Wesen und von der Umbildungsfähigkeit der Zelle recht wohl vereinbar, wenn auch zugegeben werden muss, dass die Erythrospis nach dieser Richtung hin das Bedeutendste leistet, was wir zur Zeit kennen. Ich glaube, dass sie hierin nicht einmal von so abenteuerlichen Formen, wie dem *Leptodiscus* und der *Noctiluca* erreicht wird.

Am auffallendsten ist unzweifelhaft der Pigmentfleck, den man wohl wird als Auge deuten müssen und zwar als ein Auge von nahezu gleicher optischer Wirksamkeit, wie die Ocellen vieler Medusen und Würmer. Gegen die Deutung kann nicht geltend gemacht werden, dass der linsenförmige Körper in seiner chemischen Beschaffenheit an die Otolithen erinnert, da bei der Art seines Vorkommens an eine Funktion als Gehörstein gar nicht gedacht werden kann. Besondere Aufmerksamkeit möchte ich noch auf den Umstand lenken

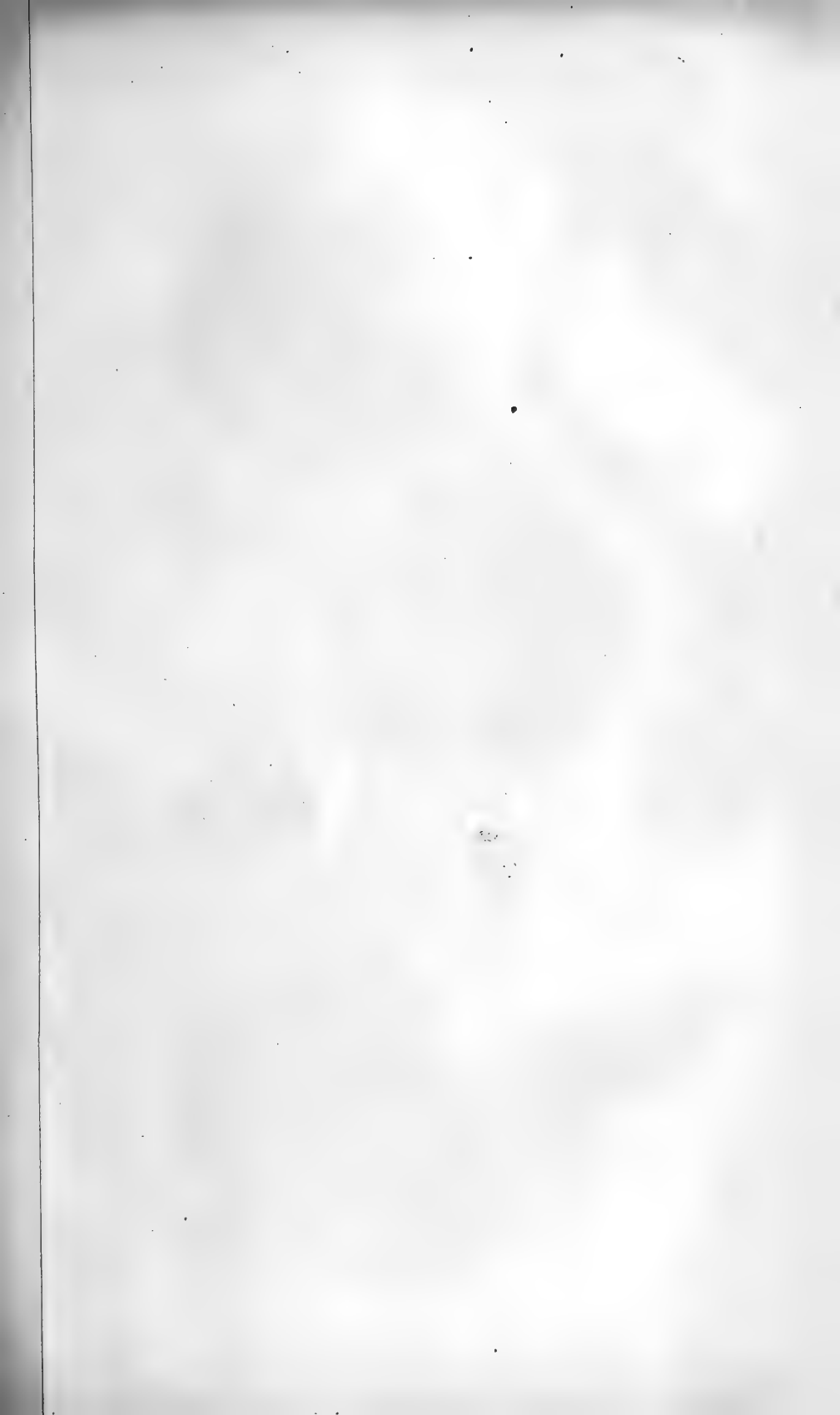
dass der Pigmentfleck gegen das umgebende Protoplasma scharf abgesetzt ist, weil dies einen höheren Entwicklungsgrad bezeichnet, als wenn das Pigment allmählich sich in die Umgebung hin verlöre. Es würde von hohem Interesse sein das Verhalten des Thieres gegen Licht genauer zu prüfen.

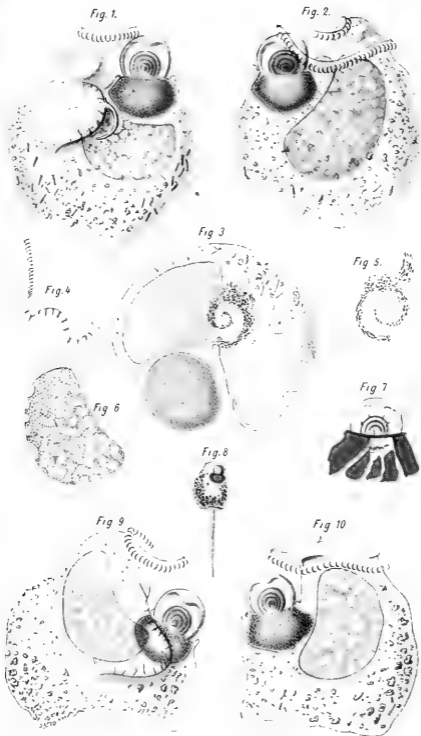
Über die Funktion des Deckelapparates und der Fadenspirale habe ich schon oben die Vermuthung ausgesprochen, dass sie für die Nahrungsaufnahme von Wichtigkeit sind. Vielleicht gilt ein Gleiches auch von dem Sporen, welcher recht wohl den Zweck haben könnte, die gewonnene Beute zurückzuhalten. Eine andere Deutung könnte man darin finden, dass er dazu dient, das Thier an Fremdkörpern zu fixiren und zu verankern.

Um die Stellung des Thieres im Kreise der Protozoen genauer zu bestimmen haben wir in seinem Bau keine Anhaltspunkte gegeben. Am meisten bin ich geneigt, es in die Nähe der Infusorien zu bringen und es im Anschluss an die Vorticellen zu behandeln. Hierfür spricht die Anwesenheit der Cuticula, die Ähnlichkeit des Kerns mit dem Kern der Infusorien und endlich die Ähnlichkeit des Deckelapparates mit der Wimperscheibe der Vorticellen. Immerhin darf nicht aus dem Auge gelassen werden, dass zwingende Gründe für die Vereinigung mit den Infusorien nicht vorliegen, dass vor Allem das charakteristische Wimperkleid fehlt oder wenigstens nicht nachgewiesen ist.

Bonn, den 21. Juni 1884.

---







## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel VI.

Sämmtliche Figuren mit Ausnahme von Fig. 8 sind bei ZEISS J. Oc. 1 nach dem Osmium-Karmin-Präparat mit dem ABBE'schen Zeichenapparat gezeichnet.

- Fig. 1. Ansicht der Erythrospis von der ventralen Seite.
  - Fig. 2. Dorsale Ansicht.
  - Fig. 3. Ansicht vom hinteren Pole aus.
  - Fig. 4. Die Cuticula des Sporenträgers durch Zerzupfen isolirt; man sieht das Ende des Spiralfadens und die leistenartigen Verdickungen der Cuticula.
  - Fig. 5. Die Pigmentspirale von oben gesehen.
  - Fig. 6. Der Kern durch Zerquetschen des Thieres isolirt.
  - Fig. 7. Der Pigmentkörper isolirt und zerquetscht.
  - Fig. 8. Die Erythrospis agilis im frischen Zustand und bei schwacher Vergrößerung nach der Erinnerung gezeichnet.
  - Fig. 9. Ansicht des Thieres von der rechten Seite.
  - Fig. 10. Ansicht des Thieres von der linken Seite.
-

# Über Zelltheilung.

Von

**Dr. Carl Rabl,**

Prosektor und Privatdocent der Anatomie in Wien.

---

. Mit Tafel VII—XIII und 5 Holzschnitten.

---

Angeregt durch die schönen Arbeiten STRASBURGER's und FLEMING's habe ich zu Weihnachten 1882 angefangen, den bei der Zelltheilung ablaufenden eigenthümlichen Vorgängen größere Aufmerksamkeit zu schenken, als ich bis dahin gethan hatte. Ich habe mich zunächst an Proteus gewendet, da mir dieser schon aus früherer Zeit für derartige Untersuchungen besonders geeignet erschien. Bald aber wuchs die Arbeit immer mehr an und ich ging nun auch daran, die bei Proteus erzielten Resultate an den Objekten FLEMMING's und RETZIUS', an Salamandra und Triton, zu prüfen und weiter zu verfolgen.

Als ich dann meine Resultate niederzuschreiben begann, schien es mir gerathen, auch die Erfahrungen, welche ich im Laufe der letzten zehn Jahre in den zoologischen, physiologischen, pathologisch-anatomischen und anatomischen Instituten in Wien, Jena und Leipzig gesammelt hatte, zu ordnen und in die vorliegende Abhandlung mit einzuflechten. So ist es gekommen, dass aus dem kleinen, ursprünglich beabsichtigten Aufsatz eine Arbeit von bedenklicher Länge geworden ist. Vielleicht darf ich aber hoffen, dass die Darstellung meiner, in so verschiedenen Wissenszweigen gesammelten Erfahrungen in die Frage nach dem Wesen und der Bedeutung der Zelle und ihrer Bestandtheile etwas Klarheit bringen werde.

Wenn ich in der Feststellung der bei der Zelltheilung ablauf-

fenden Vorgänge etwas weiter gekommen bin, als meine Vorgänger, so verdanke ich dies nicht bloß den günstigen Objekten und den verbesserten Untersuchungsmethoden, sondern in hervorragendem Grade auch der liebenswürdigen Unterstützung und Aufmunterung, die mir FLEMMING zu Theil werden ließ.

Die Abhandlung zerfällt in zwei Theile: der erste handelt von der ruhenden und der sich theilenden Zelle, der zweite von einigen allgemein wichtigen histologischen Problemen. Die erste Hälfte des ersten Theiles allein rechtfertigt den Titel; aber ich wollte lieber zu wenig als zu viel versprechen.

---

## I. Theil.

### Erster Abschnitt.

Zu einer Arbeit, wie der vorliegenden, gehören Geduld und Methode.

Die Methode zerfällt in die Art der Behandlung und die Art der Beobachtung. Da ich in beider Hinsicht neue Wege eingeschlagen habe, die, wie sich Jeder überzeugen kann, rascher und sicherer zum Ziele führen, als die alten, so will ich der Darlegung meiner Resultate eine kurze Beschreibung der Methoden vorausschicken.

Es versteht sich von selbst, dass ich alle wichtigeren, von meinen Vorgängern angewendeten Methoden durchgeprüft habe. So habe ich namentlich das von FLEMMING so warm empfohlene Chrom-Osmium-Essigsäuregemisch, so wie Chromsäure allein, Pikrinsäure, Chlorgold in  $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$  0/0iger Lösung und dergleichen mehr zur Fixirung der Theilungsfiguren angewendet. Auch die von RETZIUS empfohlene Ameisensäure habe ich versucht. Gegen das Chrom-Osmium-Essigsäuregemisch möchte ich nur einwenden, dass die Präparate leicht nachdunkeln; gegen Chlorgold, dass, namentlich im Sommer, selbst bei Lichtabschluss, im Alkohol die Reduktion beginnt und dadurch auch die Zellsubstanz violett gefärbt wird; Pikrinsäure und Ameisensäure, jede für sich, bieten keinerlei Vorzüge vor der Chromsäure. Die besten Resultate habe ich mit Chrom-Ameisensäure und mit Platinchloridlösung erhalten. Die Chrom-Ameisensäure wird in der Weise bereitet, dass man zu etwa 200 Gramm einer  $\frac{1}{3}$  0/0igen

Chromsäurelösung 4—5 Tropfen concentrirter Ameisensäure setzt. Die Flüssigkeit muss jedes Mal vor dem Gebrauch frisch bereitet werden. Die Objekte werden frisch in kleinen Stücken in die Lösung gegeben, nach 12 bis 24 Stunden gut in Wasser ausgewaschen, dann langsam in Alkohol erhärtet. Man nimmt Anfangs 60—70%igen und erst nach 24—36 Stunden absoluten Alkohol. Platinchlorid verwende ich gleichfalls in  $\frac{1}{3}$  %iger Lösung: es wirkt in ähnlicher Weise wie Goldchlorid, hat aber den Vortheil, dass es durch Licht und Wärme nicht reducirt wird. Die Objekte werden wieder etwa 24 Stunden in der Lösung gelassen, dann ausgewaschen und in ähnlicher Weise, wie die Chrom-Ameisensäurepräparate weiter behandelt. Durch Chrom-Ameisensäure quellen die Chromatinfäden etwas auf, so dass die Längsspaltung der Fäden des Knäuels und des ersten Stadiums des Muttersterns meistens verschwindet. Durch Platinchlorid verschrumpfen die Chromatinfäden etwas, die unter dem Namen der PFITZNER'schen Chromatinkugeln beschriebenen Gebilde werden deutlich sichtbar (gerade so wie nach Goldchloridbehandlung) und die Längsspaltung der Fäden und Schleifen tritt außerordentlich scharf hervor. Beide Methoden ergänzen sich also: die Fehler der einen werden durch die der anderen ausgeglichen.

Sind die Theilungsfiguren fixirt, so handelt es sich darum, sie möglichst gut zu färben. Sehr intensive blaue Färbung taugt nichts, da man dann die Fäden und Schleifen nicht mehr in ihrem ganzen Verlauf verfolgen kann; daher habe ich z. B. das Gentionviolett vermieden: ich habe mit ihm immer zu intensive Färbungen erhalten: vielleicht habe ich aber noch zu wenig Übung damit. Ich habe fast ausschließlich GRENACHER'sches Hämatoxylin und Safranin verwendet. Ich verwende nur solches Hämatoxylin, welches schon lange, mindestens ein paar Monate, gestanden hat; es wirkt dasselbe, wie schon RANVIER und FLEMMING angegeben haben, besser, als frisch bereitetes. Man färbt in einer mit destillirtem Wasser sehr stark verdünnten Lösung und wäscht die Präparate, nachdem sie etwa 24 Stunden in derselben gelegen haben, in destillirtem Wasser und darauf in salzsaurem Alkohol aus. Oder man färbt in stärkerer oder mäßig verdünnter Lösung kurze Zeit: wenn man will, bei gelinder Erwärmung. Allzu intensiv darf man nicht färben, da man sonst die Fäden nicht mehr verfolgen kann. — Die Safraninlösung wird in der Weise bereitet, dass man eine überschüssige Menge von Safranin in absoluten Alkohol giebt, mehrmals aufrührt, 24 Stunden stehen lässt, abfiltrirt und das Filtrat mit der gleichen oder doppelten

Menge Wassers verdünnt (vgl. PFITZNER, STRASBURGER und FLEMING). Es wird angegeben, man solle die Präparate 12—24 Stunden in einer solchen Lösung liegen lassen: es genügen aber meist 2—4 Stunden, um eine gute Färbung zu erzielen, nur muss die weitere Behandlung eine vorsichtige sein. Aus der Safraninlösung werden die Präparate in absoluten Alkohol gebracht, daselbst wiederholt umgewendet und so lange darin gelassen, als beim Umwenden noch eine sichtbare Farbwolke zurückbleibt. Es genügen meist zwei Minuten. Jedoch lässt sich in dieser Beziehung keine allgemein gültige Regel aufstellen und Jeder, der sich zum ersten Mal des Safranins zum Färben bedient, wird sich auf das Misslingen zahlreicher Färbungen gefasst machen müssen. — Aus dem Alkohol werden die Präparate in Nelkenöl gebracht und schließlich in Dammarlack eingeschlossen. Wie lange sie in Nelkenöl bleiben müssen, hängt von der Beschaffenheit desselben ab; ich habe einmal ein Nelkenöl gehabt, durch das auch nach vierzehn Tagen das Safranin aus den Chromatinfäden nicht extrahirt war. Meistens ist es aber, wie schon FLEMING angeführt hat, rathsam, die Präparate nur kurze Zeit, wenige Minuten, im Nelkenöl zu lassen. Sowohl mit Hämatoxylin als mit Safranin erzielt man ganz prächtige, scharfe Tinktionen.

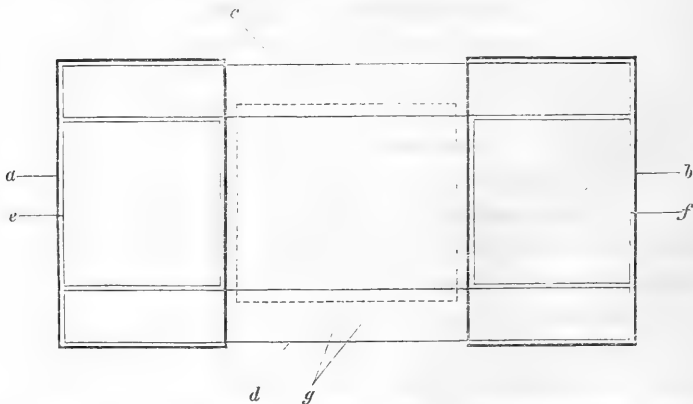
Später bin ich durch Zufall, — in Folge einer missglückten Färbung — auf eine Methode verfallen, die noch erheblich bessere Resultate giebt, als die beiden genannten. Sie besteht in einer Doppelfärbung mit Hämatoxylin und Safranin. Mischt man beide Färbemittel, so bekommt man regelmäßig einen sehr feinen Niederschlag, weil das Hämatoxylin in Körnern und Flocken ausgeschieden wird. Filtriren nützt nichts, da im Filtrat alsbald wieder ein Niederschlag auftritt. Man muss daher beide Färbemittel nach einander einwirken lassen und dadurch wird die Methode etwas complicirt. Die außerordentliche Schärfe und Pracht der Tinktionen entschädigt aber reichlich für das Bischen mehr Mühe, das man an die Präparate wendet. Man färbt zuerst sehr schwach mit Hämatoxylin, so schwach, dass man die Präparate ohne nachträgliche Färbung nicht weiter brauchen könnte, wäscht dann gut in Wasser und darauf in schwach angesäuertem Alkohol aus und färbt nun mit Safranin in der oben angegebenen Weise. Diese Methode wird von keiner anderen erreicht.

Was die Art der Beobachtung betrifft, so versteht es sich wohl von selbst, dass ich mich der besten optischen Hilfsmittel

bedient habe. Ich habe meistens mit ZEISS' homogener Immersion  $\frac{1}{18}$  und dem ABBÉ'schen Beleuchtungsapparate gearbeitet. Später habe ich auch die ausgezeichnete HARTNACK'sche homogene Immersion Nr. III,  $\frac{1}{24}$ , benutzt. Mit Vorliebe habe ich bei grünem Licht untersucht, das man sich am einfachsten durch eine grüngefärbte, zwischen Mikroskop und Lichtquelle gestellte Glasplatte verschaffen kann; es wurde diese Methode zuerst von ENGELMANN in einer Arbeit über Flimmerzellen in PFLÜGER's Archiv empfohlen. Die nach der zuletzt angegebenen Methode gefärbten Figuren sehen in grünem Lichte aus, als ob sie mit Tinte gezeichnet wären.

Eine wesentliche Verbesserung der Untersuchungsmethoden habe ich dadurch erreicht, dass ich mir Objektträger konstruirte, die es mir ermöglichten, die in Theilung begriffenen Zellen von beiden Seiten anzusehen. Da sich diese Methode auch für andere Untersuchungen, so namentlich für die Beobachtung von Furchungsstadien bei kleinen Eiern, empfiehlt, so will ich die Herstellung dieser Objektträger genauer beschreiben. Es werden zwei Gläser von der Dicke der gewöhnlichen Objektträger in einiger Entfernung von einander auf eine ebene Fläche gelegt und mit Kanadabalsam, der in Chloroform gelöst ist, überstrichen. Ich habe diese beiden Gläser in der von mir benutzten Größe auf der beigegebenen Figur mit starken Linien gezeichnet (*a* und *b*). Diese beiden Objektträger werden nun durch zwei Glasstäbe (*c* und *d*) mit einander verbunden: zwischen

Fig. 1.



die Glasstäbe klebt man auf die beiden Objektträger Gläser von der auf der Figur angegebenen Größe (*e* und *f*). Durch die Verbindung aller dieser Stücke wird ein Rahmen gebildet. Um das Festwerden des Kanadabalsams zu beschleunigen, legt man den Objektträger

auf den Ofen oder erwärmt ihn auf einem Drahtnetz über der Gasflamme. Sodann kehrt man den Rahmen um, bestreicht die Glasstäbe *c* und *d* an ihrem inneren Rande in der Mitte mit Kanadabalsam und legt über die Öffnung des Rahmens ein Deckgläschen von der dünnsten Sorte und von der auf der Figur mit punktierten Linien angegebenen Größe (*g*). Dieses Deckgläschen dient nun als eigentlicher Objektträger. Man bringt auf dasselbe das Präparat mit einem Tropfen Dammarlack und bedeckt es natürlich wieder mit einem möglichst dünnen Deckgläschen. Das Präparat ist also zwischen zwei gleich dünnen Deckgläschen eingeschlossen und kann nun von beiden Seiten mit den stärksten Systemen angesehen werden.

Es ist wohl begreiflich, dass man durch die Betrachtung von beiden Seiten einen viel besseren Einblick in die Figuren gewinnt, als bei der bisher allein geübten Betrachtung von nur einer Seite. Einige der wichtigsten Resultate verdanke ich ausschließlich dieser Methode.

Ich habe die meisten Figuren mit Hilfe\* der Camera von NACHET bei ausgezogenem Tubus (ZEISS'sches Stativ V<sup>a</sup>) auf einer wegen der sonst statthabenden Verzerrung der Bilder schiefen Ebene in der Höhe des Mikroskopfußes bei Ocular II und ZEISS  $\frac{1}{15}$  skizzirt. Die dem Beschauer zugewendeten Fäden und Schleifen habe ich dunkel, die abgewendeten blass gehalten. Die Zeichnungen entsprechen genau den Präparaten; ich habe jedes Schematisiren ängstlich vermieden und jede Schleife und jeden Faden genau in derselben Anordnung, Länge und Form gezeichnet, wie sie zu sehen sind. Wenn ich mir in irgend einem Punkte eine Freiheit gestattet habe, so ist dies im Text ausdrücklich erwähnt; übrigens ist dies nur selten und nur in zweifellos unwichtigen Fällen geschehen.

Ich möchte diese Vorbemerkungen mit den Worten FLEMMING's schließen: »Ich würde eine Kritik und Nachprüfung meiner Resultate nur dann als vollgültig anerkennen können, wenn man sich dabei der erwähnten Mittel oder anderer, gleich guter, oder gar besserer bedienen will.«

---

Die Litteratur über die indirekte oder, wie man sie nach SCHLEICHER nennt, karyokinetische Zelltheilung ist in jüngster Zeit ganz außerordentlich angewachsen und fast jedes Heft jeder biologischen Zeitschrift bringt neue Thatsachen. Es beweist dies das lebhaft

Interesse, welches man allgemein diesem Gegenstande zuwendet; denn, wenn man auch noch weit entfernt ist, einen vollständigen Einblick in die bei der Zelltheilung ablaufenden Vorgänge zu besitzen, so fühlt man doch unwillkürlich die große Wichtigkeit, welche eine genaue Kenntnis dieser Vorgänge für das Verständnis des Baues und der Lebenserscheinungen der Zelle und damit zugleich des ganzen Körpers besitzt.

In der Erforschung der Zelltheilung machen sich schon jetzt zwei Richtungen bemerkbar. Die eine sucht die Verbreitung dieser Erscheinung im Thier- und Pflanzenkörper und ihre Beziehung zum Wachsthum zu ermitteln, die andere beschäftigt sich vorwiegend mit den feineren Details der Erscheinung. Auch hat man bereits angefangen, die Bedeutung der Zelltheilung für pathologische Prozesse zu untersuchen, und es ist zu erwarten, dass namentlich die Lehren von der Entzündung und Neubildung, von der Metastasirung der Geschwülste u. dgl. m. eine festere Basis erlangen werden.

Ich will im Folgenden auf die Litteratur nur in so weit eingehen, als es unumgänglich nothwendig ist. Dies glaube ich mir um so eher gestatten zu dürfen, als ohnedies erst vor Kurzem FLEMMING in seinem Werke über »Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung« eine geradezu musterhafte und nahezu erschöpfende historische Auseinandersetzung gegeben hat. Seit dem Erscheinen dieses Werkes sind nur wenig Arbeiten erschienen, die auf das Detail der Vorgänge Bezug nehmen.

Die wichtigsten Arbeiten über Zelltheilung sind folgende:

- WALTHER FLEMMING, Beiträge zur Kenntnis der Zelle und ihrer Lebenserscheinungen. Archiv f. mikr. Anatomie. I. Theil, 16. Bd. 1879. — II. Theil, 18. Bd. 1880. — III. Theil, 20. Bd. 1882.
- Derselbe, Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung. Leipzig, VOGEL. 1882.
- EDUARD STRASBURGER, Über den Theilungsvorgang der Zellkerne und das Verhältnis der Kerntheilung zur Zelltheilung. Arch. f. mikr. Anatomie 21. Bd. 1882.
- Derselbe, Die Kontroversen der indirekten Kerntheilung. Arch. f. mikr. Anatomie. 23. Bd. 1884.
- GUSTAV RETZIUS, Studien über die Zelltheilung. Biologische Untersuchungen. Herausgegeben von G. RETZIUS. Stockholm. Erschienen am 20. Dec. 1881.
- EMIL HEUSER, Beobachtungen über Zellkerntheilung. Botanisches Centralblatt. 1884. Nr. 1—5.

Durch diese Aufzählung soll keineswegs gesagt sein, dass die Arbeiten SCHLEICHER's, PEREMESCHKO's, MARTIN's, ARNOLD's, BARANETZKY's etc. nicht viel des Wichtigen und Interessanten ent-



halten; aber für die Kenntniss der feineren Details der Kern- und Zelltheilungsvorgänge haben sie doch eine geringere Bedeutung als die angeführten. Mit einer interessanten, für das Verständnis der Zelltheilung vielleicht wichtigen Thatsache sind wir auch durch BALBIANI (Comptes rend. 1876) und PFITZNER (Morphol. Jahrb. 1882) bekannt geworden. Die Schriften des letztgenannten Autors, in denen von Zelltheilung die Rede ist, sind folgende: 1) Die LEYDIG'schen Schleimzellen in der Epidermis der Larve von Salamandra mac. Diss. Kiel 1879. — 2) Die Epidermis der Amphibien. Morphol. Jahrb. 6. Bd. 1881. — 3) Über den feineren Bau der bei der Zelltheilung auftretenden fadenförmigen Differenzirungen des Zellkerns. Morphol. Jahrb. 7. Bd. 1882. — 4) Nervenendigung im Epithel. Ebenda. — 5) Beobachtungen über weiteres Vorkommen der Karyokinese. Arch. f. mikr. Anatomie. 20. Bd. 1882. — 6) Beiträge zur Lehre vom Bau des Zellkerns und seinen Theilungserscheinungen. Arch. f. mikr. Anatomie, 22. Bd. 1883. — Für wichtig halte ich nur die dritte der citirten Schriften; jedoch bemerke ich, dass ich die Schrift über die »LEYDIG'schen Zellen« nicht gelesen habe, was übrigens gewiss nicht von Belang ist, da sich bei PFITZNER in den späteren Schriften fast Alles wiederholt, was in den früheren enthalten war.

Der gegenwärtige Stand unserer Kenntnisse der Zelltheilung ist folgender<sup>1</sup>:

Die indirekte oder karyokinetische Zelltheilung geht mit einer Metamorphose des Zellkerns einher. Diese besteht in der Bildung einer aus Fäden zusammengesetzten Figur, der Kerntheilungs- oder Kernfigur. Die Kerntheilungsfigur setzt sich aus der achromatischen Figur oder Kernspindel und aus der chromatischen Figur zusammen. Die achromatische Figur baut sich aus den mit den specifischen Kernfärbemitteln nicht färbbaren Substanzen des Kerns (FLEMMING) oder vielleicht des Zellkörpers (STRASBURGER) auf und stellt ein Fädenbündel von meist spindelförmiger, manchmal cylindrischer Gestalt dar, das die beiden Theilungspole der Zelle mit einander verbindet. Von den Enden der Spindel laufen Strahlen in die Zellsubstanz aus. — Die chromatische Figur baut sich aus den färbbaren Substanzen des Kerns, den Nucleolen und Gerüstfäden, auf und durchläuft während der Theilung eine regelmäßige Reihenfolge von Formationen. Zunächst ordnet sich die ganze chromatische

<sup>1</sup> Ich folge in dieser Darstellung hauptsächlich FLEMMING.

Substanz zu einem Faden an, der in dichten, unregelmäßigen Windungen den Kern durchzieht: indem sich der Faden allmählich verkürzt und dicker wird, werden die Windungen weniger zahlreich und der Knäuel im Ganzen lockerer. Darauf theilt sich der Faden in einzelne Abschnitte oder Segmente, welche sich wahrscheinlich schon frühzeitig der Länge nach in paarige Hälften spalten (FLEMMING). Alle diese verschiedenen Formationen werden unter der Bezeichnung der Knäuelform des Mutterkerns zusammengefasst. Eine Regelmäßigkeit in der Anordnung und dem Verlauf der Fäden lässt sich zu dieser Zeit noch nicht erkennen; eben so wenig lässt sich ein Zusammenhang zwischen der Knäuelbildung und dem Auftreten der Pole und Strahlungen nachweisen (FLEMMING). Dagegen ist nach HEUSER bei langgestreckten Kernen von Pflanzen im Verlauf der Knäulfäden immerhin in so fern eine Regelmäßigkeit zu erkennen, als sie der Mehrzahl nach quer zur Längsachse des Kernes ziehen. Da nun die Pole der Kernspindel später an den Längenseiten des Kernes auftreten, so lässt sich vermuthen, dass ein Zusammenhang zwischen der Knäuelbildung und dem Auftreten der Kernspindel existire.

Die weitere Ausbildung geht in der Weise vor sich, dass sich die Fadensegmente gegen den Äquator des Kernes zusammenziehen und um die Mitte des achromatischen Fadenbündels anordnen. Sie nehmen dabei die Form von Schleifen an, die so angeordnet sind, dass die Schleifenwinkel nach dem Centrum, also gegen den Mittelpunkt der Theilungsachse, die freien Enden der Schleifenschenkel nach außen sehen. Dadurch erhält die Figur die Form eines Sternes; FLEMMING bezeichnet daher dieses Stadium als Sternform des Mutterkerns (STRASBURGER's Kernplatte). Wenn auch ab und zu die Längsspaltung der chromatischen Fäden sich verzögert, so ist sie doch regelmäßig am Ende dieses Stadiums vollendet (FLEMMING). Diese zuerst von RETZIUS und PFITZNER bestätigte Erscheinung wurde von STRASBURGER lange bestritten, bis er sie neuerlich, namentlich unter dem Einflusse der Untersuchungen HEUSER's, gleichfalls bestätigte.

Aus der Sternform geht die chromatische Figur nach FLEMMING in das Stadium der Umordnung oder Äquatorialplatte über; es geschieht dies in der Weise, dass die Schwesterhälften je einer Schleife, die durch die Längsspaltung entstanden sind, aus einander weichen und die eine nach dem einen, die andere nach dem anderen Pol hinwandert. Der Modus, nach welchem dies geschieht,

und die Veränderungen, welche die Fäden in ihrer Form dabei erfahren, wurden von HEUSER festgestellt. In diesem Stadium erscheint die chromatische Figur parallel mit der Äquatorial- oder Theilungsebene an beiden Seiten abgeplattet; daher der von FLEMMING ursprünglich gewählte Ausdruck Äquatorialplatte, den er aber neuerdings lieber durch »Umordnungsphase« ersetzt wissen will. Auf das Detail des ganzen Vorganges soll später eingegangen werden.

Die beiden Hälften der Äquatorialplatte weichen nun aus einander, indem sie gegen die Pole vorrücken. Nach FLEMMING behalten dabei die Fäden ihre Schleifenform bei, während nach HEUSER und STRASBURGER der eine Schenkel jeder Schleife zunächst mehr polar, der andere mehr äquatorial gerichtet ist; darauf biegt sich das polare Ende jedes Fadens hakenförmig um, während die frühere Biegung sich ausgleicht. Auf diese Weise bilden sich wieder Schleifen aus, deren Schenkel Anfangs von ungleicher Länge sind und deren Winkel sich nach den Polen der Kernspindel kehren. Die beiden Hälften der chromatischen Figur nehmen dadurch wieder Sternform an, wesshalb FLEMMING dieses Stadium als das der Tochtersterne oder der Sternform der Tochterkerne bezeichnet hat.

Darauf bilden sich durch theilweise Verbindung der Schleifen der Tochtersterne die Tochterknäuel oder Knäuelform der Tochterkerne aus. Aus dieser Form geht dann wieder das Gerüst des ruhenden Kernes hervor. Es wiederholt demnach jeder Tochterkern bei seiner Ausbildung in umgekehrter Reihenfolge die Stadien des Mutterkernes (FLEMMING). Die Angaben RETZIUS' unterscheiden sich nur in untergeordneten und z. Th. schon aufgeklärten Punkten von denen FLEMMING's.

FLEMMING giebt folgendes Schema der Hauptphasen der Kerntheilung:

- |                                     |                             |
|-------------------------------------|-----------------------------|
| Mutterkern (Gerüst, Ruhe).          | Tochterkern (Gerüst, Ruhe). |
| 1) Knäuelform (Spirem).             | 5) Knäuelform (Dispirem).   |
| ↓ 2) Sternform (Aster).             | ↑ 4) Sternform (Dyaster).   |
| → 3) Umordnungsphase (Metakinesis). |                             |

Angesichts der so genauen Arbeiten FLEMMING's, RETZIUS' und STRASBURGER's musste ich mir gleich von Anfang an bewusst sein, dass es schwer halten würde, viel Neues und Wichtiges zu finden. Nur schien mir die ganze Darstellung des Vorganges so complicirt und unverständlich zu sein, dass ich hoffen durfte, bei aufmerksamer Untersuchung denn doch noch etwas mehr Klarheit in die Sache bringen zu können. Ja, ich nährte im Stillen sogar die etwas

unbescheidene Hoffnung, wenn mich die Geduld nicht im Stiche ließe, zu einer Theorie des ruhenden Kerns und dadurch vielleicht auch der Zelltheilung selbst zu gelangen.

Ich habe mich, wie gesagt, zunächst an Proteus gewendet, dessen Gewebe mir schon vor längerer Zeit durch die Größe ihrer Zellkerne aufgefallen waren. Später habe ich aber fast ausschließlich Salamanderlarven als Untersuchungsobjekt verwendet und hier einerseits die an Proteus gewonnenen Resultate bestätigen, andererseits dieselben nicht unerheblich erweitern können. Die Salamanderlarven haben vor Proteus zwei entschiedene Vortheile: erstens sind die Zellkerne hier noch größer, als selbst bei Proteus, und zweitens ist es nicht nöthig, Schnitte anzufertigen. Ich habe hier hauptsächlich die Epithelplatte vom Mundboden des Kiemengerüsts verwendet, die sich, wie schon FLEMMING hervorhob, durch die einfache Schichtung der Zellen zu Kerntheilungsstudien besonders eignet. Die Präparation dieser Epithelplatte hat mich FLEMMING gelehrt und ich bin ihm dafür zu großem Danke verpflichtet. Von Proteus habe ich hauptsächlich die Haut und die Nieren verwendet; die Haut deshalb, weil ich hoffte, hier etwas Näheres über die Stellung der Pole und die Beziehung der Zelltheilung zum Wachsthum zu erfahren; die Nieren, weil es mir aufgefallen war, dass man hier an den Kerntheilungsfiguren die achromatische Spindel meist deutlicher sieht, als an den Zellen anderer Organe. Auch Tritonlarven habe ich mehrmals zur Untersuchung herangezogen und hier wiederholt Gelegenheit gehabt, die Zelltheilung am lebenden Objekte zu studiren. Etwas Neues ist aber dabei nicht herausgekommen und ich halte mich daher bei meiner Beschreibung ausschließlich an die Befunde an fixirten und gefärbten Präparaten.

Ich gehe nun zur Beschreibung meiner Befunde über. Die meisten von FLEMMING aufgestellten Bezeichnungen will ich beibehalten, obwohl nicht alle ganz glücklich gewählt sind.

#### 1) Phase:

##### Knäuelform der Kernfigur. Mutterknäuel.

Die ersten Veränderungen, die man an Zellen gewahrt, die sich zur Theilung anschicken, bestehen in einer Vergrößerung des Kerns und einer Vermehrung der chromatischen Substanzen; ungefärbt erscheinen solche Kerne stärker lichtbrechend, gefärbt dunkler. Zugleich bemerkt man, dass das Chromatin sich namentlich an der

Oberfläche des Kerns, dicht unter der jetzt deutlicher hervortretenden achromatischen Hülle, ansammelt. Die Nucleolen und nucleolenartigen Gebilde, die im Gerüste oder Netzwerke ruhender Kerne liegen, schwinden allmählich und gehen in der Bildung eigenthümlicher Fäden auf, die scheinbar regellos den Kern durchziehen. Diese Fäden haben Anfangs unregelmäßige, gezackte, rauhe Ränder und färben sich auch bei langer Einwirkung der specifischen Kernfärbemittel viel blasser als später, wenn sie glattrandig geworden sind. Sie sind, wie gesagt, an der Oberfläche des Kerns viel reichlicher vorhanden als in dessen Binnenraum, der nur von verhältnismäßig wenigen Fäden durchsetzt wird. Von den rauhen Rändern derselben sieht man zu dieser Zeit häufig zarte Fortsätze ausgehen, die wieder mit anderen ähnlichen Fortsätzen benachbarter Fäden in Verbindung treten und ein feines Netzwerk bilden können. Es ist schwer und meist nur bei Berücksichtigung späterer Stadien möglich, sich davon zu überzeugen, dass schon jetzt die Fäden nicht mehr ganz regellos und ohne Ordnung über und durch den Kern verlaufen; doch kann man bei genügender Ausdauer und bei Vergleichung zahlreicher Präparate erkennen, dass sie bei länglichen Kernen eine Vorliebe zeigen, quer zur Längsachse zu verlaufen.

Die unregelmäßig gezackte Form der Fäden und der Umstand, dass man von ihren Rändern zuweilen zarte Fortsätze auslaufen sieht, scheinen mir für das Verständnis des Zustandekommens des Knäuels von großer Wichtigkeit zu sein. Denn es gewinnt dadurch den Anschein, als ströme das Chromatin von allen Seiten her aus zarten vorgebildeten Bahnen zusammen, um schließlich den gröberen Fäden des Knäuels den Ursprung zu geben. Bemerkenswerth ist auch, dass während in ruhenden Kernen die gröberen Massen des Chromatins, vor Allem die Nucleolen, im Binnenraume des Kerns liegen, sie, allerdings in anderer Form, beim Beginn der Theilung vornehmlich die Oberfläche aufsuchen.

Die Regelmäßigkeit des Fadenverlaufes, die man in solchen Anfangsstadien oft mehr vermuthen muss, als klar erkennen kann, tritt alsbald mit größerer Entschiedenheit hervor. Zugleich werden die Fäden dicker, nehmen Tinktionsmittel begieriger auf und ziehen die zarten seitlichen Fortsätze vollends ein. Ihre Ränder bleiben aber noch durch geraume Zeit rauh und uneben und sie selbst zeigen ein eigenthümliches körniges Aussehen, auf das ich später noch genauer zu sprechen kommen werde. Mit dem Auftreten dieser Veränderungen tritt der Kern in das Stadium des dichten

Knäuels ein. Ich habe einen solchen auf Taf. VII Fig. 1 in Oberflächenansicht abgebildet. Man sieht da vor Allem, wie die Fäden in vielen dichten Windungen, mit ungefähr gleichen Abständen von einander die Oberfläche des Kerns überziehen. Man sieht aber auch, dass sich schon eine gewisse Ordnung geltend macht. Namentlich ist es eine bestimmte, aber keineswegs scharf begrenzte Stelle an der abgebildeten Kernhälfte, die durch den Verlauf der Fäden besonders charakterisirt wird. Ich habe diese Stelle auf der beigegebenen Orientirungstafel mit einer punktirten Linie umzogen und mit dem Buchstaben *P* bezeichnet. Ich will sie aus einem später zu erörternden Grunde als Polfeld bezeichnen und die betreffende Kernseite als Polseite des Kerns; die entgegengesetzte, von mir nicht abgebildete, sondern nur auf Taf. XII Fig. 1 *c* schematisch dargestellte Hälfte will ich die Gegenpolseite nennen.

Der Fadenverlauf ist nun folgender. Zahlreiche Fäden, wie die mit 1 bis 9 bezeichneten, ziehen, von der Gegenpolseite kommend, an der Polseite bis in die Nähe des Polfeldes oder in dieses selbst, biegen hier schleifenförmig um und kehren dann wieder in vielen kleinen, unregelmäßigen, zackigen Windungen in die Nähe ihres Ausgangspunktes zurück. Meistens halten sie sich in ihrem ganzen Verlauf dicht an der Oberfläche oder ziehen auch, wiewohl seltener, nachdem sie im Polfeld eine Schlinge gebildet haben, durch den Binnenraum des Kerns zur Gegenpolseite zurück (vgl. 7). Andere Fäden, deren Zahl übrigens immer eine kleinere ist (10, 11, 12, 13, 18), ziehen, gleichfalls von der Gegenpolseite kommend, quer durch die Kernhöhle zum Polfeld, bilden hier gleichfalls eine Schlinge und benutzen wieder die Kernhöhle zum Rückweg. Man könnte also zwischen peripherischen und centralen Fäden unterscheiden: doch ist zwischen beiden kein principieller Unterschied. Es giebt endlich auch Fäden, welche in die Nähe des Polfeldes ziehen und hier scheinbar plötzlich endigen (14, 16, 17); doch kann man sich durch Tieferstellen des Tubus meistens überzeugen, dass sie an ihren scheinbaren Enden in den Binnenraum hinabtauchen. Natürlich müssen auch dadurch Schleifen zu Stande kommen, die nur beträchtlich weiter oder offener ausfallen, als die anderen. Zuweilen (19, 20) berühren die Schleifen nur mit ihrem Scheitel die Oberfläche.

Wendet man ein solches Präparat um und betrachtet es von der anderen Seite, so erhält man ungefähr den Eindruck, den ich mit meinem Schema 1 *c*, Taf. XII, wiederzugeben gesucht habe. Die Fäden sind in ihrem Verlauf meist quer zur Längsachse des Kerns

gerichtet. Bekommt man ein solches Stadium von der Seite zu Gesicht, so nimmt es sich etwa aus, wie ich es auf dem Schema 1 a dargestellt habe. Es ist übrigens außerordentlich schwierig, solche Bilder vollkommen naturgetreu zu zeichnen und ich habe mich daher nach vielen missglückten Versuchen entschlossen, außer der Zeichnung auf Taf. VII Fig. 1 nur einige Schemata zu geben. Ich kenne übrigens im ganzen Verlauf der Kerntheilung kein Stadium, das mühsamer zu untersuchen wäre, als das des dichten Knäuels, und ich bin erst ganz zu Ende meiner Arbeit, nachdem ich alle späteren Stadien untersucht und gezeichnet hatte, und nur durch genaue Berücksichtigung des Fadenverlaufes im lockeren Knäuel zu einem Verständnis dieses Stadiums gelangt.

Bei oberflächlicher Betrachtung glaubt man ein buntes Gewirr von Fäden vor sich zu sehen, das von keiner Ordnung beherrscht wird. Man muss schon ziemlich geübt und an solche Bilder gewöhnt sein, um sich vom queren Verlauf der Fäden zu überzeugen. Noch schwieriger ist es, die Schlingenbildung am Polfeld zu konstatiren. Am leichtesten kann man sich noch davon überzeugen, dass die Fäden der Mehrzahl nach an der Peripherie des Kerns verlaufen und nur eine verhältnismäßig geringe Zahl den Binnenraum durchsetzt. Stellt man auf die Oberfläche ein, so gewahrt man die zahlreichen dichten Fadenwindungen; bei tieferer Einstellung sieht man am Rande die optischen Durchschnitte der Fäden, einen dicht neben dem anderen, und im Inneren nur einige wenige Fadendurchschnitte oder spärliche schief oder horizontal verlaufende Fäden; geht man schließlich noch weiter in die Tiefe, so wiederholt sich das frühere Oberflächenbild.

Es wäre jetzt noch die Frage zu erörtern, ob, wie STRASBURGER meint und wie auch FLEMMING vermuthet, die chromatischen Substanzen einen einzigen kontinuierlich zusammenhängenden Faden bilden, oder aber, ob eine größere, vielleicht von allem Anfang an bestimmte Zahl von Fäden vorhanden sei. Ich werde diese Frage weiter unten noch genauer erörtern und bemerke hier nur, dass, meiner Erfahrung nach, die Zahl der Fäden eine ziemlich große ist. Allerdings gelingt es oft genug, einen Faden auf weite Strecken hin zu verfolgen, so dass ich selbst Anfangs geneigt war, mir alle Fäden mit einander in Zusammenhang zu denken, bei großer Geduld aber kommt man doch regelmäßig an eine Stelle, wo jede weitere Verfolgung unmöglich wird, entweder weil hier mehrere Fäden mit einander verschmolzen sind oder der verfolgte Faden thatsächlich endigt.

Zwischen den Fäden und im Binnenraum des Kerns findet sich eine klare, nicht färbbare Substanz, die ich mit R. HERTWIG als Kernsaft bezeichnen will, da sie sich zweifellos aus dem Kernsaft des ruhenden Kerns herleitet. Eine Strahlung oder irgend eine Struktur habe ich daran zu dieser Zeit nicht wahrnehmen können. Gegen den Zelleib wird der Kern von einer dünnen achromatischen Hülle begrenzt.

Was das Verhalten des Zelleibes selbst betrifft, so kann ich darüber nur wenig berichten. Alles, was ich weiß, beschränkt sich darauf, dass der Kern von einer hellen, körnchen- und fadenlosen, durchsichtigen Substanz umgeben wird. Eine Strahlung habe ich auch am Zelleib nicht gesehen.

Bei der Lektüre der Arbeiten FLEMMING's, STRASBURGER's und RETZIUS' merkt man alsbald, dass diese Forscher unter denselben Schwierigkeiten gelitten haben, die ich oben hervorgehoben habe. Auch entsprechen die Zeichnungen FLEMMING's und RETZIUS' nicht genau den thatsächlichen Verhältnissen. Nirgends ist der Unterschied zwischen peripherischen und centralen Fäden hervorgehoben, nirgends auch der quere Fadenverlauf zu erkennen. Die Zeichnung bei RETZIUS, Fig. 2 b, entspricht schon desshalb dem Sachverhalte nicht, weil die Fäden zu glattrandig erscheinen. Am getreuesten ist noch das Bild STRASBURGER's auf Taf. XXVII Fig. 182, nur dass sich die Kernfigur schon mehr dem lockeren Knäuel nähert. STRASBURGER bemerkt auch ganz richtig, dass der oder die Fäden Anfangs nicht glattrandig seien. Die Angaben PEREMESCHKO's kann ich füglich übergehen.

Aus dieser Form des dichten Knäuels geht, wie schon FLEMING, RETZIUS und STRASBURGER und neuerdings auch HEUSER hervorgehoben haben, durch allmähliche Verkürzung und Verdickung der Fäden der lockere, dickfadige Knäuel hervor. Übergangsstadien vom dichten zum lockeren Knäuel habe ich auf Taf. VII Fig. 2 u. 3 abgebildet. Beide Figuren sind bei Oberflächeneinstellung gezeichnet. Die erste derselben führt uns wieder die Polseite eines Knäuels vor Augen, während die andere einen Kern aller Wahrscheinlichkeit nach schief von der Seite, also nicht ganz rein vom Pol, darstellt. Ich will mich hauptsächlich an die erste der beiden Figuren halten, da sie die verständlichere ist. Die Fäden sind mehr glattrandig geworden und tingiren sich noch intensiver als früher mit den specifischen Kernfärbemitteln. Die größeren wellenförmigen Biegungen weisen, wie auch früher, kleine sekundäre Knickungen und Krümmungen auf,



die aber schon weniger zahlreich geworden sind. Auf der Orientirungstafel habe ich wieder das Polfeld der Fig. 2 mit einer punktirten Linie umzogen. Hier sieht man wieder zahlreiche, etwa zwanzig oder etwas mehr Schlingen, welche sich bald mehr, bald weniger regelmäßig mit ihrem Winkel gegen das Polfeld stellen. Freilich sieht es an vielen Stellen aus, als hörten die Fäden oder Schlingen plötzlich auf; dies ist aber nicht der Fall, denn ich habe mich am Präparate aufs sicherste überzeugt, dass am Polfeld sich kein einziges wirkliches Fadenende vorfindet. Wo also die Fäden an der Oberfläche verschwinden, tauchen sie in die Tiefe, um die Gegenpolseite aufzusuchen. Hier finden sich nun allerdings viele thatsächliche Fadenenden vor; auch habe ich an der Gegenpolseite der abgebildeten Figur ein nucleolenartiges Gebilde an der Oberfläche des Kerns im Verlauf eines Fadens gesehen. Um wirkliche Nucleolen handelt es sich aber in solchen Fällen nicht; vielmehr sind diese schon längst in die Fadenbildung aufgegangen.

Wenn ich sage, dass am abgebildeten Präparate keine wirklichen Fadenenden am Polfelde zu sehen waren, so soll damit keineswegs gesagt sein, dass solche absolut fehlen müssen. Auf der Fig. 3 sieht es an ein paar Stellen aus, als ob dichotomische Theilungen von Fäden vorkämen. Dies ist aber nur scheinbar und rührt daher, dass der eine Faden dicht an einen benachbarten herantritt und hier in den Binnenraum des Kerns umbiegt. An zwei Stellen sieht man gröbere Massen von Chromatin, die offenbar durch Verquellung und Verschmelzung je zweier Fäden zu Stande gekommen sind.

Die Fig. 4, 5 *A* und *B*, 6 *A* und *B* auf Taf. VII, so wie die Fig. 8 *A* und *B* auf Taf. X führen uns typische Bilder wohl ausgebildeter lockerer Knäuel vor Augen. Sie stammen alle aus der Epidermis der Salamanderlarve und ich will nur bemerken, dass die letzterwähnte Figur ein etwas weiter entwickeltes Stadium darstellt, als die anderen. Ich beziehe mich bei der Beschreibung zunächst auf die Fig. 6 *A* und *B*. Ich habe diese Figur in zwei Ansichten gezeichnet: von der Oberfläche und zwar von der Polseite des Kerns (6 *A*) und im optischen Schnitt (6 *B*). Auf der Orientirungstafel habe ich wieder das Polfeld mit punktirten Linien umzogen. Man sieht auf der abgebildeten Figur, die, wie alle anderen, vollkommen naturgetreu dargestellt ist, vor Allem wieder die Schleifenbildung im oder in der Nähe des Polfeldes. Die Zahl der hier zusammentreffenden Schleifen beträgt, wie schon früher beim

dichten Knäuel, etwa zwanzig, denn von allen gezeichneten Fäden endigen nur zwei (5 und 13) an dem einen Ende frei an der Oberfläche des Kerns. Am schönsten tritt die Schleifenbildung an den Fäden 1, 2, 4, 10, 11, 15, 19 und 20 hervor; aber auch an den Fäden 9, 13, 16, 17 und 22 ist sie ganz wohl erkennbar; man braucht nur das Durchschnittsbild auf Seidenpapier zu zeichnen und über die Oberflächenansicht zu legen. Dann wird man sich auch überzeugen, dass die beiden unscheinbaren Punkte 12 und 21 nichts Anderes als die Scheitel ähnlicher, mehr central durch den Kern verlaufender Schleifen sind und dass endlich auch z. B. der Faden 7 an seinem polaren Ende in die Tiefe umbiegt, also wieder eine Art Schleife bildet. Wir haben also hier eine ganz typische Anordnung der Fäden vor uns, eine Anordnung, die darin besteht, dass die Fäden ihrer übergroßen Mehrzahl nach von der Gegenpolseite auslaufen, in mehreren sanften wellenförmigen Biegungen entweder an der Kernoberfläche oder durch den Binnenraum nach der Polseite ziehen, in der Nähe des Polfeldes schleifenförmig umbiegen und nun wieder in mehreren Windungen zur Gegenpolseite zurückkehren.

Wesentlich dasselbe lehrt auch die Fig. 5 *A* und *B*. Ich habe dieselbe von beiden Seiten, der Polseite *A* und der Gegenpolseite *B*, gezeichnet. Man merkt sofort den Unterschied zwischen den beiden Knäuselnsiten. Von der Polseite nimmt er sich ganz ähnlich aus, wie der Knäuel der Fig. 6; auch hier treffen am Polfeld etwa zwanzig Schleifen zusammen. Sehr lehrreich ist eine aufmerksame Betrachtung der Gegenpolseite (Fig. 5 *B*), wengleich man dabei einige Unklarheiten merken wird. Die Fäden sind hier der Mehrzahl nach ganz deutlich in ihrem Verlauf quer zur Längsachse des Kerns angeordnet; auch sind die Fadenenden einander meist sehr genähert, ja selbst z. Th. mit einander verquollen, so dass man sich leicht versucht fühlen könnte, die Existenz eines einzigen kontinuierlichen Fadens anzunehmen. Eine weitere Eigenthümlichkeit, die man bei der Untersuchung des Knäuels von der Gegenpolseite gewahrt, besteht darin, dass einzelne Fäden oder Schleifen in ihrem ganzen Verlaufe dieser Seite angehören. Eine solche Schleife findet man z. B. auf der abgebildeten Figur mit einem Sternchen bezeichnet. Die Zahl solcher, wie ich sie nennen möchte, entlegener oder dislocirter Schleifen ist nie sehr groß; ich habe selbst in extremen Fällen nur etwa vier bis fünf gezählt. — Manchmal, und dies ist namentlich bei sehr flachen Kernen der Fall, findet man, dass die

beiden Schenkel einer Schleife fast in ihrem ganzen Verlaufe der Gegenpolseite angehören, während der Scheitel derselben sich nach dem Polfeld kehrt (vgl. 14 auf der Orientirungstafel).

Ein hübsches Bild eines lockeren Knäuels führt uns auch die Fig. 4 vor. Sie betrifft einen sehr langgestreckten Kern und zeigt uns den Knäuel in fast reiner Seitenansicht. Das Polfeld ist ohne Weiteres erkenntlich. Die Zahl der gezeichneten Schleifen beträgt 13; doch waren auch einige im Binnenraum und an der anderen Seite des Kerns vorhanden, die ich aber bei Oberflächenansicht nicht darstellen konnte. Alles in Allem mögen auch hier etwa zwanzig mit ihrem Scheitel dem Polfelde zugewendete Schleifen vorhanden gewesen sein. Sehr klar tritt hier die quere Anordnung der Fäden hervor.

Endlich möge man noch die Fig. 8 *A* und *B* auf Taf. X betrachten; sie stellt einen etwas weiter entwickelten Knäuel von der Polseite *A* und der Gegenpolseite *B* dar. Auf der Orientirungstafel habe ich das Polfeld in die Gegenpolseite eingezeichnet, um das Verhältnis der beiden Kernseiten zu einander besser hervortreten zu lassen. Dass in der That dieser Knäuel im Verhältnis zu den auf Taf. VII Fig. 5 und 6 abgebildeten weiter entwickelt ist, beweist die größere Entfernung der Kernfäden von einander auf der Gegenpolseite. Im Übrigen zeigt der Knäuel fast ganz dasselbe Verhalten, wie diese; nur sind auch die kleinen unregelmäßigen Knickungen an den größeren, wellenförmigen Biegungen verschwunden, die man noch an den Knäulfäden der Figuren 5 und 6 gewahrt. Ein Verhalten, das uns schon am Knäuel der Figur 5 *B* aufgefallen war, findet sich auch hier, wiewohl noch besser und klarer ausgeprägt, wieder. Es ist dies das Vorkommen dislocirter Fäden oder Schleifen. Solcher Fäden findet man hier etwa drei oder vier. Überhaupt muss ich bemerken, dass ich die Anwesenheit solcher dislocirter Fäden für eine ganz gewöhnliche und regelmäßig vorkommende Erscheinung halte.

Zum Schluss verweise ich noch behufs einer bequemeren Übersicht des lockeren Knäuels auf das auf Taf. XII Fig. 2 gegebene Schema. Ich habe in demselben auch an der Gegenpolseite ein paar Fäden oder Schleifen eingezeichnet. In *a* sehen wir den Knäuel von der Seite, in *b* von der Polseite und in *c* von der Gegenpolseite. Der quere Verlauf der Fäden tritt namentlich in *a* und *c* hervor, muss aber bei der Ansicht *b* natürlicherweise verschwinden.

Ich habe in das Schema in *a* und *b* auch eine ganz kurze Kern-

spindel mit ihren Polen eingezeichnet und will dies hier zu rechtfertigen suchen. Ausführlicher und, wie ich hoffe, vollkommen genügend werde ich wohl durch die Darstellung der späteren Stadien selbst gerechtfertigt werden. Ich bitte den Leser, auch auf die folgenden Schemata 3 bis 6 einen kurzen Blick zu werfen und die für die Kerntheilungsvorgänge übliche Nomenclatur im Gedächtnis zu behalten. Als Theilungsachse bezeichnet man die Linie, welche die Pole der Kernspindel verbindet; als Theilungsebene die Ebene, welche man durch den Mittelpunkt der Theilungsachse und senkrecht auf diese legt. Die Schemata sollen nun zeigen, dass die Theilungsachse sich immer mehr verlängert und dabei ihre Stellung gegen die Kernoberfläche verändert; Anfangs nur unter sehr kleinem Winkel gegen die Oberfläche der Längenseite des Kerns geneigt, tritt sie, länger werdend, unter wachsendem Winkel gegen die Kernoberfläche, bis sie endlich unter nahezu rechtem Winkel die Längsachse des Kerns kreuzt.

Ich bemerke ausdrücklich, dass ich in so frühen Stadien, wie sie sich auf das Schema 2 beziehen lassen, noch nichts von der Kernspindel gesehen habe, wohl aber in einem Stadium, welches dem Schema 3 entspricht. Aber es schien mir gleich Anfangs sehr nahe gelegen, die eigenthümliche Verlaufsweise der Fäden und ihre Schlingenbildung mit der Anlage der Pole in Zusammenhang zu bringen. Um darüber etwas Sicheres zu erfahren, habe ich zunächst die Epidermis von Proteus untersucht und mich an senkrechten Durchschnitten über die Stellung der Pole orientirt. Die Zellen der tieferen Epidermisschichten besitzen, wie dies bekanntlich bei vielen geschichteten Epithelien der Fall ist, langgestreckte elliptische Kerne, deren Längsachse senkrecht auf der Oberfläche der Cutis steht. Zwischen diesen Zellen findet man noch die sogenannten LEYDIG'schen Zellen und ab und zu noch in der Tiefe, der Cutis meist ganz genähert, rundliche Zellen mit mehreren rundlichen Kernen. Die ersteren Zellen sind es nun, an die wir uns zu wenden haben. Wenn wir uns zunächst an solche Stadien halten, in denen die Stellung der Pole ohne Weiteres klar zu erkennen ist, also an Tochtersterne oder Tochterknäuel oder an Umordnungsstadien, so finden wir die Pole regelmäßig der Längenseite der Kerne entsprechend angeordnet; mit anderen Worten, es steht die Theilungsachse mehr oder weniger quer zur Längsachse des Kerns, also mehr oder weniger parallel zur Oberfläche der Cutis: ganz genau parallel steht sie allerdings meistens nicht, sondern ist unter einem sehr kleinen

Winkel zur Oberfläche geneigt. Die Theilungsebene steht demnach mehr oder weniger senkrecht auf der Oberfläche der Cutis. Nur in den seltensten Fällen und in den oberflächlichen Epidermisschichten mit mehr rundlichen Zellkernen häufiger als in den tiefen, stehen die Pole direkt über einander, die Theilungsachse also senkrecht auf der Hautoberfläche.

Es wurde auf diesen Gegenstand und auf seine Wichtigkeit für die Kenntnis des Wachsthumes erst in jüngster Zeit wieder von ARTHUR KOLLMANN in einer recht sorgfältigen Arbeit über den Tastapparat der Hand hingewiesen und ich kann die meisten seiner hierauf bezüglichen Ergebnisse bestätigen.

Wenn man nun in der untersten Epidermisschicht, nachdem man sich über die Stellung der Pole in späteren Theilungsstadien klar geworden ist, nach jungen Theilungsstadien, vor Allem nach Knäuelformen sucht, so findet man hier regelmäßig die Fäden in ihrem Verlauf quer zur Längsachse des Kerns, also parallel zur Theilungsachse späterer Stadien angeordnet. Daraus geht wohl mit Entschiedenheit hervor, dass sie zu den Polen in einer ganz bestimmten Beziehung stehen. Es würde aber nahe liegen, anzunehmen, dass die Pole gleich ursprünglich an den einander gegenüber liegenden Kernseiten auftreten, so dass also die Fäden gewissermaßen die beiden Pole verbinden würden. Ich war in der That lange Zeit dieser Ansicht, bis ich endlich den verschiedenen Bau der beiden Knäuelhälften erkannte. Aber auch da wäre noch immer die Annahme möglich, dass die beiden Pole des Knäuels einander ungleichwerthig seien, wie ja auch bei sich furchenden Eizellen ein animaler und ein vegetativer Pol unterschieden werden können. Dass wirklich beide Pole an einer und derselben Knäuelseite auftreten und sich erst später von einander entfernen, davon hat mich erst die Untersuchung älterer Knäuelformen überzeugt; denn hier trifft man stets beide Pole, allerdings schon in etwas schiefer Lage zu einander, an einer und derselben Seite. Auch kann ich hierfür eine interessante, bisher ganz unverständliche Beobachtung FLEMMING's ins Feld führen. Dieser Forscher zeichnet und beschreibt nämlich bei einem eben befruchteten Ei von *Sphaerechinus brevispinosus*, in welchem Spermakern und Eikern sich noch nicht vereinigt haben, sowohl am Spermakern als am Eikern eine einseitige, in den Dotter auslaufende Strahlung (Abh. III, Fig. 9). Übrigens ist auch, wie ich weiter unten aus einander setzen werde, Angesichts der späteren Theilungsstadien, namentlich auch in Anbetracht der Ausbildung des ruhen-

den Kerns aus dem Tochterknäuel, die Annahme eines ursprünglich einseitigen Auftretens beider Pole nicht von der Hand zu weisen.

Ich kehre nun wieder nach dieser Abschweifung zur Betrachtung der Kerntheilungsfiguren zurück. In den bisher beschriebenen Zellen habe ich im Zelleib eben so wenig, wie im Binnenraum des Kerns eine Strahlung wahrnehmen können. Die achromatische Kernhülle ist deutlich erkennbar; eben so findet man auch wieder den hellen, den Kern umgebenden Hof.

Wesentlich dasselbe Verhalten, welches der Knäuel in der Epidermis der Salamanderlarve zeigt, trifft man auch in anderen Geweben. So habe ich auf Taf. X Fig. 10 einen lockeren Knäuel aus dem Bindegewebe dieser Larve abgebildet. Man wird auf den ersten Blick die große Ähnlichkeit dieser Figur mit der Fig. 8 A aus der Epidermis erkennen. Der Knäuel ist von der Polseite abgebildet und man findet hier zweiundzwanzig Schleifen; ein paar entlegene Schleifen glaube ich an der Gegenpolseite erkannt zu haben. Ein Unterschied gegen den Knäuel aus der Epidermis scheint mir nur in so fern gegeben zu sein, als im Bindegewebe die Schleifen etwas dichter liegen und, wenn ich mich nicht täusche, etwas reicher an Chromatin sind. Die Fortsätze, welche vom Zelleib ausgehen, verhalten sich so, wie bei ruhenden Zellen.

Endlich habe ich noch auf derselben Tafel zwei lockere Knäuel vom Proteus abgebildet; den einen (Fig. 1) aus der Epidermis in der Nähe der Kiemen, den anderen (Fig. 2) aus der Niere. Ich muss übrigens bemerken, dass ich die Fig. 1 noch zu einer Zeit gezeichnet habe, als ich die Gesetzmäßigkeit des Fadenverlaufs und die Ungleichwerthigkeit der beiden Knäuelhälften noch nicht erkannt hatte; auch war ich damals noch wenig geübt im Verfolgen der Fäden und im Zeichnen der Kerntheilungsfiguren und es mag daher der eine oder andere Faden nicht ganz vollkommen genau ausgefallen sein. Ich habe aber die Figur dennoch hier eingefügt, weil sie den queren Verlauf der Fäden ganz deutlich erkennen lässt. Der Knäuel aus der Niere ist dagegen vollkommen getreu gezeichnet. Man sieht direkt auf das Polfeld; es treffen hier sechs Schleifen zusammen und außerdem sieht man sieben Fäden, die z. Th. vielleicht am Pol umgebogen und durch den Binnenraum des Kerns gezogen sein mögen. War dies der Fall, so ist es immerhin denkbar, dass auch hier die Zahl der Schleifen ursprünglich eine größere gewesen ist; etwas Sicheres konnte ich hier nicht in Erfahrung bringen, weil die andere Kernhälfte am Präparate weggeschnitten war.

Im Ganzen ist Proteus für die Beobachtung solcher Kernfiguren viel weniger günstig als Salamandra. Auch bei Triton habe ich einmal an einem mit Goldchlorid fixirten und mit Safranin gefärbten Präparate aus der Epidermis das Zusammenlaufen der Schlingen am Polfelde gut gesehen<sup>1</sup>. Damit kann ich zugleich auch dem etwaigen Einwande entgegenreten, dass die von mir rücksichtlich der Salamanderlarve geschilderte Verlaufsweise der Knäulfäden nur bei ganz flachen Kernen vorkommen möge, bei anderen Kernen dagegen sich anders verhalte.

Ich gehe nun in Kürze auf einige der wichtigsten Litteraturangaben ein. Es ist begreiflich, dass einem Forscher, wie FLEMMING, der quere Verlauf der Fäden im Knäuel nicht ganz entgehen konnte. Dass er denselben gesehen hat, beweisen seine Figuren 32 (Knäuelform aus dem Endosperm von *Lilium croceum*) und 34 (Knäuel aus dem Epithel von Salamandra) auf Taf. III *a* seines Hauptwerkes. Ganz besonders schön ist aber der Fadenverlauf in Fig. 3 Taf. VII seiner zweiten Abhandlung zu sehen. Die Figur stellt einen Epithelkern von Salamandra dar, beim Übergang vom dichten zum lockeren Knäuel; sie lässt ganz deutlich rechts das Polfeld erkennen. An dieser Stelle erscheint der Knäuel etwas abgeflacht und auch das entspricht einem Verhalten, das man häufig genug antrifft. Ja es kommt sogar vor, dass der Kern am Polfeld eine kleine Delle zeigt. Ich kann aber im Text nirgends eine Stelle finden, an der auf den Fadenverlauf aufmerksam gemacht wird, vielmehr erwähnt FLEMMING ausdrücklich, dass die Knäuelbildung »so gar keine formelle Anknüpfung« an das Auftreten der Pole erkennen lasse (Hauptwerk, pag. 200 u. 201). Auch RETZIUS hat den queren Fadenverlauf gesehen; ich verweise nur auf seine Figuren 3 und 5 auf Taf. XII. Er hebt auch ausdrücklich hervor, dass »die Schlingen, obwohl in gewundenem Verlaufe, größtentheils und in der Regel quer über den Kern, also ziemlich senkrecht gegen seine Längsachse ziehen« (pag. 115). Selbst die Abflachung oder Einbuchtung des Polfeldes ist ihm nicht entgangen. Er schreibt: »An dem einen Längsrande des Kerns bemerkt man, wie bei dem ruhenden Kern, sehr oft einen Einschnitt, einen Hilus, in welchen das Protoplasma hineinschießt« (pag. 115). Abgesehen vom Hineinschießen des Protoplasmas ist die Angabe vollkommen richtig. Man vergleiche ferner auch die Fig. 74 Taf. XXVI bei STRASBURGER (die

<sup>1</sup> Nachtr. Bemerk. Ich habe mich in diesem Sommer überzeugt, dass auch an der Mundbodenplatte des Triton an jedem Knäuel die beschriebene Anordnung der Fäden klar zu erkennen ist.

erste der citirten Abhandlungen); sie stellt einen lockeren Knäuel von *Fritillaria imperialis* mit deutlichem queren Fadenverlauf dar. Bei der Lektüre der STRASBURGER'schen Abhandlungen bin ich mir aber nicht ganz klar geworden, ob dieser Forscher den queren Fadenverlauf für eine konstante, mit der Anlage der Pole in Verbindung stehende Erscheinung hält. Das Detail des Fadenverlaufs hat er sicherlich nicht erkannt. Einer ausführlicheren Berücksichtigung bedürfen die Angaben HEUSER's, denn dieser treffliche Forscher war knapp daran, den Fadenverlauf auch im Detail richtig zu erkennen. Vorerst will ich aber einer Angabe gedenken, die sich wie eine Erb-sünde durch fast alle Arbeiten über Zelltheilungen hindurchzieht und die sich auch bei HEUSER wiederfindet. Ich meine die bereits früher berührte Behauptung, dass beim Beginn der Knäuelbildung ein einziger, kontinuierlich zusammenhängender, windungsreicher Faden den ganzen Kern durchziehe. Es mag wohl dazu die bekannte, neuerdings von FLEMMING und LEYDIG bestätigte Entdeckung BALBIANI's Veranlassung gegeben haben, dass in den Kernen der Speicheldrüsenzellen und anderer Organe der Chironomuslarve ein einziger, vielfach gewundener Faden vorhanden sei, der entweder mit seinen beiden Enden in je ein Kernkörperchen tauche, oder dessen beide Enden in einem einzigen Kernkörperchen stecken. Ich werde bei der Besprechung ruhender Kerne noch des Genaueren aus einander setzen, wie ich mir diese, auf den ersten Blick befremdende Thatsache erkläre; hier aber möchte ich nur betonen, dass es sehr fraglich ist, ob man diesen Zustand ruhender Kerne zur Erklärung des Baues sich theilender Kerne heranziehen dürfe. Denn es ist ganz wohl denkbar, dass dieser Zustand mit dem raschen Wachstume der Larven im Zusammenhange steht, ohne direkte Beziehungen zur Theilung darzubieten; es müsste erst untersucht werden, wie sich der Kernfaden bei der Theilung verhalte, und ob er, wie zu erwarten stünde, wenn jener Vergleich mit dem supponirten unsegmentirten Knäulfaden zulässig wäre, selbst schon eine Art Knäulfaden darstelle und nur in einzelne Segmente zu zerfallen brauche, um zu späteren Theilungsstadien hinüberzuführen. So lange solche Beobachtungen ausständig sind, würde es gut sein, zur Erklärung der bei Pflanzen oder bei Salamanderlarven gefundenen Verhältnisse nicht erst Chironomuskern, sondern einfach auch wieder Kerne von Pflanzen oder von Salamanderlarven heranzuziehen. Der Bau von Salamanderkernen rechtfertigt aber, trotz der gegentheiligen Versicherungen STRASBURGER's, die Annahme eines kontinuierlichen Knäuel-



fadens sicherlich nicht; man müsste denn dafür ganz besonders voreingenommen sein. Glaubt man denn etwas Besseres, etwas mehr Histologisches, zu wissen, wenn man nur einen einzigen, statt vieler Fäden findet? Bleiben nicht der Zellkern und die ganze Zelle auch dann noch ein eben so großes ungelöstes Räthsel? Dazu kommt noch, dass, wie schon RETZIUS hervorhob, selbst wenn ein kontinuierlicher Faden existirte, es nur bei sehr mäßiger Länge desselben möglich wäre, ihm in seinem ganzen Verlaufe zu folgen. Bei Salamanderkernen und Kernen von Amphibien überhaupt müsste jeder darauf hinzielende Versuch wegen der großen Länge des Fadens scheitern. Da ich nun, wie oben angeführt, selbst in ganz jungen, dichten Knäueln an der Gegenpolseite Unterbrechungen im Fadenverlauf gesehen und ich keinen Grund zur Annahme habe, dass ich es da mit Kunstprodukten zu thun hatte, und da ferner im lockeren Knäuel ganz sicher zahlreiche Kontinuitätstrennungen vorkommen, so kann ich der namentlich von STRASBURGER und HEUSER vertretenen Ansicht nicht zustimmen.

Über das Zustandekommen des Knäuels sagt HEUSER: »Die kurzen, vielfach hin und her gebogenen Windungen ordnen sich nun vom Inneren des Kerns aus gegen seine Peripherie, annähernd parallel zu einander und zur kurzen Achse des Kerns, wobei durch Streckung die Umbiegungen des Fadens sich vermindern und abgerundeter werden, bis schließlich auch die peripheren Windungen zum großen Theil schwinden und eine gewisse Regelmäßigkeit im Verlauf des Fadens unverkennbar wird.« »In den meisten Fällen ordnen sich nun die Fäden (die durch Quertheilung des kontinuierlichen Knäulfadens entstanden sein sollen) in dem linsenförmigen Kerne so zu einander an, dass ihre Gesammtheit die Form eines ovalen Turbans annimmt« (pag. 58). Auch die Zeichnungen, welche HEUSER giebt, lassen sich trefflich mit den Bildern in Einklang bringen, die man von Salamanderkernen erhält; vor Allem gilt dies von der auf Taf. VII Fig. 6 gegebenen Abbildung eines turbanähnlichen Knäuels, der Jeden sofort an meine Fig. 4 erinnern wird. —

Die nun folgenden Stadien bezeichnet FLEMMING als diejenigen des segmentirten Knäuels. Der Bau der chromatischen Figur und die Anordnung der Fäden erfahren in denselben in der That so tiefgreifende Veränderungen, dass eine Trennung von den vorhergehenden vollkommen gerechtfertigt erscheint.

Ich will mich bei der Beschreibung wieder an ganz bestimmte Figuren halten, da dadurch das Verständniss wesentlich erleichtert

wird. Ich wende mich zunächst zur Beschreibung der Fig. 7: in *A* sieht man den Knäuel von der Folseite, in *B* von der Gegenpolseite. Die dem Beschauer zugewendeten Fäden habe ich dunkel, die abgewendeten blass gezeichnet: was also auf der einen Zeichnung dunkel erscheint, erscheint auf der anderen blass und umgekehrt. Man wird sich schon jetzt von dem Werth der Doppelbilder überzeugen können.

Diese Knäuelform ist aus einer Form, wie sie uns die Fig. 6 Taf. VII oder noch besser die Fig. 8 Taf. X zeigt, offenbar dadurch entstanden, dass die Schlingen am Polfelde aus einander gerückt sind, so dass dieses frei von solchen erscheint. Zugleich sind die Fäden kürzer und dicker geworden, so dass sie mit ihren Enden weiter von einander abstehen und die Unterbrechungen überall so scharf hervortreten, dass sie auf den ersten Blick erkannt werden können.

Die Zahl der Fäden beträgt vierundzwanzig. Ich muss es dahingestellt sein lassen, ob schon früher, in dem Stadium der Fig. 8 Taf. X, die Fäden in derselben Zahl vorhanden gewesen seien, und kann daher auch die Frage nicht entscheiden, ob die Segmentirung an einen bestimmten Zeitpunkt der Karyokinese geknüpft sei. Es ist möglich und selbst wahrscheinlich, dass Anfangs eine geringere Anzahl von Fäden vorhanden war und erst allmählich durch weitere Quertheilung größerer Fadenstücke deren vierundzwanzig entstanden sind.

Die meisten Fäden sind so gestellt, dass sie in weitem Umkreise das Polfeld umgeben. Sie haben fast durchgehends Schleifenform und kehren den Winkel dem Polfelde zu. Von den, der Gegenpolseite angehörigen Fäden bilden einige gleichfalls Schleifen (23, 24), aber mit weniger scharfem Winkel, als ihn die Polschleifen zeigen, andere (21) ziehen in sanft gebogenem, wellenförmigen Verlaufe durch die Mitte des Gesichtsfeldes, wieder andere endlich (20) halten in der Art ihres Verlaufes ungefähr die Mitte zwischen beiden.

Die Schleifenschenkel sind entweder von gleicher oder nahezu gleicher Länge (7, 5, 10, 13, 14, 15 etc.), oder aber es ist der eine sehr beträchtlich länger als der andere (3, 5, 6). Mit Vorliebe sind sie wellenförmig gebogen (7, 13, 23 etc.) oder selbst winkelig abgknickt (10, 14); sind die Schenkel von ungleicher Länge, so weist meistens nur der längere eine Krümmung auf, während der kürzere mehr gerade gestreckt ist (1, 2, 5, 6 etc.). Diese Krümmungen der Schleifenschenkel will ich als sekundäre Schleifenwinkel von den, dem Polfelde zugekehrten, primären, unterscheiden. Die

primären sind offenbar dieselben, die wir schon früher beim lockeren und selbst schon beim dichten Knäuel im Bereich des Polfeldes kennen gelernt haben. Die sekundären sind wahrscheinlich aus den größeren Wellenbiegungen hervorgegangen.

Die einzelnen Fadensegmente sind von ungleicher Länge; neben ganz kurzen, wie 3 und 19, finden sich solche von sehr beträchtlicher Länge (20, 21, 24). Natürlich muss man sich, wenn man die Fadenlänge bestimmen will, zunächst an solche Segmente halten, die in ihrer ganzen Ausdehnung parallel zum Objektträger verlaufen; bei den anderen lässt sich die Länge meist nur annäherungsweise durch Verschieben des Tubus ermitteln.

Die dünne achromatische Hülle, welche bisher eine scharfe Grenze zwischen Kern und Zelleib bildete, ist jetzt verschwunden. In der Mitte des Polfeldes und mit der Längsachse etwas gegen dieses geneigt, habe ich an der abgebildeten Figur eine kurze, blasse Spindel gesehen. Ich habe dieselbe vielleicht etwas deutlicher gezeichnet, als sie auf dem Präparate zu sehen ist; aber ich habe sie an anderen Figuren des gleichen Stadiums, die nur mit Rücksicht auf die chromatische Figur etwas schwieriger zu durchblicken waren, mindestens eben so klar gesehen, wie ich sie hier gezeichnet habe. Im Zelleib habe ich auch jetzt noch nichts von einer Strahlung gesehen; doch muss ich bemerken, dass ich die Präparate in Nelkenöl aufgeheilt und in Dammarlack eingeschlossen habe.

Obleich in diesem und den folgenden Stadien an den Chromameisensäurepräparaten keine Kernmembran mehr vorhanden ist, bewahrt doch der Kern noch durch geraume Zeit die Totalform des ruhenden Kerns.

Wesentlich dasselbe Bild, wie die Figur 7, zeigt uns auch noch die Figur 8 derselben Tafel. Ich habe diese Figur wieder von beiden Seiten gezeichnet und man kann ohne Weiteres den Unterschied der Polseite *A* von der Gegenpolseite *B* erkennen. An der Polseite ist wieder das Polfeld frei von Schleifen; in weitem Umkreise ordnen sie sich, mit ihren Winkeln nach innen und ihren Schenkeln nach außen gekehrt, um das chromatinfreie Feld herum an. Auf der Gegenpolseite trifft man wieder theils Schleifen, theils mehr gestreckte oder sanft wellenförmig gebogene Fäden. Es lässt sich darüber streiten, ob z. B. Fäden, wie die mit 2 oder 7 bezeichneten, der Polseite oder Gegenpolseite angehören. Fasst man aber die Figur als Ganzes ins Auge, so wird man finden, dass auch diese Schleifen den Totaleindruck nicht stören, vielmehr sich ganz

ungezwungen dem Schema einordnen lassen, das man von einer solchen Figur entwerfen kann.

Die Zahl der Fadensegmente beträgt auch in diesem Falle vierundzwanzig. Alles, was ich über die Länge und Form der Segmente mit Beziehung auf die Fig. 7 gesagt habe, gilt auch für diese Figur; die Unterschiede lassen sich fast sämtlich auf eine ganz zufällige Ursache zurückführen: man sieht nämlich bei der Fig. 7 *A* direkt aufs Polfeld, während auf der Fig. 8 *A* dasselbe etwas nach rechts verschoben erscheint. Damit hängt auch, wie ich glaube, zusammen, dass die primären Schleifenwinkel der letzteren Figur mehr abgerundet und bogenförmig, die der ersteren mehr zugespitzt sind.

Ein weiteres Stadium von ungefähr demselben Alter habe ich auf Taf. X Fig. 9 *A* und *B* abgebildet. Es betrifft ebenfalls einen Knäuel aus der Epidermis des Mundbodens der Salamanderlarve. Die Fig. 9 *A* zeigt uns den Knäuel wieder von der Polseite, die Fig. 9 *B* von der Gegenpolseite. Die Zahl der Segmente beträgt auch hier vierundzwanzig.

An den beiden zuletzt erwähnten Figuren habe ich nichts von einer Kernspindel sehen können, was darin seinen Grund haben mag, dass dieselbe in so frühen Stadien eine sehr geringe Resistenz zu besitzen scheint. Auch was ich an der Zellsubstanz gesehen habe, ist bald gesagt: es beschränkt sich darauf, dass ich die chromatische Figur wieder von einem hellen homogenen Hof umgeben gefunden habe und dass die Zellsubstanz erst an der Peripherie der Zelle ein mehr fein granulirtes oder zart streifiges Aussehen darbietet. Von einer Strahlung aber habe ich eben so wenig etwas im Zelleib gesehen, als früher.

Die drei zuletzt beschriebenen Figuren (Taf. VII Fig. 7 u. 8, Taf. X Fig. 9) lassen sich auf das Schema 3 der Tafel XII zurückführen oder, mit anderen Worten, es lässt sich von ihnen und zahlreichen ihres Gleichen das erwähnte Schema ableiten; nur ist im Schema die Kernfigur von der Seite gezeichnet, während sie uns auf den Abbildungen in mehr oder weniger reiner Ansicht vom Polfelde entgegentritt.

Bevor ich auf die Litteraturangaben, die man auf dieses Stadium beziehen kann, eingehe, will ich noch zwei weitere Entwicklungsstadien des Knäuels besprechen. Das erste von ihnen habe ich auf Taf. VIII Fig. 9 *A* und *B* von beiden Seiten abgebildet. Es ist dieses Stadium wieder eines der schwierigsten, die sich im

Ablauf der Kerntheilungsvorgänge finden. Auch hier führt nur die Beobachtung zahlreicher Figuren zum richtigen Verständnis. Übrigens trifft man derartige Figuren viel seltener, als die in Fig. 7 und 8 abgebildeten. Was ich früher von der Länge und Form der Segmente, von den primären und sekundären Schleifenwinkeln und dgl. gesagt habe, gilt auch für diese Figur; selbst die Zahl der Fäden ist wieder die gleiche; sie beträgt auch hier vierundzwanzig. Wir haben uns also nur über die Anordnung der Fäden ins Klare zu kommen.

Vielleicht wird man die Figur am leichtesten verstehen, wenn man für einen Augenblick annimmt, es lägen die Schleifen 21, 22, 23 und 24 der Fig. 9 A auf der hier dem Beschauer zugewendeten Fläche; in Wirklichkeit sind sie abgewendet, liegen in der Tiefe und erscheinen daher erst, wenn man das Präparat von der anderen Seite (Fig. 9 B) betrachtet, an der Oberfläche. Denkt man sie sich aber, wie gesagt, der Seite der Fig. 9 A zugewendet, so wird man sofort das typische Bild des Polfeldes wiedererkennen. Die Ähnlichkeit mit der Fig. 8 A tritt dann auf den ersten Blick hervor; so wie hier die Schleifen 1, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 11, 12 und 13 in weitem Umkreise das Polfeld umgeben, würde dies jetzt in Fig. 9 A mit den Schleifen 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10, 21, 22, 23 und 24 der Fall sein. Auch würde dann die Gegenpolseite der Fig. 9 derjenigen der Fig. 8 auffallend ähnlich werden.

In Wirklichkeit sind nun aber die Knäuselseiten der Fig. 9 einander viel ähnlicher, als dies im vorhergehenden Stadium der Fall war, und dies rührt augenscheinlich daher, dass einige ursprünglich der Polseite angehörige Schleifen (21—24) in die Tiefe gerückt sind. Es hat also an einem Theile der Schleifen eine Verschiebung stattgefunden und es drängt sich alsbald der Verdacht auf, dass diese Verschiebung mit einer veränderten Stellung der Pole und der Theilungsachse der achromatischen Figur in Zusammenhang stehe. An der abgebildeten Figur habe ich nun allerdings von einer Spindel nichts gesehen und habe es daher auch unterlassen, etwas davon einzuzeichnen. Wenn man aber andere Figuren desselben Entwicklungsstadiums zum Vergleiche heranzieht, so findet man oft genug und namentlich schön in reinen Seitenansichten, dass die Pole in der Weise schief gestellt sind, dass die Theilungsachse sowohl gegen die Längsachse als gegen die Querachse des Kerns geneigt erscheint. Die Theilungsachse hat also in solchen Stadien eine schiefe

Richtung und ich habe auf der beigegebenen Orientirungstafel versucht, die Lage der beiden Pole mit punktirten Linien anzugeben. Statt eines einzigen, einheitlichen Polfeldes lässt also jetzt die Figur deren zwei erkennen, wiewohl das der ursprünglichen Gegenpolseite (Fig. 9 *B*) angehörige noch eine gewisse Unregelmäßigkeit zur Schau trägt. Die Bezeichnungen »Polseite und Gegenpolseite des Kerns« haben von diesem Stadium an ihre Berechtigung verloren und wir dürfen nunmehr von zwei einander gegenüber liegenden Polfeldern sprechen.

Das Verständnis dieses Stadiums mag auch noch durch die Betrachtung des Schema 4 auf Taf. XII gefördert werden; nur möge man einstweilen von der dort angezeigten Längsspaltung der Schleifen absehen. Man sieht hier den Knäuel wieder von der Seite, während er in Fig. 9 *A* und *B* von den Polen dargestellt ist.

Wie oben angeführt, begegnet man solchen Theilungsfiguren relativ selten; selbst bei Salamanderlarven, in deren Epidermis Theilungsfigur an Theilungsfigur steht, sucht man oft vergebens danach; sie sind, so weit ich dies nach meinen Präparaten beurtheilen kann, selbst noch spärlicher, als Umordnungsstadien, deren Seltenheit schon von FLEMMING hervorgehoben wurde. Es scheint mir dies auf eine kurze Dauer dieses Stadiums hinzuweisen und es würde sich empfehlen, lebende Theilungsfiguren nach dieser Richtung zu studiren. Zur Zeit, als ich mich mit der Beobachtung der Karyokinese in lebenden Geweben beschäftigte, war ich über die Stellung der Pole in solchen Knäuelstadien noch nicht ins Reine gekommen und hatte seither noch nicht Gelegenheit, lebende Larven zu untersuchen.

Im Vergleich mit den bisher beschriebenen Stadien bieten alle folgenden keine namhaften Schwierigkeiten mehr. Dies gilt schon für die auf Taf. VIII Fig. 10 *A* und *B* abgebildete Figur. Ich fasse dieselbe noch als Knäuelstadium auf, weil sie noch die Totalform des ruhenden Kerns zeigt, obwohl sich bereits die Schleifen nach dem Centrum der Theilungsachse zusammendrängen beginnen. Allerdings lässt sich dies bei reiner Polansicht nur schwer sagen, aber man kann sich doch immerhin durch Höher- und Tieferstellen des Tubus auch eine Vorstellung von der Tiefenausdehnung oder Dicke einer solchen Figur verschaffen. Die Figur ist ohne Weiteres verständlich. Die beiden Pole, an denen man ganz hübsch die radienförmig angeordneten Spindelfasern sieht, liegen zu dieser Zeit schon einander gegenüber. Es hat also die Theilungsachse eine

Stellung angenommen, die der definitiven schon ziemlich genau entspricht.

Die Fäden haben fast durchweg Schleifenform und kehren den Winkel der Theilungsachse zu; die Enden der Schleifenschenkel richten sich demnach nach außen. Da man auf die Figur genau in der Verlängerung der Theilungsachse sieht, so kann man sich zugleich überzeugen, dass die Mitte der Kernspindel frei von chromatischen Fäden ist. Ich bemerke übrigens, dass dies nicht immer der Fall ist und es häufig genug vorkommt, dass auch in der Mitte Schleifen liegen. Ich habe dies nicht bloß beim Salamander, sondern auch bei Proteus wiederholt gesehen. Außer den primären oder eigentlichen Schleifenwinkeln sieht man wieder hier und da sekundäre Winkel an den Schleifenschenkeln (7, 9, 21, 24 etc.).

Alles, was ich früher von der Länge der Fadensegmente und der Schleifenschenkel gesagt habe, gilt auch für diese Figur. Es ist leicht, sich wieder davon zu überzeugen, dass die Länge der Fäden außerordentlich variabel ist und neben ganz kurzen solche von sehr ansehnlicher Länge vorkommen. Auch die Zahl der Fäden ist dieselbe, wie bei den früher beschriebenen Figuren: sie beträgt wieder vierundzwanzig.

Zum Schluss will ich noch auf eine Erscheinung aufmerksam machen, die uns auf der abgebildeten Figur entgegentritt und die man auch sonst ziemlich oft, aber keineswegs konstant wiederfindet. Sie besteht darin, dass die Kernspindel die chromatische Figur nicht genau central, sondern excentrisch durchsetzt, so dass also in der Ansicht Fig. 10 *A* an der rechten, in derjenigen von Fig. 10 *B* an der linken Seite weniger Schleifen liegen, als anderwärts. Die Fäden habe ich der Klarheit des Bildes zu Liebe, um eine Spur schmaler gezeichnet, als sie am Präparate zu sehen sind.

Mit diesem Stadium schließt die erste Entwicklungsphase des Kerns, der Knäuel, ab. Ich vermeide es absichtlich, ein Résumé meiner Darstellung zu geben, weil ich denke, dass sich Jeder, der meine Arbeit aufmerksam liest, ein solches mit Leichtigkeit bilden können. Wem aber die Geduld fehlt, sich in die Arbeit zu vertiefen, mag sie schnell wieder bei Seite legen.

Ich komme nun noch auf eine Erscheinung zu sprechen, die für das Verständnis der Zelltheilung von der größten Wichtigkeit ist und die durch lange Zeit die Gemüther in mächtiger Aufregung erhalten hat, bis sich endlich vor Kurzem der Sturm zur allgemeinen Zufriedenheit gelegt hat. Ich meine die Längsspaltung der chro-

matischen Fäden; ich spreche schon jetzt davon, weil es mir nicht ausgeschlossen erscheint, dass diese Erscheinung in der Regel schon am Ende der ersten Entwicklungsphase auftritt. Ich halte mich zunächst ausschließlich an die Ergebnisse, die man durch Fixirung der Theilungsfiguren mittels Platinchlorid erhält. Am lebenden Objekte kann man sich, wie FLEMMING (Hauptwerk pag. 215) angeht, nur von der Existenz der Längsspaltung überzeugen, ohne über den Zeitpunkt ihres Auftretens ins Klare zu kommen. Fixirt man die Theilungsfiguren mit Chrom-Ameisensäure, Chromsäure oder den üblichen Osmiumgemischen, so kann man zwar in späteren Stadien die Längsspaltung ganz deutlich sehen, in frühen dagegen quellen die Doppelfäden auf, so dass sie zur Verschmelzung gebracht werden und man dann einfache Fäden vor sich zu haben glaubt. Leider kann ich mich mit Rücksicht auf das erste Auftreten der Längsspaltung nur an Präparate von Proteus halten; zur Zeit, als ich die günstigen Wirkungen des Platinchlorids bemerkte, waren keine Salamanderlarven mehr zu haben und die im Sommer konservirten Larven waren sämmtlich in Chrom-Ameisensäure gehärtet.

Untersucht man nun Platinchloridpräparate, so findet man vor Allem, dass alle unzweifelhaften Muttersterne Doppelfäden zeigen. Unter den lockeren Knäueln findet man aber nur sehr selten solche mit durchwegs längsgespaltene Fäden. Einen solchen Knäuel aus der Epidermis von Proteus habe ich auf Taf. X Fig. 3 abgebildet. Die Schwesterfäden liegen zumeist in ihrer ganzen Länge parallel neben einander; nur ab und zu entfernt sich der eine vom anderen am Ende oder in der Mitte des Verlaufes. Zuweilen zieht ein Faden eine Strecke weit über oder unter dem Schwesterfaden hinweg und dann gewinnt es den Anschein, als wäre der Faden einfach. Eine regelmäßige Anordnung der Fadensegmente habe ich bei der abgebildeten Figur nicht herausfinden können, obwohl, wie aus den bisher geschilderten Befunden hervorgeht, eine solche schon existiren muss. Möglicherweise ist aber ein Theil der Knäulfäden am Präparate weggeschnitten, so dass schon dadurch die Regelmäßigkeit des Fadenverlaufs getrübt sein kann. Nebenbei möchte ich noch bemerken, dass ich an den Chlorplatinpräparaten meist noch in den Endstadien des Knäuels ziemlich deutlich eine achromatische Hülle sehe.

Ich glaube aber, dass meine Befunde nicht genügen, um zu entscheiden, ob die Längsspaltung konstant im Endstadium des Knäuels auftrete. Mit Sicherheit beweisen sie nur, dass die Längsspaltung selbst eine ganz konstante Erscheinung ist: es wäre aber



möglich, dass sie de norma nicht schon im Knäuel sondern erst in den Anfangsstadien des Muttersterns erfolgte<sup>1</sup>.

Die Chlorplatinpräparate geben auch noch über eine andere, zuerst von PFITZNER beschriebene Erscheinung einen willkommenen Aufschluss. Es ist dies die Zusammensetzung der Fäden aus Körnern oder Kugeln, die man nach ihrem Entdecker als »PFITZNER'sche Chromatinkugeln« zu bezeichnen pflegt. Mit Rücksicht auf die Frage, wem die Priorität der Entdeckung gehört, PFITZNER oder BALBIANI, verweise ich auf die Litteratur. Eben so wenig habe ich Lust, mich in den unfruchtbaren Streit über die Bedeutung der Körner zu mengen und konstatire nur, dass die langathmige und geradezu widerliche Polemik zwischen PFITZNER und BLOCHMANN nicht das Geringste zu Tage gefördert hat, was uns einem Verständnis der Kerntheilung näher bringen kann.

Untersucht man mit Platinchlorid fixirte und mit Safranin oder Hämatoxylin gefärbte Präparate, so findet man, dass schon in ganz jungen Knäueln die chromatischen Fäden ein körniges oder knotiges Aussehen haben und dass die einzelnen Körner in den einfachen Fäden in einfacher, in den längsgespaltenen Fäden späterer Stadien aber in doppelter Reihe hinter einander liegen, so dass also in den letzteren jeder Schwesterfaden wieder aus einer einfachen Körnerreihe besteht, wie ich dies auf Taf. X Fig. 3 abgebildet habe. Die Körner oder, richtiger, knotigen Anschwellungen der Fäden haben eine annäherungsweise kugelige Gestalt und einen Durchmesser, der dem Dickendurchmesser der Fäden entspricht. Sie haben, wie man sich mit HARTNACK  $\frac{1}{24}$  oder auch ZEISS  $\frac{1}{15}$  und ABBÉ'schem Beleuchtungsapparate bei mittlerer Blendung überzeugen kann, eine rauhe Oberfläche, was möglicherweise auf eine schrumpfenmachende Einwirkung der Fixirungsflüssigkeit zurückzuführen ist. Zuweilen gelingt es auch, nach Chromsäurehärtung ohne nachfolgende Platin- oder Goldchloridbehandlung die Körner zu sehen und in diesem Falle zeigen sie stets eine viel glattere Oberfläche. Goldchlorid hat denselben Effekt, wie Platinchlorid; ich habe mich davon an Präparaten vom erwachsenen Triton und von Tritonlarven überzeugt. An lebenden Objekten habe ich von den Körnern nichts Sicheres sehen können. An Chromsäure - Safraninpräparaten von der Zunge eines hungernden

---

<sup>1</sup> Nachträgl. Bemerk. Nach meinen im vergangenen Sommer an Triton angestellten Untersuchungen tritt die Längsspaltung stets schon am Ende der Knäuelphase auf und ist selbst in ganz jungen Muttersternen schon vollendet. Ferner ist zu jener Zeit immer noch eine achromatische Hülle vorhanden.

Salamanders habe ich einmal die Körner deutlich durch schmale helle Zwischenräume getrennt gesehen. Auch sonst kann man zuweilen einzelne vom übrigen Faden abgelöste Körner sehen. Für gewöhnlich sieht man aber nur Einkerbungen am Rande der Fäden, den Zwischenräumen zwischen den knotigen Anschwellungen entsprechend.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich noch eines Befundes gedenken, der vielleicht einiger Beachtung und einer weiteren Verfolgung werth ist. Ich habe einmal, bei Beginn meiner Untersuchungen, in den meisten Kernen der Nierenepithelien, der Muskeln und des Sternalknorpels eines jungen, reichlich gefütterten *Proteus* die Fäden aus eigenthümlichen, an beiden Enden häkchenförmig umgebogenen Stäbchen zusammengesetzt gefunden; die Stäbchen waren etwa doppelt so lang als breit und ihre Länge entsprach beiläufig der Dicke eines Chromatinfadens. Die untersuchten Organe waren, wenn ich mich recht entsinne, in Chromsäure gehärtet. Später habe ich nie wieder etwas dergleichen gesehen; leider habe ich meine damaligen Präparate in der Hoffnung, später noch bessere zu erhalten, nicht aufbewahrt. Was für Gebilde hier vorgelegen und in welcher Beziehung sie zu den »Chromatinkugeln« gestanden haben, weiß ich nicht, muss aber mit Bestimmtheit dem etwaigen Einwande begegnen, dass ich es vielleicht mit Bakterien zu thun hatte. Die Häkchen waren nur in den Kernen zu finden und fehlten in der Zellsubstanz vollständig. Angesichts solcher Erfahrungen wird man sich so recht klar bewusst, dass man über das feinere und feinste Detail der Theilungsercheinungen ganz und gar nichts Vernünftiges weiß.

Es liegt natürlich die von PFITZNER erörterte Annahme nahe, dass bei der Längsspaltung der Chromatinfäden jedes Korn sich in zwei Körner spalte; vorläufig müssen wir uns aber damit bescheiden, die Längsspaltung überhaupt konstatiren zu können, und die Untersuchung des Details auf eine Zeit versparen, wo uns hoffentlich noch viel bessere optische Hilfsmittel zu Gebote stehen werden.

Die PFITZNER'sche Körnelung ist mit dem Querbau des Fadens in den ruhenden Kernen der Speicheldrüsen von *Chironomus*, wie ihn BALBIANI beschrieben hat, und mit dem Querbau der Fäden oder Gerüststränge in jungen Ovarialeiern von *Siredon*, wie ihn FLEMING nachgewiesen hat, verglichen worden. Hinsichtlich der Querscheiben von *Chironomus* besitze ich keine Erfahrung; dagegen habe ich bei Ovarialeiern von *Proteus* genau dieselben Strukturen gefunden, wie sie FLEMING von *Siredon* beschrieben hat. Ich werde darauf später genauer eingehen und bemerke hier nur, dass ich jenen

Vergleich nicht für berechtigt halte und dass die Fäden der Ovarialeier überhaupt nicht ohne Weiteres mit den Chromatinfäden homologisirt werden dürfen.

Ich gehe nun in Kürze auf die über die Endformen des Knäuels vorliegenden Litteraturangaben ein.

Zuerst FLEMMING. In seiner ersten Arbeit bezeichnet er die lockere Knäuelform als »Korbform des Mutterkerns«, ein Ausdruck, der in der That für Formen, welche meiner Fig. 7, Taf. VII entsprechen, ganz wohl passt. Später aber hat er diesen Ausdruck wieder fallen lassen und in seinem Hauptwerk geschieht desselben keiner Erwähnung mehr. Seine Figuren 6 und 7, Taf. XVII erinnern auf den ersten Blick an meine Fig. 10, Taf. VIII. In seiner zweiten Abhandlung erörtert er ausführlich die Frage, ob die Segmentirung des ursprünglich wahrscheinlich kontinuierlichen Knäuelfadens an einen bestimmten Zeitpunkt der Karyokinese gebunden sei, und kommt zu dem Schluss, dass dies wahrscheinlich nicht der Fall ist, es vielmehr vorkommen kann, dass sich die Segmentirung selbst bis in die Übergangsstadien vom Knäuel zum Stern verzögere. Dieselbe Ansicht spricht er auch später in seinem Hauptwerke aus. In seiner dritten Abhandlung theilt er mit, dass es ihm in drei Fällen gelungen sei, die Zahl der Fäden zu zählen; er fand jedes Mal vierundzwanzig. Einen neuen vierten Fall theilt er in seinem Hauptwerke mit; auch da betrug die Zahl vierundzwanzig. In III, pag. 52 schreibt er: »In etwa zwanzig anderen Fällen, Epithel und Binde-substanz betreffend, ließen sich die meisten Schleifen zwar deutlich abgrenzen, an einigen Stellen aber, wo die Fäden in optischen Schnitten und dichter lagen, blieb die Entscheidung unmöglich, ob Unterbrechungen vorhanden waren und ob sonach einige Schleifen mehr oder weniger vorlagen. In diesen circa 20 Fällen betrug die Zahl der gezählten Schleifen 17 bis 22, die der übrigen, unsicheren war der Schätzung nach so, dass auch hier überall die Annahme von 24 zulässig wäre.« Dagegen sagt er in seinem Hauptwerk (pag. 210 und 211), er habe das zeitraubende Zählen aufgegeben, da er »vorn herein sah, dass es sich um ein ganz durchgehendes Zahlen-gesetz hier nicht handeln kann«. Es sei zwar vollkommen möglich, dass für die meisten Gewebe des Salamanders die Schleifenzahl stets 24 betrage; dagegen »machen die Hodenepithelien hier, wie in anderen Dingen, wieder eine Ausnahme«; denn wenn es auch bisher nicht gelingen wollte, hier die Schleifen mit Sicherheit zu zählen, so sei doch jedenfalls so viel sicher, dass sie »bedeutend weniger zahl-

reich wie bei Hautepithel- und Binde-substanzzellen« sind. Ferner macht FLEMMING darauf aufmerksam, dass bei vielen Pflanzenzellen eine viel größere Anzahl von Schleifen vorhanden sei, als nach den bisherigen Erfahrungen bei Thierzellen; und endlich hebt er noch hervor, dass nach RETZIUS' Schätzung bei Triton ihre Zahl im Mittel 12—16 betrage und dem Wechsel unterworfen sei (vgl. RETZIUS, pag. 116). In den Echinideneiern ist schätzungsweise die Schleifen-zahl eine ähnliche, wie in Salamanderepithelien, nur sind die Schleifen sehr kurz und klein.

Da ich diesen Gegenstand für äußerst wichtig halte, so will ich etwas länger dabei verweilen. Ich habe, wie oben angeführt, in fünf Knäuelfiguren die Fäden mit Sicherheit zählen können und habe gerade so wie FLEMMING vierundzwanzig gefunden. Außerdem habe ich in zwei Muttersternen mit Sicherheit vierundzwanzig Schleifen gezählt. In einer größeren Anzahl von Knäueln habe ich zwanzig bis zweiundzwanzig Schleifen gezählt und es blieb dann noch ein Rest, dessen Fadenzahl nicht sicher zu eruiren war. Alles in Allem sind also bisher die Schleifen in elf Fällen mit voller Sicherheit gezählt worden, in vieren von FLEMMING, in sieben von mir, und in allen diesen Fällen betrug die Zahl vierundzwanzig. Dagegen sind in keinem einzigen mit Sicherheit mehr gezählt worden und in allen Fällen, in denen weniger gefunden wurden, war noch ein Rest zurückgeblieben, der aus so vielen Schleifen bestanden haben mochte, dass sich die Gesamtzahl auf 24 stellte.

Ich halte daher diese Zahl für die Epithel- und Bindegewebszellen der Salamanderlarve für konstant.

Ich habe auch bei Proteus die Schleifen zu zählen versucht, bin aber zu keinem ganz sichern Resultat gekommen. Der Hauptgrund davon liegt darin, dass ich nur Schnitte untersuchte und ich mir daher die Möglichkeit vor Augen halten musste, dass eine oder die andere Schleife weggeschnitten war. Ich habe aber doch zum allermindesten tausend Theilungsfiguren gesehen und darf daher wohl eine Schätzung der Schleifen-zahl wagen. Ich glaube kaum, weit fehl zu gehen, wenn ich die Zahl auf ungefähr eben so hoch anschlage, wie beim Salamander. Auffallend ist aber, dass auch hier, wie dies FLEMMING vom Salamander angiebt, die Zahl der Schleifen in den Hodenfollikel-epithelien und eben so in den Eierstockfollikelzellen beträchtlich geringer ist; ich möchte sie hier auf etwa 16 schätzen.

Endlich möchte ich noch einer Beobachtung NUSSBAUM's gedenken, die neuerdings auch von ED. v. BENEDEN bestätigt wird, und aus

der hervorgeht, dass sowohl in den Spermatocyten, als später in den Furchungskugeln von *Ascaris megalocephala* bei der Zelltheilung vier Schleifen auftreten. Hier ist also die Schleifenzahl äußerst gering, so gering, wie in keinem zweiten bisher bekannten Fall.

Was die Pflanzen betrifft, so verweise ich auf die Angaben STRASBURGER's in der ersten der citirten Abhandlungen. Er führt an, dass die Zahl der »Kernplattenelementpaare« bei den Pollenmutterzellen von *Lilium candidum* und *croceum* und eben so bei *Fritillaria* meist 12 betrage; überhaupt zeigen die meisten Liliaceen annähernd dieselbe Zahl (pag. 494); nur bei *Funkia Sieboldiana* beträgt sie circa 24, dagegen bei *Alstroemia chilensis*, einer Amaryllidee, ziemlich konstant 8; bei *Hemerocallis fulva* 12 etc. In anderen Fällen, wie in den Sporenmutterzellen von *Equisetum limosum* und *Psilotum triquetrum* ist die Zahl der, allerdings nur ganz kurzen Kernplattenelemente eine sehr beträchtliche; bei *Psilotum* etwa 140 (pag. 504); eben so ist im Wandbeleg des Embryosackes verschiedener Monocotyledonen die Zahl eine ziemlich große. Endlich möge man noch die Arbeit E. HEUSER's damit vergleichen.

Da ich in botanicis viel zu wenig bewandert bin, um mir einen Schluss auf die morphologische und physiologische Werthigkeit der verschiedenen Zellen und Gewebe erlauben zu dürfen, so bemerke ich, dass Alles, was ich im Folgenden über die Bedeutung der Schleifenzahl sagen werde, zunächst nur für thierische Zellen und Gewebe gilt. Hoffentlich werden STRASBURGER und HEUSER, denen die Lehre vom Bau und Leben der Zelle schon so viel des Wissenswerthen und Interessanten verdankt, auch hier eingreifen und zur Erklärung einer Erscheinung beitragen helfen, für die eine bloße Kenntnis der Thierhistologie nicht völlig ausreicht.

Vorerst muss ich nun betonen, dass es, wenn die Schleifenzahl und die Menge der chromatischen Substanz in Betracht kommen, nicht erlaubt ist, die Zellen und Gewebe weit von einander entfernter Thierkreise mit einander zu vergleichen. So ist es z. B. nicht erlaubt, die Zellen eines Salamanders mit denen eines Säugethieres oder Vogels, geschweige denn mit denjenigen eines Echinodermen zu vergleichen. Will man vielmehr die Zellen des gefleckten Erdsalamanders mit denjenigen anderer Thiere vergleichen, so wird man sich zunächst etwa an diejenigen der *Salamandra atra* oder *perspicillata* zu wenden haben; erst in zweiter Linie können andere, entfernter verwandte Salamandrinen, vor Allem die Tritonen, in Betracht kommen: in noch weiterer Instanz kann man dann die

Perennibranchiaten auf der einen, die Batrachier auf der anderen Seite zum Vergleich heranziehen. Dagegen hat man schon die größte Vorsicht und Reserve zu beobachten, wenn man vielleicht die Zellen eines Perennibranchiaten mit denen eines Dipnoers oder Selachiers vergleichen wollte.

Zweitens darf man nur die Zellen homologer Gewebe und Organe mit einander vergleichen; es ist beispielsweise nicht erlaubt, die Epidermiszellen des einen Thieres mit den Hodenepithelien eines anderen zu vergleichen. Denn es könnte ja sein, dass de norma in gewissen Zellen die Menge der chromatischen Substanz und die damit zusammenhängende Zahl der Schleifen größer wären, als in anderen.

Wir haben uns also mit Rücksicht auf die Frage, ob die Schleifenzahl konstant sei, jedes Mal an ganz bestimmte Zellen zu halten, und in dieser Beziehung bin ich der Überzeugung, dass für jede Zellenart ein ganz bestimmtes Zahlengesetz existirt. So bin ich aus den oben angeführten Gründen überzeugt, dass in den Epidermiszellen der Salamanderlarve ganz konstant 24 Schleifen auftreten, dass ferner diese Zahl auch für die Bindegewebszellen gilt und dass endlich in den Hodenepithelien die Schleifenzahl stets eine geringere, aber gleichfalls ganz konstante ist. Bei anderen Thieren kann und wird die Zahl eine größere oder kleinere sein. Aber ich bin zu sehr von der Gesetzmäßigkeit aller, auch der unscheinbarsten Vorgänge überzeugt, als dass ich mit RETZIUS glauben könnte, die Schleifenzahl könne bei einem und demselben Thiere und in demselben Gewebe einem Wechsel unterworfen sein<sup>1</sup>.

Es wäre von der allergrößten Wichtigkeit, zu untersuchen, wie sich die Schleifenzahl während der Entwicklung eines Thieres verändert. So leiten sich die Hodenepithelien und die Bindegewebszellen in letzter Linie von den Zellen des mittleren Keimblattes ab und doch beträgt die Schleifenzahl in den ersteren etwa 16, in den letzteren 24; es muss also in einer gewissen Entwicklungsperiode die Zahl sich geändert haben. Ferner ist es kaum glaublich, dass, abgesehen von den Spermatoocyten und Ureiern bei *Ascaris megalocephala*, in den Zellen des erwachsenen Thieres bei einer Theilung stets nur 4 Schleifen auftreten sollten, wie in den ersten Furchungs-

<sup>1</sup> Nach meiner Erfahrung beträgt die Schleifenzahl bei Triton stets mehr als 16, mindestens 20, vielleicht sogar, wie beim Salamander, 24. RETZIUS ist hier entschieden im Irrthum.

kugeln. Auch wäre zu untersuchen, wie sich die Schleifenzahl bei der inäqualen Furchung und inäqualen Zelltheilung, falls eine solche bei erwachsenen Thieren vorkommt, verhält. Kurz, hier hat jede Frage zahlreiche andere im Gefolge.

So weit ich die bisher bekannt gewordenen Thatsachen überblicken kann, will es mir fast scheinen, als ob in embryonalen Zellen die Menge des Chromatins und, damit im Zusammenhang, die Zahl oder aber Größe der Schleifen eine geringere wäre, als in fertigen Geweben. Ich werde im zweiten Theile noch ausführlich von den Charakteren embryonaler Zellen und Zellkerne sprechen und will hier nur hervorheben, dass die Hoden- und Eierstocksepithelien die embryonalen Zellcharaktere reiner zu bewahren pflegen, als alle anderen Zellen oder Gewebe.

Von diesem Standpunkte kann man, wie mir scheint, mehrere der bekannten Thatsachen mit einander in Einklang bringen. So wird es einigermaßen verständlich, wie es kommt, dass sowohl beim Salamander, als beim Proteus die Schleifenzahl im Hoden eine geringere, als in der Epidermis und im Bindegewebe ist; damit stimmt ferner auch die geringe Schleifenzahl in den Furchungskugeln und Spermatoocyten von *Ascaris* überein; endlich auch die geringe Größe der Schleifen in den Eiern der Echiniden. Doch muss man bei der Beurtheilung solcher und ähnlicher Fälle die größte Vorsicht walten lassen und sich eines bestimmten Urtheiles so lange enthalten, als nicht eine viel größere Zahl von Beobachtungen vorliegt, als gegenwärtig.

Wenn Proteus, den man zu den Perennibranchiaten stellt, in Beziehung auf die Schleifenzahl mit den Salamandriden übereinstimmt, so passt dies wieder vortrefflich zu den neueren Ergebnissen über den anatomischen Bau dieses Thieres. Es ist schon seit längerer Zeit bekannt, dass sich Proteus in seinem Skelet viel mehr an die Salamandriden anlehnt, als an die Perennibranchiaten und in jüngster Zeit hat BOAS auf Grund seiner Untersuchungen des Aortensystems der Amphibien die Vermuthung ausgesprochen, dass Proteus eine modificirte, geschlechtsreife Salamandridenlarve sei, welche die Fähigkeit, sich umzuwandeln, verloren habe. Zu einem ganz ähnlichen Resultate ist auch unlängst KLAUSSNER durch die Untersuchung des Rückenmarkes gelangt. Er ist zu dem Schlusse gekommen, dass »das Mark des erwachsenen Proteus den embryonalen Charakter des Markes der höheren Wirbelthiere in ausgeprägterem Grade zeigt, als dies von anderen Vertebraten bekannt ist«. Ich kann die-

sen Satz nach Untersuchungen, welche Herr cand. med. F. HOCHSTETTER im letzten Sommer im hiesigen anatomischen Institute ausgeführt hat, vollinhaltlich bestätigen, nur mit der Modifikation, dass ich sagen möchte, Proteus zeige im Bau seines Rückenmarkes eine große Ähnlichkeit zunächst mit einer Salamandridenlarve, und erst in weiterer Folge mit gewissen Embryonen höherer Wirbelthiere. Dasselbe embryonale oder, richtiger ausgedrückt, larvale Verhalten des Proteus spricht sich auch in dem Bau seiner Haut und seines Darmes aus. Von dem Bau der Haut haben wir, abgesehen von den mehr gelegentlichen Bemerkungen LEYDIG's und MALBRANC's vor Allem durch die bekannte Arbeit BOUGNION's (Recherch. sur les organes sensitifs etc. Lausanne 1873) Kenntnis erhalten. Über den feineren Bau des Darmes sind mir aus der Litteratur nur ein paar kurze Angaben LEYDIG's bekannt; ich habe aber selbst Haut und Darm des Proteus genauer untersucht und mit den entsprechenden Organen der Larve von Salamandra maculosa verglichen und mich von der großen Ähnlichkeit beider in allen wesentlichen Punkten überzeugt. —

Ich verlasse diesen Gegenstand wieder, um zur Besprechung einiger anderer, den Knäuel betreffenden Litteraturangaben überzugehen.

Ich habe schon erwähnt, dass nach FLEMMING die »Zertheilung des kontinuierlichen Fadenknäuels in einzelne Fadenstücke« wahrscheinlich an keinen ganz bestimmten Zeitpunkt der Karyokinese geknüpft sei; in ganz ähnlichem Sinne spricht sich auch RETZIUS aus. Er sagt (pag. 115): »Man sieht zuerst an einer Stelle, dann an mehreren, den gewundenen Faden der Quere nach unterbrochen werden und die entstandenen Enden etwas aus einander ziehen. Dieser Vorgang setzt sich immer mehr fort, so dass zuletzt der ganze Faden in eine Anzahl kurzer, ziemlich, aber nicht ganz gleich langer Abschnitte zerfallen ist. Die Fäden liegen zu Anfang ihrer Entstehung ganz ungeordnet neben und über einander; etc.«

Wie hier RETZIUS, haben auch FLEMMING und in neuester Zeit HEUSER, an mehreren Orten angegeben, dass die einzelnen Faden-segmente alle annähernd gleiche Länge haben. Ich habe aber oben gezeigt, dass die Länge der Fadensegmente sehr beträchtlich variirt und in einem und demselben Knäuel Fäden von sehr ungleicher Länge angetroffen werden können. Eine Täuschung ist in dieser Beziehung ausgeschlossen. Auch die Länge der Schleifenschenkel variirt, wie oben gezeigt wurde; bald trifft man Schleifen mit gleich



langen, bald solche mit auffällig ungleich langen Schenkeln. Auch in dieser Beziehung ist eine Täuschung ausgeschlossen.

Über die Anordnung der Fadensegmente findet sich in den Arbeiten meiner Vorgänger nichts von Belang.

Auf die Angaben über die Bildung der Kernspindel und die Veränderungen der Zellsubstanz werde ich weiter unten zurückkommen.

## 2. Phase:

### Sternform der Kernfigur. Mutterstern.

Aus der Knäuelform geht die chromatische Figur in die Sternform über. Die Vorgänge, durch welche dies geschieht, sind zum Theil dieselben, die wir schon kennen gelernt haben; sie bestehen zunächst in einer zunehmenden Verkürzung und damit verbundenen Verdickung der Fadensegmente. Als ein neues Moment, das sich übrigens gleichfalls schon in den Endstadien des Knäuels vorbereitet hat, kommt hinzu, dass sich die Schleifen in der Äquatorialebene zusammendrängen, so dass sie sich mit ihren primären Winkeln gegen das Centrum der Theilungsachse, mit ihren Schenkeln nach außen kehren. Dieser Vorgang ist in der Weise aufzufassen, dass man sich vorstellt, die Schleifen rücken längs der Theilungsachse und vielleicht entlang den Spindelfasern von den Polen gegen den Äquator.

Die nächste Folge davon ist, dass sich die Totalform der chromatischen Figur gründlich verändert. Betrachtet man sie von einem der Pole, so zeigt sie die Form eines Sternes, dessen Strahlen von den Schenkeln der Schleifen gebildet werden und dessen Mitte das Bündel achromatischer Fäden, das die Kernspindel aufbaut, durchsetzt.

Eine scharfe Grenze zwischen Knäuel und Stern existirt aber dennoch nicht. Das einfachste und natürlichste Unterscheidungsmerkmal zwischen den Endformen des Knäuels und den Anfangsformen des Muttersterns liegt darin, dass jene noch im Allgemeinen die Totalform des ruhenden Kerns bewahren, diese dagegen eine andere, neue Form angenommen haben.

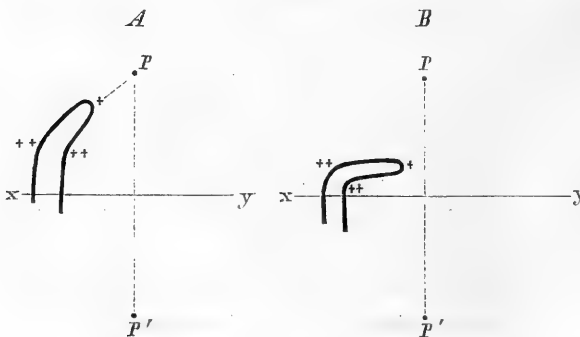
Ich werde mich bei der speciellen Beschreibung der Ausbildung und der Entwicklungszustände des Muttersterns wieder an ganz bestimmte Bilder halten.

Zunächst verweise ich auf die Figur 11 *A* und *B* auf Taf. VIII; sie stellt eine Anfangsform des Muttersterns von beiden Polen dar.

Die Zahl der deutlich abgrenzbaren Fäden beträgt etwa 20; dann bleibt noch ein Rest, der wohl aus vier Schleifen bestehen mag. Die Fäden haben fast durchgehends Schleifenform und kehren den primären Winkel der Theilungsachse zu; nur an der in Fig. 11 *A* abgebildeten Seite sieht man eine Schleife, die ihren Winkel nach außen gegen die Zellsubstanz kehrt. Solche Schleifen bilden aber Ausnahmen von der allgemeinen Regel und treten gegen die übergroße Mehrzahl der anderen, mit dem Winkel centralwärts gekehrten Schleifen ganz in den Hintergrund. In diesem Stadium wird die Sternform in den meisten Fällen noch durch den Umstand getrübt, dass zahlreiche Schleifen an ihren Schenkeln sekundäre Winkel aufweisen, die, an der Peripherie der Kernfigur gelegen, den Anschein erzeugen, als wären hier die Fäden innig mit einander verschlungen oder als hingen sie noch an ihren Enden theilweise zusammen.

In der That treten die sekundären Schleifenwinkel in diesem Stadium auffallender hervor und zeigen schärfere Knickungen als früher. Es hat dies seinen Grund in den räumlichen Verhältnissen der Zelle. Wenn sich die Schleifen von den Polen entfernen, an der Kernspindel nach abwärts rücken und sich mit ihrem Winkel gegen den Mittelpunkt der Theilungsachse kehren, so werden sie bei dieser Ortsveränderung nicht Raum genug finden, ihre Schenkel in gestreckter Lage zu erhalten und diese werden sich, falls nicht eine sehr beträchtliche und rasche Verkürzung derselben erfolgt, stärker krümmen müssen. Ein Schema wird das Verständnis erleichtern.

Fig. 2.



Es stelle  $xy$  die Theilungsebene,  $PP'$  die Theilungsachse dar. In *A* sehen wir eine Schleife in einem Knäuelendstadium, in wel-

chem die beiden Pole  $P$  und  $P'$  schon einander gegenüberliegen. Bei + sehen wir den scharfen primären, bei ++ die beiden stumpfen sekundären Schleifenwinkel. In  $B$  ist dieselbe Schleife im ersten Stadium des Muttersterns dargestellt. Der primäre Winkel ist dem Centrum der Theilungsachse zugewendet, die beiden sekundären ++ erscheinen in Folge dessen schärfer geknickt.

Es ist klar, dass sekundäre Schleifenwinkel nur bei Schleifen mit langen Schenkeln zu Stande kommen können und dass, wenn der eine Schenkel lang, der andere kurz ist, nur der erstere eine sekundäre Knickung zeigen wird. Tritt die Verkürzung rasch ein oder sind die Schleifenschenkel an und für sich so kurz, dass sie auch in gestreckter Lage in der Zelle Platz finden, wie z. B. in den Hodenepithelien, so werden sekundäre Knickungen überhaupt nicht auftreten.

In diesem Stadium ist auch an meinen Platinchloridpräparaten nichts mehr von einer achromatischen Hülle zu sehen. Die Kernspindel tritt, namentlich in Seitenansichten, an Chrom-Ameisensäurepräparaten meist sehr schön und scharf hervor; in Polansichten ist sie gewöhnlich weniger gut zu sehen. Es ist eigenthümlich, dass an keinem meiner Platinchloridpräparate auch nur eine Spur von der Kernspindel zu sehen ist.

Es ist klar, dass in Folge der Ortsveränderungen der chromatischen Schleifen auch an dem Kernsaft Verschiebungen auftreten müssen. Diese können natürlich nur darin bestehen, dass derselbe alle die Stellen einnimmt, welche von den Schleifen verlassen wurden. Die chromatische Figur, so wie die Kernspindel, erscheinen von einem hellen Hofe umgeben; die Substanz, die diesen Hof erfüllt, ist wohl einerseits Kernsaft, andererseits aber auch jene Flüssigkeit, welche den gleich bei Beginn der Theilung den Kern umgebenden Hof erfüllt. Eine Grenze zwischen beiden ist nicht vorhanden und es lässt sich überhaupt über das Verhalten und die etwaigen Veränderungen des Kernsaftes nichts Sicheres aussagen. An der abgebildeten Figur tritt auch an der Zellsubstanz eine nicht uninteressante Eigenthümlichkeit hervor, die sich, wie es scheint, schon in den Endformen des Knäuels vorbereitet. Diese besteht darin, dass der nach außen von dem hellen Hofe gelegene Theil der Zellsubstanz zwei, übrigens nicht scharf geschiedene Zonen erkennen lässt: eine dichtere Innen- und eine weniger dichte Außenzone.

Solche und ähnliche Stadien beginnender oder bereits formirter Muttersterne sind von FLEMMING früher als Kranzformen bezeichnet

und als Stadien charakterisirt worden, in denen »nicht bloß die bleibenden centralen, sondern auch hier und da periphere Umbiegungsschlingen der Fäden« vorkommen. Die peripherischen Schlingen sollen darauf hinweisen, dass »die Segmentirung an Stellen, die gerade in der Peripherie liegen, noch nicht erfolgt ist«. In neuerer Zeit hat aber FLEMMING, nachdem inzwischen auch RETZIUS durch seine Untersuchungen an Triton zu ähnlichen Anschauungen gelangt war (RETZIUS pag. 117), die Kranzform als typische Form aufgegeben. Er sagt (Hauptwerk pag. 212): »Im Ganzen ist das, was an Mutter- oder an Tochterfiguren als ‚Kranzform‘ imponirt, nichts Anderes als eine schon radiär geordnete, oder auf dem Wege dazu begriffene Form zu nennen und verdient also nicht besonders von den Sternformen unterschieden zu werden.« Ich stimme darin mit FLEMMING und RETZIUS vollkommen überein. Dagegen hält FLEMMING auch heute noch daran fest, dass sich ab und zu die Segmentirung an einzelnen Stellen bis in dieses Stadium verzögern und dass eben durch diesen Umstand solche Anfangsformen des Mutterstern gebildet werden können. Allerdings giebt er zu, dass es sich dabei »zum Theil« um Sterne handle, »die schon vollständig durchsegmentirt sind und bei denen die freien Fadenenden der Schleifen nur umgerollt liegen«. Ich muss nun mit aller Bestimmtheit der Ansicht entgegentreten, dass sich die Segmentirung manchmal bis in dieses Stadium verzögern könne. Ich habe zwar oben angeführt, dass ich nicht entscheiden konnte, wie viele Fäden Anfangs vorhanden sind und ob die Segmentirung schon im »lockeren« Knäuel beendet ist, dagegen bin ich der Überzeugung, dass in dem Stadium meiner Figuren 7 und 8 keine weitere Quertheilung mehr statthat, vielmehr stets schon 24 Segmente vorhanden sind. FLEMMING be ruft sich unter Anderem auf eine Figur (I, Taf. XVII Fig. 11), an der zwei Schlingen an ihren peripherischen Enden noch mit einander zusammenhängen. Obgleich ich nicht im geringsten zweifle, dass die Figur vollkommen naturgetreu ist, so meine ich doch, dass solche Bilder auch dadurch zu Stande kommen können, dass zwei benachbarte Fäden an ihren Enden mit einander verquellen oder sich so über einander legen, dass es den Anschein gewinnt, als gingen sie in einander über. Habe ich mich doch selbst davon überzeugt, wie außerordentlich schwierig es zuweilen ist, zwei Fäden in ihrem Verlaufe und namentlich an ihren Enden aus einander zu halten; in solchen Fällen hilft oft nur die Beobachtung von beiden Seiten.

Sehr zutreffend sind die Angaben, die RETZIUS in Beziehung

auf die beginnenden Sternformen macht. Nachdem er aus einander gesetzt hat, dass er »die ganze Kranzform, wenigstens als eine typische, aufgeben möchte«, sagt er: »Eine Kranzform wird hin und wieder dadurch vorgetäuscht, dass die äußeren Enden der sternförmig angeordneten Fadenschleifen stark nach unten oder oben umgebogen sind, als ob es ihnen an Raum gebräche, sich vollständig auszustrecken; bei genauerer Betrachtung findet man dann aber die quer abgestutzten Enden dieser umgebogenen Fäden« (pag. 117). Es stimmt dies ganz trefflich zu meiner Beschreibung der Entstehung der sekundären Knickungen.

Was endlich die Angaben STRASBURGER's über diese »Kranzformen« betrifft, so würde mich eine ausführliche Berücksichtigung wohl zu weit führen. Ich will daher nur das Wichtigste berühren. STRASBURGER sagt: »Jeder Faden beschreibt (— bei der Kranzform —) eine mehr oder weniger regelmäßige doppelte Schleife, die so orientirt ist, dass zwei Umbiegungsstellen nach innen, eine nach außen gekehrt erscheinen. Die beiden Schleifen eines jeden Fadens liegen nicht in gleicher, vielmehr in verschiedener Höhe, so zwar, dass die beiden Schleifen auf die beiden Kernhälften vertheilt sind« (pag. 553). Dazu bemerke ich Folgendes: die »doppelten Schleifen«, welche STRASBURGER im Auge hat, sind meine Schleifen mit den zwei sekundären Knickungen; die zwei nach innen gewendeten (oder richtiger nach innen offenen) Umbiegungsstellen sind demnach meine sekundären, die nach außen gewendete (nach außen offene) meine primäre Knickung. Die beiden Schleifenschenkel brauchen nicht nothwendig in gleicher Höhe zu liegen, doch liegen sie viel häufiger in gleicher, als in verschiedener Höhe; nie aber gehört der eine Schleifenschenkel der einen, der andere der anderen Kernhälfte an. STRASBURGER's Erfahrungen sind in dieser Beziehung und speciell mit Rücksicht auf den Salamander nicht zahlreich genug. Die Schlüsse, die er daraus zieht und die man in seiner Abhandlung nachlesen mag, treffen, wenigstens für die Zelltheilung beim Salamander, nicht zu.

Ich habe auch bei Proteus, namentlich schön in der Niere, solche »Kranzformen« wiederholt gesehen. Auch hier finden sich außer den primären noch je zwei sekundäre Schleifenwinkel. Die Mitte der Kernspindel, die in der abgebildeten Fig. 11 frei von Schleifen erscheint, wird zuweilen von einigen, bald längeren bald kürzeren Fadensegmenten durchsetzt.

Ein etwas weiter entwickeltes Stadium, in welchem die Stern-

form schon viel schärfer hervortritt, als in den »Kranzformen«, stellt die Fig. 12 *A* und *B* Taf. VIII dar. Die Figur ist von beiden Seiten in der Ansicht vom Pol gezeichnet und man sieht, wie die Kernspindel jederseits einen Strahlenkegel bildet, dessen Basis der chromatischen Figur zugewendet ist. Zugleich wird man finden, dass die beiden Pole etwas schief über einander liegen und dass auch hier, wie früher, die Mitte der Kernspindel von Fäden frei ist. Der wesentliche Unterschied gegen früher lässt sich auf die beträchtlichere Verkürzung und die damit verbundene Verdickung der Schleifen zurückführen. In Folge dessen sind auch die sekundären Schleifenwinkel ganz oder nahezu ganz ausgeglichen und man bemerkt nur mehr an einem Theil der Schleifenschenkel als Reste dieser Winkel leichte wellenförmige Krümmungen. Man wird sich zugleich auch von der Richtigkeit der schon von RETZIUS ausgesprochenen Vermuthung überzeugen können, dass die sekundären Winkel nur die Folge des Umstandes sind, dass die Anfangs sehr langen Schleifenschenkel zu wenig Raum haben, um sich gerade ausstrecken zu können.

Während aber die sekundären Winkel verschwunden sind, treten nunmehr die centralen oder primären Winkel um so schärfer und entschiedener hervor; ja es sieht oft aus, als hätten sich die Schleifen hier noch nachträglich der Quere nach in je zwei Stücke getheilt. Ich war auch in der That lange im Zweifel, ob nicht doch, wie STRASBURGER früher wollte, im Stadium des Muttersterns wenigstens an einem Theil der Fäden, nämlich an den langen Schleifen, eine zweite Segmentirung erfolge. Durch Beobachtung späterer Stadien des Muttersterns, so wie durch Zählung der Schleifen in solchen Stadien, endlich auch durch Zählung der Schleifen in Anfangsstadien des Tochterknäuels bin ich aber zur Überzeugung gekommen, dass eine solche sekundäre Quertheilung nicht statthat, dass vielmehr die scheinbare Quertheilung der Schleifen im Bereich des centralen Winkels nur durch die Verschärfung eben dieses Winkels vorgetäuscht wird. Die Fäden erscheinen flachgedrückt, bandförmig, mit länglichem Querschnitt und man kann an vielen von ihnen jetzt auch an den mit Chrom-Ameisensäure fixirten Objekten die Längsspaltung erkennen.

Die Figur wird, wie früher, wieder von einem hellen Hof umgeben, an dessen Bildung, wie oben erwähnt, wohl außer dem Kernsaft auch ein Theil der Zellsubstanz Antheil nimmt. An der Grenze dieses Hofes sieht man wieder eine dichtere, grobfädige oder grobkörnige Innenzone der Zellsubstanz.

Auf Taf. IX Fig. 15 habe ich einen Mutterstern von der Seite abgebildet. Die Figur hält ungefähr die Mitte zwischen der »Kranzform« und dem zuletzt beschriebenen Stadium. Sie ist ohne Weiteres verständlich und ich möchte daher nur auf ein paar Punkte besonders aufmerksam machen. Vorerst beachte man die rechts unten gelegene Schleife, die, von den anderen getrennt, ihren Winkel gegen den einen Pol kehrt. Es ist das offenbar eine Schleife, die die Ortsveränderung der anderen Schleifen nicht mitgemacht hat und an ihrem ursprünglichen Platze zurückgeblieben ist. Solche Schleifen trifft man, wie schon FLEMMING und RETZIUS hervorgehoben haben, gar nicht selten; es ist natürlich keineswegs ausgeschlossen, dass sie noch später das Versäumte nachholen und sich mit ihrem Winkel dem Mittelpunkte der Theilungsachse zuwenden. Ein zweiter Punkt, auf den ich aufmerksam machen möchte, betrifft die Strahlung, die von den Polen in die Zellsubstanz ausläuft. Die Strahlen oder Fäden unterscheiden sich wesentlich von den Spindelfasern; sie sind viel weniger stark lichtbrechend als diese und scheinen sich aus der Substanz des die Theilungsfigur umgebenden hellen Hofes aufzubauen. Endlich möge man auch die zarten von der Außenzone der Zellsubstanz auslaufenden Fortsätze beachten; es sind dies »Intercellularbrücken«, welche die Zwischenräume zwischen den benachbarten Zellen durchsetzen und bekanntlich früher für »Riffe« oder »Stacheln« gehalten worden sind.

In solchen und späteren Stadien habe ich zuweilen an den Polen ein mattglänzendes, wie es schien, scharf umschriebenes Korn gesehen; es entspricht dies dem schon vor längerer Zeit von VAN BENEDEN und Anderen beschriebenen Polkörperchen (*corpuscule polaire*). FLEMMING beschreibt es als »eine körperlich differenzirte, stärker lichtbrechende kleine Substanzportion«. Das Ding ist beim Salamander zu klein, um eine genaue Beobachtung zu gestatten. Im ersten Augenblick erweckt es den Verdacht, als ob es nur durch das Zusammentreffen der Spindelfäden zu Stande käme; in Anbetracht der Untersuchungen aber, welche MARK, VAN BENEDEN u. A. an Eiern, bei denen die Polkörperchen viel größer sind, angestellt haben, muss man annehmen, dass man es hier in der That mit einer »körperlichen Differenzirung der Theilungspole« zu thun habe. Ich sehe die Polkörperchen am deutlichsten an Präparaten, die ich in der oben angegebenen Weise zuerst schwach mit Hämatoxylin, darauf stark mit Safranin gefärbt habe.

Ich gehe nun zur Beschreibung desjenigen Stadiums über, in

welchem die Sternform ihre schönste Entfaltung zeigt. Ich habe zwei solche Figuren auf Taf. VIII Fig. 13 und 14 abgebildet. Die Bilder sind so klar, die Schleifen so scharf von einander abgrenzbar, dass man sich kaum noch deutlichere und schönere Figuren wünschen kann. Die Sternform prägt sich namentlich bei der Fig. 14 *A* und *B* sehr klar aus; bei der Fig. 13 ist die ganze chromatische Figur etwas nach der Seite verschoben und die Kernspindel, im Zusammenhang damit, excentrisch angeordnet. Daher tritt auch hier die Sternform etwas zurück; jedoch kann es keinem Zweifel unterliegen, dass beide Figuren demselben Entwicklungsstadium angehören.

Ein Umstand, der, wie ich glaube, wesentlich zur größeren Klarheit und leichteren Durchblickbarkeit der Figuren beiträgt, besteht darin, dass in beiden Fällen eine Anzahl von Fäden eine ganz auffallende Kürze zeigt. In anderen Fällen, in denen die Schleifen im Allgemeinen die gleiche oder doch wenigstens nicht eine sehr verschiedene Länge haben, gelingt es gewöhnlich nicht, die Schleifen zu zählen und von einander abzugrenzen. Mir ist es wenigstens nur bei den beiden abgebildeten Figuren dieses Stadiums gelungen, die Schleifen mit Sicherheit zu zählen, aber auch das war nur bei Beobachtung der Figuren von beiden Seiten möglich. Für gewöhnlich decken sich einzelne Schleifenschenkel oder es schieben sich die Winkel so durch und über einander, dass eine Zählung ganz unmöglich wird.

Die Zahl der Schleifen beträgt in beiden Fällen 24; also genau eben so viel, wie in den Endformen des Knäuels. Wenn ich hier von Schleifen spreche, so ist das mit einiger Vorsicht aufzunehmen; es zeigen nämlich nur die langen Fadensegmente durchwegs Schleifenform, wogegen sich unter den kurzen auch solche befinden, welche nur leicht gebogen oder selbst ganz gerade gestreckt sind. Einige Schleifen sind nur in einer Ansicht zu sehen, wie z. B. die kurze Schleife 17 der Fig. 13 nur in der Ansicht von der Seite *B*; bei der Betrachtung von der anderen Seite ist sie hinter den Schleifen 1 und 3 versteckt; freilich, sobald man sich einmal von ihrer Anwesenheit überzeugt hat, gelingt es auch, sie bei der Betrachtung von der Seite *A* durch Tieferstellen des Tubus, obgleich nicht ganz klar, zu sehen.

Die Fäden sind in beiden Figuren durchwegs der Länge nach gespalten und an einzelnen weichen sogar die Spalthälften an den Fadenenden gabelförmig aus einander. Jede Spalthälfte oder jeder Schwesterfaden, wie ich sie schon jetzt nennen will, hat einen kreis-



runden Querschnitt, zum Unterschiede von dem länglichen Querschnitte der ungespaltenen Fäden früherer Stadien. Die Doppelfäden stellen sich, wie mir scheint, mit Vorliebe derart, dass sie ihre Breitseite der Theilungsachse zukehren, also mit ihren Kanten oder Schmalseiten nach den Polen sehen. Die sekundären Schleifenwinkel sind vollständig verschwunden; auch von den sanften wellenförmigen Biegungen des früheren Stadiums ist nichts mehr zu sehen. Es hat dies offenbar seinen Grund in der nun ad maximum getriebenen Verkürzung und Verdickung der Schleifen.

Ich will nun in Kürze jede der beiden Figuren für sich besprechen. Die Fig. 13 ist, wie erwähnt, entschieden die unregelmäßigere von beiden. Unter den langen, schleifenförmigen Segmenten findet man mehrere von sehr ansehnlicher Länge und gleich langen Schleifenschenkeln (1, 6, 7, 8, 10, 11, 13); sodann solche mit ungleich langen Schenkeln (3 und 5), wiewohl zu bemerken ist, dass in diesem Falle die Länge des kürzeren Schenkels nicht sicher zu eruiren ist, da er dem Objektträger nicht parallel liegt; endlich kommen auch ein paar mit sehr wenig ausgesprochener Krümmung vor (2 und 12), was übrigens gleichfalls nicht mit voller Sicherheit zu erfahren ist. Unter den kurzen und mittellangen Segmenten trifft man einige, an denen eine Krümmung überhaupt gar nicht zu erkennen ist, andere wieder mit deutlicher, mitunter hakenförmiger Krümmung. Nicht ganz ohne Interesse ist der Umstand, dass eine Anzahl ganz kurzer Segmente stark nach der Seite hin verschoben ist (14, 15, 16, 23 und 24). — Die Pole und Strahlungen der achromatischen Figur sind scharf ausgeprägt und auch der Unterschied zwischen den Spindelfasern und den in die Zellsubstanz auslaufenden Radien ist deutlich zu erkennen.

Regelmäßiger und in mancher Hinsicht noch interessanter ist die Fig. 14 A und B. Das Erste, was Jedem, der die Figur aufmerksam ansieht, in die Augen fällt, ist wohl die merkwürdige Vertheilung der kurzen und langen Fadensegmente auf die beiden Seiten des Sterns. Der Seite 14 A sind im Allgemeinen nur die langen, der Seite 14 B dagegen nur die kurzen Fadensegmente zugekehrt. Im ersten Momente fühlt man sich versucht, eine Ungleichwerthigkeit der Pole anzunehmen und zu glauben, dass sich noch eine Andeutung der Schleifenvertheilung des Stadiums der Fig. 9 bis in dieses Stadium erhalten habe. Denn auch in jener Figur war ja unmittelbar nach erfolgtem Durchtritte des einen Poles auf die ursprüngliche Gegenpolseite das Polfeld der einen Seite noch nicht

ganz demjenigen der anderen gleichwerthig. Ich habe daher wochen- und monatelang nach solchen Muttersternen gesucht, von zahlreichen Skizzen angefertigt und mich schließlich überzeugt, dass die ungleichmäßige Vertheilung der langen und kurzen Schleifen keine konstante Erscheinung ist. Einmal habe ich sogar einen Stern desselben Alters mit gerade so eigenthümlicher und merkwürdiger Schleifenvertheilung gefunden; und doch wurde gerade auch durch sie die Annahme einer Ungleichwerthigkeit der Pole sofort ausgeschlossen. Der Stern, den ich noch heute unter meinen Präparaten zeigen kann, lag mit der Theilungsachse parallel dem Objektträger und die kurzen und langen Schleifen waren zu zwei Gruppen angeordnet, von denen die eine — wenn ich so sagen darf — nach rechts, die andere mit den langen Schleifen nach links von der Theilungsachse zu liegen kam, so dass die ganze chromatische Figur die Gestalt eines Fächers darbot. In weitaus der Mehrzahl der Fälle findet man die Schleifen ganz gleichmäßig vertheilt, die kurzen und langen bunt durch einander und beide Pole von demselben Aussehen, so dass also von einer typischen Ungleichwerthigkeit der Pole nicht die Rede sein kann.

Ich bemerke, dass ich nur in der Fig. 14 *B* alle Schleifen gezeichnet habe, während in der Fig. 14 *A* einige der kurzen weggelassen sind. Wenn auch, wie gesagt, im Allgemeinen die langen Schleifen der Sternseite 14 *A* angehören, so liegen doch nicht alle in ganz derselben Höhe. Bei ganz hoher Einstellung kommen zunächst nur die Schleifen 2, 4, 5, 10 und 24 zu Gesicht, während z. B. die Schleifen 3, 9, 13 u. a. schon mehr der Äquatorialebene genähert sind. Die Schleifenwinkel sind meist ziemlich scharf, nur an einer (15) trifft man einen ganz auffallend stumpfen Winkel. Wie früher, weichen auch jetzt an einigen Schleifen die Schwesterfäden gabelig aus einander (vgl. 4, 15). Die Zahl der kurzen Fadensegmente beträgt 10; zwei davon (18 und 19) sind etwas länger als die übrigen.

Auf Taf. IX Fig. 16 und 17 habe ich zwei Muttersterne dieses Stadiums von der Seite abgebildet. In der ersten der Figuren sind die je eine Schleife zusammensetzenden Schwesterfäden fast durchwegs mit einander verquollen, so dass nur an ein paar Stellen die Längsspaltung zu erkennen ist. An der zweiten Figur tritt aber die Längsspaltung sehr klar und deutlich hervor. Natürlich kann man in eine solche Seitenansicht nur die dem Beschauer zugewendeten Schleifen einzeichnen; wollte man auch die abgewendeten in die Zeichnung eintragen, so würde diese ein so verworrenes Aussehen bekommen, dass man sich unmöglich daran zurecht finden könnte.

Überhaupt thut man gut, sich bei der Beobachtung dieser Stadien an Polansichten zu halten und die Seitenansichten nur zum Vergleich und zur Kontrolle heranzuziehen.

Auf Taf. X Fig. 11 habe ich einen Mutterstern aus dem Bindegewebe der Mundbodenplatte der Salamanderlarve abgebildet, doch sind nicht alle Schleifen gezeichnet. Interessant ist, dass die Totalform der Zelle sich noch gar nicht geändert hat und dass auch hier, gerade so wie in den Epidermiszellen an der Zellsubstanz eine dichtere grobkörnige Innenzone und eine hellere Außenzone, von der die Fortsätze ausgehen, zu unterscheiden sind. — Auf derselben Tafel, Fig. 4, habe ich einen Mutterstern aus der Epidermis des Proteus gezeichnet; er zeigt durchwegs längsgespaltene Fäden, an denen die PRITZNER'sche Körnelung zu sehen ist.

Endlich vergleiche man noch die Figuren 12 und 13 derselben Tafel. Die Fig. 12 zeigt einen Mutterstern aus einer Hodenepithelzelle des Proteus, die Fig. 13 einen solchen aus einem Hämatoblasten der Milz desselben Thieres. Wenn auch bei letzterem die Fäden einfach erscheinen, so haben sie doch schon einen länglichen Querschnitt, was darauf hinweisen dürfte, dass, da ja sonst schon in diesem Stadium die Längsspaltung vollzogen ist, die Spaltheilfäden unter dem Einfluss des Fixierungsmittels wieder mit einander verquollen sind. Beim Mutterstern aus dem Hoden sind aber die Schleifen durchwegs deutlich längsgespalten und ich mache zugleich darauf aufmerksam, dass die Hodenepithelien das günstigste Objekt sind, wenn man sich rasch von der Längsspaltung überzeugen will. Zwischen beiden Figuren bemerkt man mehrere wesentliche Differenzen: im Hoden ist die Kernspindel von außerordentlicher Länge, in der Milz ist sie kurz; im Hoden sind die chromatischen Schleifen kurz und dick, in der Milz lang und dünn; im Hoden ist (was allerdings auf der Zeichnung nicht hervortritt, da ich nicht alle Schleifen gezeichnet habe) die Schleifenzahl gering, in der Milz groß; endlich ist im Hoden die in die Zellsubstanz auslaufende Strahlung sehr schön und scharf ausgeprägt, während ich in den Hämatoblasten nie etwas davon habe sehen können. Dazu will ich noch, ohne mich aber vor der Hand in weitere Reflexionen einzulassen, bemerken, dass wir es bei den Hodenepithelien mit exquisit embryonalen Zellen zu thun haben, während uns in den Hämatoblasten Zellen entgegentreten, die sich weit vom embryonalen Zustande entfernen und nahe auf der Höhe ihrer Ausbildung angelangt sind.

Die über die Sternform vorliegenden Litteraturangaben habe ich

schon z. Th. bei der Besprechung der sogenannten Kranzformen berücksichtigt. Auch über die entwickelte Sternform verdanken wir das Meiste, was wir darüber wissen, FLEMMING. Vor Allem sind es zwei Sätze, die FLEMMING sicher gestellt hat; der erste lautet: »in der Sternform kehren sich die Winkel der Schleifen nach dem Centrum, die Enden der Schenkel nach der Peripherie«; der zweite, hauptsächlich gegen die Angaben STRASBURGER's gewendete, lautet: »die centralen Umbiegungen der Fäden in der Kranz- und Sternform trennen sich nicht«. Ich kann nach dem oben Gesagten beide Sätze vollinhaltlich bestätigen. Dass die Längsspaltung, dieser für die Theilung der chromatischen Substanzen wichtigste Vorgang, gleichfalls von FLEMMING entdeckt und zuerst genau beschrieben wurde, habe ich schon oben erwähnt. Die Resultate RETZIUS' stimmen in allen wesentlichen Punkten mit denjenigen FLEMMING's überein. Mit Rücksicht auf die Mechanik des Zustandekommens der Sternform sagt RETZIUS, es scheine »im Centrum des Kerns eine Kraft vorhanden zu sein, welche gerade den gebogenen Theil jedes Fadens an sich ziehe«. Er erwähnt auch, dass einzelne Fäden noch lange peripherisch liegen bleiben können, »als ob die anziehende Kraft auf sie nicht hinreichend wirksam sei« (pag. 116). Von solchen peripheriewärts gelegenen Schleifen war schon früher die Rede und ich möchte hier noch erwähnen, dass ich manchmal die Schleifen zu zwei Gruppen geordnet fand, die die beiden Pole umgaben; Ähnliches findet man auch bei FLEMMING angegeben; einmal habe ich sogar gefunden, dass die durchwegs längsgespaltenen Fäden, obwohl sie alle in der Nähe der Äquatorialebene lagen, zur Hälfte mit ihrem Scheitel gegen den einen, zur anderen Hälfte gegen den anderen Pol sahen, so dass eine gewisse Ähnlichkeit mit einer Äquatorialplatte daraus resultirte. Es existirt eben, gerade so, wie in der Anordnung der Fäden im Knäuel, auch hier eine gewisse Freiheit.

Einige eigenthümliche Angaben finden sich bei STRASBURGER. Nach diesem Forscher erfolgt bei Pflanzen die Segmentirung des Knäulfadens in zwei getrennten Schritten und er glaubt, diese Angabe durch seine Beobachtungen an Salamanderlarven auch auf die Theilung thierischer Zellen ausdehnen zu können. Er sagt, dass beim Übergang der Kernfigur aus der Kranz- in die typische Sternform »die nach außen gekehrten Umbiegungen der Schleifen«, meine primären Schleifenwinkel, »geöffnet« werden (pag. 554) und sucht damit auch die Angabe FLEMMING's in Einklang zu bringen, dass die Segmentirung an keinen bestimmten Zeitpunkt der Karyokinese ge-

knüpft sei. Ich habe schon oben die große Schwierigkeit betont, sich in gewissen Stadien des Muttersterns davon zu überzeugen, dass die primären Schleifenwinkel sich nicht lösen und also keine zweite Segmentirung erfolgt. Stadien, wie ich sie in Fig. 13 und 14 abgebildet habe, hat STRASBURGER offenbar nie zu Gesicht bekommen, sonst würde er wohl kaum seine Annahme für stichhaltig befunden haben.

STRASBURGER hat durch lange Zeit mit großer Entschiedenheit die Längsspaltung der Schleifen bestritten und erst in neuester Zeit, nachdem inzwischen die Arbeit HEUSER'S erschienen war und STRASBURGER dessen Präparate gesehen hatte, dieselbe anerkannt. Damit sind auch seine früheren Erörterungen über diesen Vorgang gegenstandslos geworden und ich darf daher mir und meinen Lesern eine Berücksichtigung derselben ersparen.

Über die Veränderungen der Zellsubstanz sagt STRASBURGER u. A.: »Die Grenze gegen das umgebende Cytoplasma wird jetzt (nämlich zur Zeit, wann die Halbiring der Schleifen erfolgen soll) aufgegeben und letzteres wandert zwischen die Fadenwindungen ein. Das muss freilich an Hämatoxylin-Präparaten studirt werden, wo das Plasma mitgefärbt erscheint; an Safranin-Nelkenöl-Präparaten ist kaum etwas von diesem Vorgang zu sehen« (pag. 554). Da das Eindringen des Cytoplasma in die Kernhöhle in STRASBURGER'S Arbeit eine große Rolle spielt, so möchte ich mir nur erlauben, darauf aufmerksam zu machen, dass STRASBURGER zweiundzwanzig Seiten früher erwähnt, dass von seinen Salamandra-Präparaten nur eines mit Hämatoxylin gefärbt war. Seine Untersuchungen an Salamander-Larven haben aber nur den Zweck gehabt, die Analogien zwischen der Theilung thierischer und pflanzlicher Zellen aufzusuchen und sich, wie er selbst sagt, »ein eigenes Urtheil über den Aufbau der Zellkerne, sowohl im Ruhezustande als auch während der Theilung zu bilden«; sie reichen aber keineswegs aus, um mit Bestimmtheit ein Urtheil über das Eindringen der Zellsubstanz und den Aufbau der Kernspindel abzugeben. Dagegen hat STRASBURGER sehr sorgfältige und ausgedehnte Untersuchungen an Pflanzen angestellt, die ihn zu der Ansicht geführt haben, dass hier konstant das Cytoplasma in die Kernhöhle eindringe und die Kernspindel aufbaue. Er hat auch erkannt, dass die Bildung der Kernspindel eine ganz konstante, stets mit der Zelltheilung einhergehende Erscheinung ist und die Schwierigkeiten wohl erwogen und gewürdigt, die der Beantwortung solcher Fragen im Wege stehen.

Bevor ich aber auf diesen Gegenstand eingehe, will ich ein paar Sätze aus PFITZNER's noch immerhin bester Abhandlung (III, pag. 307) anführen, um zu zeigen, mit welcher Leichtfertigkeit PFITZNER solche Fragen behandelt. Es heißt da unter Anderem: Die Rolle, welche das Achromatin bei dem karyokinetischen Prozesse spielt, »tritt gegen die des Chromatins ganz in den Hintergrund, sowohl optisch als physiologisch, so dass wir es vorläufig ganz von der Betrachtung ausschließen konnten. Wir sehen indess bisweilen achromatische Fadenfiguren auftreten, die einige Forscher mit zur karyokinetischen Figur rechnen wollen. Dass sie jedenfalls nichts Primäres, überhaupt nichts für den Process Wesentliches darstellen, beweist wohl ihre Unscheinbarkeit und Inkonstanz. So wenig wir auch vom Achromatin wissen, so können wir doch mit gewisser Sicherheit behaupten, dass es aus sehr verschiedenen Stoffen bestehen und eine wechselnde Zusammensetzung haben muss. Es wird wahrscheinlich Moleküle von sehr verschiedenem Werthe besitzen, neben solchen von ziemlich hohem, auch welche von ganz niedrigem Molekulargewicht, stets aber an letzterem weit hinter dem Chromatin zurückstehend. Die Chromatinkugeln üben ihre molekularen Wirkungen natürlich nicht nur auf einander, sondern auch auf die umgebenden Moleküle aus und wenn sich im Achromatin eine größere Anzahl relativ großer Moleküle vorfinden, so können diese Wirkungen auch dadurch einen optischen Ausdruck gewinnen, dass sich im Anschluss an die chromatische Figur eine sekundäre karyokinetische Figur zeigt, ja vielleicht noch eine tertiäre im Zellprotoplasma.« Doch genug davon. In dieser Molekularthätigkeit geht die Arbeit weiter. Wer an solcher Philosophie noch nicht genug hat, der lese desselben Autors »Beiträge zur Lehre vom Bau des Zellkerns und seinen Theilungerscheinungen«.

Ich bin längst entwöhnt, mich durch wohlklingende Phrasen verblüffen zu lassen und schätze eine einzige gute Beobachtung — selbst dann, wenn sich der betreffende Forscher gar nichts dabei gedacht hat — weit höher, als diese Sorte von »Reflexionen«. Man wird daher auch begreifen, wenn ich mich auf eine Berücksichtigung der Ansichten PFITZNER's über die »äquipotenten Segmente«, die Zusammensetzung der Pole aus zwei Komponenten, die Spannungsverhältnisse des Kerns in der Ruhe und Theilung und was dergleichen Dinge mehr sind, nicht weiter einlasse.

Ich gehe nun auf die Bildung der Kernspindel ein. Die ausführlichste und zusammenhängendste Schilderung des Eindringens

des Cytoplasmas und des Aufbaues der Kernspindel finde ich bei STRASBURGER in der ersten seiner citirten Arbeiten auf pag. 540 und 541. Er sagt da: nachdem (bei den Pollenmutterzellen) die einzelnen Fadenstücke zusammengeklappt sind, beginnt das Cytoplasma in die Kernhöhle vorzudringen, während gleichzeitig die Kernwandung schwindet. Er nimmt an, dass hierbei »das enge Gerüstwerk, welches die Hautschicht bildet, sich nur zu erweitern, die Elemente desselben nur auseinander zu treten brauchen«. Alsbald ist die ganze Kernhöhle von Cytoplasma erfüllt und die isolirten Stücke des Kernfadens werden durch das vordringende Cytoplasma nach der Mitte des ursprünglichen Kernraumes zusammengedrängt. Erst nachdem der ganze Raum mit Cytoplasma erfüllt ist, weichen die Fadenstücke wieder aus einander und die Kernfigur erweitert sich wieder. »Jetzt nimmt das im Innern der Zelle befindliche Cytoplasma streifige Struktur an« und es bilden sich die nach zwei Polen hin konvergirenden Spindelfasern aus. »Die Spindelfasern sind feine Stränge von Cyto-Hyaloplasma, mit sehr kleinen, oft äußerst spärlichen Cyto-Mikrosomen versehen« und gehen nach dem Gesagten aus dem Cytoplasma hervor (pag. 541). Man vergleiche auch die Zusammenstellung der Resultate auf pag. 570<sup>1</sup>.

Ganz anders beschreibt FLEMMING die Bildung der Kernspindel. In segmentirten Knäueln, die noch die Totalform des ruhenden Kernes und eine achromatische Hülle haben, sieht man zuweilen zwischen den chromatischen Fäden zarte, anscheinend granulirte, achromatische Stränge, die Anfangs noch ganz unregelmäßig verlaufen, bald aber sich zu zwei blassen Sternen anordnen, deren Strahlen in das Innere der Kernfigur sich fortsetzen. Die Centren, gegen welche sich die Sterne richten, liegen dicht an der Kernmembran, jedoch lässt sich nicht eruiren, ob sie nach innen oder nach außen von ihr liegen. FLEMMING nimmt an, sie lägen außen und die blassen, nach innen gerichteten Stränge würden zur Kernspindel. »Nach dieser Auffassung entstände also die achromatische Figur mit aus dem Kern« (pag. 228, Hauptwerk).

Es stehen sich also hier die Angaben FLEMMING's und STRASBURGER's sehr schroff gegenüber und ich will nun untersuchen, wie sich meine Resultate dazu verhalten. Wie erwähnt, habe ich die

---

<sup>1</sup> In ähnlichem Sinne spricht sich STRASBURGER auch in seiner letzten Arbeit aus.

erste Anlage der Spindel in Stadien beobachtet, welche meinen Figuren 7 und 8 Taf. VII entsprechen; es sind dies lockere, segmentierte Knäuelstadien im Sinne FLEMMING'S. Hier kommt aber der Umstand in Betracht, dass an meinen Präparaten zu dieser Zeit keine Kernmembran mehr wahrzunehmen ist; freilich habe ich an den Platinchloridpräparaten von Proteus zu dieser Zeit meist noch eine deutliche achromatische Hülle gesehen<sup>1</sup>. Es ist nun möglich, dass die Kernmembran in späteren Knäuelstadien aufquillt und dass diese Quellung durch Chrom-Ameisensäure so erhöht wird, dass nun nichts mehr von der Membran zu sehen ist; und dass andererseits durch Platinchlorid die gequollene und in Auflösung begriffene Kernmembran zum Schrumpfen gebracht und wieder deutlich sichtbar gemacht wird. Aber es ist auch nicht kurzweg auszuschließen, dass sich Proteus und Salamander in solchen Punkten verschieden verhalten. Leider zerstört, wie erwähnt, Platinchlorid die Spindelfasern und es lässt sich daher kaum hoffen, mit Hilfe der heutigen Methoden Spindelfasern und Kernmembran gleichzeitig zur Anschauung zu bringen. Man ist also hier darauf angewiesen, eine möglichst richtige und ungezwungene Deutung des Beobachteten anzustreben, und das ist immer eine missliche Sache. Denn eine bessere Methode würde alles Deuten und Deuteln überflüssig machen.

Es ist nun vor Allem zu bedenken, dass die Stelle am Zellkern, an welcher die Kernspindel auftritt, häufig eine kleine Delle, eine Art Nabel, trägt, so dass hier gewiss am allerleichtesten Zellsubstanz in die Kernhöhle eindringen könnte. Der Kern ist aber schon in den Anfangsstadien des Knäuels von einem hellen Hofe umgeben, und die Substanz, die diesen Hof erfüllt, würde zunächst in den Kern einströmen müssen. Der Kernsaft, der den Binnenraum des Kerns und die Zwischenräume zwischen den chromatischen Fäden erfüllt, müsste von dem einströmenden Zellsafte verdrängt werden. Es ist kaum denkbar, dass all' dies ohne Verschiebung der chromatischen Schleifen erfolgen sollte. So lange man die Anordnung der Fäden im Knäuel nicht kannte, hatte man allerdings leichtes Spiel: sie erschien nach dem vermeintlichen Eindringen des Zellsaftes eben so unregelmäßig wie früher; die Unregelmäßigkeit brauchte nur eine andere geworden zu sein. So wie man aber einmal zur Einsicht gekommen ist, dass gleich von Anfang an eine strenge Regelmäßigkeit existiert und die Fäden nirgends unordentlich durch einander

<sup>1</sup> Vgl. die nachtr. Bemerkung auf pag. 245.



laufen, würde man eine Unregelmäßigkeit sofort erkennen müssen. Nun ist aber nirgends davon etwas zu entdecken und der Knäuel zeigt nach dem Auftreten der Spindel eine eben so große Regelmäßigkeit, wie zuvor. Auch ein anderer Umstand scheint mir die Annahme eines Eindringens von Zellsaft zu verbieten; es ist das die Länge der Spindel. Diese ist Anfangs sehr kurz und kann im Bereich des Kerns, auch an der Peripherie, ganz gut Platz finden; erst später nimmt die Länge zu, so dass ihre Enden, die Pole, an Stellen zu liegen kommen, die früher in den Bereich des Zellleibes fielen. Ich werde auf diesen Punkt noch später zurückkommen. Nach dem Gesagten erscheint es mir außerordentlich wahrscheinlich, dass die Spindelfasern aus dem Kernsaft und nicht aus eingedrungenem Cytoplasma hervorgehen. Freilich, ob auch die Polkörperchen aus Kernsaft entstehen, ist eine andere Frage.

Ganz anders verhält es sich mit den in die Zellsubstanz ausstrahlenden Fasern. Diese bieten, wie erwähnt, gleich Anfangs ein anderes Aussehen dar; sie sind weit schwächer lichtbrechend und erscheinen reichlich mit Körnchen besetzt. Sie laufen direkt in die Zellsubstanz aus, gehen in dieselbe über und nehmen wohl auch zweifellos aus ihr ihren Ursprung.

Ich habe wiederholt und mit den verschiedensten Mitteln versucht, die Spindelfasern zu färben. So habe ich Silbernitratlösung und darauf Chromsäure, wodurch chromsaurer Silber entsteht, verwendet; ferner Goldchlorid mit nachfolgender Behandlung mit Zinnchlorid und Tetrachlorid, wodurch »Goldpurpur« entsteht; dann noch andere Metallchloride, endlich Chrom-Alaun und noch vieles Andere, aber Alles ohne nennenswerthen Erfolg. Am besten ist immer noch Hämatoxylin, worauf schon von FLEMMING hingewiesen wurde.

### 3. Phase:

Umordnung der chromatischen Figur. Äquatorialplatte.

Die Vorgänge, welche diese, für das physiologische Verständnis der Zelltheilung so wichtige Entwicklungsphase des Kerns charakterisiren, laufen darauf hinaus, dass die durch die Längsspaltung entstandenen Schwesterhälften jeder Schleife aus einander weichen und in der Art nach den Polen vorrücken, dass jedes Mal die eine Hälfte dem einen, die andere dem anderen Pole zugeführt wird. Durch die

Längsspaltung sind aus den ursprünglichen vierundzwanzig Schleifen achtundvierzig entstanden, die in den Endstadien des Muttersterns noch paarweise an einander liegen und jetzt derart in zwei Gruppen getheilt werden, dass auf jeden der beiden Tochterkerne wieder vierundzwanzig Schleifen entfallen.

Es handelt sich also vor Allem darum, die Prozesse kennen zu lernen, die eine solche, vollkommen gleichmäßige Vertheilung der Spalthälften ermöglichen und sichern.

Ich habe auf Taf. IX Fig. 18, 19 und 20 drei Umordnungsstadien aus dem Epithel der Mundbodenplatte der Salamanderlarve und auf Taf. X Fig. 5 und 6 zwei eben solche aus der Niere des Proteus abgebildet. Dazu möge man auch die schematischen Darstellungen der Umordnung auf Taf. XII Fig. 7 und 8 beachten.

Die allerersten Anfänge der Umordnung sind wegen der dichten Lage der Schleifen äußerst schwer naturgetreu wiederzugeben und ich habe mich daher entschlossen, mich zunächst an solche Figuren zu halten, in denen die Umordnung schon im vollen Gange ist und die Schleifenwinkel schon etwas weiter von der Äquatorialebene entfernt sind. Der Unterschied der abgebildeten Figuren gegen etwas jüngere liegt nur darin, dass bei diesen die Schenkel der Spalthälften noch in größerer Ausdehnung an einander liegen und die ganze chromatische Figur daher von den Polen her stärker zusammengedrückt erscheint. Doch lassen die abgebildeten Figuren noch mit voller Sicherheit den Process der Umordnung durchschauen. Derselbe besteht in Folgendem:

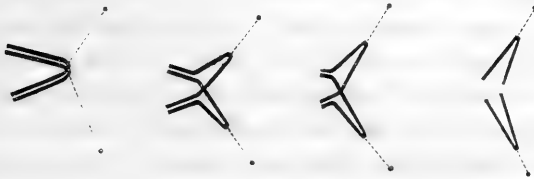
Die beiden Spalthälften jeder Schleife weichen zunächst am Schleifenwinkel aus einander und es kehrt sich der Schleifenwinkel der einen Hälfte dem einen, derjenige der anderen dem anderen Pole zu; wir können des besseren Verständnisses wegen die Spalthälften je einer Schleife als Tochterschleifen bezeichnen, zum Unterschiede von der Mutterschleife, wie wir einen chromatischen Faden so lange nennen wollen, als seine beiden Hälften noch in ihrer ganzen Ausdehnung an einander liegen. Jede Mutterschleife besteht also noch am Ende des Stadiums des Muttersterns aus zwei Tochterschleifen.

Die beiden Tochterschleifen treten also nicht sofort in ihrer ganzen Ausdehnung aus einander, sondern zunächst nur an ihren Winkeln, so dass die Schenkel mit einander noch einige Zeit in Berührung bleiben. Dadurch aber, dass sich die Winkel nach den Polen kehren, erfahren ihre Schenkel eine Knickung, die um so mehr gegen das periphere Ende derselben hinausrückt, je mehr sich die

Winkel den Polen nähern. Schließlich berühren sich die Schenkel der Tochterschleifen nur mehr an ihren äußersten Enden, bis sie sich auch hier von einander trennen.

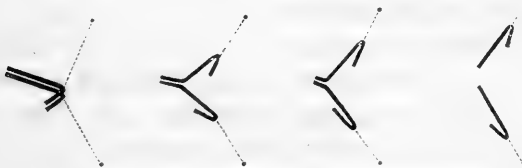
Ein Schema wird dies versinnbildlichen:

Fig. 3.



Von diesem Verhalten giebt es aber eine wichtige Abweichung, die leicht irre leiten und eine andere Art der Umordnung vortäuschen könnte. Sie findet sich dann, wenn die Schleifen auffallend ungleich lange Schenkel haben. Weichen die beiden Spalthälften einer solchen Schleife an ihren Winkeln aus einander, so bleiben nur die langen Schleifenschenkel noch durch einige Zeit mit einander in Berührung, während die kurzen sich alsbald vollständig von einander entfernen. Jede Tochterschleife weist also in diesem Fall zu einer gewissen Zeit zwei Winkel auf: einen, der sich nach dem Pol kehrt, und einen zweiten, der in der Theilungsebene liegt.

Fig. 4.



Sind beide Schleifenschenkel kurz, so werden sich die beiden Tochterschleifen alsbald nach Beginn der Umordnung nirgends mehr berühren. Treffen endlich die beiden Schenkel einer Mutterschleife unter sehr stumpfem Winkel auf einander, so wird sich dies auch wieder an den Tochterschleifen zu erkennen geben.

Von diesen Gesichtspunkten aus, zu denen ich erst durch lange, eigens darauf gerichtete Untersuchungen gelangt bin, wird man, wie ich glaube, die abgebildeten Umordnungsstadien ohne Weiteres verstehen. So sieht man auf Fig. 18 an zahlreichen Stellen (s. Orientirungstafel *a—h* und a. a. O.) die Schleifenschenkel je zweier zusammengehöriger Tochterschleifen in mehr oder minder großer

Ausdehnung an einander liegen. An zwei Stellen sieht man die kreisrunden Querschnitte solcher Schenkel, die dadurch so scharf hervortreten, dass sich die Fäden senkrecht gegen den Objektträger stellen. An anderen Stellen wieder (wie bei  $i$  und  $i'$ ) sieht man kurze Schleifen, die sich schon ganz von einander getrennt haben. Wesentlich dasselbe Bild bietet auch die Fig. 19, nur ist sie auf den ersten Blick etwas weniger klar. Sehr instruktiv ist die Fig. 20; sie stellt ein Umordnungsstadium in schiefer Ansicht dar; vor Allem möge man die Schleife  $d$  und die dazu gehörige Schwesterschleife der Gegenseite beachten. Die Schleifenschenkel liegen noch etwa zu einem Drittel ihrer Länge dicht an einander. Bei  $a$ ,  $b$  und  $c$  sieht man drei Kreise; es sind das die Scheitel dreier Schleifen; stellt man etwas tiefer ein, so sieht man am Präparat ganz deutlich, wie jeder der Kreise in zwei Kreise aus einander weicht, die eben den Durchschnitten je zweier Schleifenschenkel entsprechen.

Die Figuren vom Proteus lehren ganz dasselbe, wie diejenigen vom Salamander. Die Fig. 6 stellt ein beträchtlich jüngeres Stadium dar, als die Fig. 5. Bei der Fig. 5 habe ich nur etwa ein Drittel der auf dem Präparate sichtbaren Fäden gezeichnet; bei der Fig. 6 alle dem Beschauer zugewendeten. Namentlich beachte man in dieser Figur den Faden rechts unten; er wird aus dem zweiten der oben gegebenen Schemata verständlich: man sieht an ihm einen polaren — den eigentlichen — Schleifenwinkel und einen zweiten, entsprechend der Theilungsebene.

Durch die abgebildeten Figuren, denen ich leicht noch zahlreiche andere hinzufügen könnte, wird mit voller Sicherheit bewiesen, dass in der That immer die eine Spalthälfte einer Mutterschleife dem einen, die andere dem anderen Pole zugeführt wird. Damit wird ohne Weiteres der Sinn der Längsspaltung verständlich. Zugleich aber geht aus den angeführten Thatsachen auch, wie ich glaube, ganz unzweifelhaft hervor, dass der primäre Winkel der Mutterschleifen beim Auseinanderweichen der Spalthälften erhalten bleibt, dass also, mit anderen Worten, der primäre Winkel der Tochter-schleifen auf den primären Winkel der Mutterschleifen zurückzuführen ist. Aus dem ganzen Vorgange resultirt eine Lagerung der Schleifen, die sich mit FLEMMING am besten mit den Worten charakterisiren lässt: »Winkel nach dem Pol, Schenkelenden nach dem Äquator«.

Es ließe sich darüber streiten, ob man die Fig. 6 vom Proteus noch als Umordnungsstadium, oder schon als Stadium der Tochtersterne aufzufassen habe. Im Grunde genommen bleibt sich dies auch ganz

gleichgültig, da eine scharfe Grenze zwischen je zwei auf einander folgenden Stadien selbstverständlich nirgends existirt. Ich rechne aber noch alle jene Stadien zur Umordnungsphase, in denen sich eine größere Anzahl von Schleifen mit ihren Schenkeln in der Theilungsebene berührt. Es ist ja klar, dass ab und zu die Spalthälften einer Mutterschleife rascher aus einander weichen können, als andere, vielleicht benachbarte, aber eine Störung des Gesamtbildes wird dadurch nicht bewirkt.

So einfach sich jetzt der ganze Vorgang präsentirt, so ist die Erkenntnis desselben doch nur nach langen Mühen möglich geworden. FLEMMING, dem wir auch hier den besten Theil unseres Wissens verdanken, sagt: »Die Bewegung in dieser Phase ist, kurz gefasst, diese: die Schleifen, nachdem sie vorher in dem Formwechsel des Sterns verschiedentliche Ansätze dazu gemacht haben, formiren sich in der Art in zwei Gruppen, dass ihre Winkel nach den Polen, ihre Schenkel theils schräg, theils senkrecht gegen die Äquatorialebene zu stehen kommen.« Auch das verschiedene Aussehen der Schleifen bei der Umordnung ist FLEMMING nicht entgangen. Er bemerkt ausdrücklich, dass man oft lange, ziemlich geradlinig verlaufende Fäden finde, welche nur nahe dem einen Ende kurz umgeschlagen sind, also erheblich ungleich lange Schenkel zeigen. Er glaubt daraus den Schluss ziehen zu dürfen, dass der Knickungswinkel, der in der Sternform in der Mitte gelegen habe, »jetzt am Faden entlang schwanke«, bis er später wieder ganz oder nahezu in der Mitte anlange.

Sehr wichtige Angaben über das Verhalten der freien Enden der Schleifenschenkel in der Metakinese, wie er auch die Umordnungsphase nennt, finden sich auch schon in den älteren FLEMMING'schen Abhandlungen. So wirft er schon in seiner ersten Arbeit die Frage auf, ob die Fäden zu Beginn der Umordnung im Äquator zusammengehangen haben und kommt zu dem Resultate, dass »in einzelnen Fällen« solche Zusammenhänge sicher zu finden seien; nur, meint er, könnten sie auch sekundäre Zusammenlagerungen sein (pag. 383). In ähnlichem Sinne spricht er sich auch in seiner zweiten Abhandlung aus (pag. 209 und ff.). In neuerer Zeit hat FLEMMING, in Anbetracht der Ergebnisse STRASBURGER's, die Möglichkeit zugegeben, dass die Deutung, die letzterer seinen Befunden an Pflanzenzellen gegeben hat, auch für die Theilung thierischer Zellen zulässig sei. Ich werde darauf später zurückkommen.

RETZIUS beschreibt die Umordnung in derselben Weise wie FLEMMING. Nachdem er aus einander gesetzt hat, dass aus einem Sterne zwei Sterne, aus einer monocentrischen Kernfigur eine dicentrische entstanden ist, fährt er fort: »Die Schleifen scheinen sich in zwei ungefähr gleich große Gruppen zu vertheilen; in welcher Weise dies geschieht, bleibt uns bis auf Weiteres eben so räthselhaft, wie die trennende oder anziehende Kraft selbst. Durch die Annahme, dass sich die durch die FLEMMING'sche Längsspaltung der Fäden entstandenen feinen Fadenschleifen zu zwei solchen verschiedenen Gruppen anordneten, ließe sich Einiges erklären; es liegen aber noch keine direkten Beweise dafür vor, dass die zwei Zwillingsfäden jedes Mutterfadens nach den beiden entgegengesetzten Centren sich trennen und ziehen lassen« (pag. 119).

Sehr interessante Angaben finden sich bei STRASBURGER. In seiner ersten Abhandlung heißt es<sup>1</sup>: »Die Trennung der beiden Kernplattenhälften wird durch eine Umbiegung (Andersbiegung) der Kernplattenelemente eingeleitet. Aus der J- oder U-förmigen Gestalt gehen sie, durch C- oder S-förmige in eine im Allgemeinen f- oder n-förmige über. Die Umbiegung erfolgt direkt, indem sich das polare Ende krümmt, während das äquatoriale sich gerade streckt; oder es schreitet die Umbiegung bei sehr langen Kernfäden an denselben entlang nach dem Pol zu fort, so dass ∞-Gestalten den Übergang vermitteln. — Während der Umbiegung stellen sich die gegenüber liegenden, zu je einem Paar gehörenden Fäden mit ihren äquatorialen Enden auf einander. — Der Umbiegung folgt das Auseinanderweichen; die umgebogene Stelle geht voran.« Dazu muss ich bemerken, dass sich STRASBURGER zu jener Zeit von der Längsspaltung der Fäden noch nicht hatte überzeugen können und dass er annahm, dass im Stadium des Muttersterns eine zweite Quertheilung der Kernfäden erfolge. Nunmehr hat er die letztere Annahme aufgegeben, die Längsspaltung bestätigt (vgl. II. Abhandl. pag. 255). Die Umordnung schildert er in ganz ähnlicher Weise wie HEUSER, wesshalb ich zunächst auf dessen Angaben eingehe.

Es ist das unstreitige und jedenfalls sehr große Verdienst HEUSER's. zuerst mit Sicherheit nachgewiesen zu haben, dass von den Zwillingshälften je eines Mutterfadens immer die eine dem einen, die andere dem anderen Pole zuwandert und also eine vollständig

<sup>1</sup> Ich folge hier der Zusammenstellung seiner Resultate auf pag. 572, da mich eine Berücksichtigung der Detailangaben wohl zu weit führen würde.

gleichmäßige Vertheilung der Spalthälften auf die beiden Tochterkerne stattfindet. Ich war ganz unabhängig von HEUSER durch meine Untersuchungen an Proteus zu demselben Resultate gelangt und habe darüber in einer der Sitzungen der anatomischen Sektion auf der Naturforscherversammlung in Freiburg i. B. Mittheilung gemacht. Später habe ich auch beim Salamander dasselbe Verhalten wiedergefunden. Ich erwähne dies nur, weil ich betonen möchte, dass ich ganz unabhängig von HEUSER zu wesentlich demselben Ergebnis gelangt bin und nicht etwa, weil ich ihm die Priorität streitig machen möchte. Ich habe auch weder für das Tagblatt, noch für den amtlichen Bericht der Naturforscherversammlung ein Manuskript eingeschickt. Es gebührt also HEUSER nicht bloß die Priorität der Entdeckung, sondern auch die Priorität der Publikation. Zudem hat HEUSER den Nachweis für die Pflanzen, ich aber für die Thiere geliefert. Übrigens stimmen wir auch in einzelnen Details nicht überein und es entspricht HEUSER'S Darstellung mehr den Ansichten, die ich mir Anfangs gebildet und auch noch in Freiburg vertreten hatte, später aber in einem nicht ganz unwichtigen Punkte modificiren musste.

Ich hatte nämlich, irre geleitet durch die verschiedenen Formzustände ungleichschenkeliger Schleifen, Anfangs geglaubt, dass sich die Schleifen vor Beginn der Umordnung gerade streckten und erst dann die beiden Spalthälften nach den Polen aus einander rückten; in der Nähe der Pole angelangt, würden sie hakenförmig umgebogen, so dass nun wieder Schleifen entstünden. HEUSER scheint nun in der That eine solche Längsstreckung der Schleifen unmittelbar vor der Umordnung anzunehmen (vgl. namentlich das Schema Fig. 35 a). Er unterscheidet zwischen äußeren und inneren Strahlenpaaren und führt an, dass die äußeren fast oder ganz parallel zur Äquatorialebene verlaufen, die inneren dagegen mehr in der Richtung der Spindelfasern gelagert sind. Bei den äußeren Strahlenpaaren geht die Umordnung ganz einfach in der Weise vor sich, dass sich die Spalthälften an ihren centralen Enden von einander entfernen und gegen die Pole vorrücken. (Man vergleiche das auf meiner Taf. XII Fig. 14 nach HEUSER gegebene Schema.) Die Trennung der nach innen gelegenen Elemente ist dagegen nicht ganz frei von Nebenerscheinungen. Die Elemente befinden sich hier so dicht zusammengedrängt, dass die Mehrzahl wohl nicht im Stande sein dürfte, sich in dem beschriebenen Maße frei zu bewegen. Um nun doch, ohne den Nachbar mehr als nöthig aus seiner Lage zu

bringen, mit dem der äquatorialen Mitte zunächst gelegenen Ende zu dem Pole zu gelangen, könnte ein Theil dieser centralen Spaltstrahlen die von STRASBURGER entdeckte eigenthümliche Umbiegung erfahren. Die Anfangs J-förmigen Elemente würden sich in diesem Falle zunächst gerade strecken und alsdann dicht oberhalb der früheren hakenförmigen Umbiegungsstelle eine scharfe Knickung zeigen, die in wellenförmiger Bewegung an den Elementen gegen die Pole hin fortschreitend, dieselben durch die S-Form in die f-Form überführen würde. Ob dieser . . . . . Vorgang in voller Reinheit verläuft, oder ob nicht doch bloß ein einfaches Zusammenklappen mit nachheriger Umbiegung des polaren Endes den geschilderten ähnliche U- und S-Formen herbeiführt, habe ich zwar mit voller Sicherheit nicht zu entscheiden vermocht, jedoch sprechen die meisten der beobachteten Fälle für diese letztgenannte Annahme« (pag. 55). Man vergleiche dazu die nach HEUSER kopirten Schemata auf Taf. XII Fig. 14 und 15. HEUSER nimmt an, dass immer nur einer von zwei Tochterstrahlen die beschriebene Umbiegung erfährt. Die Beschreibung bezieht sich auf die Zellen des Wandbeleges des Embryosackes von *Fritillaria imperialis*.

Es fragt sich, wie sich diese Darstellung der Umordnung mit der von mir gegebenen in Einklang bringen lässt. Da möchte ich nun vor Allem bemerken, dass mir die Fig. 35 a des HEUSER'schen Schemas nicht ganz mit den sowohl von diesem Forscher, als später von STRASBURGER gegebenen, gewiss sehr naturgetreuen Zeichnungen nach Präparaten übereinzustimmen scheint. In dem Schema zeichnet er die Strahlenpaare vollständig gerade gestreckt, die äußeren senkrecht, die inneren mehr oder weniger parallel zur Theilungsachse gestellt. Auf Taf. VII Fig. 11, 12 und 13, und namentlich schön und scharf in Fig. 14, welche der Umordnung unmittelbar vorhergeht, sieht man an den äquatorialen Enden der inneren und oft auch an den centralen Enden der äußeren Strahlenpaare je zwei scharf umschriebene schwarze Punkte, welche nach HEUSER's eigener Angabe anzeigen sollen, dass hier die Strahlenpaare sich gegen den Beschauer richten. Daraus ergibt sich aber der Schluss, dass die Strahlenpaare nicht gerade gestreckt sind, sondern schleifenförmig mit centralwärts gerichtetem Winkel. Dass dieser Schluss richtig ist, wird durch STRASBURGER direkt bestätigt; man vgl. seine Figuren 6, 7 und namentlich 8 und den erläuternden Text. Da heißt es auf pag. 255 wörtlich: »Jedes Segment ist im Äquator umgebogen und zeigt ein längeres polares und kürzeres



äquatoriales Ende. Die Segmente, welche das Innere der Kernplatte einnehmen, sind einander und der Längsachse der Kernspindel annähernd parallel; die an den Rändern der Kernplatte befindlichen neigen mit dem polaren Ende nach außen.« Demnach sind also auch hier Schleifen vorhanden mit centralwärts gekehrtem Winkel, aber, allem Anscheine nach, mit auffallend ungleich langen Schenkeln. Es fehlen also an dem beanstandeten HEUSER'schen Schema die kurzen Schleifenschenkel und es können demnach auch seine Schemata 35 *b* und 35 *c*, die ich auf Taf. XII Fig. 14 und 15 kopirt habe, unmöglich ganz richtig sein; auch hier fehlen durchwegs die kurzen Schleifenschenkel.

Das Schema der Umordnung muss sich also so stellen, wie ich es in dem Holzschnitt Fig. 4 dargestellt habe; und damit wäre nun auch in diesem Punkte die Übereinstimmung in der Theilung pflanzlicher und thierischer Zellen hergestellt.

Die Auffassung, dass die Fäden bei der Umordnung aus der **J**-Form in die **S**-Form und aus dieser in die **f**-Form übergehen, ist nur für ungleichschenkelige Schleifen zulässig und auch da nur in folgendem Sinne: **J**-förmig sind die Schleifen noch vor Beginn der Umordnung im Endstadium des Muttersterns; so wie die primären Schleifenwinkel aus einander weichen, werden sie **S**-förmig, weil ihr längerer Schenkel eine sekundäre Knickung erfährt; so wie sie endlich in der Äquatorialebene aus einander rücken, streckt sich der sekundäre Winkel wieder und die Schleifen werden **f**-förmig.

#### 4. Phase:

##### Sternform der Tochterkerne. Tochtersterne.

Als Tochtersterne bezeichne ich mit FLEMMING alle Formen der chromatischen Tochterfiguren, welche radiären Bau haben und in denen die Schleifen so gestellt sind, dass ihre Winkel nach dem Pol, ihre Schenkel nach der Äquatorialebene gerichtet sind. Ich schließe davon, wie schon angeführt, diejenigen Formen aus, bei welchen sich die beiden Tochterhälften der chromatischen Figur noch in größerer Ausdehnung in der Äquatorialebene berühren.

Die Tochtersterne kommen, wie nicht weiter ausgeführt zu werden braucht, dadurch zu Stande, dass die beiden Hälften der Äquatorial- oder Kernplatte nach den Polen aus einander weichen.

Man kann in dieser Entwicklungsphase wieder zwei Stadien unterscheiden: im ersten liegen die Schleifen ziemlich lose neben einander, im zweiten sind sie so dicht gedrängt, dass sie sich nur ausnahmsweise in ihrem ganzen Verlaufe verfolgen lassen.

Die Zahl der Schleifen muss nach dem früher Mitgetheilten in jedem Tochterstern 24 betragen, also eben so viel wie in den Endstadien des Knäuels und im Mutterstern; jedoch muss ich bemerken, dass ich in den Tochtersternen nie mit Sicherheit alle Schleifen habe zählen können. So viel ich sehe, ist dies auch FLEMMING nicht gelungen. In späteren Stadien, in lockeren Tochterknäueln, habe ich mehrmals nahe an 24 Fäden gezählt und hier ist es FLEMMING einmal gelungen, in der That mit Sicherheit 24 Schleifen zu zählen. Daraus, so wie namentlich aus der Art der Umordnung darf der Schluss gezogen werden, dass auch in den Tochtersternen 24 Schleifen vorhanden sind.

Die Schleifen haben ein verschiedenes Aussehen; wie früher im Mutterstern, trifft man auch hier wieder lange und kurze, gleichschenkelige und ungleichschenkelige, solche mit stumpfen und andere mit spitzem Winkel oft bunt durch einander. Zuweilen zeigt ein Schleifenschenkel eine sekundäre Knickung, vielleicht als Rest des sekundären Schleifenwinkels im Umordnungsstadium. Bei ungleichschenkeligen Schleifen kann der kurze Schenkel nach außen oder nach innen sehen. Gerade so, wie es Muttersterne mit durchwegs gleichschenkeligen Schleifen giebt, kommen auch derartige Tochtersterne vor und diese zeigen dann stets ein ungemein regelmäßiges Aussehen. Nicht selten sind die Schleifenschenkel vollkommen gerade gestreckt und der ganze Stern erinnert in seiner Form an das Gerüst eines Regenschirmes mit gerade gestreckten Spangen.

Ich habe auf Taf. IX Fig. 21 und 22 zwei junge Tochtersterne aus dem Epithel der Mundbodenplatte der Salamanderlarve abgebildet; die Fig. 23 stellt ein etwas älteres Stadium dar. In Fig. 21 und 23, weniger in Fig. 22, bei welcher die Spindelfasern nicht deutlich zu sehen sind, trifft man ein Verhalten, das sich, so weit meine Erfahrung reicht, ganz konstant im Stadium der Tochtersterne vorfindet. Man bemerkt nämlich, dass die Spindelfasern nicht in der direkten Verlängerung der Schleifenschenkel liegen, sondern mit denselben unter einem, allerdings sehr stumpfen Winkel zusammenreffen; oder genauer ausgedrückt: wenn man durch beide Schleifenschenkel eine Ebene hindurchlegt, den Schleifenwinkel halbirt und die Halbierungslinie gegen den Pol hinaus verlängert, so trifft diese

Linie nicht den Pol, sondern sie schneidet die Theilungsachse in ihrer Verlängerung über den Pol hinaus (Fig. 5). Der Kegel von Spindelfasern erscheint also gewissermaßen in das Centrum des chromatischen Sterns hineingedrückt. Der Stern zeigt daher an seiner polaren Seite eine Delle. Dies tritt am schärfsten an den Tochtersternen ganz flacher Zellen hervor, wie eine solche in Fig. 23 abgebildet ist. Dasselbe trifft man aber auch in den untersten Epidermisschichten des Proteus, in den Nierenepithelien, ja selbst in den Hämatoblasten der Milz. Auch in den Follikelepithelien des Hodens habe ich es gesehen. Es kommt also in allen möglichen Zellen ganz unabhängig von deren Form vor und kann daher auch nicht in äußeren Verhältnissen den Grund haben.

Schon während der Umordnung, noch mehr aber während des Auseinanderrückens der Tochtersterne macht sich eine ganz allmähliche Verkürzung und Verdickung der Fadenschleifen bemerkbar und dies mag auch zum Theil der Grund sein, weshalb man in den Endformen der Tochtersterne, wie in der Fig. 23, nicht mehr im Stande ist, die einzelnen Schleifen in ihrem ganzen Verlaufe mit Sicherheit aus einander zu halten. Sehr leicht und oft genug selbst bei sehr sorgfältiger Behandlung verquellen die Schleifen an ihren polaren Enden, so dass der ganze Stern dann einen Klumpen darstellt, aus dessen äquatorialer Seite die einzelnen Schleifenschenkel wie die Borsten aus einer Bürste hervorragen.

Sobald einmal die Tochtersterne etwas weiter aus einander gerückt sind, kann man sehen, wie von den freien äquatorialen Enden der Schleifenschenkel zarte blasse Fäden ausgehen, die gegen die Theilungsebene hinziehen und hier mit solchen der Gegenseite zusammentreffen. Zuweilen bilden diese Fäden ein zartes Netzwerk, wie ich dies in Fig. 23 abgebildet habe. Die Fäden oder Stränge sind viel weniger lichtbrechend, als die Spindelfasern und treten im Farbenbilde des Beleuchtungsapparates meist ganz zurück. Am besten sind sie bei Anwendung enger Diaphragmen zu sehen.

Hinsichtlich des Baues und der Zusammensetzung der Tochtersterne stimmen die Angaben der Autoren im Wesentlichen überein und ich will mich daher nur an die Angaben FLEMMING's und RETZIUS' halten, zumal ich mit FLEMMING in einem mir wichtig erscheinenden Punkte nicht übereinstimmen kann. Die Annahme, dass während und unmittelbar nach der Umordnung der polwärts

Fig. 5.



gerichtete Schenkel gestreckt sei und erst später eine Abknickung, die zur Bildung eines Schleifenwinkels führt, erfährt, habe ich schon oben kritisiert. Die Anordnung der Schleifen und die Verkürzung und Verdickung ihrer Schenkel sind von FLEMMING sehr genau und sorgfältig beschrieben worden. Auch bemerkt er, dass man zu dieser Zeit, gerade so wie schon früher, »einzelne Segmente finde, die viel kürzer sind, als alle übrigen« (pag. 236). Diese Beobachtung selbst ist vollkommen korrekt; die Betrachtung dagegen, die er an diesen Befund knüpft, und die Auffassung der ganzen Erscheinung kann ich durchaus nicht billigen. Er sagt nämlich: »Jedenfalls ist dies (die ungleiche Länge der Schleifen) nichts Regulares; man muss es möglich lassen, dass es sich dabei wirklich um eine vitale Abtrennung kleinerer Segmente handelt, wahrscheinlicher ist es mir aber, dass die Sache auf einer künstlichen Zerfällung durch die fixirenden Reagentien beruht.« Er kommt dann auf die Beurtheilung der Fadenlängen und Dicken zu sprechen und hebt die Kautelen hervor, die man dabei zu beachten hat. In diesen Punkten stimme ich mit ihm vollkommen überein und ich habe ja selbst schon früher ausdrücklich betont, dass man sich zunächst an solche Fäden und Schleifen zu halten habe, die in ihrem ganzen Verlaufe parallel dem Objektträger liegen. Aber ich muss auch hier, wie schon früher, aufs entschiedenste die Angabe bekämpfen, dass die Schleifen de norma gleich lang und gleichschenkelig seien. Man sehe sich einmal ein Dutzend schöner Tochtersterne an und führe folgendes einfache Rechenexempel aus: wenn die Schleifen gleich lang und gleichschenkelig wären, müssten von der äquatorialen Seite des Sterns 48 Fäden hervorragen; nun findet man aber in den meisten Fällen nur etwa 30 längere und eine Anzahl kürzere Schleifenschenkel; es kann daher unmöglich die Schleifen- und Schenkellänge durchwegs die gleiche sein. Dasselbe lehrt aber auch die Beobachtung der oberflächlich gelegenen Schleifen. Wenn ab und zu die Länge der Tochterschleifen durchweg dieselbe ist, so halte ich dies für eine Ausnahme von der allgemeinen Regel.

Abgesehen von diesem einen Punkte stimme ich mit FLEMMING überall überein. Was RETZIUS betrifft, so kann ich nicht umhin, zu bemerken, dass seine Tochtersterne doch etwas gar zu schön und regelmäßig sind. In der Beschreibung stimmt RETZIUS mit FLEMMING überein. Er bestätigt dessen Angaben über die Stellung der Schleifen, die Verkürzung und Verdickung der Schlei-

fenschenkel u. dgl. und erwähnt auch, dass an der Polseite des Tochtersternes »eine größere oder kleinere Einbuchtung, ein Hilus«, bestehe, der »bis auf Weiteres von der achromatischen Substanz ausgefüllt zu sein scheine« (pag. 121).

#### 5. Phase:

#### Knäuelform der Tochterkerne. Tochterknäuel.

So wie die Tochtersterne etwas weiter aus einander gertückt sind, krümmen sich die Enden der Schleifenschenkel nach einwärts gegen die Theilungsachse und die chromatische Figur bekommt eine zarte achromatische Hülle. Die Verkürzung und Verdickung der Fäden macht dabei Anfangs noch weitere Fortschritte, bis endlich die Ränder der Fäden rauh und zackig werden, die Fäden seitliche Fortsätze treiben und der Kern zur Ruhe übergeht. Diese Vorgänge sind es, welche die letzte Phase der Kerntheilung charakterisiren.

Da ich über die Anfangsformen der Tochterknäuel und den Übergang der Tochtersterne in dieses Stadium nichts wesentlich Neues mittheilen kann, werde ich mich sehr kurz halten. Anfangsformen der Tochterknäuel habe ich auf Taf. IX Fig. 24 aus der Epidermis der Salamanderlarve, auf Taf. X Fig. 7 aus der Niere des Proteus abgebildet. Solche Kerne haben eine eigenthümliche Form: sie zeigen polarwärts eine Delle, den von RETZIUS erwähnten Hilus, den auch FLEMMING genau beschreibt und auf seinen Figuren zur Anschauung bringt, und an der entgegengesetzten Seite, der Theilungsebene zugewendet, eine ähnliche, nur tiefere, Einsenkung. Die kurzen, dicken Knäulfäden halten im Allgemeinen eine zur kurzen Achse des Kerns parallele Richtung ein und zeigen wesentlich denselben Verlauf, wie in den Anfangsstadien des Mutterknäuels: sie beginnen an der äquatorialen Seite, die wir jetzt wieder als Gegenpolseite des Kerns bezeichnen können, ziehen quer über die Oberfläche oder auch, wiewohl im Ganzen seltener, durch den Binnenraum des Kerns zur Polseite und ins Polfeld, biegen hier schlingenförmig um und kehren wieder zur Gegenpolseite zurück. Mit anderen Worten, die Fäden bilden Schleifen, deren Winkel nach dem Pol, deren freie Schenkelenden nach der Äquatorialebene sehen; nur ist zu beachten, dass der junge Kern an der Gegenpolseite schon durch eine achromatische Hülle abgeschlossen wird; dasselbe ist auch allenthalben an den Seiten der Fall. Dagegen möchte ich bezweifeln, dass in solchen Anfangsformen des Tochterknäuels auch an

Pol schon eine achromatische Hülle vorhanden sei. Hier sieht man zunächst eine helle, stark lichtbrechende Masse, die wohl unzweifelhaft aus dem Rest der Spindelfasern hervorgegangen ist, aber keine faserige Struktur mehr erkennen lässt und die sich in die kleine polare Delle des Kerns einlagert und dieselbe vollständig ausfüllt. Vom Polkörperchen ist keine Spur mehr zu sehen.

Die Fäden sind, wie erwähnt, dicker als in den vorhergehenden Tochterfiguren, treten aber an ihren freien Enden mit einander nicht in Verbindung. In manchen Knäuelformen, wie z. B. in den Tochterknäueln aus der Niere des Proteus, sind sie so kurz, dass man auf den ersten Blick Körner statt Fäden vor sich zu haben glaubt.

Untersucht man etwas ältere Kerne, so fällt Einem außer der nicht unbeträchtlichen Größenzunahme namentlich das körnige, rauhe Aussehen der Fäden auf. Die Schleifen haben ihre glattrandige Beschaffenheit verloren, ihre Ränder sind unregelmäßig zackig geworden und senden ganz kurze, dünne Fortsätze von körnigem Aussehen aus. Es ist ganz wohl möglich, dass die Schleifen jetzt zum Theil an ihren freien Enden mit einander verschmelzen und die Zahl der Kernfäden dadurch eine geringere wird. Dafür spricht wenigstens der ganze Habitus solcher Kerne; aber ich muss doch gestehen, dass ich mich von einer solchen von manchen Autoren behaupteten Verbindung gröberer Fäden mit Sicherheit nicht habe überzeugen können (vgl. Fig. 25).

Die Kerne nehmen in der Folge rasch an Größe zu und ihre ganze Ausbildung läuft wesentlich darauf hinaus, dass die chromatische Substanz immer gleichmäßiger vertheilt wird. Einen schon ziemlich weit entwickelten Kern habe ich auf Taf. IX Fig. 26 abgebildet. Er lässt noch in groben Zügen die Zusammensetzung jüngerer Knäuel erkennen; statt einheitlicher, kontinuierlicher Fäden finden sich aber nur mehr grobe, eckige Körner, die durch derbere Gerüststränge mit einander in Verbindung stehen und von deren Ecken Fortsätze ausgehen, die sich ihrerseits wieder weiter verzweigen und mit anderen benachbarten Fäden in Verbindung treten, so dass ein reiches Netzwerk zu Stande kommt. In dieser Weise geht auch die ganze weitere Ausbildung von Statten: einerseits nimmt der Kern allmählich an Größe zu, andererseits verfeinert sich das Gerüst- oder Netzwerk durch Aussendung zarter Fäden und Bälkchen immer mehr und mehr. Von den gröberen Gerüststrängen, den Resten der früheren Knäulfäden, bleibt wenig mehr zurück und

auch die größeren Ansammlungen chromatischer Substanz schwinden immer mehr, so dass schließlich kaum mehr etwas auf den Bau des Knäuels und die typische Anordnung seiner Schleifen hinweist. Nur an der ursprünglichen Polseite des Kerns bleibt zuweilen, wie schon RETZIUS erkannt hat, als Rest der polaren Delle eine seichte Impression zurück.

Auf den Bau des fertigen Kerns werde ich ohnedies später noch des Genaueren zurückkommen.

Der Zelleib erleidet im Stadium der Tochtersterne keine merklichen Veränderungen. Er zeigt zu dieser Zeit im Wesen die gleiche Beschaffenheit, wie früher während der Umordnung und während des Stadiums des Muttersterns. Die einzige wichtigere Veränderung betrifft diejenigen Theile der Zellsubstanz, welche die äquatorialen Flächen der beiden Tochtersterne verbinden und auf die bereits früher aufmerksam gemacht wurde. Um so wichtiger sind die Veränderungen, die sich im Beginn der Knäuelphase einleiten und die binnen Kurzem zu einer Theilung des Zelleibes in zwei gleiche oder doch nahezu gleiche Partien führen.

Die helle Innenportion der Zellsubstanz, welche die beiden Tochtersterne mit einander verbindet, verschmälert sich immer mehr und mehr und zugleich macht sich an der dunkleren Außenportion eine Einschnürung des Zelleibes bemerkbar. Es tritt an der Peripherie der Zelle, ungefähr der Mitte zwischen den beiden Tochterknäueln entsprechend, eine Ringfurche auf, welche (wie es scheint, ganz konstant) an der einen Seite tiefer in den Zelleib einschneidet, als an der entgegengesetzten. Dies ist wenigstens in der Mehrzahl der Fälle direkt zu beobachten und wenn man auch ab und zu Zellen findet, welche an beiden Seiten gleich tiefe Furchen zeigen, so liegt doch die Vermuthung nahe, dass die Furche an der dem Beschauer zu- oder abgewendeten Seite tiefer eindringt, als an der entgegengesetzten.

Am Boden der Furche zieht eine stark lichtbrechende, mit Hämatoxylinsich ziemlich intensiv färbende Substanz rund um die Zelle (vgl. Taf. X Fig. 16), die sich auch auf die beiden Zelleiber fortsetzt, dabei aber immer dünner wird und schließlich ganz verschwindet. Dieser stärker färbbare Theil der Zellsubstanz ist an derjenigen Seite der Zelle, an welcher die Ringfurche tiefer eingreift, mächtiger entwickelt und setzt sich auch auf die beiden Tochterzellen weiter fort, als an der entgegengesetzten Seite.

Endlich schneidet die Furche vollständig durch und theilt die

Zelle in zwei ungefähr gleich große Hälften. An den beiden Tochterzellen erkennt man noch durch geraume Zeit die beiden, schon von früher her bekannten Zonen der Zellsubstanz: die hellere Innen- und die dunklere Außenzone. Beide sind an gut fixirten Präparaten meistens recht scharf von einander geschieden. Die Innenzone geht direkt in den hellen, den Kern umgebenden Hof über.

Der ganze Process der Theilung des Zelleibes geht ziemlich rasch von Statten. Er beginnt, wie gesagt, in den ersten Anfängen der Tochterknäuel und ist schon vollendet, noch bevor die Knäulfäden ihre glattrandige Beschaffenheit verloren und Fortsätze auszutreiben begonnen haben.

Vieles von dem hier über das Stadium der Tochterknäuel Gesagten wird man schon in den Abhandlungen FLEMMING's in ganz ähnlicher Weise ausgesprochen finden und ich habe das Ganze nur des Zusammenhanges und der Vollständigkeit wegen erörtert. Immerhin wird man aber auch manches Neue und gewiss auch Wichtige in meinen Auseinandersetzungen finden. Eine geordnete Zusammenstellung des bisher Bekannten und des neu Hinzugekommenen schien mir aber namentlich zum Verständnis der theoretischen Betrachtungen über die Zelltheilung und den Bau des Zellkerns, mit welchen ich diesen Abschnitt schließe, von Wichtigkeit.

Es konnte keinem meiner Vorgänger entgehen, dass im Stadium der Tochterknäuel die chromatischen Fäden parallel zur kurzen Achse des Kerns verlaufen. Dies ist auch von allen hervorgehoben worden. Eine merkwürdige Übereinstimmung besteht aber auch in einem anderen Punkte. FLEMMING und RETZIUS eben sowohl, wie STRASBURGER und HEUSER, geben an, dass die Knäulfäden an ihren Enden mit einander verschmelzen und dass aus dieser Verbindung »ein einziger Tochterkernfaden« hervorgehe. Ich habe oben die Möglichkeit zugegeben, dass einzelne Fäden mit einander zu größeren Fadenabschnitten verschmelzen und will sogar nicht bestreiten, dass bei gewissen Kernen alle Knäulfäden mit einander in Verbindung treten. Ich habe mich aber weder beim Salamander, noch beim Proteus mit Sicherheit davon überzeugen können, obwohl doch meine Untersuchungsmethoden mindestens eben so viel, meiner Ansicht nach aber beträchtlich mehr leisten, als die meiner Vorgänger. Dass die feinen Fortsätze, welche nach meinen Befunden von den Knäulfäden ausgehen, so wie die Knäulfäden selbst, nachdem sie sich sehr viel verfeinert haben, zur Bildung eines Gerüst- oder Netzwerkes



zusammentreten, habe ich oben gesagt; aber eine Verschmelzung aller größeren Fäden in solchen Stadien, in denen man noch von einer Knäuelform reden kann, kommt beim Salamander und Proteus, wenn überhaupt, nur ganz ausnahmsweise vor.

Endlich möchte ich noch erwähnen, dass FLEMMING angiebt, die Zellsubstanz färbe sich mit Hämatoxylin bei sich theilenden Zellen intensiver, als bei Zellen in der Ruhe. Ich kann dies in der Hauptsache bestätigen, muss aber bemerken, dass solche Hämatoxylinpräparate keineswegs Musterpräparate sind. Woher es kommt, dass manchmal die ruhenden Zellen keine Farbe annehmen, die Zellen in Theilung aber dieselbe sehr zähe an sich halten, kann ich nicht sagen. Für tadellose Hämatoxylinpräparate trifft FLEMMING'S Angabe nicht zu.

An stark gelockerten Tochterknäueln aus dem Hoden vom Proteus habe ich mehrmals nach Fixirung mit Chrom-Osmium-Essigsäure und Safranin-Färbung eine interessante Eigenthümlichkeit an den Knäulfäden wahrgenommen (vgl. Taf. X Fig. 14). Die chromatische Substanz bildete hier nicht kompakte Stränge, zeigte sich auch nicht in Form der sogenannten PFITZNER'schen Chromatinkugeln, sondern war in äußerst feinen Körnchen vorhanden, die in blasse, nicht färbbare Stränge eingelagert waren. Mit anderen Worten, die Knäulfäden bestanden aus blasser, »hyaloplasmatische« Substanz, in welche zahllose feine chromatische Körnchen eingelagert waren. Diese Körnchen waren schon FLEMMING bekannt, nur scheint er sie zuweilen mit den PFITZNER'schen Körnern verwechselt zu haben. Manchmal scheinen die Körner in Doppelreihen zu liegen, so dass es aussieht, als ob die Knäulfäden der Länge nach gespalten wären. Dies dürfte jedoch niemals der Fall sein und ich nehme an, dass die scheinbare Längsspaltung dadurch zu Stande kommt, dass die Körnchen in den hyaloplasmatischen Strängen nicht gleichmäßig vertheilt sind, sondern hauptsächlich an deren Oberfläche liegen; betrachtet man dann einen Knäulfaden im optischen Längsschnitte, so muss eine Längsspaltung vorgetäuscht werden. Ob auch in früheren Theilungsstadien eine solche Zusammensetzung der chromatischen Fäden aus hyaloplasmatischer Grundsubstanz und darin eingelagerten chromatischen Körnchen vorkomme, vermag ich nicht zu entscheiden. Es mag sein, dass sich die scheinbare Längsspaltung der chromatischen Fäden im Stadium der Tochtersterne, die FLEMMING und auch ich in vereinzelt Fällen beobachtet haben, in ähnlicher Weise erklärt, wie jene Längsspaltung der Knäulfäden;

möglich auch, dass zuweilen durch eine engere Aneinanderdrängung zweier benachbarter Fäden eine Längsspaltung vorgetäuscht wird.

Ich will nun noch kurz folgende Punkte besprechen: 1) die Dicke der chromatischen Fäden und die Länge der Theilungsachse in den auf einander folgenden Stadien; 2) die Beziehungen der indirekten Zelltheilung zur Ernährung und zum Wachsthum, zur Entzündung und Neubildung; 3) drei- und mehrpolige Kernfiguren; 4) pathologische Kernfiguren; und endlich 5) direkte Theilung und Zerklüftung. Ich habe aber nicht die Absicht, das von anderen Forschern Mitgetheilte zu wiederholen und in Ordnung zu bringen, sondern beziehe mich fast ausschließlich auf meine eigenen Ergebnisse.

1) Wenn es sich darum handelt, die Dicke der chromatischen Fäden und die Länge der Theilungsachse in den auf einander folgenden Stadien zu bestimmen, muss man einige Vorsicht walten lassen. Vor Allem darf man Messungen nur an sehr gut fixirten Objekten anstellen und zweitens müssen alle Figuren, von denen man Maße nimmt, in genau derselben Weise behandelt sein. Es ist selbstverständlich, dass man die Kernfäden nicht das eine Mal an Chrom-Ameisensäurepräparaten und das andere Mal an Platinchloridpräparaten messen und dann die Zahlen mit einander vergleichen darf. Die von mir mitgetheilten Zahlen wurden abgenommen von einem außerordentlich schönen Chrom-Ameisensäurepräparat eines Kiemenblättchens der Salamanderlarve, das mit Hämatoxylin-Safranin gefärbt war. Ich gebe die Zahlen in Theilstrichen des Ocularmikrometers (ZEISS II) bei einer Tubuslänge von 220 mm; ein Theilstrich bedeutet 0,000909 mm. Man kann sich, wenn man es für nöthig findet, die wirklichen Maße daraus leicht berechnen.

Die Entfernung der Pole beträgt:

im Stadium der Fig. 7 (Mutterknäuel)	ca. 11 Theilstriche
- - - - 15 (erstes Stadium des Muttersterns)	17—18 -
- - - - 19 (Umordnung)	20 -
- - - - 23 (Tochtersterne)	26 -
- - - - 24 (Tochterknäuel, gemessen vom einen zum anderen Hilus)	28—32 -

Daraus geht hervor, dass die Entfernung der Pole kontinuierlich zunimmt und zwar am langsamsten zwischen Mutterstern und Umordnung, am raschesten von der Umordnung bis zu den Tochter-

knäueln. Zugleich drängt sich die Vermuthung auf, dass ursprünglich statt zweier Pole oder zweier Attraktionscentren nur ein solches vorhanden war, das erst später in zwei aus einander gewichen ist.

Die Dicke der Fäden kann nur ganz beiläufig gemessen, oft nur geschätzt werden. Sie beträgt:

im Stadium der Fig. 2 (Übergang vom dichten zum lockeren			
	Knäuel)	. . . . .	nicht ganz 1 Theilstrich
-	-	- 7 (lockerer Mutterknäuel)	. . . . . ca. 1,4
-	-	- 15 (erstes Stadium des Muttersterns)	. ca. 1,6
-	-	- 17 (Mutterstern mit deutl. Längsspaltung)	
			nicht ganz 2
-	-	- 19 (Umordnung); ein Faden misst:	- 1
-	-	- 24 (Tochterknäuel); ein Faden misst:	. 1

Es nimmt also die Dicke der Fäden zu bis zur Längsspaltung, dann nimmt die Dicke jeder Spaltheilung in ähnlicher Weise zu.

2) Dass die Ernährung einen wichtigen Einfluss auf die Häufigkeit der Zelltheilungen habe, war schon von vorn herein zu erwarten, zumal wir längst wissen, dass auch bei den Individuen höherer Ordnung, den Personen und Stöcken, die Produktion von Nachkommen mit den Ernährungsverhältnissen in innigem Zusammenhange steht. In der That haben nun auch FLEMMING und RETZIUS gezeigt, dass »reichliche Ernährung das Eintreten reichlicher Zelltheilungen befördern, und Nahrungsmangel es hindern kann«. RETZIUS sagt (pag. 112): »Wenn man die Larven mehrere Tage hungern lässt, wird die Zelltheilung immer sparsamer und hört endlich ganz auf, so dass man keine einzige sich theilende Zelle aufzufinden vermag.« Ich habe nun folgendes, für die Kenntnis des Zellenlebens gewiss interessante Experiment angestellt; ich habe mehrere Exemplare von *Salamandra atra* von Ende August 1882 bis Ende Januar 1883, also volle fünf Monate, hungern lassen und dann in mehreren Organen nach Theilungsfiguren gesucht. Die Thiere hatte ich in ein Glasgefäß gesetzt, in dasselbe etwas Moos gegeben, das ich aber zuvor von den darin befindlichen Limaciden gereinigt hatte und dann von Zeit zu Zeit etwas Wasser zugegossen. Als ich die Thiere Ende Januar untersuchte, fand ich sie hochgradig abgemagert, alles Fett geschwunden, im Magen einiger Exemplare spärliche Mengen von Moos; letzteres konnte gewiss nicht als Nahrung, sondern nur zur Befriedigung des Lokalgeföhles der Mageneleere gedient haben. Die übrigen, am Leben gelassenen Exemplare gingen Mitte März an Inanition zu Grunde. Nun ist allerdings zu bedenken, dass die Thiere auch im Freien während des Winters

hungern; doch dürfte das Hungern kaum länger als drei Monate dauern. Ich erinnere mich wenigstens, schon wiederholt Ende Oktober und Anfangs November Salamander eingefangen zu haben, die im Magen einen *Arion empiricorum* oder *Limax maximus* hatten, der nur an der Oberfläche geringe Spuren der Einwirkung des Magensaftes zeigte, so dass es noch möglich war, die Species zu bestimmen.

Ich war nun Anfangs erstaunt, als ich in den Zungendrüsen und in der untersten Epidermisschicht der untersuchten Thiere ziemlich reichliche Zelltheilungsfiguren fand. Und doch glaube ich, dass diese Beobachtung den Erfahrungen FLEMMING's und RETZIUS' nicht widerspricht; wissen wir ja, dass erwachsene Thiere das Hungern weit besser ertragen als junge und wir brauchen nur diesen Erfahrungssatz auf die Zellen zu übertragen und zu sagen: erwachsene Zellen ertragen das Hungern besser als junge und embryonale. Es ist auch klar, dass in beiden Fällen die Ursache der Resistenz dieselbe sein muss: bei jungen Thieren und jungen Zellen ein lebhafter Stoffwechsel, bei alten oder erwachsenen ein träger oder doch langsamerer Stoffwechsel.

In jüngster Zeit ist von einem Forscher die Ansicht ausgesprochen worden, die chromatische Substanz in den Zellen stehe in irgend einer Beziehung zur Ernährung und ihre Menge müsse daher beim Hungern abnehmen. Dem gegenüber kann ich nur versichern, dass ich an den Theilungsfiguren der hungernden Salamander keine Abnahme des Chromatins habe wahrnehmen können.

Es ist gewiss keinem meiner Vorgänger entgangen, dass man oft in großen Stücken der Mundbodenplatte oder eines Kiemenblättchens oder auch der Epidermis anderer Körperregionen nur ganz vereinzelte Theilungsfiguren antrifft, während sich die übergroße Mehrzahl der Zellen »in Ruhe« befindet. Auch sonst habe ich nie gefunden, dass sich alle Zellen irgend einer Region gleichzeitig theilten. Was der Grund davon ist, wissen wir nicht; wir wissen aber auch nicht und sehen es einer Zelle nicht an, ob sie besser oder schlechter ernährt werde als ihre Nachbarn. Es ist immerhin möglich, dass hier die Ernährungsverhältnisse mitspielen. Ich erinnere übrigens an das analoge Verhalten bei der inäqualen Furchung: auch da theilen sich nicht alle Furchungskugeln gleichzeitig, sondern die der animalen Seite im Allgemeinen rascher und öfter, als die der vegetativen.

Ich habe oben der sorgfältigen Arbeit ARTHUR KOLLMANN's über den Tastapparat der Hand und der darin niedergelegten Resultate über die Beziehung der Karyokinese zum Wachsthum der Epidermis gedacht. Außerdem haben auch FLEMMING, EBERTH, MAYZEL und Andere über die Regeneration der Epithelien Untersuchungen angestellt und gezeigt, welche wichtige Rolle dabei der indirekten Theilung zukommt. Wenn DRASCH auf Grund seiner Untersuchungen über die Regeneration des Trachealepithels zu dem Schlusse kommt, dass in den Flimmerzellen keine Theilungsfiguren vorkommen, so steht dies doch sicherlich nicht mit der Ansicht im Gegensatz, dass die Epithelregeneration nur auf karyokinetischem Wege erfolgt. DRASCH selbst giebt ja die Möglichkeit zu, dass eine »Karyokinese vorausgegangen sein könne, als die Flimmerzellen noch Basalzellen waren«. Freilich meint er, »man stehe nun abermals vor der Frage warum denn gerade nur die eine der beiden Tochterzellen bis zur Flimmerzelle sich entwickelte, die andere aber in dieser ganzen Zeit im Wachsthum still gestanden ist«. Ich kann nicht umhin, eine solche Fragestellung etwas naiv zu finden. Hat denn DRASCH gar nicht bedacht, dass es im Laufe der Entwicklung eines Thieres tausend- und abertausendmal vorkommt, dass von je zwei Tochterzellen sich die eine zu dieser, die andere zu jener Zellart entwickelt? Was müsste nur für ein sonderbares Gewebe aus dem Mesoderm werden, wenn immer je zwei Tochterzellen denselben Entwicklungsgang einschlägen? Und ist denn die Epithelregeneration nicht auch eine Entwicklungserscheinung?

DRASCH ist der Ansicht, »dass die Regeneration des Flimmerepithels so vor sich geht, dass in den pyramidenförmigen Anschwellungen der Fortsätze der Flimmer- und Keilzellen oft noch zur Zeit ihres Zusammenhanges mit, meist aber nach ihrer mechanischen Abschnürung von den Zellen durch andere Zellen ein Kern sich bildet und die »Rudimente« dadurch zu Rudimentzellen, den kleinsten Zellen in der Basalzellenregion werden«, dass also, kurz gesagt, die Kerne durch »freie Kernbildung« entstanden sind. Meiner Ansicht nach übernimmt Derjenige, der eine freie Kernbildung behauptet, auch die Verpflichtung, sie zu beweisen. Bis dies geschehen sein wird, halte ich an dem bekannten Satze fest: »Omnis nucleus e nucleo«.

Für das Verständnis des Wachsthumes und der Regeneration geschichteter Epithelien scheint mir die oben mitgetheilte Beobach-

tung von Wichtigkeit zu sein, dass bei der Theilung die Theilungsachse sich nicht genau der Cutisoberfläche parallel stellt, sondern gegen dieselbe unter einem spitzen Winkel geneigt ist. Dadurch kommt die eine Tochterzelle etwas höher und oberflächlicher zu liegen, als die andere. Findet eine solche Theilung dicht unter der oberflächlichsten Zellschicht statt, so wird die tiefer gelegene Tochterzelle den Charakter der Mutterzelle beibehalten, während die höher gelegene und ganz an die Oberfläche gerückte sich mit einer Stäbcheneuticula bekleiden wird, nach Art ihrer Nachbarinnen. In einem solchen Falle haben wir dann eine divergente Ausbildung zweier Zellen gemeinsamen Ursprunes vor uns.

Von derselben Wichtigkeit, wie für die Erkenntnis des Wachstumes ist auch der Nachweis der Karyokinese für die Lehren von der Entzündung und Neubildung. Über das Wesen und Zustandekommen der Entzündung stehen sich bekanntlich die Ansichten STRICKER's und COHNHEIM's sehr schroff gegenüber und es darf wohl von den mit Berücksichtigung der Karyokinese angestellten Untersuchungen eine Lösung dieser Frage erwartet werden. In neuerer Zeit haben HOMÉN und KLEMENSIEWICZ<sup>1</sup> reichliche karyokinetische Figuren in den fixen Hornhautzellen des Frosches nach künstlich durch Ätzmittel erzeugter Entzündung nachgewiesen; dagegen war KLEMENSIEWICZ nicht im Stande, in irgend einer von jenen Zellen, »welche ihrer Form und Lage nach als Wanderzellen bezeichnet werden müssen«, eine Kerntheilungsfigur aufzufinden. Im Epithel der entzündeten Frosch- und Kaninchencornea wurden schon viel früher (1876) von EBERTH in einer für jene Zeit ganz ausgezeichneten Arbeit karyokinetische Figuren in großer Menge nachgewiesen. Fast gleichzeitig und unabhängig davon hat auch MAYZEL Ähnliches mitgeteilt. Endlich haben kürzlich UNNA (ZIEMSEN's Handbuch, XIV. Bd., I) und OSTRY in der Haut des Menschen bei entzündlichen Processen Kerntheilungsfiguren beobachtet. UNNA hat sie in spitzen Condylomen, OSTRY gleichfalls in spitzen Condylomen, ferner in syphilitischen Papeln, beim Lupus, bei der syphilitischen Initial-Sclerose etc. gefunden (vgl. Zeitschr. f. Heilkunde, Bd. IV. Prag, 1884).

Das was an den Arbeiten ARNOLD's, MAYZEL's, MARTIN's u. A. über die Karyokinese in Geschwülsten, vor der Hand wenigstens,

<sup>1</sup> Die Untersuchung HOMÉN's kenne ich nur aus KLEMENSIEWICZ, Centralbl. f. d. med. Wiss. 1884. Nr. 11.

von dem größten Interesse erscheint, ist Folgendes: erstens die große Häufigkeit von Theilungsfiguren in den Carcinomen und Sarkomen, also in exquisit malignen Tumoren; zweitens die relativ geringe Menge von chromatischer Substanz und die mächtige Ausbildung der Kernspindel in solchen Figuren und drittens das Vorkommen drei- und mehrpoliger Kernfiguren. Ich werde auf die beiden ersten Punkte noch im zweiten Theile zurückkommen.

3) Nachdem schon ARNOLD darauf hingewiesen hatte, dass drei- und mehrpolige Theilungsfiguren in rasch wachsenden Geschwülsten, namentlich in Sarkomen und Carcinomen, »eine ganz gewöhnliche Erscheinung« sind, wurden solche Figuren später von MARTIN in einem Falle von Brustdrüsenkrebs, »der sehr rasch gewachsen war und im Verlauf von sieben Monaten die ganze Brustdrüse ergriffen hatte«, genauer untersucht. Dreitheilung wurde häufiger angetroffen, als Viertheilung. Das Interessanteste dabei ist, dass in solchen Fällen nicht bloß drei bis vier Kernspindeln vorhanden sind, sondern auch die aus den chromatischen Elementen bestehende Kernplatte in drei oder vier Strahlen aus einander weicht. Die Angaben EBERTH's und HEGELMAIER's, deren Beweiskraft mit Recht von FLEMMING und STRASBURGER bestritten wurde, kann ich füglich übergehen. Bei Pflanzen wurden schon wiederholt Kernspindeln mit drei Polen gesehen; so von STRASBURGER und SOLTWEDEL im Wandbeleg des Embryosackes von *Leucoium aestivum*.

Ich selbst besitze über solche Figuren keine Erfahrung; aber ich möchte doch eine Beobachtung erwähnen, die geprüft und weiter verfolgt werden sollte. Ich habe einmal in einem Hämatoblasten aus der Milz des Proteus drei Tochtersterne gesehen, die so gestellt waren, dass sie ihre konkave Seite einer gemeinsamen Mitte zukehrten; der betreffende Hämatoblast befand sich aber in einem Schnittpräparat und es wäre daher möglich, wenn auch nicht sehr wahrscheinlich, dass ein vierter Tochterstern weggeschnitten war. In diesem Falle könnte eine zweikernige Zelle vorgelegen haben, deren Kerne sich ohne vorherige Theilung des Zelleibes wieder weiter theilten, ähnlich wie dies FLEMMING einmal in einer Epithelzelle der Salamanderlarve gesehen hat.

Wichtig wäre es, zu erfahren, wie sich bei solchen pluripolaren Theilungen die Spalhhälften der chromatischen Fäden verhalten. Sind 24 Schleifen vorhanden mit 48 Spalhhälften, so könnten diese so vertheilt werden, dass bei einer Dreitheilung auf jeden Kern 16 Fäden entfielen.

4) Gerade so, wie »ruhende« Zellen von Krankheiten befallen werden können, kann sich auch während der Theilung ein krankhafter Process einstellen, der dann zur Bildung pathologischer Kernfiguren führt. Es ist freilich schwer, immer genau aus einander zu halten, was noch als gesund und was schon als krank bezeichnet werden muss. Dass zuweilen beim Übergang vom Knäuel zum Stern einzelne Schleifen zurückbleiben können, wurde bereits erwähnt; solche Fälle sind auch von FLEMMING und RETZIUS beschrieben worden. Aber man darf dieselben, wie ich glaube, nicht kurzweg als pathologische Formen bezeichnen, zumal es nicht auszuschließen ist, dass solche dislocirte Schleifen noch später sich in die Reihe der übrigen stellen. Es ist eben zu bedenken, dass bei allen an organisirten Wesen ablaufenden Processen sich eine gewisse Freiheit und Variabilität kund giebt: in der Natur herrscht überall ein festes Gesetz, aber nirgends Pedanterie.

Ich bezeichne daher nur solche Figuren als pathologisch, bei denen jeder Zweifel an ihrer Krankhaftigkeit ausgeschlossen ist. Einen derartigen, sehr schönen Fall habe ich auf Taf. X Fig. 15 abgebildet; er stellt eine Nierenepithelzelle von Proteus mit ungleich großen Tochtersternen vor. Der eine Stern ist etwa halb so groß oder vielleicht noch etwas kleiner, als der andere; dabei ist die Dicke der Fäden in beiden Sternen dieselbe. Wie dieser Fall zu erklären ist, ist schwer zu sagen; vielleicht wird er noch am ersten durch die Annahme verständlich, dass ursprünglich abnormerweise drei Pole vorhanden gewesen seien, von denen zwei dicht neben einander gelegen und später sich mit einander vereinigt haben. Ich muss mich aber darüber einer bestimmten Meinungsäußerung enthalten. Ein zweites Mal ist mir etwas dergleichen nicht vorgekommen.

Einen anderen Fall habe ich auf derselben Tafel, Fig. 16 abgebildet. Während die beiden Tochterknäuel ein ganz »gesundes« Aussehen zeigen, ist in der Mitte zwischen ihnen ein Stück einer Schleife zurückgeblieben; es ist nicht sehr wahrscheinlich, dass in einem solchen Falle, wo die beiden Tochterkerne schon so weit aus einander gerückt und so weit ausgebildet sind, noch eine Wiedervereinigung erfolgen könne. Bemerkenswerth ist, dass das kleine zurückgebliebene Fadenstück gerade so, wie die Tochterknäuel selbst, von einem hellen homogenen Hofe umgeben ist. Solche Fälle habe ich mehrmals beobachtet.

Einen dritten Fall führt uns die Fig. 17 vor; die beiden Tochterkerne sind schon zur Ruhe übergegangen, stehen aber doch noch



durch einen dünnen Faden mit einander in Verbindung. In der einen der beiden Tochterzellen sieht man neben dem eigentlichen Kern, ganz außer Zusammenhang mit ihm, einen kleinen, mit einem Hof umgebenen Nebenkern. Solche Fälle können leicht zu Missverständnissen Veranlassung geben, indem sie zur Annahme verleiten, die beiden Tochterkerne seien durch direkte Theilung eines Mutterkerns nach dem REMAK'schen Schema entstanden. Mit Rücksicht auf den kleinen Nebenkern muss ich aber doch die Möglichkeit hervorheben, dass er durch Abschnürung von dem größeren Kern entstanden sei. Wenn die Fixirung gut gelungen ist, so sieht man sehr häufig die Kerne ganz unregelmäßig buchtig und lappig geformt; es ist dies keineswegs Effekt einer Schrumpfung, sondern die Bilder entsprechen genau den vitalen Formveränderungen, die man an ganz gesunden und lebenskräftigen Kernen beobachtet. Nun findet man nicht selten einzelne Lappen an ihrer Basis mehr oder weniger tief eingeschnürt und ich habe auch mehrmals kleine rundliche Kernpartien, wie in dem abgebildeten Falle, von dem Mutterkern vollständig losgetrennt gefunden; es liegt daher die Annahme nahe, dass auch *intra vitam* zuweilen einzelne Kernpartikeln sich abschnüren und einige Zeit neben dem eigentlichen Kern liegen bleiben können, bis sie sich vielleicht später wieder mit ihm vereinigen.

5) Es führt mich dies zur Besprechung der sogenannten direkten Theilung, d. h. derjenigen Zelltheilung, bei welcher der Kern keine Metamorphose erleidet, sondern sich direkt in zwei oder mehr gleich oder nahezu gleich große Hälften theilt. Auf die zahlreichen darüber vorliegenden Litteraturangaben gehe ich nicht ein: theils weil sie zu unbestimmt sind, theils weil sie zumeist einer Zeit entstammen, zu der man von der indirekten Theilung nichts oder nur wenig wusste.

Es kann für mich, eben so wie für FLEMMING und STRASBURGER, auch nicht einen Augenblick zweifelhaft sein, dass die indirekte oder karyokinetische Zelltheilung der bei Weitem häufigste und wichtigste Process der Zellenvermehrung ist. Fast überall, wo man mit Sicherheit eine Zelltheilung nachzuweisen vermag, — im Epithel und Endothel, im Bindegewebe, in der glatten und quergestreiften Muskulatur, im Centralnervensystem — erfolgt sie auf dem Wege der Karyokinese. Sie ist nicht bloß im Thier- und Pflanzenreiche außerordentlich weit verbreitet, sondern findet sich auch, wie erst jüngst GRUBER und RICH. HERTWIG gezeigt haben,

unter den Protisten. Und wenn auch vielleicht, wie HERTWIG meint, hier etwas einfachere Verhältnisse vorliegen, so ist doch klar, dass der Process seiner Wesenheit nach der gleiche ist.

Gegenüber der karyokinetischen Theilung tritt die direkte ganz in den Hintergrund. Damit soll aber keineswegs gesagt sein, dass sie überhaupt nicht existirt; aber es scheint, als sei sie auf bestimmte Zellarten beschränkt. Sie dürfte namentlich unter den Leukocyten eine weite Verbreitung besitzen und hier ist sie auch von RANVIER schon vor längerer Zeit direkt beobachtet und verfolgt worden. Man trifft bekanntlich in den Leukocyten häufig ganz eigenthümlich gestaltete, gelappte Kerne, in anderen wiederum zwei oder mehr fertig ausgebildete Kerne, so dass sich die Vermuthung aufdrängt, dass hier eine Kernvermehrung durch Einschnürung und ohne Metamorphose erfolgt. Solche Bilder, wie sie FLEMMING beschreibt und abbildet, habe ich selbst wiederholt gesehen. In derartigen Fällen braucht nicht nothwendig einer Kerntheilung eine Theilung des Zelleibes nachzufolgen und aus diesem Verhalten erklärt sich das Vorkommen mehrkerniger Leukocyten. Freilich folgt auch bei der Karyokinese nicht immer auf die Theilung des Kerns eine Theilung des Zelleibes und es können daher mehrkernige Zellen auch auf karyokinetischem Wege entstehen. Dies ist z. B. bei den quergestreiften Muskelfasern ganz allgemein der Fall; man darf nur nicht, wie später des Genaueren aus einander gesetzt werden soll, an der alten MAX SCHULTZE'schen Auffassung der Muskelkörperchen festhalten.

Eine Fundstelle mehrkerniger, rundlicher Zellen ist auch die unterste Epidermisschicht des Proteus. Hier findet man zwischen den vielen hohen Cylinderzellen und den LEYDIG'schen Zellen dicht an der Cutis, kleine, von spärlichem Zelleibe umgebene Kernhaufen; zuweilen auch statt mehrerer getrennter, einen oder zwei, tief eingeschnürte und gelappte Kerne, so dass es wieder den Eindruck macht, als fände hier eine Kerntheilung auf direktem Wege statt. Eine Theilung des Zelleibes habe ich aber hier nie gesehen und sie dürfte wohl auch nicht vorkommen. Es können daher diese Zellen für die Epithelregeneration gar keine Bedeutung haben. Solcher Zellen giebt es aber nicht in großer Menge und sie unterscheiden sich von den übrigen, in denen die Kernvermehrung mit Karyokinese leicht nachzuweisen ist, durch ihren ganzen Charakter.

Alles in Allem genommen, ist das Kapitel der direkten Thei-

lung noch in großes Dunkel gehüllt und es wird die Aufgabe direkter Beobachtung lebender Gewebe sein, hier Klarheit zu schaffen.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich noch auf die jüngste Arbeit ARNOLD's über die Kerne und Kerntheilungen im rothen Knochenmark des Kaninchens (VIRCHOW's Archiv 93. Bd.) aufmerksam machen. Hier findet man einen Typus der Kernvermehrung, der sich nach ARNOLD's Ansicht den bisher bekannten Arten der Kernvermehrung nicht anreihen lässt. »Von der direkten Theilung unterscheiden sich die in Rede stehenden Prozesse durch die Zunahme der chromatischen Substanz des Kerns, von der indirekten durch die Anordnung dieser, so wie durch den Modus der Abschnürung, welcher bei der letzteren in der Äquatorialebene beziehungsweise in den Segmentalebenen, bei den Kernfiguren der Riesenzellen an der Oberfläche derselben sich vollzieht« (pag. 30). Er findet es daher nothwendig eine »neue Art oder Unterart der Kerntheilung« aufzustellen und nennt den im rothen Knochenmark, namentlich in den Riesenzellen, gefundenen Theilungsmodus »indirekte Fragmentierung«. Zugleich stellt er ein neues Schema der Kerntheilungsvorgänge auf, indem er zwischen Segmentirung und Fragmentirung unterscheidet und in jeder Gruppe wieder zwei Theilungsmodi, einen direkten und einen indirekten, aufstellt. Es würde mich zu weit führen und wäre auch ohne Abbildungen zu wenig verständlich, wenn ich genauer auf diesen Gegenstand eingehen wollte. So viel ich urtheilen kann, stellt sich die Kerntheilung im Knochenmark als eine Art Knospung dar und einige Figuren erinnern in der That an diejenigen, welche RICH. HERTWIG schon vor längerer Zeit von der Schwärmerbildung von *Podophrya gemmipara* gegeben hat (Morph. Jahrb. I. 1876). Eine solche Knospung des Kerns, wie sie in der HERTWIG'schen Abhandlung sehr genau beschrieben wird, dürfte aber wohl als eine Unterart der direkten Theilung angesehen werden.

---

#### Zweiter Abschnitt.

Als »Ruhezustand« bezeichnet man denjenigen Zustand der Zelle, in welchem sich keine der, während der Theilung auftretenden Strukturveränderungen wahrnehmen lässt. Man fasst also den Begriff der Ruhe im Gegensatz zu jenem der Theilung. Von einer

Ruhe im eigentlichen Sinne des Wortes kann natürlich, so lange die Zelle lebt, nicht die Rede sein und, was man als Ruhe bezeichnet, ist nur eine besondere Form des Lebens.

Bevor ich auf eine Besprechung des Baues der ruhenden Zelle eingehe, ist es nothwendig, ein paar Worte über die für die Zellstrukturen übliche Nomenclatur zu sagen: denn, Dank den vielen, in den letzten Jahren erschienenen Arbeiten hat sich eine so complicirte und überflüssige Nomenclatur herausgebildet, dass es für Jeden, der über die Zelle schreibt, geboten erscheint, zuerst zu sagen, zu welcher Sprache er sich bekenne.

Als Protoplasma hat man bis in die jüngste Zeit nach dem Vorgange MAX SCHULTZE's fast allgemein die jetzt so genannte Zellsubstanz oder den Zelleib, also die Substanz der Zelle weniger der des Kerns, bezeichnet. Später hat E. VAN BENEDEN sekundäre Einlagerungen als »Deutoplasma« vom Protoplasma unterschieden. Darauf hat KUPFFER in seinem denkwürdigen Aufsatz »über Differenzirung des Protoplasma an den Zellen thierischer Gewebe« nur einen Theil der Zellsubstanz, nämlich die zu Fäden, Balken oder Netzen geformten Bestandtheile, als Protoplasma, die Zwischensubstanz dagegen als Paraplasma bezeichnet. Endlich hat STRASBURGER den »ganzen lebendigen Leib der Zelle«, also Zellsubstanz sammt Kern, bei Pflanzen überdies noch die Chromatophoren, Protoplasma genannt. In ähnlicher Weise, wie STRASBURGER, hatten sich schon früher andere Autoren ausgesprochen. Es kann daher nicht Wunder nehmen, wenn es FLEMMING für angezeigt hält, um der Verwirrung zu steuern, den Namen Protoplasma ganz fallen zu lassen. Er selbst unterscheidet an der Zelle zunächst Zellsubstanz und Kern.

Ich kann mich nicht entschließen, das Wort Protoplasma ganz aufzugeben; ich gebrauche es in demselben Sinne, wie STRASBURGER. Auf die Resultate der chemischen Untersuchungen von REINKE und RODEWALD über die Zusammensetzung des Protoplasma von *Aethalium septicum*, so wie auf die Arbeiten ZACHARIAS' und Anderer über andere Zellbestandtheile (z. B. Nuclein) gehe ich nicht ein; denn so werthvoll diese Arbeiten, konsequent fortgeführt, für das Verständnis des Zellenlebens zu werden versprechen, so können sie doch gegenwärtig auf eine rein morphologische Betrachtung noch von gar keinem Einfluss sein. Wir müssen eben, wie BRASS hervorhebt, immer bedenken, dass wir noch nicht einmal eine »anständige« Formel für einen Eiweißkörper besitzen und dass wir, selbst wenn wir eine solche besäßen, noch unendlich weit entfernt wären,

etwas über die Zusammensetzung der im Protoplasma der Zelle auftretenden Strukturen zu wissen.

An der Zellsubstanz unterscheidet KUPFFER, wie erwähnt, das Protoplasma vom Paraplasma. Was KUPFFER als Protoplasma bezeichnet, nennt FLEMMING Filarmasse oder Mitom, und was jener Paraplasma nennt, bezeichnet dieser als Interfilarmasse oder Paramitom. LEYDIG unterscheidet neuerdings die beiden Substanzen als Substantia opaca und Substantia hyalina. Etwas komplicierter ist die von STRASBURGER eingeführte Terminologie; die Zellsubstanz nennt er Zellplasma oder Cytoplasma, die in Form von Fäden und Netzen angeordnete Substanz nach dem Vorgange HANSTEIN's Hyaloplasma und die im Hyaloplasma eingebetteten Körnchen Mikrosomen. Die Zwischensubstanz, also FLEMMING's Interfilarmasse, nennt er Cyto-Chylema. Ich werde im Folgenden nur die Ausdrücke Filarmasse und Interfilarmasse gebrauchen; die Ausdrücke Mitom und Paramitom halte ich für überflüssig: es muss nicht Alles griechisch klingen. LEYDIG's Bezeichnungen dürften für den Gebrauch zu schwerfällig sein; bedient er sich doch selbst derselben nur sehr selten.

Am Kern unterscheidet STRASBURGER das Nucleo-Hyaloplasma mit den Nucleo-Mikrosomen, dazwischen das Nucleo-Chylema; dann die Nucleolen, die Kernwandung — die er aber vom Zellplasma ableitet, — ferner in einzelnen Fällen noch besondere Gebilde, wie das »Sekretkörperchen« u. dgl. Das Protoplasma, das den ganzen Kern aufbaut, nennt er Nucleoplasma. FLEMMING unterscheidet am Kern das Kerngerüst (Kernnetz, Kernstruktur), die Nucleolen, den Kernsaft und die Kernmembran. Die Substanz des Kerngerüstes und der Nucleolen wurde schon früher von RICH. HERTWIG als »Kernsubstanz« zusammengefasst. Ich halte mich an die Bezeichnungen FLEMMING's.

Es würde mich zu weit führen und liegt auch nicht im Rahmen dieser Arbeit, wenn ich auf alle über Zellsubstanz und Zellkern vorliegenden Litteraturangaben eingehen wollte. Ich beschränke mich darauf, einige eigene Befunde zu schildern und die wichtigsten der bezüglichen Befunde anderer Autoren zu citiren.

A. Zellsubstanz. Ich unterscheide, wie KUPFFER, FLEMMING, LEYDIG, STRASBURGER u. A. im Zelleib zwei Substanzen, von denen die eine, stärker lichtbrechende, in Form von Fäden angeordnet ist (Filarmasse), die andere den Raum zwischen den Fäden erfüllt (Interfilarmasse). In Beziehung auf die Anordnung der Filarmasse bestehen zwischen LEYDIG und FLEMMING einige Differenzen,

die ich kurz hervorheben muss. LEYDIG sagt (»Untersuchungen zur Anatomie und Histologie der Thiere«, Bonn 1883, pag. 142): »Die Zellsubstanz hat einen schwammigen Bau und die Anordnung des Balkenwerkes zeigt sich verschieden in typischer Weise nach den Gruppen der Zellen und deren Form.« Die Bälkchen und Blättchen können sich zu gleichmäßig maschigem oder netzigem Gefüge verbinden; ein anderes Mal »erscheinen die Netzzüge in der Mitte von derberer Beschaffenheit und nach dem Umfang zu von feinerer Natur. Auch können stärkere faser- und stabartige Züge des Balkenwerkes sich abheben und sich so reihen, dass sie das Protoplasma parallel streifig erscheinen lassen, sei es nach der Länge oder in die Quere«; oder die Bälkchen stellen sich radiär oder verlaufen konzentrisch und geben dann der Zelle ein radiär- oder konzentrisch-streifiges Aussehen. Die Bälkchen, Fasern oder Stäbchen entwickeln zwischen sich abermals ein feinstes Maschenwerk (pag. 143). — FLEMMING weicht von dieser Darstellung und der ähnlichen früherer Autoren in so fern ab, als er kein Recht findet, die Fadenwerke ohne Weiteres »netzförmig zu nennen«, obgleich er die Möglichkeit eines netzförmigen Baues ganz wohl zugiebt (Hauptwerk, pag. 58 und a. a. O.).

Es ist in der That oft ungemein schwer, wenn nicht geradezu unmöglich, zu entscheiden, ob die Fäden nur über und an einander vorbei ziehen oder mit einander in netzartige Verbindung treten. Zuweilen kann man (wenigstens vor der Hand, so lange uns nicht noch stärkere Vergrößerungen zu Gebote stehen) nichts Besseres thun, als sich nach dem allgemeinen Eindrücke richten den das Faden- oder Balkenwerk macht; und gewiss wird sich Jeder, der sich längere Zeit mit Protoplastastudien beschäftigt hat, sagen müssen, dass er über die Anordnung der Fäden unendlich wenig wisse und mit dem Wenigen wieder nur ganz wenig anfangen könne. Auf mich macht das Fadenwerk in den meisten Zellarten den Eindruck, als ob es in der Nähe des Kerns ein schwammiges oder netzartiges Gefüge besäße, im Sinne LEYDIG's, und sich gegen die Peripherie, entweder allseitig oder nur an bestimmten Stellen, Fäden, Stäbchen, Balken, Blättchen u. dgl. aus dem centralen Netzwerke entwickelten, die unter einander nicht mehr netzförmig in Verbindung treten. Überdies findet sich in vielen Zellen in unmittelbarer Umgebung des Kerns ein mehr oder weniger ansehnlicher Hof, der von schwächer lichtbrechender, nicht genetzter Substanz

erfüllt ist oder in welchen sich bis an den Kern heran nur einzelne Netzzüge fortsetzen.

a) Epithel- und Drüsenzellen. Ein treffliches Beispiel für die »streifige Struktur des Protoplasmas« oder, wie man jetzt besser sagen kann, für die Differenzirung des Zelleibes in Filar- und Interfilarsubstanz, zeigen uns die sogenannten Stäbchenepithelien<sup>1</sup>. Ich weiß zwar, dass ich hiermit auf Widerspruch stoßen werde; denn das, was ich mit BRETTAUER und STEINACH als »Stäbchenorgan« bezeichne, wird von den meisten Forschern für eine durchbohrte Cuticula gehalten. So sagt z. B. F. E. SCHULZE, dass die »Deckelschicht« oder Cuticula solcher Epithelien von einer »großen Zahl kanalartiger Poren« durchsetzt werde und in ähnlichem Sinne haben sich auch KÖLLIKER, MAX SCHULTZE und Andere ausgesprochen. Ich habe die Stäbchenepithelien von der Haut des Petromyzon und Ammocoetes, ferner des Proteus und der Salamander- und Tritonenlarven, endlich vom Darm der Amphibien und Säugethiere untersucht und schon längst die Überzeugung gewonnen, dass die vermeintliche Cuticula aus zahlreichen kleinen Stäbchen besteht. Ich fasse diese Stäbchen als Filarsubstanz auf, die am freien Ende der Zelle eine so mächtige Entwicklung gewinnt, dass von der Zwischen substanz kaum mehr etwas übrig bleibt. Wie die Stäbchen mit dem feinfaserigen Netzwerk, das den Kern umgibt und die Hauptmasse des Zelleibes bildet, zusammenhängen, lässt sich nicht entscheiden; selbst, dass der Zelleib einen faserigen Bau zeigt, lässt sich, wenigstens bei Proteus und den Salamanderlarven, nur daraus erkennen, dass die kleinen Körnchen häufig reihenweise angeordnet sind. Am schönsten ist das Stäbchenorgan meiner Erfahrung nach beim Petromyzon, wo es schon lange bekannt und namentlich von F. E. SCHULZE und LANGERHANS als poröse Cuticula beschrieben ist. Meine Auffassung der Stäbchenepithelien schließt sich ziemlich eng an die neuerlich von LEYDIG vertretene Auffassung an.

Eine sehr merkwürdige Erscheinung habe ich am Stäbchenepithel der Mundbodenplatte der Salamanderlarve beobachtet. Bei oberflächlicher Einstellung sieht man hier nach geeigneter Behandlung zahlreiche, äußerst zarte, gekörnte, mäandrisch verschlungene Linien, welche in ungefähr gleichen Abständen von einander die ganze freie dem Stäbchenorgan entsprechende Oberfläche der Zellen

---

<sup>1</sup> Ich bezeichne damit nicht bloß Drüsenzellen mit Stäbchenorgan, sondern auch die hier erwähnten Epithelien.

überziehen (Taf. XI Fig. 8). Die Linien erleiden an der Grenze der Zellen keine Unterbrechung, sondern setzen sich kontinuierlich von einer Zelle auf die andere fort. An Zellen, die sich in Theilung befinden, sind sie eben so scharf und in derselben Anordnung zu sehen, wie bei ruhenden Zellen. Stellt man etwas tiefer ein, so verschwinden die Linien und an den Grenzen der Zellen sieht man die, in letzter Zeit so ausführlich beschriebenen, von feinen Zellfortsätzen überbrückten Intercellularlücken. Ähnliche Protoplasmastrukturen, wie die hier beschriebene, hat GROBBEN in den Zellen der Antennendrüse von *Leucifer* beobachtet, nur mit dem Unterschied, dass sie sich hier im Zelleib selbst vorfinden, beim Salamander dagegen nur an der Oberfläche der Zellen.

Ich suche mir die Beobachtung in der Weise zurecht zu legen, dass ich mir denke, die Stäbchen stehen reihenweise neben einander und bilden Platten, deren jede aus einer einfachen Reihe von Stäbchen besteht; die Zwischenräume zwischen den einzelnen, ein Stäbchenorgan zusammensetzenden Platten werden durch jene zarten, gekörnten Linien markirt. Da das Ganze auf eine sehr weitgehende Differenzirung der Zelle hindeutet und daher wohl einer weiteren Verfolgung werth ist, so gebe ich die Methode an, nach welcher die betreffenden Präparate hergestellt wurden. Die Larven wurden 24 Stunden in Chrom-Ameisensäure gelassen, ausgewaschen, in Alkohol gegeben, dann in sehr verdünntem GRENACHER'schem Hämatoxylin 24 Stunden lang gefärbt, dann schwach mit Safranin nachgefärbt. Der Verdacht, dass man es mit einem Kunstprodukt zu thun habe, ist ausgeschlossen.

Interessant ist, dass sich die Linien, wie erwähnt, kontinuierlich von einer Zelle auf die andere fortsetzen. Es erinnert dies an ein ähnliches Verhalten der obersten, verhornten Epidermisschicht der Reptilien; wenn man z. B. einer Natter kurz vor der Häutung die oberste Hornschicht, welche beim Häutungsprocesse abgestoßen wird, abstreift und diese mit stärkeren Vergrößerungen untersucht, so findet man an ihr Epithelialstrukturen, die jenen der Stäbchenepithelien der Amphibien nicht ganz unähnlich sind; man sieht an ihr zarte Linien (vielleicht Riffe), die ohne Unterbrechung von einer Hornzelle auf die andere hinüberziehen und sich oft auf sehr weite Strecken verfolgen lassen. Nur sind diese Linien viel weniger zart, als bei den Amphibienlarven, und haben überdies einen gestreckten Verlauf.

Bei dieser Gelegenheit will ich noch einer anderen Eigenthümlichkeit der Hornzellen gedenken. Bekanntlich lassen sich in ihnen



keine Kerne nachweisen; färbt man aber mit Hämatoxylin, so nimmt die ganze Hornschicht gleichmäßig die Farbe an, obwohl doch sonst dieses Färbemittel, wenn auch nicht exclusiv, so doch vorwiegend die Kerne tingirt. Ganz merkwürdig verhält sich die oberste Epidermisschicht erwachsener Amphibien gegen reine Kernfärbemittel. Bekanntlich führt hier jede Zelle ihren Kern (LEYDIG, F. E. SCHULZE, EBERTH u. A.). Zieht man nun einem erwachsenen Triton cristatus oder taeniatus nach Chromsäure-Alkoholhärtung die oberste Epidermisschicht vom Leibe und färbt sie mit Safranin, so kann man schon mit freiem Auge sehen, dass selbst, wenn man sehr lange in Alkohol und Tage lang in Nelkenöl entfärbt hat, der Farbstoff aus der Epidermis nicht vollständig extrahirt wurde. Aber, interessanter als das, man findet, dass der Farbstoff nur von einzelnen, rundlichen, in ziemlich regelmäßigen Abständen von einander entfernten Zellgruppen oder -Inseln zurückgehalten wurde, während die Zwischenräume blass erscheinen. Ein solches Stück Epidermis hat ein eigenthümlich scheekiges Aussehen. Nimmt man dann das Mikroskop zu Hilfe, so findet man, dass die rothen Inseln den Stellen entsprechen, unter denen die Drüsen gelegen sind; in der Mitte jeder solchen Insel findet man den Ausführungsgang einer Drüse. In den hellen, blassen Zwischenräumen stehen in ziemlich regelmäßigen Abständen vereinzelte, nie zu größeren Gruppen vereinigte Zellen mit ziemlich intensiv tingirtem Zelleib zwischen anderen ganz hellen und ungefärbten Elementen. In den gefärbten Zellen findet man bald mehr, bald weniger Pigmentkörnchen.

Ich erwähne diese Verhältnisse, obwohl sie nicht direkt mit meinem Thema zusammenhängen, bloß, weil sie nicht bekannt sind. Die Verschiedenheit im Verhalten gegen Kernfärbemittel scheint hier mehr auf eine Verschiedenheit in der chemischen Beschaffenheit der Zellsubstanz, als auf eine Verschiedenheit des morphologischen Baues hinzuweisen.

Eine schöne und zuweilen sehr regelmäßige Anordnung der Filarsubstanz trifft man bei den Flimmerzellen an. Nachdem schon im Jahre 1866 EBERTH<sup>1</sup> sich durch seine Untersuchungen des Flimmerepithels aus dem Darm von Anodonta von einer Fortsetzung der Flimmerhaare ins Innere der Zellen überzeugt hatte, wurde diese

---

<sup>1</sup> »Zur Kenntniss des feineren Baues der Flimmerepithelien.« VIRCHOW'S Archiv, XXXV. pag. 477. Ich lese hier, dass sich schon früher VALENTIN, BUHLMANN und FRIEDREICH in ähnlichem Sinne geäußert haben.

Angabe bald darauf von MARCHI<sup>1</sup> bestätigt. Zwei Jahre später trat aber RABL-RÜCKHARD<sup>2</sup> dieser Auffassung entgegen und meinte, dass die Streifung der Zellen, die er bestätigte, durch eine Faltenbildung der Zellmembran hervorgerufen werde. Dieser Auffassung ist unlängst LEYDIG<sup>3</sup> beigetreten, indem er sich dahin aussprach, dass man es hier mit »Skulpturstreifen der Cuticularschicht der Zellen« zu thun habe. Wenige Jahre früher hatte sich aber ENGELMANN<sup>4</sup> der Ansicht EBERTH'S und MARCHI'S angeschlossen. Ich ging nun Angesichts dieses Widerstreites der Meinungen an die Untersuchung der Flimmerzellen an den Kiemenleisten von *Unio pictorum* und *Dreissena polymorpha*.

An den Kiemenleisten von *Unio* habe ich in einer, ENGELMANN unbekannt gebliebenen kleinen Arbeit<sup>5</sup> mehrere Zellarten unterschieden. Meine naturgetreue Abbildung wurde dann von POSNER<sup>6</sup> schematisirt und die verschiedenen Zellarten wurden von ihm mit besonderen Namen belegt, als: Höhenzellen, Eckzellen, Schaltzellen, Seitenzellen etc. An den verschiedenen Arten der Flimmerzellen sind die Flimmern in verschiedener Weise vertheilt; an den Höhenzellen stehen sie ganz gleichmäßig an der Oberfläche vertheilt, an den Eckzellen stehen sie in zwei parallelen Reihen, an den Seitenzellen in zahlreichen schrägen Linien. ENGELMANN hat nun nicht bloß an diesen Zellen der Muscheln, sondern auch an verschiedenen Flimmerzellen höherer Thiere (Luftröhrenschleimhaut des Kaninchens, Nasenschleimhaut des Frosches u. a.) intracellulare Fortsetzungen der Flimmern, die er als »Wimperwurzeln« bezeichnet, beobachtet. Ich verweise mit Rücksicht auf das Detail auf ENGELMANN'S Arbeit und bemerke nur, dass ich sowohl die von ihm geschilderte Anordnung der Flimmern, als auch die Zusammensetzung derselben aus einer Reihe auf einander folgender Abschnitte bestätigen kann. Über die Wimperwurzeln der sogenannten Eckzellen kann ich aber eine

<sup>1</sup> MARCHI, »Betrachtungen über Wimperepithel«. Arch. f. mikr. Anat. II. pag. 467.

<sup>2</sup> »Einiges über Flimmerepithel und Becherzellen.« Arch. f. Anat. u. Phys. 1868. pag. 72.

<sup>3</sup> LEYDIG, l. c. pag. 57 u. f. S.

<sup>4</sup> TH. W. ENGELMANN, »Zur Anatomie und Physiologie der Flimmerzellen«. PFLÜGER'S Arch. XXIII. 1880.

<sup>5</sup> »Bemerkungen über den Bau der Najadenkieme.« Jenaische Zeitschr. f. Nat. XI. Bd. 1877.

<sup>6</sup> »Histologische Studien über die Kiemen der acephalen Mollusken.« Arch. f. mikr. Anat. XIV. 1877.

neue, gewiss sehr interessante Thatsache beibringen. Die Eckzellen haben einen rechteckigen Querschnitt und die lange Seite des Rechteckes steht senkrecht auf der Längsachse der Kiemenleiste: die Cilien entspringen hier, wie ENGELMANN ganz richtig angiebt, »oben auf jeder Zelle von zwei den langen Seitenrändern (des freien Zellenendes) parallelen Leistchen, die nichts Anderes sind, als die verschmolzenen oder, richtiger, reihenweise an einander gefügten Fußstücke der elementaren Cilien« (pag. 512). Betrachtet man nun diese Zellen, nachdem man sie mit Chlorgold fixirt und darauf isolirt hat, von der schmalen Seite mit homogener Immersion und bei engem Diaphragma, so kann man die Wimperwurzeln ganz deutlich als äußerst feine variköse Fäserchen sehen, welche zu den Fußstücken der Flimmern hinziehen. Man kann aber auch sehen, dass sich die Wimperwurzeln der beiden Flimmerreihen überkreuzen, so dass die oberhalb des Kerns entspringenden zu der unteren, die unterhalb des Kerns entspringenden zu der oberen Flimmerreihe gelangen (Taf. XI Fig. 9). Ich habe dies besonders schön an den Eckzellen der Kiemenleisten von *Dreissena* gesehen. Manchmal ist es gut, bei schiefer Beleuchtung zu untersuchen. Wie die Wimperwurzeln im Zellleib entspringen, habe ich eben so wenig, wie ENGELMANN, entscheiden können; sie werden in der Nähe des Kerns als feine Fäden sichtbar, treten aber mit dem Kern selbst sicher nicht in Verbindung. Auf ENGELMANN'S und GAULE'S Ansichten über die physiologische Bedeutung dieser Wimperwurzeln werde ich im zweiten Theile zurückkommen.

Allgemein bekannt ist die streifige Struktur der Sinnesepithelien. Sie findet sich eben sowohl bei Wirbelthieren, als bei Wirbellosen und ist fast von allen Forschern, die über Sinnesepithelien gearbeitet haben, gesehen und beschrieben worden. Sie muss gleichfalls auf eine bestimmte Anordnung der Filarsubstanz bezogen werden. Ich gehe nicht weiter darauf ein und bemerke nur, dass eines der besten Objekte, um sich von ihr zu überzeugen, die Seitenorgane des *Proteus* sind, wo sie zuerst von BUGNION sorgfältig untersucht wurde. Zugleich benutze ich die Gelegenheit, um eine Angabe LEYDIG'S gegenüber LANGERHANS zu bestätigen. LANGERHANS, der eine kurze Arbeit über die Epidermis der Larve von *Salamandra maculosa* geschrieben hat, giebt an, dass die birnförmigen Zellen des »zelligen Innenkörpers« (LEYDIG) »in ein glänzendes feines und ziemlich langes Haar« auslaufen, das, wie es scheint, mit gezählelter Basis der Zelle aufsitzet. LEYDIG dagegen hat an-

gegeben, dass die Zellen mit kurzen geknöpften Härchen endigen. Wenn man nun Salamanderlarven mit  $\frac{1}{2}\%$  iger Chlorgoldlösung behandelt, gut auswäscht, die Haut abzieht und mit PRICHARD'scher Flüssigkeit gut reduciert, so dass die ganze Epidermis tief dunkelviolett gefärbt wird, und nun Schnittserien durch die Seitenorgane anfertigt, so kann man an den durch die Mitte eines Organes geführten Schnitten an den freien Zellenenden ganz deutlich kurze, mit einem kleinen Knopfe endigende Härchen sehen, ganz wie sie LEYDIG beschrieben hat. Auffallend ist ferner, dass das äußere freie Ende der Zellen, so wie die Härchen sich mit Chlorgold und nachheriger Reduktion viel intensiver färben, als das den Kern umgebende Protoplasma. Schon LANGERHANS und F. E. SCHULZE haben ein ähnliches Verhalten der birnförmigen Zellen gegen Osmiumsäure beobachtet.

Ganz ausgezeichnet schön präsentiren sich die Fäden der Filarsubstanz in den Epidermiszellen der Haftballen des Laubfrosches. Auch hier hat sie zuerst LEYDIG beobachtet (»Organe eines sechsten Sinnes« pag. 23 u. ff.), so wie man denn überhaupt, wenn man sich mit Protoplasmastudien befasst, auf jedem Schritt und Tritt auf den Namen des Altmeisters LEYDIG stößt. Vor etwa einem Jahre hat Herr cand. med. SCHLÖSS im hiesigen anatomischen Institute Präparate von den Haftballen angefertigt und ich habe mich an denselben von der streifigen Struktur der Zellsubstanz überzeugen können. Die Sache verhält sich, kurz, folgendermaßen: Die oberflächlichste Epidermisschicht besteht aus niedrigen, schief gestellten, verhornten Zellen mit den von LEYDIG beschriebenen Epithelialstrukturen; die zweite, dritte und vierte Schicht wird von hohen, senkrecht gestellten Cylinderzellen zusammengesetzt; darauf folgen einige Schichten niedriger, nicht besonders charakteristischer Zellen. In den Cylinderzellen ist die Streifung am deutlichsten; die runden Kerne derselben stehen nahe dem Cutisende der Zellen. In der Nähe der Kerne treten nun Fäden auf, die schon mit verhältnismäßig schwachen Vergrößerungen gut sichtbar sind und den ganzen peripherischen Theil der Zellen in parallelen Zügen durchsetzen. Sieht man diese Fäden mit starken Systemen an, so findet man, dass sie ein variköses Aussehen besitzen oder, richtiger, die ganzen Fäden stellen Körnerreihen dar. Dass man aber nichtsdestoweniger von Fäden sprechen darf, ist klar; denn eine rosenkranzförmige Aneinanderreihung der Körner kann doch wohl nur dadurch zu Stande kommen, dass Fäden vorhanden sind. Dass es sich nicht etwa

um Falten- oder Leistenbildungen an der Zellmembran handelt, davon kann man sich am besten überzeugen, wenn man die Epidermis eines Haftballens flach abträgt und nun die Zellen bei wechselnder Einstellung von der Fläche betrachtet. — An feinen, senkrechten Durchschnitten kann man noch eine andere Beobachtung machen; man sieht da an der Grenze zwischen der äußeren verhornten Zellschicht und der ersten Schicht von Cylinderzellen, aber schon in das Bereich der letzteren gehörig, den Zellgrenzen entsprechend, kleine rundliche Lücken; sieht man die Epidermis von der Fläche an, so findet man, dass diese Lücken einem Kanalsysteme entsprechen, welches den Kanten der äußeren Cylinderzellenschicht entlang die Epidermis durchzieht. Es kann wohl keinem Zweifel unterliegen, dass dieses Kanalsystem aus Intercellularlücken hervorgegangen ist.

Eben so allgemein bekannt, wie die streifige Struktur der Sinnesepithelien, ist diejenige der verschiedensten Drüsenzellen. Ich werde im zweiten Theile darauf ausführlicher zurückkommen und erinnere hier nur an die schönen Untersuchungen HEIDENHAIN's und seiner Schüler, ferner NUSSBAUM's, SCHWALBE's u. A. Auch die bekannten Angaben PFLÜGER's über die Nervenendigung im Epithel der Speicheldrüsen dürfte sich durch die Anwesenheit intracellulärer Fäden, die den Zellen selbst, nicht den eindringenden Nerven angehören, erklären. In neuerer Zeit hat namentlich LEYDIG in sehr dankenswerther und wirklich bewunderungswürdiger Weise unsere Kenntnisse in dieser Richtung wesentlich bereichert und gezeigt, dass sich die Differenzirung in Filar- und Interfilarsubstanz, oder nach seiner Bezeichnung Substantia opaca und hyalina, auch in den Drüsenzellen wirbelloser Thiere findet. Ich selbst habe die streifige Struktur namentlich schön in der Niere der Eidechse und des Salamanders, so wie in den großen Epithelien der Malpighischen Gefäße der Larve des Hydrophilus gesehen. In den letzteren zeigt die Filarsubstanz ein eigenthümliches Verhalten. Man sieht auf Schnitten in den Zellen nahe dem rundlichen Kerne kleine kugelige oder auch unregelmäßig gestaltete Säckchen, deren enger Ausführungsgang in das Lumen der Drüse führt. Die Wand der Säckchen ist dick und zeigt ein senkrecht streifiges Aussehen; man würde sie früher gewiss als durchbohrte Cuticula bezeichnet haben. Eine interessante Ausnahme von dem sonstigen Bau der Drüsenepithelien machen die durch F. E. SCHULZE zuerst näher bekannt gewordenen Becherzellen, über deren Bedeutung bekanntlich noch heute die Ansichten getheilt sind. Während sie von den Einen für schleimig

metamorphosirte Flimmer- oder Drüsenepithelien gehalten werden, werden sie von Anderen, vor Allem von F. E. SCHULZE, LEYDIG und FLEMMING, als einzellige Drüsen gedeutet. Indem ich mich der Ansicht der zuletzt genannten Autoren anschließe, verweise ich als auf das günstigste mir bekannte Objekt zu ihrer Untersuchung auf die großen, schon mit freiem Auge sichtbaren Becherzellen der Haut der Pteropodenlarven, oder, als auf ein näherliegendes Objekt, auf die von BOLL, CARRIÈRE u. A. beschriebenen Becherzellen der Haut unserer einheimischen Schnecken. Interessant ist auch ein Vergleich der Becherzellen junger, mit denen alter Thiere: die Kerne der Becherzellen des Pharynx und Oesophagus der Salamanderlarve z. B. stehen etwa in halber Höhe der Zelle, die des erwachsenen Thieres sind tief bodenständig. Die (ektodermalen) Becherzellen des Gaumens der Salamanderlarve haben aber gleichfalls bodenständige Kerne. Oft bemerkt man an der spärlichen den Kern der Becherzellen umgebenden Zellsubstanz eine reihenweise Anordnung der kleinen Körnchen, die, wie ich glaube, wieder auf die Existenz einer Filarsubstanz hinweist.

Einen sehr eigenthümlichen Bau zeigen ferner auch die zuerst von LEYDIG als »Riesenzellen« beschriebenen Zellen der Parotidendrüse des Salamanders und anderer Amphibien. Denselben Bau, wie diese Riesenzellen der Parotis, zeigen übrigens auch alle anderen, in ihrem Sekrete der Parotidendrüse verwandten Hautdrüsen der Amphibien. Beim Triton wurden sie von KLEIN genau beschrieben; ich habe auf Tafel XI Fig. 10 ein Stück einer solchen Zelle aus einer Drüse des Rückenkamms von Triton cristatus abgebildet. Man sieht hier ganz hübsch das von KLEIN beschriebene intracellulare Netzwerk und die von demselben umschlossenen Hohlräume (KLEIN's Vacuolen). In jedem Hohlraum sieht man einen Sekretropfen; zwei oder mehr solcher Hohlräume können mit einander in Verbindung treten und die Sekretropfen zusammenfließen. Eine scharfe Grenze gegen das Lumen der Drüse existirt nicht. Man kann sich nun eine Becherzelle ganz einfach aus einer solchen Drüsenzelle dadurch hervorgegangen denken, dass man annimmt, es seien alle Vacuolen mit einander verschmolzen und das Sekret zu einem einzigen, großen Tropfen zusammengeflossen. — Einen ähnlichen Bau zeigen auch die Zellen der einen der beiden Arten der Kloakendrüsen<sup>1</sup>:

<sup>1</sup> Ich bemerke hier, dass bei Triton, vielleicht auch bei anderen Amphibien, zwei Arten von Kloakendrüsen vorkommen, die sich in ihrem Bau auf die beiden Arten von Hautdrüsen zurückführen lassen.

bemerkenswerth ist vielleicht, dass sich die Sekretröpfchen dieser Drüsen gegen Safranin und Hämatoxylin ganz ähnlich verhalten, wie die chromatischen Substanzen des Kerns. Karmin dagegen färbt das Sekret nur ganz wenig.

Ob das intracellulare Netzwerk solcher Drüsenepithelien bloß der Filarsubstanz entspreche oder ob hier Filarsubstanz und Interfilarsubstanz nicht von einander getrennt sind, ist mir nicht klar.

Eigenthümlicherweise zeigen gewisse Zellen der Epidermis der Amphibienlarven und des erwachsenen Proteus einen ganz ähnlichen Bau, wie diese Parotidenzellen. Es sind dies die von LEYDIG als Schleimzellen, neuerdings als LEYDIG'sche Zellen beschriebenen Gebilde. Am schönsten finde ich sie beim Proteus; sie stellen hier sehr große, ovale Zellen mit rundlichen, dem Cutisende genäherten Kernen dar. Die Zellsubstanz zeigt im Wesen den gleichen Bau, wie bei den Parotidenzellen; nur finden sich an dem äußeren Zellende mehrere große Vacuolen. Eine Ausmündungsöffnung an der Hautoberfläche habe ich nie gesehen, auch bei den Salamander- und Tritonenlarven nicht. Diese Zellen sollen nach F. E. SCHULZE den Becherzellen der Haut der Fische homolog sein; ich habe sie, wie schon vor Langem SCHULZE, auch in der Epidermis vom Petromyzon und Ammocoetes gesehen, mich aber auch hier nicht von einer Ausmündungsöffnung überzeugen können.

Ich will nun noch ein paar Worte über ein eigenthümliches Verhalten der Zellsubstanz oder des Dotters mittelreifer Eier des Proteus sagen. Wenn man das Ovarium aufschneidet und in Alkohol oder Chromsäure oder Chrom-Ameisensäure oder endlich Chrom-Osmium-Essigsäure härtet und nun Schnitte anfertigt, so kann man schon mit ganz schwachen Vergrößerungen sehen, dass der Dotter aus zwei Schichten besteht: einer inneren, das Keimbläschen umhüllenden, fein granulirten, die ich der Kürze halber als inneren Dotter bezeichnen will, und einer äußeren, ziemlich grobfaserigen, die ich äußeren Dotter nenne. Am äußeren Dotter kann man ohne Weiteres die Zusammensetzung aus einer Filar- und Interfilarsubstanz erkennen; der innere Dotter dagegen zeigt, wie erwähnt, nur eine äußerst zarte feinkörnige Beschaffenheit und ich habe mich auch mit den stärksten Vergrößerungen nicht von der Existenz von Fäden überzeugen können. Die beiden Schichten gehen nicht etwa kontinuierlich in einander über, sondern sind durch eine scharfe Grenze von einander geschieden; zu bemerken ist noch, dass beide Schichten an der vegetativen Seite des

Eies eine mächtigere Entfaltung zeigen, als an der animalen, so wie ja auch das Keimbläschen der animalen Seite genähert liegt.

Untersucht man solche Eier im frischen Zustande, so ist von einer Grenze zwischen den beiden Dotterschichten kaum etwas Sicheres zu sehen. An der vegetativen Seite des Eies sieht man in den größeren Eiern ziemlich zahlreiche, glänzende Fetttropfen. Lässt man nun Osmiumsäure zulaufen, so tritt sofort im Dotter die Grenze scharf hervor; die Fetttropfen erscheinen an der Grenze beider Dotterschichten, gehören aber gewiss nur dem äußeren Dotter an. Das Keimbläschen ist sowohl im frischen Zustande, als auch nach Zusatz von Osmiumsäure deutlich erkennbar und man kann sich ohne Mühe davon überzeugen, dass es in Folge des Osmiumzusatzes keine Formveränderung erleidet.

An ganz jungen Eiern ist noch kein Unterschied im Dotter wahrnehmbar; bei etwas älteren tritt um den Kern herum ein heller Hof auf; dieser wird allmählich größer und die Grenze zwischen ihm und dem äußeren Dotter tritt schärfer hervor. Nach dem Gesagten kann es wohl nicht zweifelhaft sein, dass wir es hier mit einer normalen, physiologischen Erscheinung zu thun haben, die mit der Reifung und dem Wachstume des Eies im innigsten Zusammenhange steht.

Eine ganz ähnliche Zusammensetzung des Dotters haben IWA-KAWA an den Eierstockseiern von Triton pyrrogaster und FLEMMING an mittelreifen Eiern von Siredon beobachtet. FLEMMING meint aber, dass der helle, oft recht große Raum um den Kern »möglicherweise durch eine schrumpfende Zurückziehung des Eikörpers nach der Peripherie« entstehen könne. Ich kann nach dem Gesagten eine solche Möglichkeit nicht zugeben: man sieht nach Osmiumsäurebehandlung nichts, was auf eine Schrumpfung des Dotters hinweisen würde. Es müsste, wenn eine solche statthätte, wohl auch das Keimbläschen eine Veränderung erfahren; dieses ist aber stets glatt und kugelig, ganz wie bei frischen Eiern, die Kernmembran nirgends eingezogen oder ausgebuchtet, und auch die Grenze zwischen innerem und äußerem Dotter zeigt keinerlei Unregelmäßigkeiten. Übrigens haben E. VAN BENEDEN und SELENKA an ganz frischen, vollkommen durchsichtigen und mit keinerlei Reagentien behandelten, mittelreifen Eiern von Echinodermen ganz genau dieselbe Erscheinung beobachtet. Ja, SELENKA unterscheidet sogar drei Schichten am Dotter, indem er die Grenzschicht als selbständige, mittlere Dotterschicht auffasst.



b) Nerven-, Binde-Substanz- und Muskelzellen. Meine Erfahrungen über die Anordnung der Filarsubstanz in den Ganglienzellen müssen gegen diejenigen anderer Forscher ganz zurücktreten. Um mich von der Existenz der Fäden in der Zellsubstanz zu überzeugen, habe ich bisher nur das Rückenmark und die Spinalganglien des Frosches und den Bauchstrang des Flusskrebse nach den neuen Methoden und mit den neuen Linsen untersucht und hier auch ganz deutlich die Filarsubstanz gesehen. Etwas Neues habe ich nicht gefunden und ich verweise daher auf die Arbeiten MAX SCHULTZE'S, SCHWALBE'S, HANS SCHULTZE'S, FREUD'S, FLEMMING'S und LEYDIG'S.

Auch in verschiedenen Arten von Binde-Substanzzellen habe ich die Fäden in der Zellsubstanz gesehen; namentlich schön in den Knorpelzellen des Sternums des Frosches und der Salamandra atra. Allerdings befanden sich in den von mir untersuchten Zellen die Fäden nicht in so lebhafter Bewegung, wie dies SCHLEICHER in so drastischer Weise geschildert hat. Auch in den embryonalen Bindegewebszellen der Salamanderlarven kann man zuweilen, wie dies FLEMMING beschrieben hat, die Filarsubstanz sehen. Übrigens hoffe ich noch in einer späteren Arbeit auf die Auffassung der Gewebe der Binde-Substanzen zurückzukommen.

Nachdem schon vor langer Zeit SCHWALBE, WAGENER und Andere auf das Vorkommen von Fibrillen in den glatten Muskelfasern hingewiesen hatten, wurden dieselben in neuerer Zeit namentlich von KÖLLIKER und ENGELMANN genauer untersucht und beschrieben. Wer sich von dieser Fibrillenstruktur überzeugen will, dem empfehle ich die großen, die Ausführungsgänge der Kloakendrüsen des Triton umspinnenden Muskelfasern als das beste Objekt. Nur muss man auf der Hut sein, diese Muskelfasern, wenn man sie auf Schnitten untersucht, für Epithelien zu halten; die Muskelfasern liegen dicht nach außen vom Epithel und umgeben die Ausführungsgänge in Form von Ringen. Das Epithel selbst besteht aus sehr flachen plattgedrückten Zellen mit wenig prominirenden Kernen. Auch an den von MARGO, FLEMMING und mir beschriebenen Zellen des Schließmuskels der Najadenembryonen kann man die fibrilläre Struktur ganz leicht sehen. Es kann wohl nicht zweifelhaft sein, dass diese Fibrillen der glatten Muskelfasern mit den Fäden der Filarsubstanz anderer Zellen homologisirt werden müssen.

Ich muss nun noch ein paar Worte über die Bedeutung der quergestreiften Muskelfasern und ihre Stellung zu den anderen Zellen sagen, da in dieser Beziehung durchaus keine Klarheit und

Übereinstimmung herrscht, mir aber gerade die richtige Deutung der quergestreiften Muskelfasern von Wichtigkeit für das Verständnis der Bedeutung der Substanzen des Zelleibes zu sein scheint.

Bekanntlich hat MAX SCHULTZE in seinem Aufsatz »über die Muskelkörperchen und das, was man eine Zelle zu nennen habe«, als »Muskelkörperchen« die »Kerne sammt dem umgebenden Protoplasma, aber ohne das Protoplasma zwischen den Fibrillen« bezeichnet, während WELCKER, der diesen Ausdruck zuerst gebrauchte, nur die Kerne allein damit bezeichnet hatte. Hinsichtlich der Bedeutung dieser Muskelkörperchen kommt SCHULTZE zu dem Schluss, dass sie »wirkliche Zellen« seien. Er fährt dann fort: »Zum Begriff einer Zelle gehört zweierlei, ein Kern und Protoplasma, und beides muss Theilprodukt der gleichen Bestandtheile einer anderen Zelle sein. Beide Bestandtheile sind gleich wichtig, ein Schwinden des einen wie des anderen zerstört den Begriff der Zelle.« Ich kann mich mit dieser Definition der Zelle nicht unbedingt einverstanden erklären, sondern halte mit BRÜCKE den Kern zwar für einen überaus häufigen, keineswegs aber unbedingt nothwendigen Bestandtheil einer Zelle. Dagegen halte ich es für den Begriff der Zelle für wesentlich, dass sie, falls sie kernlos ist, in ihrer Jugend einen Kern besessen habe, und durch Theilung aus einer kernhaltigen Zelle hervorgegangen sei.

Es ist mit Definitionen immer eine missliche Sache, aber man kann sich ihrer nicht völlig ent schlagen. In jüngster Zeit hat FLEMMING in seinem Hauptwerk (pag. 72—76) eine Definition der Zelle zu geben gesucht und es ist dieselbe gewiss auf alle Zellen nach dem gegenwärtigen Stand unseres Wissens anwendbar. Aber seine Definition ist eine Definition voller Klauseln und sie wollte mir daher schon gleich von Anfang an nicht recht behagen. Es scheint mir am zweckmäßigsten, den Begriff der Zelle in genetischem Sinne zu fassen und demnach die Zelle in folgender Art zu definiren:

Die Zelle ist ein räumlich begrenztes, organisirtes Gebilde, das durch Theilung aus einem ähnlich oder gleich gearteten, mit einem (und zwar nur einem einzigen)<sup>1</sup> Kerne versehenen Gebilde entstanden ist. — Diese Definition empfiehlt sich vor Allem durch ihre Einfachheit und ferner dadurch, dass sie nur ganz weniger Einschränkungen bedarf. Diese betreffen den Ausdruck »räumlich begrenzt« und ich schließe mich in dieser Hinsicht vollkommen den Ausführungen

<sup>1</sup> Dieser Zusatz gilt nur mit Rücksicht auf die Zellen der Metazoen.

FLEMMING's an, die man in dem citirten Werke nachlesen möge. Dagegen erscheint es nothwendig, der Definition eine kurze Erläuterung beizufügen. Vor Allem einige Bemerkungen über das Wort »organisirt«. Ich verstehe unter Organisation solche Bau- oder Strukturverhältnisse, welche eine Aufnahme und Assimilation fremder Substanzen ermöglichen. Ich befinde mich hierin im vollen Einklange mit BRÜCKE, der in seinen »Elementarorganismen« sagt: »Wir können uns keine lebende vegetirende Zelle denken mit homogenem Kern und homogener Membran und einer bloßen Eiweißlösung als Inhalt, denn wir nehmen diejenigen Erscheinungen, welche wir als Lebenserscheinungen bezeichnen, am Eiweiß als solchem durchaus nicht wahr. Wir müssen desshalb der lebenden Zelle, abgesehen von der Molekularstruktur der organischen Verbindungen, welche sie enthält, noch eine andere und in anderer Weise complicirte Struktur zuschreiben, und diese ist es, welche wir mit dem Namen Organisation bezeichnen.« Eine solche Organisation wird also sowohl der Zellsubstanz als dem Kern zuzuschreiben sein und es ist das Verdienst der histologischen Forschung des letzten Decenniums, diese Organisation wenigstens in einigen allgemeinen Umrissen thatsächlich nachgewiesen zu haben. Bei solchen Zellen, bei denen der Kern zu Grunde gegangen ist, wie bei den Hornzellen und den rothen Blutkörperchen der Säugethiere, lässt sich am Zelleib die Organisation noch ganz wohl erkennen. Es wurde schon früher auf die eigenthümlichen Epithelialstrukturen der Hornzellen hingewiesen und in neuerer Zeit hat MEISEL in einer kleinen Abhandlung über das Zooid und Oekoid gezeigt, dass sich selbst an den rothen Blutkörperchen der Säugethiere durch Borsäurelösung noch die Zusammensetzung aus diesen beiden Theilen nachweisen lasse, nur enthalte hier das Zooid »keinen Kern als besonderen Bestandtheil«. Es kann für mich nicht zweifelhaft sein, dass das, was BRÜCKE bei den rothen Blutzellen der Amphibien als Zooid bezeichnet hat, nichts Anderes ist, als der Kern sammt der Filarsubstanz des Zelleibes und dass also das Oekoid der Interfilar-masse oder dem KUPFFER'schen Paraplasma entspricht. Wenn also auch, wie bei den Säugethiern, der Kern der rothen Blutkörperchen zu Grunde gegangen ist, so sind doch die beiden Substanzen des Zelleibes, Filar- und Interfilar-masse, erhalten geblieben und haben sich nun auf Borsäurezusatz als Zooid und Oekoid von einander getrennt. Demnach dürfen wir also auch den kernlosen Zellen eine Organisation nicht absprechen.

Ich habe gesagt, dass es wesentlich zum Begriff der Zelle gehöre, dass sie aus einem ähnlich oder gleich gearteten, mit einem, und zwar nur einem einzigen Kern versehenen Gebilde durch Theilung entstanden sei. Dieser Satz enthält allerdings eine Hypothese, aber eine Hypothese, die so gut begründet ist, dass ich sie nicht weiter zu rechtfertigen brauche. Zu dem, zuerst von VIRCHOW aufgestellten Satze »*omnis cellula e cellula*« kommt noch als Corollar der zuerst — wenn ich nicht irre — von STRASBURGER ausgesprochene: »*omnis nucleus e nucleo*«. — So wie aber einerseits der Kern einer Zelle zu Grunde gehen oder rudimentär werden kann, wenn die Funktionen ausfallen, die sonst der Kern zu leisten hat, so können andererseits durch Theilung des ursprünglich einfachen Kerns später deren mehrere oder viele entstehen, ohne dass der Theilung des Kerns eine Theilung des Zelleibes nachfolgt. Auf diese Weise entstehen mehrkernige Gebilde, die ich so lange noch als einfache Zellen auffasse, als die formelle räumliche Abgrenzung erhalten bleibt. Die Größe solcher Zellen kann gewiss keinen Grund abgeben, sie als Aggregate mehrerer oder vieler Zellen aufzufassen; denn wir wissen, dass auch einkernige Zellen, über deren Zellennatur kein Zweifel existiren kann, konstant oder unter gewissen Umständen zu ganz kolossaler Größe auswachsen können. Ich erinnere nur an die langen glatten Muskelfasern von Nephelis-Embryonen oder an die ähnlichen Gebilde des schwangeren Uterus. Eben so wenig aber kann uns die Mehrkernigkeit solcher Gebilde veranlassen, sie für Zellaggregate anzusehen. Es wird gewiss Niemand eine zweikernige Leber- oder Knorpelzelle oder eine zweikernige Ganglienzelle aus dem Sympathicus der Säugethiere (SCHWALBE) oder einen zweikernigen Kolben aus der Epidermis des Petromyzon (F. E. SCHULZE), oder einen Myeloplaxen oder eine Riesenzelle aus einem Riesenzellensarkom und dgl. für Aggregate eben so vieler Zellen, als Kerne vorhanden sind, halten wollen. Hier giebt eben die Entwicklungsgeschichte das Kriterium an die Hand, was noch als einfache Zelle und was als Komplex mehrerer Zellen anzusehen sei.

Ich halte aus den angeführten Gründen auch die quergestreiften Muskelfasern für einfache, aber (in den meisten Fällen) mehrkernige Zellen und glaube an dieser Auffassung so lange festhalten zu dürfen, als ihre unicelluläre Abstammung nicht widerlegt ist. Damit stelle ich mich allerdings in Gegensatz zu MAX SCHULTZE, der, wie erwähnt, die Muskelkörperchen für echte Zellen, die ganzen Muskel-

fasern also für Aggregate zahlreicher solcher Zellen gehalten hat. In ganz demselben Sinne, wie ich, fasst auch FLEMMING die quergestreiften Muskelfasern auf. Als Filarsubstanz der Muskelzellen betrachte ich die Fibrillen, als Interfilarsubstanz die Zwischensubstanz; an der Filarsubstanz ist aber hier noch in so fern eine weitere Differenzirung aufgetreten, als dieselbe in Segmente oder Metameren getheilt erscheint. Jede Fibrille besteht also aus einzelnen Metameren, den Muskelementen MERKEL's; aber auch an der Zwischensubstanz lässt sich eine ganz deutliche, wiewohl wahrscheinlich nur passive Differenzirung nachweisen. Es ist hier wohl der Ort, in Kürze auf die neuerdings von RETZIUS beschriebenen Körnerreihen, die durch Chlorgold mit nachfolgender Reduktion dargestellt werden können, einzugehen. Ich darf diese Arbeit als bekannt voraussetzen und will dazu nur Folgendes bemerken: das, was RETZIUS als Zwischensubstanz bezeichnet, ist nicht Zwischensubstanz, sondern besteht aus den Fibrillen und das, was sich mit Chlorgold färbt, ist die eigentliche Interfilarsubstanz. Man kann sich davon am besten überzeugen, wenn man die Flügelmuskeln eines Hydrophilus oder Dytiscus, nachdem man sie mit Chlorgold gefärbt hat, mit ähnlichen Präparaten der Extremitätenmuskeln vergleicht. In den Flügelmuskeln haben die Fibrillen eine viel größere Selbständigkeit, sind viel dicker und erscheinen durch eine bedeutend reichlichere Zwischensubstanz von einander getrennt. Diese Zwischensubstanz, die als solche hier gar nicht zu verkennen ist, besteht aus großen ovalen Körnern und verhält sich gegen Chlorgold genau eben so, wie die Substanz, aus der die RETZIUS'schen Körnerreihen in den Extremitätenmuskeln bestehen. Der Körnerreihe erster Ordnung entspricht an den Fibrillen die Grundmembran KRAUSE's oder Endscheibe MERKEL's, der Körnerreihe zweiter Ordnung der HENSEN'sche Streifen, der Körnerreihe dritter Ordnung endlich aller Wahrscheinlichkeit nach die Nebenscheibe. Die einzelnen Körnerreihen stehen unter einander nur längs der auf dem Querschnitte von der Umgebung des Kerns ausstrahlenden Membranen, die von RETZIUS beschrieben wurden, in Verbindung, aber nicht quer durch die Fibrillen hindurch, wie dies RETZIUS beschreibt und abbildet. Ich führe dies an, weil es vielleicht gegen meine Auffassung der Fibrillen und der Zwischensubstanz ins Feld geführt werden könnte<sup>1</sup>.

---

<sup>1</sup> Genauer wird darüber eine von Herrn Cand. med. ZERNER im hiesigen Institute ausgeführte Arbeit berichten.

Ich werde auf diesen Gegenstand noch im zweiten Theile zurückkommen.

B. Kern. Ich gehe bei meinen Erörterungen von solchen Kernen aus, die sich ganz zweifellos im Zustand »tiefer Ruhe« befinden. Sie stammen aus der Harnblase des Proteus. Ich hatte die Harnblase mäßig mit Chromsäure gefüllt, dann abgebunden und ausgeschnitten und in Chromsäure gelegt, so dass also die Fixirungsflüssigkeit gleichzeitig von innen und außen einwirken konnte. Später, nach dem Auswaschen in Wasser und dem Härten in Alkohol, wurde die Harnblase in Stücke geschnitten und diese gefärbt und untersucht. Es fand sich nun unter den vielen Tausenden von Kernen aus dem Epithel, der Muscularis und der Serosa kein einziger, der auch nur die geringste Spur einer beginnenden oder eben abgelaufenen Theilung zeigte, geschweige denn sich gerade in Theilung befand. Ich habe daher wohl Recht, wenn ich hier von ruhenden Kernen spreche.

Ich habe auf Taf. XI Fig. 1—4 solche Kerne aus den einzelnen Schichten abgebildet. Fig. 1 stellt einen Kern einer Epithelzelle, Fig. 2 einen solchen aus einer glatten Muskelfaser, Fig. 3 einen Bindegewebskern und Fig. 4 einen Kern einer Endothelzelle dar. Ich will diese Kerne zunächst für sich und dann alle zusammen besprechen. In Fig. 1 sehen wir ein außerordentlich zartes, reich verzweigtes Netzwerk von Fasern oder Fäden, die nach den verschiedensten Richtungen hin verlaufen und von denen sich ein Theil an der Oberfläche des Kerns verbreitet, während andere den Binnenraum durchziehen. An mehreren Stellen sieht man im Kern gröbere Chromatinmassen von unregelmäßiger, zackiger oder eckiger Begrenzung, nucleolenartige Bildungen, von denen wieder feine Fäden oder Fortsätze auslaufen. Stellt man scharf auf den Rand eines solchen Kernes ein, so bemerkt man an demselben an einzelnen Stellen gleichfalls gröbere Chromatinmassen und dadurch, dass auch an der Oberfläche ein reichliches Netzwerk chromatischer Substanz vorhanden ist, gewinnt man bei nicht sehr genauer Betrachtung den Eindruck, als ob eine chromatische Wandschicht vorhanden wäre. Eine Regelmäßigkeit in der Anordnung der Fäden des Netzwerkes ist nicht zu erkennen und nur die excentrische Lage der gröberen Chromatinmassen und der excentrische Verlauf der gröberen Gerüstfäden weist darauf hin, dass dem Kern als Ganzem gleichfalls ein excentrischer Bau zugeschrieben werden muss.

An der Fig. 2, welche den Kern einer glatten Muskelfaser vor-

stellt, sieht man vor Allem, dem Längsdurchmesser des Kerns entsprechend, in dessen Mitte oder nur wenig davon entfernt, grobe, eckige Chromatinmassen, die zumeist unter einander durch derbere Gerüstbalken in Verbindung stehen und von denen gegen die Kernoberfläche hin feinere Balken auslaufen, die wieder zu größeren Massen anschwellen können. Die chromatische Substanz solcher Kerne färbt sich mit Safranin und Hämatoxylin außerordentlich intensiv. Eine Eigenthümlichkeit solcher Muskelkerne besteht darin, dass sie häufig an dem einen oder an beiden Enden in längliche Zipfel auslaufen, die von dem übrigen Kern durch eine seichtere oder tiefere Furche geschieden sind (vgl. das untere Ende des abgebildeten Kerns).

Wesentlich denselben Bau zeigen auch die Bindegewebskerne (Fig. 3) und es lassen sich wohl alle Differenzen des Baues durch die verschiedene Form der Kerne erklären. Entsprechend der weniger gestreckten, mehr rundlichen Form sind auch die Chromatinmassen mehr gleichmäßig vertheilt und man könnte höchstens in so fern einen wichtigeren Unterschied zwischen Muskel- und Bindegewebskernen statuiren, als in den letzteren, wenigstens allem Anscheine nach, die groben Chromatinmassen etwas lockerer unter einander verbunden sind, als in den Muskelkernen.

Den Bindegewebskernen in der Anordnung der chromatischen Substanz sehr ähnlich erscheinen auch die Kerne der Endothelzellen (Fig. 4); nur sind diese viel blässer und nehmen Tinktionsmittel weniger begierig auf.

Vergleicht man nun alle vier Kernarten mit einander, so wird man ohne Weiteres finden, dass die Muskel-, Bindegewebs- und Endothelkerne unter sich eine viel größere Ähnlichkeit zeigen, als mit den Kernen des Epithels. In allen vieren findet man ein Netzwerk, das aus chromatischer Substanz besteht; aber während dieses Netzwerk in den Epithelkernen eine außerordentliche Zartheit besitzt, erscheint es in den drei anderen Kernarten von mehr derbem Gefüge. Vielleicht ist dieser Unterschied im Bau und der Anordnung des Gerüsts auch von genetischer Bedeutung; denn während die Muskel-, Bindegewebs- und Endothelzellen dem mittleren Keimblatte entstammen, leiten sich bekanntlich die Epithelien der Harnblase von Zellen des inneren Keimblattes ab.

An den beschriebenen Kernen haben wir zweierlei Substanzen zu unterscheiden: die eine ist geformt, bildet Netze oder Gerüste und ist tinktionsfähig, die andere ist ungeformt, erfüllt die Maschen

des Gerüstwerkes und lässt sich mit den specifischen Kernfärbemitteln nicht tingiren. Die erstere will ich mit R. HERTWIG Kernsubstanz oder mit FLEMMING chromatische Substanz nennen, die letztere mit HERTWIG Kernsaft. Nucleolen kann man an den beschriebenen Kernen nicht unterscheiden; man müsste denn die gröberen Chromatinmassen, die in den Knotenpunkten des Kernnetzes liegen, Nucleolen nennen. Ich glaube aber, dass man nur solche Gebilde als Nucleolen bezeichnen sollte, die scharf begrenzt sind, eine kugelige oder nahezu kugelige Form und eine glatte Oberfläche haben. — Eben so wenig kann man an unseren Kernen eine achromatische Hülle wahrnehmen, obgleich es ganz wohl möglich ist, dass eine solche vorhanden ist. Wie schon früher erwähnt, tritt eine solche achromatische Hülle namentlich an denjenigen Kernen hervor, welche sich eben zur Theilung anschicken oder gerade aus einer Theilung hervorgegangen sind, also bei Mutter- und Tochterknäueln. Später aber, wenn die Kernsubstanz der Knäueifäden sich mehr ausbreitet und gleichmäßiger vertheilt, oder aber früher, bevor die chromatische Substanz in die Bildung der Knäueifäden aufgegangen ist, kann man in den meisten Fällen selbst mit den stärksten Vergrößerungen von einer achromatischen, vielleicht, wie STRASBURGER meint, der Zellsubstanz angehörigen Membran nichts sehen.

Ich halte den geschilderten Bau des Kerns für typisch für den Ruhezustand; denn es kann, wie erwähnt, einerseits nicht zweifelhaft sein, dass in diesen Kernen keinerlei Veränderungen Platz gegriffen haben, die einer Theilung vorausgehen oder nachfolgen, andererseits dürften wohl kaum so namhafte funktionelle Veränderungen an den Zellen der Harnblase auftreten, dass dadurch der Bau der Kerne wesentlich beeinflusst würde. Jedoch kann man in letzterer Beziehung in seinem Urtheile kaum vorsichtig genug sein. Vorläufig wissen wir allerdings über die funktionellen Veränderungen des Epithels der Harnblase durch die Untersuchungen PANETH's und LONDON's nur so viel, dass die Zellen je nach dem Füllungszustande der Blase eine verschiedene Form annehmen; aber wenn es richtig ist, dass der Harn durch Diffusion in der Blase concentrirter wird, so bleibt die Möglichkeit offen, dass dabei die Epithelien und vielleicht sogar die andern Zellen irgend eine Veränderung erleiden.

Man trifft aber den beschriebenen Bau so häufig in Kernen an, die man mit allem Grund für ruhende halten darf, dass ich nicht anstehe, denselben für typisch zu halten. Ich stimme hierin vollkommen mit RETZIUS überein, der die ruhenden Kerne aus der



Epidermis der Tritonlarve fast genau eben so zeichnet, wie ich die Kerne aus dem Harnblasenepithel des Proteus. Dagegen kann ich RETZIUS nicht zustimmen, wenn er die größeren Ansammlungen chromatischer Substanz als Nucleolen bezeichnet. RETZIUS sagt: »Die Nucleolen hängen stets durch Fortsätze direkt mit dem Balkengerüste zusammen und sind eigentlich nur als Ansammlungen der Substanz desselben zu betrachten. Sie sind sehr verschiedener Größe und Zahl, je nach der Menge der Gerüstsubstanz; zuweilen findet man nur einige wenige sehr kleine Nucleolen, zuweilen und öfter eine mehr oder weniger bedeutende Menge größerer Nucleolen in der Kernsubstanz zerstreut.« Diese Beschreibung stimmt vollkommen zu meinen eigenen Befunden, nur kann ich eben RETZIUS in seiner Deutung der Chromatinmassen als Nucleolen nicht folgen. Ich stimme ferner auch darin mit RETZIUS und eben so mit FLEMMING und Anderen überein, dass ich die Existenz einer kontinuierlichen, chromatischen Wandschicht nicht zugeben kann. Ob die achromatische Kernmembran, wenn eine solche konstant oder doch häufig vorkommen sollte, allseitig abgeschlossen oder aber stellenweise durchbrochen sei, kann ich eben so wenig entscheiden, wie die genannten Forscher.

Ich lasse nun noch die Beschreibung einiger anderer Kerne folgen. Das beschriebene Kernnetz oder Kerngerüst kann man mit nur geringfügigen Modifikationen in den Zellkernen der verschiedensten Organe und Gewebe wiederfinden. Mag man bei Proteus die Kerne der Epidermis oder der Schleimhautepithelien oder der Nierenzellen untersuchen, überall trifft man wesentlich dieselben Verhältnisse. Ich habe auf Taf. XI Fig. 5 einen Kern aus dem Schleimhautepithel des Afters abgebildet und man wird auch hier wieder das Kerngerüst und die excentrische Lage der größeren Gerüststränge und der nucleolenartigen Gebilde erkennen.

Eine merkwürdige Übereinstimmung zeigen die Kerne der Wanderzellen. Ich habe in Fig. 6 einen solchen Kern einer Wanderzelle aus dem Nierenepithel abgebildet und genau eben so sehen die Kerne der Wanderzellen aus den verschiedensten Geweben aus. Stets sieht man in der Mitte eine Anzahl größerer Chromatinmassen, wiewohl auch an der Oberfläche die chromatische Substanz nicht ganz fehlt.

In Fig. 7 sieht man einen Kern aus der oberflächlichsten Epidermisschicht eines erwachsenen Triton cristatus. Er stammt aus einer der dunklen Epidermiszellen, die, wie erwähnt, über den Haut-

drüsen liegen. Hier ist die chromatische Substanz gleichmäßiger vertheilt, als dies sonst bei Kernen, auch Epidermiskernen, der Fall zu sein pflegt; das Safranin lässt sich aus solchen Kernen selbst bei langem Liegen in Alkohol und Nelkenöl nicht extrahiren. Homogen erscheinen aber, wie man an der Abbildung auf den ersten Blick sieht, auch hier die Kerne nicht. In ähnlicher Weise verhalten sich auch die Kerne der rothen Blutkörperchen gegen spezifische Kernfärbemittel; es wurde schon von FLEMMING erwähnt, dass sich dieselben mit Safranin außerordentlich intensiv färben; sie bekommen ein eigenthümlich glänzendes, gelblichrothes Aussehen und werden dadurch auch für ganz schwache Vergrößerungen leicht von allen anderen Kernen unterscheidbar. Homogen sind aber auch diese Kerne nicht; wenn man das frisch aus den Gefäßen fließende Blut eines Proteus in ein Uhrschildchen mit  $\frac{1}{3}\%$  iger Chlorgoldlösung fließen lässt und dann die Kerne untersucht, so findet man ganz deutlich begrenzte, grobe, zum Theil zu plumphen Haken geformte Chromatinmassen. Noch deutlicher treten diese hervor, wenn man die mit Chlorgold behandelten Blutkörperchen mit PRICHARD'Scher Flüssigkeit reducirt oder, ohne Reduktion, mit Safranin färbt. Allerdings sieht man häufig genug rothe Blutkörperchen mit scheinbar homogenem Kern; aber daran trägt regelmäßig die Behandlung Schuld. Dass solche Chromatinmassen auch in den Kernen lebender Blutkörperchen nicht fehlen, kann man an den hellen, stark lichtbrechenden Gebilden erkennen, die man bei Untersuchung des frischen Blutes in den Kernen sieht.

In neuerer Zeit sind von FLEMMING in den Keimbläschen der Eierstockseier von Siredon eigenthümliche Stränge beschrieben worden, die einen queren Bau besitzen und in bald längeren, bald kürzeren Stücken den Kern durchziehen. FLEMMING giebt an, dass er auch bei anderen Amphibien- und selbst bei Fischeiern ähnliche Verhältnisse vorgefunden habe. Ich habe ganz ähnliche Gebilde, wie FLEMMING beim Siredon, beim Proteus, und zwar an mittelreifen Eiern gefunden und will, da ich in einigen Punkten von diesem Forscher in meiner Auffassung der Theile solcher Keimbläschen abweiche, eine kurze Beschreibung folgen lassen. Ich stütze mich auf Präparate, die mit Chrom-Ameisensäure, so wie mit Chrom-Osmium-Essigsäure gehärtet und mit Safranin gefärbt waren. Ein solches Präparat habe ich auf Taf. XI Fig. 11 bei ganz schwacher Vergrößerung abgebildet. Meine Beschreibung bezieht sich jedoch zumeist auf das, was man mit starken Vergrößerungen sieht. Ich habe

solche Eier auch ganz frisch in Speichel und ohne allen Zusatz untersucht und dabei Folgendes gefunden.

Das Keimbläschen wird von einer ziemlich derben, strukturlosen, durchsichtigen Hülle umschlossen, die zugleich eine Grenze gegen den früher beschriebenen inneren Dotter abgiebt. An der Innenseite dieser Membran sieht man in unregelmäßigen Abständen von einander kugelige, stark glänzende, wie Öltropfen aussehende Körperchen; dieselben liegen durchweg der Membran dicht an und fehlen in der Höhle des Keimbläschens vollständig. In dieser sieht man blasse, nach verschiedenen Richtungen verlaufende, undeutliche Stränge.

An gehärteten Eiern sieht man auf Schnitten, wie FLEMMING ganz richtig angiebt, schon mit mittelstarken Linsen an den Strängen eine unregelmäßige Querzeichnung und mit stärkeren Linsen kann man sich ohne Mühe überzeugen, »dass von den Querportionen feinere Fäden mit blasserer Tinktion aus den Strängen herausziehen, verästelt den Raum zwischen diesen durchsetzen und mit anderen Strängen zusammenhängen«. Auf dem optischen Querschnitt geben die Stränge das Bild von Sternen mit dunkler Mitte und blassen Strahlen. Bis hierher stimme ich mit FLEMMING überein; dagegen kann ich seine Auffassung der oben beschriebenen, schon im frischen Zustande sichtbaren Körperchen nicht billigen. FLEMMING hält dieselben für »wahre Nucleolen« und beschreibt sie als »kleine, kugelige Körper, welche theils in gröberen Netzsträngen, theils in dem feinen Faserwerk dazwischen suspendirt, oft anscheinend freiliegend vorkommen. Sie bleiben . . . bei Hämatoxylinfärbung blasser als die Gerüststränge«.

Es ist nun allerdings vollkommen richtig, dass man auf Schnitten — und an solchen hat FLEMMING seine Untersuchungen angestellt — häufig die anscheinenden Nucleolen ganz regellos im Keimbläschen zerstreut findet. Dies kommt aber nur daher, dass sie beim Schneiden von dem Messer mitgenommen und an Stellen getragen werden, an denen sie ursprünglich nicht gelegen hatten. Man kann sich davon auf zweierlei Weise überzeugen: erstens durch die Untersuchung der Eier in toto, wobei man, wie erwähnt, die runden Körper nur an der Innenseite der Kernmembran antrifft, und zweitens, wenn man die Eier schneidet, nachdem sie vollkommen mit Celloidin durchtränkt sind. Im letzteren Falle müssen die Schnitte mit Origanumöl aufgehellt werden; nimmt man Nelkenöl, so können, so wie das Celloidin gelöst wird, die Körperchen von

ihren Plätzen leicht weggeschwemmt werden und an Stellen liegen bleiben, wo sie früher nicht gewesen waren. — Die Lage dieser Körperchen spricht nun entschieden gegen ihre Nucleolennatur; denn wenn auch die Nucleolen gleichfalls eine excentrische Lage zu besitzen pflegen, so liegen sie doch kaum jemals direkt an der Peripherie der Kerne. Es wäre kaum denkbar, dass bei einer so großen Zahl von Nucleolen kein einziger im Inneren des Kerns gelegen sein sollte. Gegen die Annahme, dass man es hier mit Nucleolen zu thun habe, spricht auch ihr Verhalten gegen spezifische Kernfärbemittel, wie Safranin. Während sich doch sonst die Nucleolen konstant mehr oder weniger intensiv tingiren, nehmen diese Körper nur eine ganz blass rosaroth Farbe an. Ich bin daher der Ansicht, dass man es hier nicht mit Nucleolen zu thun habe.

Was die Gebilde sind und welche Bedeutung sie besitzen, kann ich allerdings nicht angeben. Sie machen, wie gesagt, im frischen Zustande den Eindruck von Öltropfen; jedoch bestehen sie ganz gewiss nicht aus Fett: denn sie werden von Äther nicht gelöst und von Osmiumsäure nicht geschwärzt. Gegen Osmiumsäure verhalten sie sich ähnlich, wie Eiweiß; sie nehmen nämlich, wie dieses, eine bräunliche Farbe an.

Auffallend ist der geringe Gehalt der Gerüststränge, so wie der ganzen Keimbläschen, an färbbarer Substanz; selbst wenn die Bindegewebskörperchen sehr intensiv gefärbt sind, erscheinen die Gerüststränge der Eier noch ziemlich blass. Es ist dies auch FLEMMING aufgefallen; er giebt an, dass ihm eine gute Färbung von Osmiumschnitten durch die Ovarien von Siredon »leider bisher mit keinem Mittel gelungen« sei. Ich glaube, dass der Grund davon nicht so sehr in der Methode, als in der chemischen Zusammensetzung der Gerüste zu suchen sei.

In ganz jungen Eiern von Proteus habe ich ein paar Mal sehr lange, gewundene Fäden gesehen, von ganz ähnlichem Querbau, wie die beschriebenen Gerüststränge in älteren Eiern. Ja, es schien mir sogar einmal, als ob ein einziger kontinuierlich zusammenhängender Faden vorhanden wäre, ganz ähnlich, wie dies von BALBIANI, FLEMMING und neuerdings auch von LEYDIG von den Kernen der Speicheldrüsenzellen der Chironomuslarve beschrieben worden ist. In Ovarialzellen, die sich wohl später zu Eizellen entwickeln mögen, aber noch nicht als Eier bezeichnet werden dürfen, ist von einem Kernfaden noch nichts zu sehen. Vielmehr findet sich statt eines solchen ein Gerüst- oder Netzwerk, ähnlich dem in

jungen Hodenepithelien. Es scheint demnach, dass ein quergebauter Faden erst später, wenn das Ei rascher zu wachsen beginnt, auftritt, derselbe aber bei weiterer Größenzunahme wieder in einzelne Stücke zerfalle.

Endlich will ich noch der Kerne der sogenannten Riesenzellen in den früher erwähnten Hautdrüsen der Amphibien gedenken. Wie die ganzen Zellen, zeigen auch deren Kerne eine ganz kolossale Größe (Fig. 10). Sie sind tief bodenständig und durch eine deutliche achromatische Hülle vom Zelleib geschieden. Im Innern enthalten sie sehr reichliche, derbe, unregelmäßig geformte Chromatinmassen; oft sind diese noch reichlicher, als in dem abgebildeten Falle. Außer diesen chromatischen Bestandtheilen bemerkt man noch blasse Stränge im Kern, die mit kleinen Körnchen durchsetzt sind.

Damit will ich die Beschreibung ruhender Kerne schließen. Ich verzichte darauf, Kerne abzubilden und zu beschreiben, in denen wahre Nucleolen vorkommen, da in der Litteratur bekanntlich genug solcher Fälle beschrieben sind.

### Rückblick und Schluss.

Das Studium des Baues und der Lebenserscheinungen der Zelle ist vielleicht mehr als irgend ein anderes geeignet, uns die Kläglichkeit unseres Wissens vor Augen zu führen. Wir finden im Kern und im Zelleib eigenthümliche Strukturen und wissen nicht, wozu sie da sind; wir sehen bei der Theilung merkwürdige, fast absonderliche, Figuren auftreten und wissen nicht, was sie bedeuten; ja, wir sind nicht einmal im Stande, eine bündige und bestimmte Antwort auf die Frage zu geben, was der Zellkern sei.

Und doch weist Alles, was wir an und in der kleinen Fabrik, die wir Zelle nennen, sehen, klar und unverkennbar darauf hin, dass ein großes Gesetz dem Ganzen zu Grunde liegt. Wir begegnen denselben oder doch sehr ähnlichen Vorgängen, wie wir sie bei der Theilung thierischer Zellen antreffen, auch bei der Theilung pflanzlicher Zellen, und wir sehen sogar wesentlich den gleichen Process bei der Theilung jener niederen Organismen ablaufen, die wir mit Sicherheit weder zu den Thieren noch Pflanzen stellen dürfen. Es berechtigt uns dies wohl zu dem Schluss, dass auch in der ruhenden Zelle eine typische Übereinstimmung des Baues vorhanden sein müsse. — Aber einem solchen Schlusse scheint die

direkte Beobachtung nicht günstig zu sein; denn nicht bloß im Zelleib, sondern auch im Kern zeigt sich je nach den verschiedenen Zellarten eine so mannigfache Verschiedenheit, dass es auf den ersten Blick ganz unmöglich und unzulässig erscheint, alle Erscheinungen unter einen einheitlichen Gesichtspunkt zu bringen. Ich will vom Zelleib ganz absehen, da dieser mehr direkt an den spezifischen Funktionen der Zelle betheiligt zu sein scheint und je nach deren Verschiedenheit auch Differenzen im Bau und der Anordnung seiner Substanzen zur Schau tragen muss; im hohen Grade auffallend muss es dagegen erscheinen, dass auch im Bau des Zellkerns durchaus nicht jene Übereinstimmung wahrzunehmen ist, die man erwarten sollte. Denn, wenn uns nicht Alles trügt, fallen dem Zellkern vornehmlich solche Funktionen zu, welche allen Zellen in wesentlich gleicher Weise zukommen; im zweiten Theile werde ich den Nachweis zu liefern suchen, dass der Zellkern hauptsächlich zwei Funktionen zu versehen hat: Ernährung und Fortpflanzung, und dass immer und überall mit dem Verschwinden des Kerns auch ein Ausfall dieser beiden Funktionen verknüpft ist.

Es ist daher wohl der Versuch gerechtfertigt, alle die verschiedenen Kernformen auf ein gemeinsames Schema zurückzuführen. Ich unternehme diesen Versuch im Vertrauen auf die Erfahrung, dass schon oft, wenn alle anderen Erklärungsversuche gescheitert waren, die Entwicklungsgeschichte das erlösende Wort sprach und ganze Gruppen von Erscheinungen klar legte, die vorher jeglicher Erkenntnis hartnäckig widerstanden hatten. Die Theilung des Kerns ist ja, im Grunde genommen, nichts Anderes, als ein Stück Entwicklungsgeschichte und ich will ihr daher bei meinen Erörterungen die Führerschaft überlassen.

Es ist gewiss kein Spiel des Zufalls, dass junge Tochterknäuel den Anfangsknäueln des Mutterkerns in ihrem Bau so außerordentlich ähnlich sehen. So wie sich ein Kern zur Theilung anschickt oder aus einer Theilung hervortritt, lässt er ganz deutlich eine Polseite und eine Gegenpolseite erkennen und an der Polseite selbst wieder eine enger begrenzte Stelle, das Polfeld. Die einzelnen Regionen werden durch den Verlauf der Fäden charakterisirt. Diese laufen von der Gegenpolseite aus, ziehen nach der Polseite und ins Polfeld, biegen hier schlingenförmig um und kehren wieder zur Gegenpolseite zurück. Nur in so fern weichen die Tochterknäuel von den jungen Mutterknäueln ab, als in ihnen die Fäden dicker sind und weniger gewunden verlaufen. Diese typische Übereinstimmung

in den Anfangs- und Endstadien der Theilung findet sich nicht allein, wie ich gezeigt habe, bei den Thierzellen, sondern kommt, wie man aus den Untersuchungen STRASBURGER'S und HEUSER'S schließen darf, in derselben Weise auch bei den Pflanzenzellen vor. Es ist nun nicht denkbar, dass in der ruhenden Zelle keine Spur von dieser Anordnung mehr vorhanden sein sollte. Niemand wird annehmen wollen, dass die Fäden im Mutterknäuel anschießen, wie die Krystalle in einer Mutterlage, oder dass, beim Übergang des Tochterknäuels zur Ruhe, die Fäden sich vollständig auflösen oder in Stücke zerfallen. Kann man doch direkt beobachten, wie die Fadenbildung ganz allmählich anhebt, wie die Fäden Anfangs rauhe, zackige Ränder besitzen, gleichsam als stünden sie hier noch durch zarte Ausläufer mit einem feinsten Fasernetz in Verbindung, und wie, in den Endstadien der Theilung beim Übergang zur Ruhe, die Fäden wieder knotig werden und feine Fortsätze ausschicken.

Es liegt daher wohl die Annahme nahe, dass auch im Ruhezustand, nach der Ausbildung des Kerngerüstes oder Kernnetzes, ein Rest dieser Fäden erhalten bleibt mit wesentlich derselben Verlaufsweise, wie im Knäuel. Von diesen Fäden, die ich als »primäre Kernfäden« bezeichnen will, gehen, wie ich annehme, feine sekundäre Fäden als seitliche Fortsätze aus, von diesen vielleicht noch tertiäre, etc. Die einzelnen Fäden können unter einander in Verbindung treten und in den Knotenpunkten des dadurch entstandenen Netzes können sich gröbere Chromatinmassen zu nucleolenartigen Gebilden sammeln. Erreichen dann solche Chromatinmassen eine größere Selbständigkeit gegenüber dem Kernnetz, so können sie zu wahren Nucleolen werden. Ich habe auf Taf. XII Fig. 12 *a* und 12 *b* den Bau des ruhenden Kerns schematisch darzustellen gesucht. Fig. 12 *a* stellt den Kern in seitlicher Ansicht, Fig. 12 *b* in der Ansicht vom Polfelde dar; linkerseits habe ich nur die primären Kernfäden gezeichnet, rechterseits das Kernnetz mit einigen gröberen Chromatinmassen.

Wenn man diese Hypothese zulässig findet, so wird man die Erscheinungen der Kerntheilung, wie ich glaube, um Vieles besser verstehen. Man braucht dann nur anzunehmen, dass beim Beginn einer Theilung die chromatische Substanz auf vorgebildeten Bahnen in die primären Kernfäden ströme; dadurch wird in der einfachsten Weise der Mutterknäuel aufgebaut. Der Winkel, welchen die primären Fäden am Polfelde bilden, bleibt, wie wir gesehen haben, während der ganzen Theilung erhalten und geht direkt in den Winkel über, welchen die Fäden des Tochterknäuels am Polfelde zeigen.

Beim Übergang des Tochterknäuels zur Ruhe treiben die Knäuel-fäden seitliche Sprossen, welche ihrerseits selbst wieder Fortsätze aussenden können und längs dieser Sprossen und Fortsätze vertheilt sich wieder die chromatische Substanz mehr gleichmäßig durch den ganzen Kern. Die Theilung der chromatischen Substanz des Kerns ist also in letzter Instanz auf eine Längsspaltung der Knäulfäden zurückzuführen und ich kann mir — vorausgesetzt, dass meine Hypothese des Zellkerns richtig ist — keinen einfacheren Modus der Kerntheilung denken, als den, welchen wir thatsächlich beobachten.

Es ist für meine Auffassung ganz gleichgültig, ob die Kern-fäden nur aus einer einzigen Substanz oder aber, wie STRASBURGER meint, aus zwei Substanzen, den Hyaloplasmasträngen und den eingelagerten chromatischen Mikrosomen, bestehen; in Anbetracht der früher mitgetheilten Beobachtungen über den Bau der Tochterknäuel im Hodenepithel gewinnt die Ansicht STRASBURGER'S einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit. Auch andere, von FLEMMING mitgetheilte Befunde lassen sich für STRASBURGER'S Ansicht verwerthen. —

Ich will nun einige der bekannteren Kernformen auf mein Kernschema zurückzuführen suchen. In voller Übereinstimmung mit meiner Ansicht steht die bekannte Erfahrung, dass sowohl die grö-bereren Gerüstfäden, als auch die Nucleolen (falls solche vorhanden sind) eine excentrische Lage zeigen und dass überhaupt niemals im Kern eine regelmäßige concentrische oder auch radiär-concentrische Anordnung der chromatischen Substanz vorkommt. Es ist klar, dass je nach der verschiedenen Ausbildung und Rückbildung der primären Kernfäden und je nach der Art der Verbindungen, die sie oder ihre Ausläufer eingehen, sehr verschiedene Kernarten zu Stande kommen müssen. Treten die Fäden eines Tochterknäuels an ihren freien Enden wechselseitig mit einander in Verbindung, so muss daraus ein einfacher, kontinuierlich zusammenhängender, in Folge des Querbaues der Knäulfäden gleichfalls quergebauter Kernfaden resultiren, wie wir einen solchen in der That in den Chironomus-Kernen antreffen und in den Keimbläschen junger Eier des Proteus vermuthen. Vielleicht ist ein solcher Bau charakteristisch für rasch wachsende Kerne und Zellen. Ein anderes Mal kann es geschehen, dass die primären Kernfäden an ihren polaren Winkeln durch Ausläufer oder direkte Aneinanderlagerung und Verschmelzung in Verbindung treten, so dass Kerne entstehen, wie sie z. B. R. HERTWIG in den Malpighi'schen Gefäßen einer SpHINGIDENRAUPE beobachtet hat. Wieder



ein anderes Mal können sich alle oder einige Fäden sehr beträchtlich verkürzen und verdicken und zu massigen, unregelmäßigen, von der Umgebung mehr oder weniger getrennten Gebilden werden; dadurch werden Kerne entstehen, ähnlich denjenigen, welche wir in den Riesenzellen der Amphibien angetroffen haben. Endlich können noch in der oben beschriebenen Weise wahre Nucleolen auftreten, wenn einzelne Theile des Kerngerüstes sich schärfer begrenzen, abrunden und eine größere Selbständigkeit erlangen. Um solche Nucleolen können sich helle Höfe bilden und im Umkreis dieser Höfe kleine sekundäre Körner absetzen, so dass dann Formationen entstehen, ähnlich den EIMER'schen Körnerkugeln.

Kurz, es ergibt sich eine große Mannigfaltigkeit der möglichen Bauverhältnisse des ruhenden Kerns. Es ist ganz gut denkbar, obwohl es bisher nicht bewiesen ist, dass bestimmte Formzustände des Kerngerüstes immer auch bestimmten Funktionszuständen des Kerns entsprechen. Eben so erscheint es ganz wohl möglich und sogar wahrscheinlich, dass, wenn sich im ruhenden Kern nur einzelne scharf abgegrenzte Chromatinmassen, aber kein chromatisches Kernnetz vorfindet, dennoch als Reste der ursprünglichen Fäden zarte Hyaloplasmastränge im Sinne STRASBURGER's zurückgeblieben sind.

FLEMMING hat die Formenfolge der chromatischen Figur durch folgendes, schon früher erwähntes »Repetitionsschema« zum Ausdruck gebracht:

(Progressiv)	(Regressiv)
Mutterkern.	Tochterkern.
↓ (Gerüst, Ruhe).	(Gerüst, Ruhe).
1) Knäuel	5) Knäuel ↑
↓ 2) Stern	4) Stern ↑
→ 3) Umordnung. →	

Es soll demnach der Tochterkern in umgekehrter Reihenfolge die Stadien des Mutterkerns wiederholen. Ich will diesen Satz, dem FLEMMING eine große Wichtigkeit beimisst, etwas näher beleuchten.

Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass aus dem Gerüst des Mutterkerns sich der Knäuel aufbaut, gerade so, wie umgekehrt aus dem Tochterknäuel das Gerüst des ruhenden Kerns hervorgeht. Es kann ferner keinem Zweifel unterliegen, dass der Knäuel des Mutterkerns in seinen Anfangsstadien wesentlich denselben Bau zeigt,

wie der Knäuel des Tochterkerns; ja, es ist diese Übereinstimmung noch viel größer, als sie von FLEMMING vermuthet wurde. Es kann endlich nicht geleugnet werden, dass die Tochtersterne eine gewisse Ähnlichkeit mit dem Mutterstern besitzen. Aber trotzdem kann ich mich der Auffassung FLEMMING's nicht anschließen.

Vor Allem muss ich betonen, dass die scheinbare Wiederholung eine ungemein lückenhafte und oberflächliche ist; es werden vom Tochterkern alle die zahlreichen Stadien, die zwischen den ersten Anfängen des lockeren Knäuels und der Ausbildung des Muttersterns liegen, übersprungen. Nun sind aber gerade diese Stadien für die Theilung von der größten Wichtigkeit. Aber auch ganz abgesehen davon bin ich der Ansicht, dass FLEMMING's Auffassung im Princip nicht berechtigt sei. Denn es scheint mir doch etwas gewagt, die Endstadien der Entwicklung des Mutterkerns mit den Anfangsstadien der Entwicklung des Tochterkerns zu vergleichen. Es ist ja auch sonst in der Entwicklungsgeschichte Regel, dass man nur homologe, gleichalterige, Stadien mit einander vergleiche und es dürfte wohl kaum ein zwingender Grund vorliegen, hier die Methode der Vergleichung umzukehren. Man wird daher, meiner Ansicht nach, den Tochterknäuel nicht mit dem, zu Anfang der Theilung auftretenden Mutterknäuel, sondern mit jenem Knäuel vergleichen müssen, welchen der Mutterkern in seiner Jugend durchlaufen hat. Eben so wird man den Übergang des Tochterknäuels in das Gerüst nicht mit dem Übergang des Gerüsts in den Knäuel, sondern gleichfalls mit den homologen Stadien des Mutterkerns vergleichen müssen. Wenn man bei der Vergleichung in dieser Weise vorgeht, so wird man finden, dass der Tochterkern bei seiner Entwicklung die Stadien des Mutterkerns nicht in umgekehrter, sondern in völlig gleicher Reihenfolge wiederholt. Und dies stimmt auch mit unseren allgemeinen biologischen Erfahrungen überein. Kein Thier und keine Pflanze wiederholt die Entwicklungsstadien der Vorfahren in umgekehrter, sondern immer und ausnahmslos in gleicher Reihenfolge. Was aber für jeden vollendeten Organismus gilt, gilt auch für jedes Organ. Ich fasse den Zellkern (und darin stimme ich mit FLEMMING überein) als Organ der Zelle, die Zelle selbst als einen Elementarorganismus auf und dieser Elementarorganismus und seine Organe folgen denselben Gesetzen, denen auch die Organismen höherer Ordnung unterworfen sind.

Wenn also in dem kurzen Stück Entwicklungsgeschichte, das wir bei der Theilung beobachten, die Mutterformen dem Anscheine

nach in umgekehrter Reihenfolge von den Tochterformen kopirt werden, so hat dies, meiner Überzeugung nach, einzig und allein seinen Grund in dem oben geschilderten Bau des ruhenden Kerns.

Vor etwa einem Jahre hat ROUX in einer kleinen, tief durchdachten und klar abgefassten Schrift »über die Bedeutung der Kerntheilungsfiguren« die Frage aufgeworfen, welchen Nutzen die komplirten Vorgänge der Karyokinese für den Endzweck der Theilung des einfachen Kerns in seine zwei Hälften haben. Er sagt: »Da hier ein elementarer Vorgang vorliegt, welchen fast alle Zellen bei ihrer Theilung durchmachen, welcher aber Zeit und Kraft erfordert, so muss er einen sehr evidenten Nutzen haben, um überhaupt durch allmähliche Züchtung entstanden und erhalten worden zu sein. Er muss also in viel höherem Maße den biologischen Bedürfnissen entsprechen, als der Zeit und Kraft sparende Vorgang der direkten Halbierung des Kerns durch Ein- und Abschnürung in der Mitte desselben.« ROUX führt dann aus, dass eine direkte Theilung nur dann dem Zweck der Kerntheilung vollkommen entsprechen würde, wenn alle Theile des Kerns einander gleichwerthig wären und es nur darauf ankäme, die Masse des Kerns zu halbiren und die beiden Hälften von einander zu trennen. Dagegen würde dieser Vorgang nicht ausreichen, wenn es sich darum handelte, eine größere Anzahl verschiedener Qualitäten zu sondern und in je zwei gleiche Theile zu zerlegen. Aus den komplirten Verrichtungen der scheinbar homogenen chromatischen Substanz sei nun in der That der Schluss zu ziehen, dass im Kern eine große Menge verschiedener Qualitäten aufgespeichert sei. Die Kerntheilungsfiguren seien nun »Mechanismen, welche es ermöglichen, den Kern nicht bloß seiner Masse, sondern auch der Masse und Beschaffenheit seiner einzelnen Qualitäten nach zu theilen«. Der wesentliche Kerntheilungsvorgang sei also die Theilung der Mutterkörner; »alle übrigen Vorgänge haben den Zweck, von den durch diese Theilung entstandenen Tochterkörnern desselben Mutterkornes immer je eines in das Centrum der einen, das andere in das Centrum der anderen Tochterzelle sicher überzuführen«.

Ich habe schon mehrmals die Überzeugung ausgesprochen, dass der Zellkern eine komplirte Struktur, einen hohen Grad von Organisation, besitzt, aber ich kann mich eben so wenig, wie STRASBURGER zu der Ansicht bekennen, dass jedes Mutterkorn der Träger einer andern Qualität sei. Es mag immerhin sein, dass die einzelnen Kernfäden einander nicht durchweg gleichwerthig sind, aber es

liegt bisher keine Nöthigung vor, jedem Korn eine andere Qualität zuzuschreiben. Die Form der Kerntheilungsfiguren, namentlich aber der Verlauf der Knäuelfäden, scheint sich mir eben am besten zu erklären, wenn man das von mir gegebene Kernschema adoptirt. —

Ich habe bei meinen allgemeinen Betrachtungen die Kernspindel ganz außer Acht gelassen, weil wir über ihre Bedeutung nichts Sicheres wissen; am wahrscheinlichsten dürfte es sein, dass die Spindelfasern der Ausdruck von Strömungen, die Pole Attraktionscentren sind. Übrigens möge Jeder selbst darüber ins Reine zu kommen suchen, ob bei der Theilung Attraktion oder Repulsion, Oberflächenspannung oder Elektrizität, und was dergleichen Dinge mehr sind, im Spiele sei. Ich zweifle nicht, dass es uns durch genaue Beobachtung noch gelingen wird, einen befriedigenden Einblick in das bei der Theilung wirksame Kräftespiel zu erlangen; vor der Hand aber sind wir noch nicht einmal im Stande, eine auch nur einigermaßen plausible Theorie der Theilung aufzustellen. Gute Theorien, wie gute Gedanken, lassen sich nicht erzwingen; man muss schon warten, bis sie selber kommen.

(Schluss des ersten Theiles.)

## Erklärung der Abbildungen.

Alle Figuren der Tafeln VII, VIII und IX stellen Theilungsstadien aus der Epidermis der Mundbodenplatte und der Kiemenblättchen der Larve von *Salamandra maculata* dar. Mit Ausnahme der Fig. 24 der Taf. IX sind alle mit Hilfe der Camera von NACHET bei ausgezogenem Tubus (ZEISS'sches Statif *Va*) in der Höhe des Mikroskopfußes bei Ocular II und ZEISS' homogener Immersion  $\frac{1}{18}$  skizzirt. Die Fig. 24 ist bei eingeschobenem Tubus mit HARTNACK's homogener Immersion Nr. III,  $\frac{1}{24}$  gezeichnet.

### Taf. VII.

- Fig. 1. Kern beim Übergang vom dichten zum lockeren Knäuel. Ansicht schief vom Polfeld.  
 Fig. 2 und 3. Etwas späteres Stadium.  
 Fig. 4. Lockerer Knäuel. Fast reine Seitenansicht.  
 Fig. 5 *A* und 5 *B*. Lockerer Knäuel. 5 *A* von der Polseite, 5 *B* von der Gegenpolseite.  
 Fig. 6 *A* und 6 *B*. Lockerer Knäuel. 6 *A* von der Polseite, 6 *B* bei Einstellung auf die Kernmitte.  
 Fig. 7 *A* und 7 *B*. Späteres Knäuelstadium von beiden Seiten. 7 *A* Polseite, 7 *B* Gegenpolseite. Auftreten der Spindel. 24 Fäden.  
 Fig. 8 *A* und 8 *B*. Knäuel von gleichem Alter mit dem vorigen. 8 *A* schief von der Polseite, 8 *B* schief von der Gegenpolseite. 24 Fäden.

## Taf. VIII.

- Fig. 9 *A* und 9 *B*. Etwas älterer Knäuel von beiden Seiten. 24 Fäden.  
 Fig. 10 *A* und 10 *B*. Endstadium des Knäuels mit gegenüber liegenden Polen von beiden Seiten. 24 Fäden. (In 10 *A* und eben so in der entsprechenden Figur der Orientirungstafel ist eine kleine, links von der Schleife 14 gelegene Schleife weggeblieben.)  
 Fig. 11 *A* und 11 *B*. Anfangsstadium des Muttersterns von beiden Polen. Fadenzahl nicht genau bestimmbar.  
 Fig. 12 *A* und 12 *B*. Etwas älterer Mutterstern von beiden Polen. Gleichfalls nicht alle Fäden deutlich abgrenzbar; an einzelnen die Längsspaltung deutlich hervortretend.  
 Fig. 13 *A* und 13 *B*. Entstadium des Muttersterns von beiden Polen. 24 Fadenpaare; Längsspaltung durchwegs deutlich.  
 Fig. 14 *A* und 14 *B*. Mutterstern desselben Alters von beiden Polen. 24 Fadenpaare; in 14 *A* nicht alle gezeichnet.

## Taf. IX.

- Fig. 15. Mutterstern von der Seite; ungefähr dem Stadium der Fig. 12 *A* und 12 *B* entsprechend.  
 Fig. 16. Älterer Mutterstern in Seitenansicht mit fast durchwegs verquollenen Spalhälfen.  
 Fig. 17. Endstadium des Muttersterns mit deutlicher Längsspaltung der Schleifen.  
 Fig. 18. Stadium der Umordnung.  
 Fig. 19 und 20. Dessgleichen. Fig. 20 in schiefer Seitenansicht.  
 Fig. 21 und 22. Erstes Stadium der Tochtersterne.  
 Fig. 23. Zweites Stadium der Tochtersterne.  
 Fig. 24. Tochterknäuel nach vollzogener Theilung des Zelleibes.  
 Fig. 25. Älterer Tochterknäuel.  
 Fig. 26. Tochterknäuel beim Übergang zur »Ruhe«.

## Taf. X.

Theilungsfiguren aus verschiedenen Geweben. Fig. 1—7 Theilungsfiguren vom Proteus.

- Fig. 1. Knäuel aus der Epidermis in der Nähe der Kiemen.  
 Fig. 2. Knäuelhälfte aus dem Nierenepithel.  
 Fig. 3. Knäuelendstadium aus der Epidermis nach Platinchloridhärtung und Safraninfärbung.  
 Fig. 4. Mutterstern aus der Epidermis.  
 Fig. 5 und 6. Umordnungsstadien aus der Niere.  
 Fig. 7. Tochterknäuel aus der Niere.  
 Fig. 8 *A* und 8 *B*. Knäuel aus der Epidermis der Salamanderlarve von beiden Seiten gesehen.  
 Fig. 9 *A* und 9 *B*. Etwas älterer Knäuel eben daher, schwächer vergrößert. 9 *A* Polseite, 9 *B* Gegenpolseite. 24 Fäden.  
 Fig. 10. Bindegewebsknäuel der Salamanderlarve; von der Polseite gesehen.  
 Fig. 11. Mutterstern im Bindegewebe der Salamanderlarve.  
 Fig. 12. Mutterstern in einer jungen Hodenepithelzelle des Proteus.  
 Fig. 13. Dessgleichen in einem Hämatoblasten der Milz. In Fig. 11, 12 und 13 nicht alle chromatischen Fäden gezeichnet.  
 Fig. 14. Tochterknäuel aus dem Hodenepithel des Proteus. Chrom-Osmium-Essigsäuregemisch. — Safranin.

Fig. 15—17. Pathologische Theilungsfiguren. Fig. 15 aus der Niere des Proteus. Fig. 16 und 17 aus der Epidermis der Salamanderlarve.

Die Fig. 1—8 und 14 bei ausgezogenem, die übrigen bei eingeschobenem Tubus gezeichnet. Oc. II; ZEISS  $\frac{1}{18}$ .

## Taf. XI.

Fig. 1—4. Kerne aus der Harnblase des Proteus; bei ausgezogenem Tubus, Ocular II und HARTNACK  $\frac{1}{24}$  in der Höhe des Mikroskopfußes gezeichnet.

Hämatoxylin.

- Fig. 1. Zellkern aus dem Blasenepithel.  
 Fig. 2. Zellkern einer Muskelfaser.  
 Fig. 3. Zellkern aus dem Bindegewebe.  
 Fig. 4. Zellkern aus dem Endothel der Serosa.  
 Fig. 5. Zellkern aus der Schleimhaut des Afters von Proteus. ZEISS  $\frac{1}{18}$ . Safranin.  
 Fig. 6. Kern einer Wanderzelle aus dem Nierenepithel des Proteus. ZEISS  $\frac{1}{18}$ . Safranin.  
 Fig. 7. Kern aus der oberflächlichen Epidermisschicht von Triton cristatus vor der Häutung. ZEISS  $\frac{1}{18}$ . Safranin.  
 Fig. 8. Stäbchensaum der Epidermis der Larve von Salamandra maculosa. ZEISS  $\frac{1}{18}$ .  
 Fig. 9. Zwei Eckzellen einer Kiemenleiste von Dreissena polymorpha. ZEISS  $\frac{1}{18}$ .  
 Fig. 10. Stück einer Drüsenzelle aus dem Rückenamm eines Triton crist.  
 Fig. 11. Mittelreifes Ei des Proteus bei schwacher Vergrößerung mit Einzeichnung der bei stärkerer Vergrößerung sichtbaren Strukturen. *k* Keimbläschen; *kf* Fäden in demselben; *m* Membran desselben; *t* die derselben anliegenden Körperchen; *Da* äußerer, *Di* innerer Dotter; *g* Grenze zwischen beiden.

## Taf. XII.

Schemata der Kerntheilung und des ruhenden Kernes.

- Fig. 1. Dichter Knäuel; *a* von der Seite, *b* vom Polfeld, *c* von der Gegenpolseite.  
 Fig. 2. Lockerer Knäuel; *a*, *b* und *c* wie in Fig. 1.  
 Fig. 3. Späteres Knäuelstadium.  
 Fig. 4. Endstadium des Knäuels mit längsgespaltenen Fäden.  
 Fig. 5. Anfang des Muttersterns.  
 Fig. 6. Ende des Muttersterns.  
 Fig. 7. Umordnung.  
 Fig. 8. Ende der Umordnung.  
 Fig. 9. Stadium der Tochtersterne.  
 Fig. 10. Tochterknäuel (Anfang).  
 Fig. 11. Älterer Tochterknäuel.  
 Fig. 12 *a* und 12 *b*. Schema des ruhenden Kernes. 12 *a* von der Seite, 12 *b* vom Polfeld. In der linken Kernhälfte sind nur die primären Kernfäden gezeichnet, in der rechten das Kernnetz.  
 Fig. 13. Schema einer Drüsenzelle.  
 Fig. 14 und 15. Schemata der Umordnung nach HEUSER.

## Taf. XIII.

## Orientirungstafel.

Die mit punktirten Linien umzogene und mit *P* bezeichnete Stelle giebt das Polfeld an. Im Übrigen erklärt sich die Tafel von selbst.





1



2



6.1



6B



3



4



7.1



7B



5.1



5B



8.1



8B





9.A



9.B



12.A



12.B



10.A



10.B



15.A



15.B



11.A



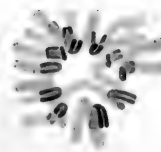
11.B



14.A



14.B





15



16



21



22



17



18



23



24



19



20

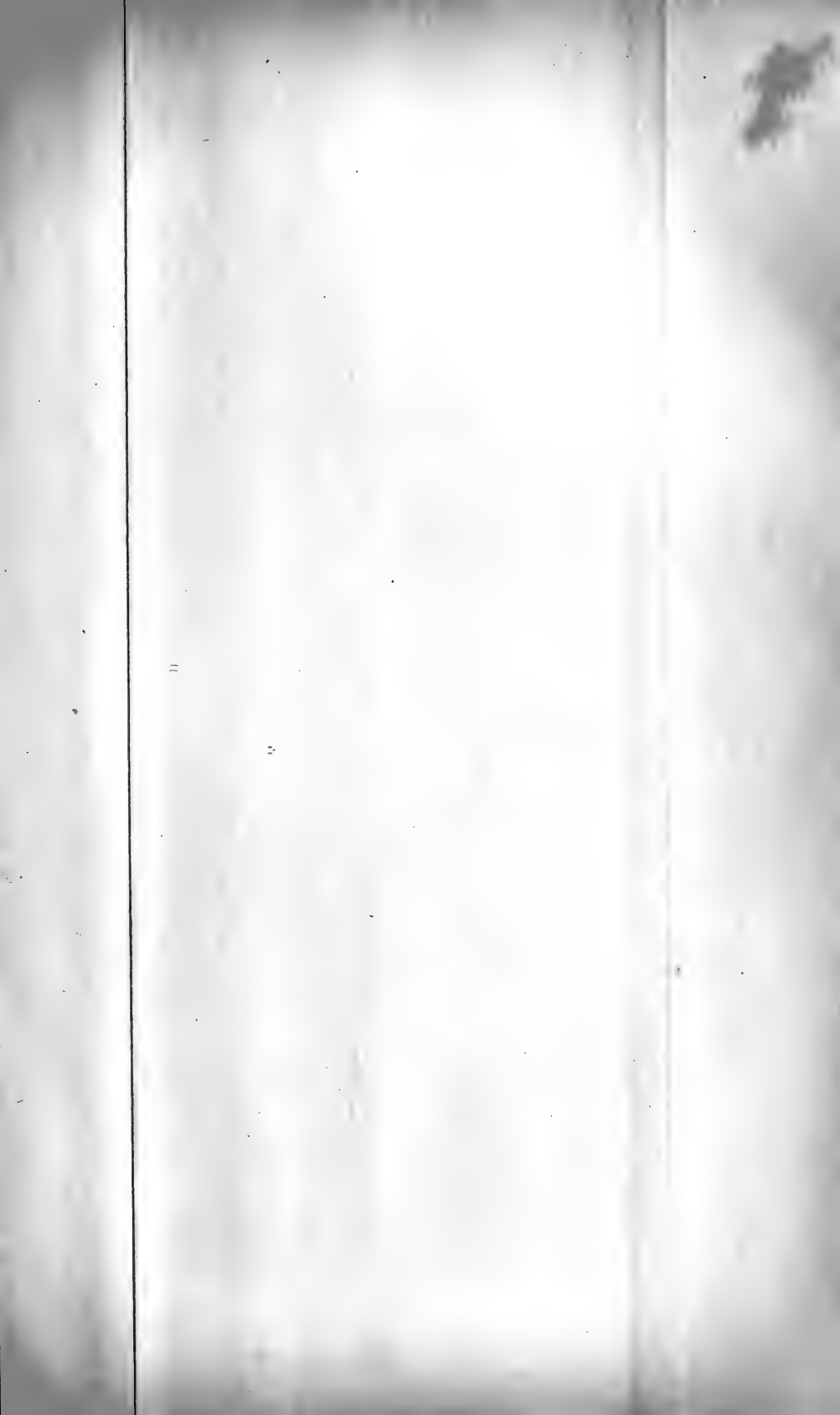


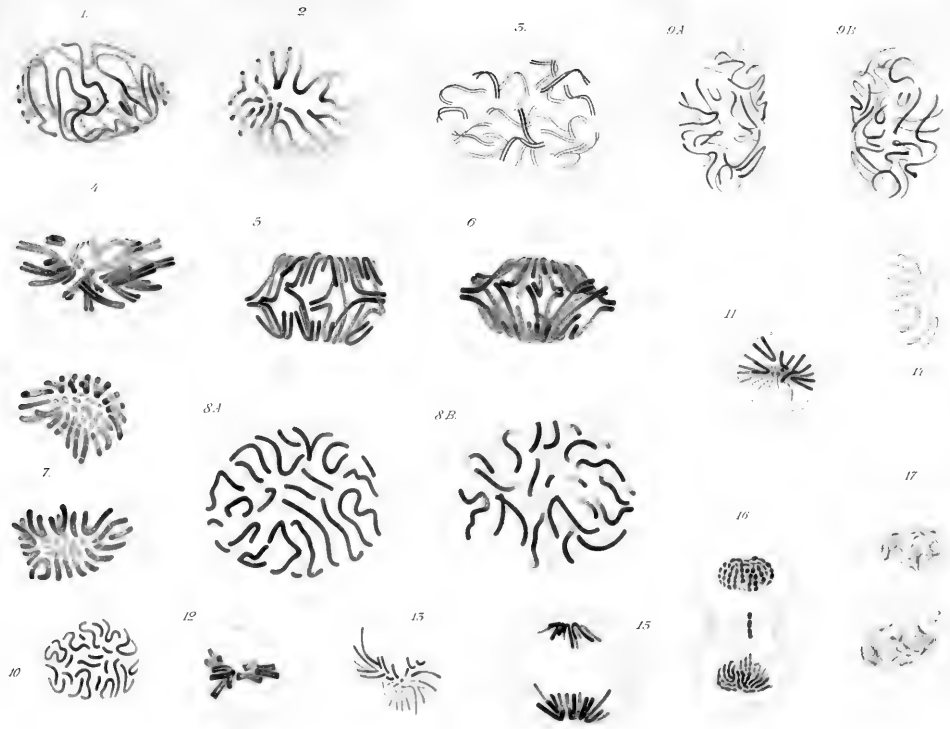
25

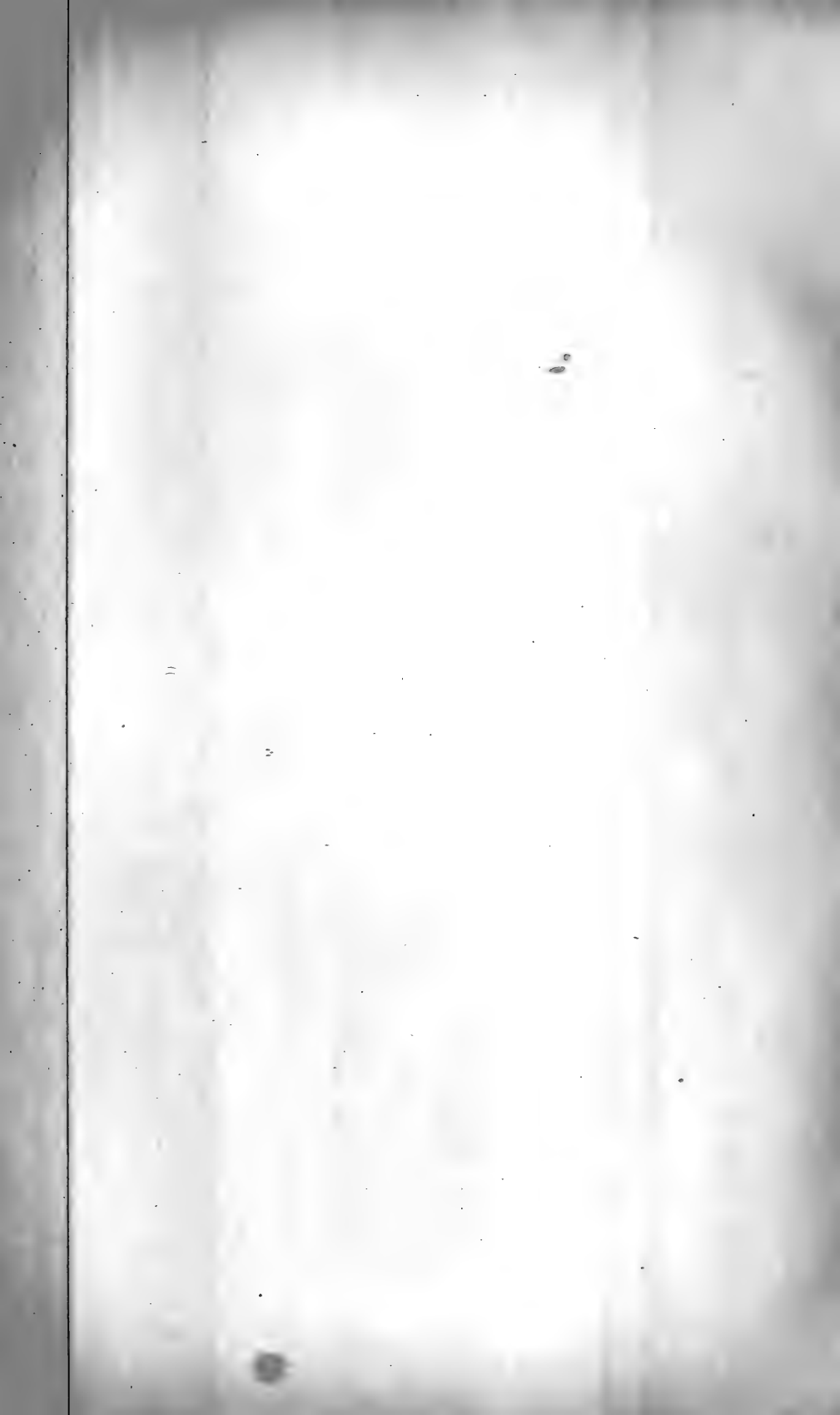


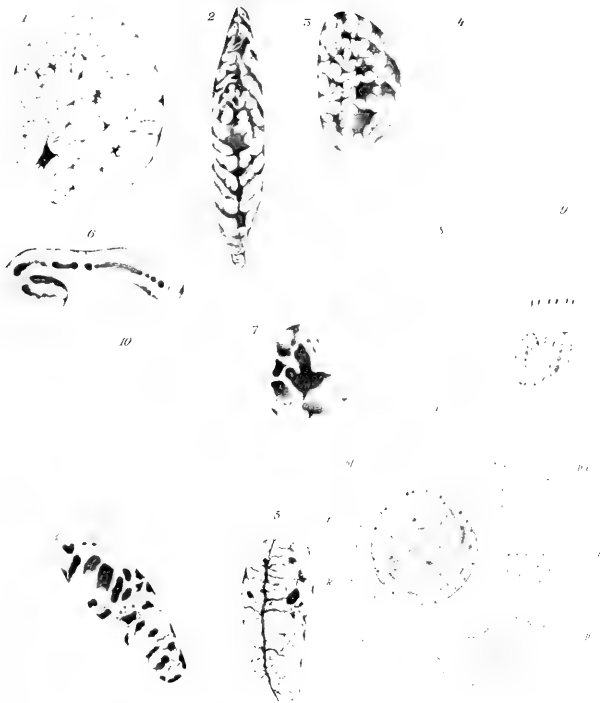
26





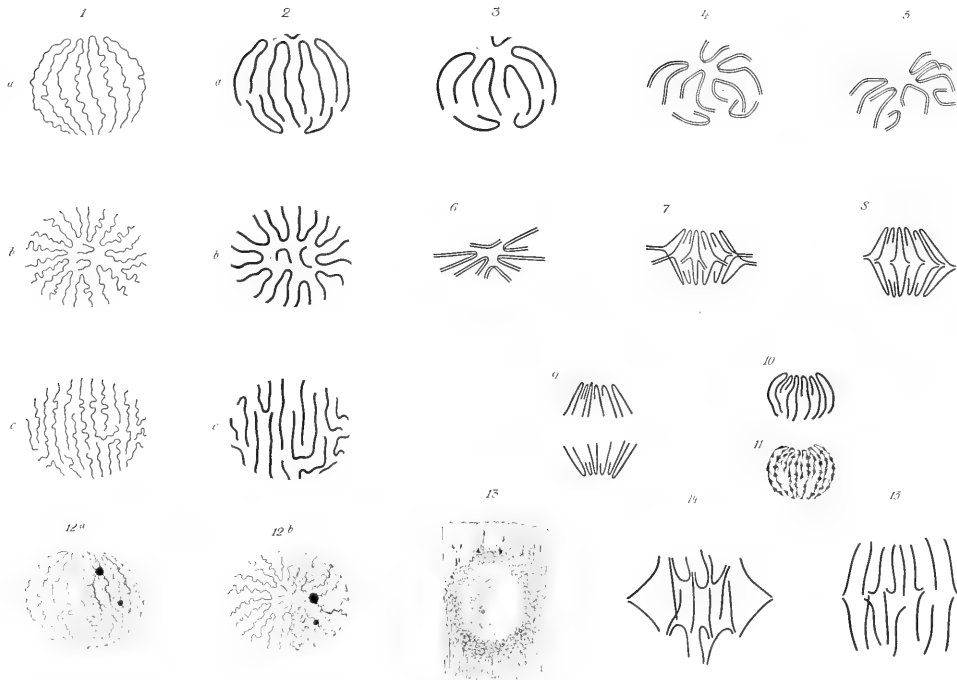














Orientirungs Tafel

Tafel Fig. 1



Tafel Fig. 2



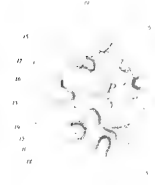
Tafel Fig. 3



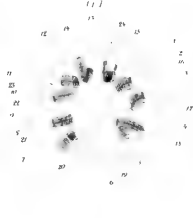
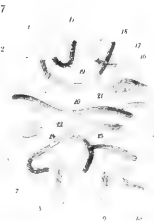
Tafel Fig. 4



Tafel Fig. 6



Tafel Fig. 7



## Besprechung.

L. TESTUT, professeur agrégé et chef des travaux anatomiques de la fac. de méd. de Bordeaux. Les anomalies musculaires chez l'homme expliquées par l'anatomie comparée leur importance en Anthropologie.

Précédé d'une préface par M. le prof. DUVAL. 8. Paris, MASSON. 1884. XV, 844 pag.

Die wissenschaftliche Anatomie hat nicht erst in neuester Zeit begonnen ihr Augenmerk den Abweichungen zuzuwenden, welche im Bereiche der Organisation des Menschen an den einzelnen Organsystemen auftreten. Für alle jene Bildungszustände, welche nicht als krankhafte, Störungen der normalen Existenz des Organismus einleitende oder bedingende gelten können, hat man längst versucht Beziehungen zu entdecken, gleichwie die pathologische Anatomie jene anderen Zustände gleichfalls in Beziehungen, eben zu pathologischen Processen gesetzt hat. Darin besteht eben alle Wissenschaft, dass sie die Dinge kritisch betrachtet und sie in kausale Verbindungen setzt.

Jene Abnormitäten, welche wir hier im Auge haben, hat man meist in zwei große Gruppen geschieden, indem man einen Theil auf ontogenetische Zustände zurückführen konnte, und sie von einer Fortdauer jenes Verhaltens ableitete. Für einen anderen Theil hat sich eine andere Verknüpfung klar dargestellt. Das sind solche, deren Ableitung von embryonalen Befunden versagte, sei es auch nur, weil die Ontogenie der Organe für manche Systeme der letzteren noch zu lückenhaft sich erwiesen hat. Für einen großen Theil solcher Zustände haben sich »Thierähnlichkeiten« herausgestellt, und für viele Befunde, besonders des Muskelsystemes, ist es längst kein Geheimnis mehr, dass sie uns in jenen Beziehungen verständlicher werden können. Wer nicht darin bloße »Naturspiele« sieht, — und das ist auch durch die Annahme nicht anders, dass da oder dort aus überschüssigem Materiale ein Muskelbauch sich gebildet habe, der eigentlich nicht hierher gehört — der wird nach einem tieferen Grunde suchen gehen, und den findet er in der Verknüpfung jener Bildungen mit denen anderer, verwandter Organisationen. Wenn man aus alle dem, worin Übereinstimmungen der Organisation des Menschen mit jener der ihm zunächst stehenden Säugethiere zu erkennen sind, ein Motiv gewinnt für die Begründung eines solidarischen Verhaltens jener, so hat man nothwendigerweise auch für jene Abweichungen von der Norm die Verbindungen mit niederen Formen aufzu-

suchen und wird in jenen aus einem niederen Zustande überkommene Erbstücke sehen. Solche Versuche sind für einzelne Variationen des Muskelsystems mehrfach unternommen worden. In großem Maßstabe ausgeführt finden wir jene Aufgabe in dem oben bezeichneten Werke, zu dessen Anzeige und Besprechung uns die Bedeutung des Gegenstandes eingeladen hat.

Wir brauchen dabei kaum vorauszuschicken, dass der Verfasser vollkommen auf dem Standpunkte der Entwicklungslehre steht, denn von jedem anderen aus wäre die Behandlung des Themas unmöglich gewesen. Diesem Standpunkt begegnen wir auch in der Einführung von DUVAL.

Das Buch ist in fünf Abschnitte getheilt. Im ersten werden die Muskelanomalien des Stammes behandelt, im zweiten jene des Halses und des Nackens, der dritte und vierte Abschnitt sind den Gliedmaßen gewidmet. In einem fünften endlich ist eine Anzahl von Betrachtungen vereinigt, welche die Häufigkeit jener Anomalien, ihr Verhalten zur Erblichkeit, ihr Vorkommen bei Negerrassen, das Verhalten der Muskulatur des Menschen zu jener der Affen und ähnliche Fragen betreffen. Es repräsentirt dieser letzte Abschnitt somit einen allgemeinen Theil.

In jedem der ersten vier Abschnitte sind die Muskeln nach Gruppen geordnet, welche den traditionell unterschiedenen so ziemlich entsprechen. Dann folgen die einzelnen Muskeln, auch die sogenannten überzähligen sind jeder Gruppe beigegeben. Jeder einzelne Muskel wird zuerst in seinem normalen Verhalten beschrieben, dann in seinen Variationen, die wieder nach ihrer Qualität geordnet sind. Jeder Variation oder Anomalie folgt als »vergleichende Anatomie« eine Darstellung des Befundes bei Thieren, unter welchen die Mammalia selbstverständlich die bevorzugten sind. Aber auch auf Reptilien und Vögel wird eingegangen, manchmal sogar auf Amphibien. Ein bibliographischer Anhang bei jedem Muskel giebt die Litteraturnachweise, sowohl bezüglich der Varietäten als der Befunde bei Thieren. So viel über die äußere Einrichtung des Werkes, in welchem ein überaus reichhaltiges Material verarbeitet ist, und mit vielen neueren Angaben auch die durch die Litteratur bekannten in sehr vollständiger Weise zur Verwerthung kommen. Nicht behandelt sind die Kau-muskeln, die mimischen Muskeln des Gesichtes, so wie die kurzen Muskeln der Hand und des Fußes. Diese letzteren sollen in einer besonderen Schrift: »La main et le pied dans l'ordre des Primates« später zur Darstellung gelangen (pag. 575).

In der eingehaltenen regionalen Behandlung bei der einzig das räumliche Beisammensein bestimmend wird für die Gruppierung, möchten wir einen Mangel erblicken. Es wird dadurch zwar keineswegs der Vergleichung mit Thieren ein großes Hindernis in den Weg gelegt, allein es erwachsen doch für die Zwecke und Ziele der Vergleichung Schwierigkeiten aller Art, denn es wird dadurch morphologisch Zusammengehöriges geschieden und man verliert den Weg zur Erkenntnis des indifferenten Zustandes, aus welchem die differenzirten einzelnen Muskeln hervorgegangen sind. Je mehr wir die Ansicht für begründet halten müssen, dass die myologische Forschung ihren Zielpunkt in der Zurückführung der Muskulatur auf einfachere Zustände haben muss, oder die Ableitung der complicirteren, weil differenzirter von einfacheren, indifferenten, desto größeres Gewicht müssen wir auf ein Princip legen, welches ein wissenschaftlicheres ist, als das rein topographische, und eben desshalb auch sicherer leitet, wo es sich um die Frage der Zusammengehörigkeit handelt. Dieses Princip

beruht in der Rücksichtnahme auf die Innervation; seine Anwendung wird postulirt durch die Betrachtung des Muskels als eines Endorganes des Nerven. Die grundlegenden Arbeiten M. FÜRBRINGER's, dem manche Andere gefolgt sind, haben den Werth jener Auffassungsweise zur Genüge erwiesen. Wir brauchen sie hier nicht des Näheren darzulegen. Was aber für die vergleichende Myologie, wenn sie heute mit Neuem hervortritt, unerlässlich erscheint, da es einen ganz bedeutenden Fortschritt anbahnt, das können wir auch für die Berücksichtigung der Anomalien oder Varietäten nicht für entbehrlich halten. Für die sogenannten überzähligen Muskeln, die zuweilen wie Fremdlinge in Gesellschaft bekannter Muskeln auftreten, ist das in erster Reihe erforderlich. Das Gewicht der Vergleichung mit Muskeln von Thieren wird durch jene Rücksichtnahme verdoppelt, das Ergebnis in positiverer Weise sicher gestellt. Man wird hiergegen einwenden können, dass jener Anforderung deshalb nicht entsprochen werden kann, weil fast die gesammte große Litteratur über Muskelvarietäten auf das Verhalten zu den Nerven keine Rücksicht nimmt, dass also die ganze Arbeit von mehr als einem Jahrhundert im Momente unverwerthbar ist. In diesem Momente, ja; aber nicht in einem späteren, wenn man von den allmählich immer wiederkehrenden Variationsbefunden auch die Nerven aufgesucht und damit der Variation oder dem überzähligen Muskel seinen bestimmten Platz angewiesen haben wird, dann sind auch die früheren Angaben der gleichen Fälle brauchbar, sie bieten statistisches Material. Nirgends, wo es sich um einen wissenschaftlichen Fortschritt handelt, darf ja die Frage, was mit dem Alten geschehen soll, für den Vollzug des Fortschritts ein Hindernis sein. Das ist ja eben so in anderen Gebieten der Anatomie der Fall gewesen. Wir glauben übrigens, dass der Verfasser der von uns hier vertretenen Auffassung nicht ganz fern steht, denn er hat unsere früher einmal gegebene Deutung des hinteren Bauches des *M. omo-hyoideus* der HENLE'schen gegenüber acceptirt, und dabei gleichfalls auf die Innervation Gewicht gelegt. Eben so bringt er beim *M. praesternalis* (*Sternalis brutorum*) die BARDELEBEN'sche Annahme zur Geltung. Deshalb sind wir darüber verwundert, dass nicht auch bei anderen Muskeln deren Innervation für eine richtigere Auffassung verwerthet wurde. Ein sehr eklatantes Beispiel liefert der *M. digastricus*, dessen vorderer Bauch dem Trigeminus, der hintere dem Facialis-Gebiete angehört. Das Fehlen des vorderen Bauches lässt den Muskel mit seinem hinteren Bauche abnorm am Unterkieferwinkel inseriren, wie es bei Carnivoren und anderen als Regel gilt. Auch beim Orang scheint es, nachdem jetzt eine Reihe von Fällen dasselbe constatirt hat, die Regel zu sein. Der vordere oder Trigeminus-Bauch wäre dann im Mylohyoideus zu suchen, der seinen Nerven von hinten, nicht von unten her empfängt. Vielfache Varietäten des vorderen Bauches zeigen die (beim Menschen) normale sagittale Richtung der Faserung in eine transversale übergeführt, in dieselbe, die dem *M. mylohyoideus* zukommt. Der Nerv tritt von oben her in den vorderen Muskelbauch des Digastricus, so wie er in den Mylohyoideus von unten her gelangt. Durch all' dieses giebt sich der vordere Bauch des Digastricus als ein zum Mylohyoideus gehöriger Muskel zu erkennen; der Digastricus ist aus zwei Muskeln zusammengesetzt. Im Fall einer angularen Insertion des hinteren Bauches kann also nicht ohne Weiteres von einem »Fehlen« des vorderen Bauches (pag. 272) gesprochen werden, sondern es ist der Nervus mylohyoideus zu prüfen, ob er am hinteren Rande des *M. mylohyoideus* eintritt, oder von dessen

unterer Fläche her. Im letzteren Falle erst kann von einem wirklichen Defekte die Rede sein, im ersteren Falle dagegen besteht nur ein Indifferenzzustand des vorderen Digastricus-Bauches, der noch mit dem M. mylohyoideus vereinigt ist, mit ihm einen einzigen Muskel bildet.

Dieselbe genetische Auffassung, wie sie aus der vergleichenden Betrachtung entspringt, ist auf viele Muskeln und ihre Varietäten anwendbar, so z. B. auf das Verhalten des Trapezius zum Sterno-cleido-mastoideus, wo die intermediären Portionen die Zusammengehörigkeit beider Muskeln eben so ausdrücken, wie die seltenen Fälle einer vollkommenen Kontinuität. Beide Muskeln finden aber eine Behandlung an verschiedenen Stellen (pag. 89 u. 212).

Ein wichtigerer Punkt als der vorhin aufgeführte betrifft die Vergleichung der theromorphen Befunde. Hierzu ist ein überaus reicher Apparat aufgeboten und man kann dem großen hierbei kundgegebenen Fleiße die verdiente Anerkennung nicht entziehen. Betrachten wir uns an einzelnen Fällen das Verfahren des Verfassers. Beim M. rhomboides handelt es sich unter anderen Variationen auch um die Reduktion der Insertionsstelle an der Scapula, der Muskel inserirt sich an dem unteren Winkel des Schulterblattes. Als »Anatomie comparée« wird aufgeführt: »Das Kamel bietet uns nach MECKEL eine absolut ähnliche Disposition. Der Rhomboides bietet in der That bei dieser Art eine dreieckige Gestalt, und von den beiden ersten Dorsalwirbeln entspringend, befestigt er sich einzig an dem hinteren Winkel der Scapula« (pag. 136). Von den Varietäten des Ursprungs des Sterno-hyoideus (Sterno-cleido-hyoideus) wird gesagt: »Diese verschiedenen Anfügungen treffen sich als normale Zustände in der Reihe der Wirbelthiere; so sehen wir den Muskel entspringend 1) vom Sternum allein (Sterno-hyoideus) bei Myrmecophaga (MECKEL) und bei der Mehrzahl der Edentaten (CUVIER), bei den Lemuren (MILNE-EDWARDS), 2) von der Clavicula allein (cleido-hyoideus) bei den Cheloniern (MECKEL), 3) vom Knorpel der ersten Rippe (chondro- s. costo-hyoideus) beim Hunde (MECKEL) und bei der Katze (STRAUSS-DÜRCKHEIM)« pag. 238. Beim Ursprunge des glenoidalen Kopfes des Biceps brachii wird auf den ähnlichen Befund bei den Chiropteren und den Vögeln verwiesen pag. 342.

Diese Beispiele mögen genügen. Sie zeigen, dass der Verfasser die Anomalien als nichts absolut Fremdartiges betrachtet wissen will, sondern als Zustände, welche in der Wirbelthierreihe als normale Einrichtungen realisirt sind. Wir halten zwar schon diese Auffassung für einen Fortschritt, besonders jener gegenüber, welche die Thatsachen der Variation einfach ignorirt oder ohne jede Beziehung betrachtet, aber wir glauben nicht, dass es bei dieser Behandlungsweise bleiben darf. Was soll durch jene Vergleichung ausgedrückt werden? Doch nicht bloß das Bestehen ähnlicher Zustände der Muskulatur in verschiedenen Abtheilungen. Damit würde nicht viel geleistet sein. Jene Variationen sollen auch erklärt werden; erklärt durch Ableitung von verwandten Formen auf dem Wege der Vererbung. Die Anomalien der Muskeln wollen durch die vergleichende Anatomie verständlich gemacht werden, »expliquées par l'anatomie comparée« sagt unser Verfasser schon auf dem Titel des Werkes und auch sonst finden wir diese Absicht ausgedrückt. Wir können nicht finden, dass ein Muskelbefund beim Kamel, beim Ameisenbär, bei einem Vogel oder einer Schildkröte eine beim Menschen vorkommende Varietät explicirt, denn wir vermögen uns nicht vorzustellen, dass die atavistische Reihe bis zu jenen hinführt. Es ist nicht die Länge des Weges, die uns Schwierigkeiten böte, denn



für manche Muskeln, man denke an den *M. pyramidalis*, muss eben so weit zurückgegangen werden, — sondern es ist die abseits von der atavistischen Reihe liegende Stellung jener Formen, auf welche sie bezogen wird. Der Verfasser hat auch gewiss nicht die Absicht von Pferden und Kamelen, Cetaceen und Edentaten her Muskeln des Menschen abstammen lassen zu wollen, und er ist mehrfach, wo bei den Quadrumanen reicheres Vergleichungsmaterial vorlag, bei diesem geblieben, ohne auf andere Ordnungen einzugehen. So z. B. bei dem *M. levator claviculae* (pag. 100). Allein dieser Standpunkt hätte durchgeführt werden sollen, und eine schärfere Scheidung jener Zustände, die sich als wirklich homologe darthun lassen, von den anderen, deren Homologie in hohem Grade zweifelhaft ist, wäre nicht unschwer ausführbar gewesen. Wie nahe der Verfasser dem Standpunkte steht, den wir für den richtigen ansehen, zeigt seine Ansicht über die eben erwähnte *Biceps*-Varietät, die er mit Fledermaus- und Vogelbefunden vergleicht. In dem Übertritte des Ursprungs des Glenoidkopfes des *Biceps brachii* auf den Humerus sah SABATIER eine Unterbrechung der Ursprungs-Sehne und betrachtet daher den Zustand als einen sekundären. Er nimmt daher einen Grund, jenen Kopf des Muskels nicht als einen humeralen gelten zu lassen. Wohl mit Recht. TESTUT acceptirt für die ähnliche Variation beim Menschen diese Meinung, und glaubt, dass folglich gar kein Grund bestehe, eine Verschiedenheit beider Zustände aufrecht zu erhalten. Wir sind der Meinung, dass auch hier schärfer hätte unterschieden werden müssen. Die Anomalie beim Menschen und der normale Befund bei den meisten Vögeln haben nichts mit einander gemein, als dass sie jede vollkommen von einander unabhängig auf dieselbe Art entstanden sind. Das Gleiche gilt von den Chiropteren. Es sind analoge Befunde mit dem äußeren Anscheine der Homologie. Denn es wird doch Niemand, der kritisch verfährt, die Anomalie beim Menschen als ein von den Vögeln oder Chiropteren her überkommenes Erbstück betrachten. Wir sagen, Niemand der kritisch verfährt, denn von Anderen steht auch die Aufnahme fliegender Organismen in die Ahnenreihe des Menschen zu erwarten, zumal da Aussicht besteht, wie für alles Paradoxe, baldigst Anhänger zu finden! Doch wir kehren zu unserem Buche zurück, und bemerken nur, dass jene schärfere Scheidung durch Eingehen auf die Genese der Variation der Absicht des Verfassers, der gewiss ebenfalls keine Ableitung von den Vögeln will, besser entsprochen hätte. Die Bezugnahme auf Vögel und Chiropteren wäre dann als ein Beispiel der Ähnlichkeit des Vorganges instruktiv gewesen, und das hätte genügt.

Unter den gleichen Gesichtspunkt fällt eine große Anzahl anderer Varietäten. Wir werden also solche, die als ererbte Einrichtungen sicher gelten können, atavistische Varietäten, von jenen aus einander halten, für die ein solcher Nachweis nicht erbracht werden kann. Diese theilen sich dann wieder in zwei Klassen, einmal Varietäten, die im Bereiche der Wirbelthiere zwar als Normalbefunde bestehen, aber nicht direkt von daher auf den Menschen bezogen werden können, und zweitens solche, welche gar nicht von jenen Normalbefunden ableitbar sind und höchst wahrscheinlich nur aus individuellen Schwankungen der Muskulatur hervorgingen. Hierher gehört das Heer der Kapselspanner und zahlloser anderer Formationen. Wenn es auch mehr ein negatives Merkmal ist, welches letztere zusammenhält und von den ersteren unterscheidet, so ist doch, scheint mir, die Trennung durchaus geboten und jedenfalls besteht für beide eine Verschiedenartigkeit des Werthes und der Bedeutung der Fälle.

Zu der im Anschlusse an das TESTUR'sche Werk gegebenen Besprechung des Weges, der nach unserer Auffassung für die Behandlung der Muskelvarietäten einzuschlagen wäre, möchten wir noch beifügen, dass auch die ontogene Pröfung der Muskeln Vieles aufzuklären vermag. Wir besitzen bereits mehrere in jener Richtung gehende Arbeiten, so von G. RUGE über die *M. interossei pedis*, und können daraus ersehen, wie viel von dieser Richtung bei ihrer ausgedehnteren Verfolgung zu erwarten steht. Zunächst wäre die Untersuchung von Embryonen überall da zu empfehlen, wo es sich um Muskeln handelt, die beim Menschen diskret geworden, bei Säugethieren noch indifferent, d. h. mit einem anderen Muskel zusammen bestehen.

Von den den letzten Abschnitt des Werkes zusammensetzenden Kapiteln wollen wir nur jenes hervorheben, welches über die Reproduktion der den Affen zukommenden Eigenthümlichkeiten der Muskulatur beim Menschen handelt (pag. 806). Es wird darin mit Bezugnahme auf die vorhergehenden mehr deskriptiven Abschnitte nachgewiesen, wie alle jene Besonderheiten im Bereiche des Muskelsystems des Menschen als Varietäten wiederkehren. TESTUR gelangt dabei zu dem Schlusse, dass es möglich sei, aus allen den einzelnen Fällen, wie sie beim Menschen vorkommen, ein Muskelsystem zu konstruiren, welches als das eines Affen gelten könne. Durch solche Verhältnisse sieht Verfasser die Kluft schwinden, die man innerhalb der Primaten angenommen hatte, denn es verliert sich das absolut Charakteristische, indem es nicht so ausschließlich, wie man wollte, nur der einen Abtheilung zugetheilt ist, sondern auch bei den anderen seine Geltung noch nicht verloren hat.

Die Ausstellungen, die wir an dem Buche machen mussten, halten uns nicht ab, die vortheilhaften Seiten, welche das Werk bietet, zu unterschätzen. Wir sehen in dem Buche einen unzweifelhaften Fortschritt angebahnt und sind der Meinung, dass es Jedem unentbehrlich sein wird, der sich mit der Myologie des Menschen wissenschaftlich beschäftigt.

C. G.

# Über das Vorkommen spindeliger Körper im Dotter junger Froscheier.

Von

**Prof. O. Hertwig,**  
in Jena.

---

Mit Tafel XIV.

---

Seit einer Reihe von Jahren ist zum ersten Male von FOL<sup>1</sup> an jungen Eiern von Ascidien die eigenthümliche Erscheinung entdeckt worden, dass Kerntheile aus dem Keimbläschen auswandern, eine Zeit lang als Höcker auf der Oberfläche seiner Membran haften bleiben und schließlich an die Eioberfläche emporsteigend zu Kernen von Follikelzellen werden, die sich aus dem Dotter entwickeln. Später beschrieb SCHÄFER<sup>2</sup> außerhalb des Keimbläschens gelegene Kerntheile, welche er im Dotter von jungen Säugethiereiern beobachtet hatte. In jüngster Zeit endlich hat uns BALBIANI<sup>3</sup> sehr interessante Befunde von Myriapodeneiern mitgetheilt, bei welchen in einer gewissen Entwicklungsperiode nicht nur Kerntheile sich im Dotter zerstreut vorfinden, sondern sogar im Keimbläschen selbst eine besondere Öffnung zu ihrer Entleerung präformirt ist.

Als FOL seine oben erwähnte Entdeckung machte, verbrachte ich mit ihm gleichzeitig den Winter in Messina, und da ich von ihm auf das Verhalten der Ascidieneier aufmerksam gemacht wurde, ließ

---

<sup>1</sup> FOL, Sur l'oeuf et ses enveloppes chez les Tuniciens. Recueil Zoologique Suisse. T. I. 1. 1883.

<sup>2</sup> SCHÄFER, On the structure of the immature ovarian ovum in the common fowl and in the rabbit. Proceedings of the royal Society. No. 202. 1880.

<sup>3</sup> BALBIANI, Sur l'origine des cellules du follicule et du noyau vitellin de l'oeuf. Zool. Anzeiger Nr. 155 u. 156.

ich die Gelegenheit nicht vorübergehen, mir auch an *Ascida intestinalis* die Verhältnisse anzusehen und Zeichnungen zu entwerfen. Ich habe dieselben, sowie meine Beobachtungen hierüber, später nicht benutzt, da ich zu dem Bericht, welchen FOL von seiner Entdeckung gegeben hat, nichts Neues hätte hinzufügen können. Bestätigungen trafen bald auch von anderer Seite ein. Doch habe ich seit der Zeit die Frage nach dem Vorkommen besonderer Körper im Dotter junger Eier nicht aus dem Auge verloren.

Vor etwa Jahresfrist beobachtete ich nun in jungen Froscheiern mit großer Konstanz auftretende, sehr charakteristisch geformte Gebilde, welche, wie mir scheint, seither nicht erwähnt worden sind. Ich will daher über dieselben einen kurzen Bericht geben, obwohl ich mich in der Frage nach ihrer Herkunft, ihrem Schicksal und ihrer Bedeutung noch jeglichen Urtheils enthalten muss.

Zur Untersuchung dienten mir theils die Eierstöcke überwinterner Froschweibchen, theils solcher Thiere, welche im Frühjahr kürzere oder längere Zeit abgelaicht hatten. Die Beobachtung kann an frischen Objekten in Jodserum oder in physiologischer Kochsalzlösung vorgenommen werden, noch mehr aber empfiehlt es sich den Eierstock während 2 oder 3 Minuten in ein Gemisch einer 0,3%igen Osmiumsäure mit einer 0,1%igen Essigsäure einzulegen und dann in Jodserum oder chromsaures Kali zu übertragen, damit die Nachschwärzung thunlichst vermieden wird. In Folge der Einwirkung der Osmiumsäure gerinnen die Eier vollständig homogen, so dass sie auch bei einer schon ansehnlichen Größe noch durchsichtig bleiben. Wenn aber dieses Reagens allein zur Anwendung kommt, bleiben die Konturen des Keimbläschens, der Nucleoli und anderer Körper ziemlich undeutlich, dagegen treten sie sofort sehr scharf hervor durch den Zusatz einer stark verdünnten Essigsäure. Zugleich nehmen die Keimflecke ein etwas dunkleres, grünbräunliches Kolorit an. Mit dieser günstigen, differenzirenden Wirkung der Essigsäure ist aber zugleich der eine Nachtheil verknüpft, dass die Osmiumschwärzung viel rascher und intensiver erfolgt. Daher darf die Mischung nur kurze Zeit einwirken. Überschwärzung kann übrigens theilweise wieder rückgängig gemacht werden durch die von SOLGER empfohlene Nachbehandlung mit Wasserstoffsuperoxyd. Durch Einlegen in Glycerin kann man sich leicht Dauerpräparate herstellen, an welchen ich nach 6 Monaten alles Detail noch mit derselben Deutlichkeit wie zu Anfang sehe. Schnitte wurden nicht angefertigt, sondern nur die durch Zerzupfen der Eierstockslamellen

aus einander gelegten jungen durchsichtigen Eier genauer betrachtet. Wenn wir zuerst ziemlich große aber noch durchsichtige Eier, an welchen der sogenannte Dotterkern schon eine ansehnliche Größe besitzt, untersuchen, so treffen wir ziemlich verschiedenartige Befunde. Bei einem Theil (Taf. XIV Fig. 1) liegt ein großer spindelförmiger Körper bald dem Keimbläschen dicht an, bald zwischen ihm und der Dotterhaut, bald ganz in der Eirinde. Er erreicht zuweilen eine Länge von 0,08 mm und eine Dicke von 0,007 mm. Er setzt sich durch eine glatte, scharf gezeichnete Kontur von dem homogen geronnenen, aber zahlreiche Körnchen enthaltenden Dotter ab, so wie er sich von ihm auch durch die andersartige Beschaffenheit seiner Substanz unterscheidet. Denn diese Substanz ist ganz körnchenfrei, hyalin, wie die Substanz der Keimflecke; auch bräunt sie sich in Osmiumessigsäure in ähnlicher Weise wie die letztere und wird dunkler gefärbt als das Dotterplasma, so dass die Spindeln bei der von mir angegebenen Präparationsweise sofort bei schwachen und starken Vergrößerungen außerordentlich deutlich zu sehen sind.

Die Form der Spindeln ist eine eigenthümliche. In der Mitte am dicksten laufen sie in der Regel in lange dünne und feine Spitzen aus. Niemals sind sie ganz gerade gestreckt; meist sind sie s-förmig gewunden (Fig. 1, 7, 8, 10), indem die eine Spitze nach der einen, die andere Spitze nach der entgegengesetzten Richtung umgebogen ist, selten sind sie halbmondförmig gekrümmt, zuweilen in mehr unregelmäßiger Weise geschlängelt (Fig. 4, 5, 6); einmal sah ich das eine Ende eingerollt (Fig. 3). In einem andern Falle war nur das eine Ende scharf zugespitzt und gekrümmt, während das entgegengesetzte sich zu einer Keule verdickte (Fig. 9). Einmal beobachtete ich, wie ein Körper (Fig. 11) an seinem einen Ende in zwei Spindeln, die aus einander wichen, gleichsam gespalten war, so dass er etwa eine y-Figur angenommen hatte. Wo in den Eiern die oben beschriebenen großen spindelförmigen Körper auftreten, ist ihre Anzahl ausnahmslos eine sehr beschränkte. Selten sind ihrer drei, zuweilen zwei, gewöhnlich aber ist nur ein einziger zu sehen.

Von den großen Formen ausgehend kann man alle möglichen Übergänge zu sehr kleinen spindeligen Gebilden auffinden (Fig. 7, 8, 10). Entweder kommen sie neben den ersteren (Fig. 1), oder allein und zwar dann stets in großer Anzahl in einem Eie vor (Fig. 2). Am häufigsten sind solche, welche eine Länge von 0,03 mm erreichen, seltener sind die noch feineren, mehr fadenförmigen Gebilde,

wie sie in den Figuren 8 und 10 dargestellt sind. Auch diese kleinen und kleinsten Spindeln sind in ihrer Mitte verdickt und beiderseits zugespitzt, selten gerade gestreckt, meist geschlängelt oder s-förmig gebogen.

Ihre Zahl ist schwankend. Manchmal habe ich ihrer 10—14 in einem Ei, das schon einen Dotterkern entwickelt hatte, gezählt. In der Regel ist ihre Lage im Dotter eine sehr oberflächliche, so dass sie nur durch wenig Rindensubstanz von der Dotterhaut getrennt sind. Hierbei sind sie in ziemlich regelmäßigen Abständen in der Eiperipherie vertheilt, indem ihr längster Durchmesser eine tangentielle Richtung einhält. Man sieht daher einen Theil der Spindeln von der Fläche, einen andern, der im Äquator des Eies gelegen ist, im optischen Querschnitt. Im letzteren Falle kann man die Dicke der Dotterschicht, welche sie von der Eihaut trennt, genauer messen.

Den in der Oberfläche des Eies gelegenen kleinen Spindeln können zuweilen Faltenbildungen in der Dotterhaut, die auch geschlängelt sind, sehr ähnlich sein, doch ist bei einiger Aufmerksamkeit eine Verwechslung der zwei ganz verschiedenen Dinge nicht möglich. Denn die Spindeln sind stets, wie man sich bei stärkeren Vergrößerungen und genauer Einstellung auf die im Äquator des Eies gelegenen überzeugen kann, in den Dotter selbst eingebettet.

Die spindelförmigen Körper und zwar meist diejenigen von mittlerer und geringerer Größe finden sich auch in solchen Eiern vor, die noch keinen sogenannten Dotterkern gebildet haben und daher bloß aus ziemlich körnchenfreiem Plasma bestehen.

Hierbei verdient aber besondere Erwähnung, dass wenn ich bei den zu verschiedenen Zeiten untersuchten Froschweibchen in ihren Eierstöcken die Spindeln fast stets nachweisen konnte, ich doch auch Eier hier und da zu Gesicht bekam, in welchen ich keinen einzigen besonders unterscheidbaren Körper außer dem Dotterkern im Dotter zur Darstellung bringen konnte.

Endlich vermisste ich die spindeligen Körper stets in sehr kleinen Eiern. Anstatt dessen trat mir hier zuweilen ein Befund wie folgender entgegen: Außerhalb des schon ziemlich ansehnlichen Keimbläschens, welches mit einer nicht unbedeutenden Anzahl größerer und kleinerer Keimflecke versehen war, lagen in der Höhe seiner Membran mehrere ovale und kugelige Körper im Dotter. Dieselben bestanden aus einer hyalinen, glänzenden Substanz, welche in dem Osmiumessigsäuregemisch ein ähnliches Aussehen wie die Keim-

flecke und die oben beschriebenen spindeligen Körper darboten. Hier und da fanden sich in ihrer Nähe auch zahlreichere kleinere Kugeln derselben Substanz. Auch kam es vor, dass derartige Körper der Oberfläche des Keimbläschens mit breiter Basis außen aufsaßen.

Der Befund bei *Rana temporaria* veranlasste mich auch die Eierstockseier anderer Anurenarten auf das Vorkommen spindelförmiger Körper zu prüfen. Hierbei vermisste ich dieselben, im Juni und Juli, wo ich die Untersuchung vornahm, beim Laubfrosch, bei der gewöhnlichen Kröte und der Feuerkröte. Dagegen stießen mir bei Weibchen von *Rana esculenta*, die kürzlich abgelaiert hatten, ähnliche Gebilde wie bei *Rana temporaria* auf. Doch sind sie hier leichter zu übersehen, theils weil sie meist nur in der Einzahl vorkommen, theils weil sie kleiner sind. Sonst aber fand ich sie, wenn auch nicht mit der Konstanz, wie bei *Rana temporaria*, sowohl in ganz kleinen Eiern, als auch solchen von ganz ansehnlicher Größe, die aber ihre Durchsichtigkeit nicht eingebüßt hatten.

In ihrer Form zeigen sie Besonderheiten. Niemals sah ich hier die charakteristische s-förmige Krümmung. Gewöhnlich sind die kleineren Spindeln gerade gestreckt (Fig. 12, 14, 15, 16, 17), entweder laufen sie in zwei scharfe Spitzen aus (Fig. 15) oder nur an ihrem einen Ende (Fig. 12, 16, 17), während das andere ein wenig keulenartig verdickt ist. Nicht selten sind auch solche Formen, an welchen beide Enden verdickt und abgerundet aufhören (Fig. 14). In allen Fällen, wo die Spindeln keulenartige Enden besitzen, finden sich in diesen kleine Öffnungen, wodurch das Ganze ein ösenartiges Aussehen gewinnt (Fig. 14). Seltener habe ich auch Spindeln beobachtet, welche zu einem Halbbogen oder zu einem Kreise zusammengekrümmt waren (Fig. 18, 19).

Bei *Rana esculenta* liegen die spindeligen Körper meist zwischen Keimbläschen und Dotterhaut mitten inne.

Wenn wir jetzt nach der Bedeutung dieser Gebilde fragen, so habe ich mir über dieselbe ein festes Urtheil noch nicht bilden können, erstens desswegen, weil ich über ihre Entstehung keine Beobachtung habe machen können, und zweitens weil ich auch nicht anzugeben vermag, was schließlich in älteren Eiern aus ihnen wird. Sind die Spindeln Kerngebilde, die aus dem Keimbläschen abstammen, und sind sie mithin an die von FOL, SCHÄFER und BALBIANI gemachten oben erwähnten Befunde anzuschließen? Oder haben wir es mit eigenthümlichen Konkrementbildungen zu thun, die sich viel-

leicht später in Dotterplättchen auflösen? Hierüber können nur ausgedehntere Untersuchungen, von welchen ich zur Zeit Abstand nehmen muss, Licht verbreiten.

Zum Schluss noch einige Worte über eine Arbeit von WILL<sup>1</sup>, welche, vor einigen Wochen erschienen, über die Entstehung des Dotters und der Epithelzellen bei den Amphibien und Insekten handelt. Nach ihm sollen aus dem Keimbläschen von Anfang bis zum Ende seiner Entwicklung beständig Keimflecke auswandern. Sie sollen zerfallen und zu Dotterkörnchen werden. Durch das beständige Nachrücken neuer sich umwandelnder Keimflecke soll die Dotterschicht immer mehr verdickt werden, bis schließlich das ganze Ei mit solchen Dotterkörnern angefüllt ist. Da es Kernsubstanz sei, die in die Bildung der Dottersubstanz eingehe, so solle es sich erklären, woher das Ei das Baumaterial für die Massen der späteren Embryonalkerne nehme. Nach WILL ist das Ei seiner Entstehung nach keine Zelle; vielmehr laufe der ganze Process der Eibildung auf die Bildung eines Produktes hinaus.

Es ist auffällig, dass WILL in seiner Mittheilung nichts von den spindelförmigen Körpern erwähnt, welche den Gegenstand dieser Untersuchung bilden. Auf der anderen Seite sah ich an Eiern mit eben entwickeltem Dotterkern niemals ein Auswandern von Keimflecken und einen Zerfall derselben, auch habe ich die Oberfläche des Keimbläschens stets glatt konturirt und niemals mit Höckern besetzt gefunden. Mit meinem Urtheil über die Angaben WILL's muss ich indessen zurückhalten, so lange nicht die ausführlichere Arbeit mit Zeichnungen vorliegt; doch kann ich auch jetzt wohl schon so viel sagen, dass mir die Art, wie der Dotter gebildet werden soll, und die ganze Auffassung, welche WILL von der Eizelle gewinnt, den Verhältnissen wenig entsprechend erscheint.

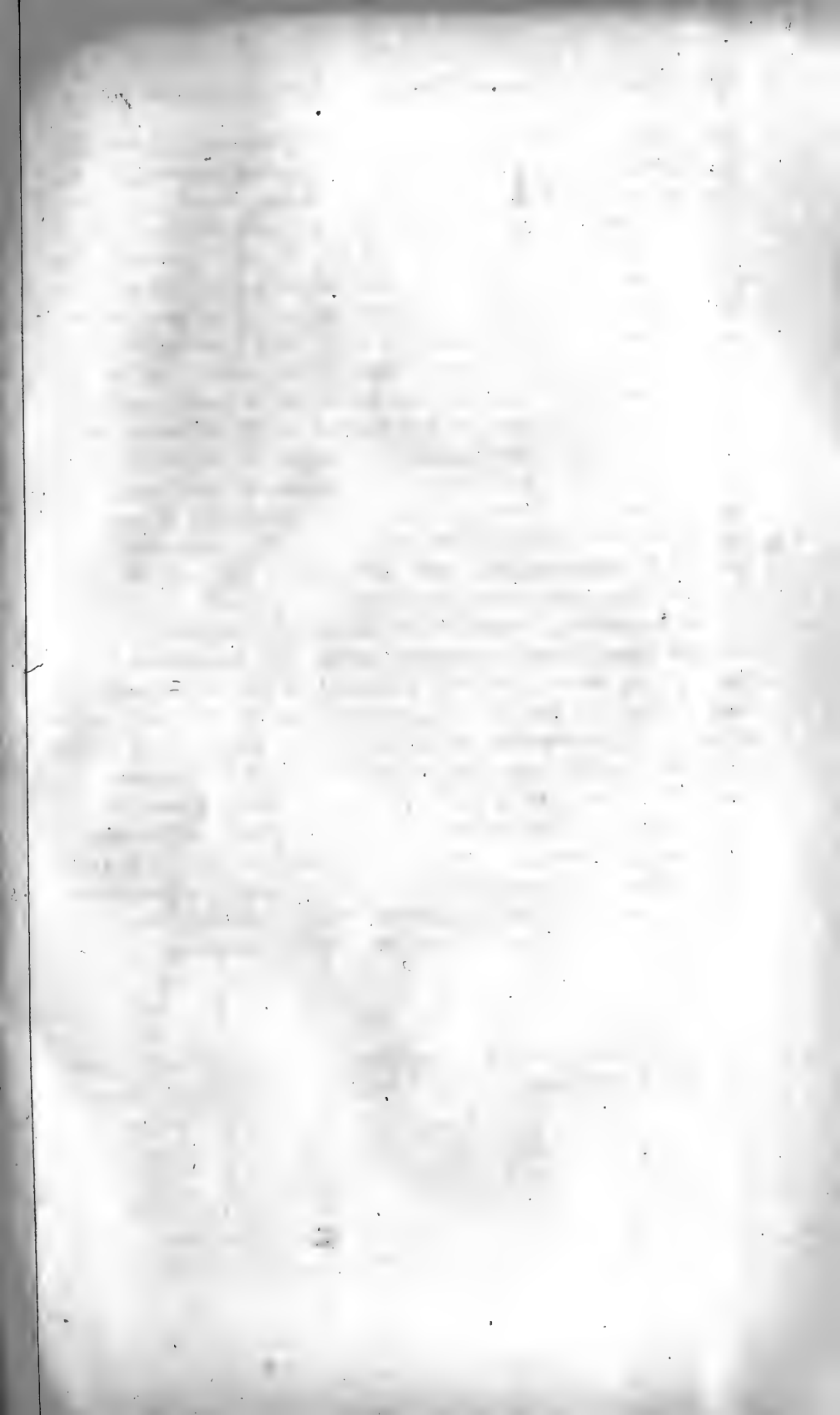
Jena, den 22. Juli 1884.

---

<sup>1</sup> WILL, Über die Entstehung des Dotters und der Epithelzellen bei den Amphibien und Insekten. Zoologischer Anzeiger Nr. 167, 168.

---








## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel XIV.

- Fig. 1. Ei von *Rana temporaria* mit Dotterkern und zwei spindeligen Körpern. ZEISS D. Oc.<sup>2</sup>.
- Fig. 2. Ei von *Rana temporaria* mit Dotterkern und vielen spindeligen Körpern. ZEISS D. Oc.<sup>2</sup>.
- Fig. 3—11. Verschieden geformte größere und kleinere spindelige Körper von *Rana temporaria*.
- Fig. 12. Sehr junges Ei von *Rana temporaria* mit ovalen Körpern außerhalb des Keimbläschens.
- Fig. 13—19. Verschieden geformte spindelige Körper von *Rana esculenta*.
- 

# Untersuchungen über Pori abdominales.

Von

H. Ayers.

---

Mit Tafel XV.

---

Ein noch ungelöstes Problem in der vergleichenden Anatomie ist der Ursprung, die Entwicklung und Bedeutung der Pori abdominales der Wirbelthiere. Der Grund davon lag wohl darin, dass alle Forscher, welche sich mit dem Studium desselben beschäftigt haben, nur auf vergleichend-anatomischem Wege vorgegangen sind, und die entwicklungsgeschichtlichen Gesichtspunkte außer Acht gelassen haben. Da nun für mich die Überzeugung feststand, dass sich nur auf letzterem Wege befriedigende Resultate gewinnen lassen würden, so beschloss ich, das in Frage stehende Thema an Fisch-Embryonen zu studiren. Begonnen wurden die Untersuchungen auf Veranlassung des Herrn Geh. Rath Prof. GEGENBAUR im Anatomischen Institut zu Heidelberg, zu Ende geführt wurden sie in der Anatomie zu Freiburg. Zu diesem Zweck standen mir *Salmo fario* und *salar*, so wie *Petromyzon Planeri* mit seinen *Ammocoetes*-Stadien zu Gebote.

Die Beobachtungen wurden sowohl an lebenden Embryonen, als auch mittels der Schnittmethode an Alkoholpräparaten gemacht. Was zunächst den Salm betrifft, so konnte der Ausführungsgang der Harnblase, seiner außerordentlichen Feinheit wegen, nur dadurch von demjenigen des *Tractus intestinalis* unterschieden werden, dass sich an ersterem peristaltische Bewegungen unter gleichzeitiger Flüssigkeitsabsonderung konstatiren ließen. Die Körperhöhlen erstrecken sich bekanntlich unter schlauchartiger Verjüngung jederseits vom

Enddarm bis in die Schwanzwurzel, d. h. nach jenseits des Afters. Die Entwicklung der Pori abdominalis beim Salm und Neunauge ist principiell dieselbe, und gestaltet sich folgendermaßen. Hier wie dort handelt es sich um eine vorausgehende Verdünnung und darauf folgende Durchbrechung der Leibeswand in der unmittelbaren Nähe des Afters; oder mit anderen Worten, um Herstellung einer Kommunikation des Coeloms mit der äußeren Welt. Ich wende mich zunächst zu Salmembryonen.

Gegen den zwanzigsten Tag der Entwicklung kann man das Rectum und das hintere Ende des Harnausführungsganges leicht bis zur ventralen Oberfläche verfolgen; zu dieser Zeit zeichnen sich beide Gänge durch stark lichtbrechendes Epithel aus; von einer Öffnung derselben nach außen ist aber noch keine Rede. Der zwischen beiden liegende Raum, ist äußerst gering und an manchen Stellen kommt es sogar zu direkter Berührung. Die Kloakengegend ist deutlich ausgebuchtet und springt als Wulst vor, in dessen Mitte sich später der Verdauungskanal öffnet. Am fünfundzwanzigsten Tage ist dies geschehen, und auch die Harnausführgänge sind zum Durchbruch gelangt. Alle diese Gänge öffnen sich auf dem Grunde einer, zur Körperlängsachse querliegenden Einfaltung der äußeren Haut, und diese liegt genau an der Stelle des früheren Kloakenwulstes. Bei dem ganzen Bildungsvorgang spielt das Wachstum des ventralen Flossensaumes eine wesentliche Rolle. Harn- und Darmöffnungen liegen so dicht neben einander, dass sie nur durch die Dicke der Kanalwände getrennt sind; später aber wird der Abstand ein großer, so dass er mindestens der Weite des Tractus intestinalis gleichkommt. Gegen die Mündung zu bleiben sie jedoch nach wie vor in direkter Berührung. Bei einem vierzigstägigen Embryo aber rücken sie auch hier aus einander, und der betreffende Zwischenraum zeigt sich durch schwammartiges mesodermales, aus unregelmäßigen und häufig sternförmigen Zellen bestehendes Gewebe ausgefüllt. Dieselben Zellen bilden auch das Baumaterial für den größten Theil der ventralen Flossenmembran. Am einundsechzigsten Tage hat der Abstand zwischen den beiden Kanälen noch weiter zugenommen und das mesodermale Gewebe ist nun in beharrlicher Rückbildung resp. Resorption begriffen, so dass schließlich die Leibeshöhle nur noch durch eine sehr dünne, im Wesentlichen nur noch aus Peritonealepithel bestehende Membran von der Außenwelt abgeschlossen ist. Jene Membran wird übrigens von ihrer Außenseite durch ektodermales Epithel verstärkt.

Indem nun Intestinalkanal und Harnkanäle immer weiter von einander abrücken, verwandelt sich die Kloakenbucht, unter gleichzeitigem Größenwachsthum der ventralen Flossenmembran in einen immer tiefer einsinkenden becherartigen Hohlraum, welcher nun auch von beiden Seiten her durch eine paarige, halbmondförmige Hautfalte abgeschlossen wird. Auf der eben beschriebenen Stufe verharren die betreffenden Bildungen noch längere Zeit; und man bekommt den Eindruck, dass ein unbedeutender Umstand genügen würde, um einen Durchbruch der Leibeswand zu erzielen.

Was nun *Ammocoetes* anbelangt, so kann es keinem Zweifel unterliegen, dass die vorhandene Kloakenhöhle trotz ihrer vom Salm verschiedenen Entstehung ein der Salmoniden-Kloake homologes Organ darstellt, und dasselbe gilt auch für die schlauchartig sich verzweigenden Hinterenden des Peritonealsackes. Diese Ansicht wird unterstützt durch die entsprechende Lage des Harn- und Darmkanals; und was nun die eben berührte genetische Verschiedenheit betrifft, so handelt es sich, wie ich oben gezeigt habe, bei Salmoniden um eine, durch das Vorwachsen der Körperwände bedingte Buchtbildung, während letztere bei *Ammocoetes* primär, d. h. durch direkte Einsinkung des Integumentes entsteht. Von einem principiellen Unterschied kann also entgegen der Annahme von BRIDGE<sup>1</sup> nicht die Rede sein. Offenbar handelt es sich bei den durch BRIDGE loc. cit. und TURNER beschriebenen Peritonealpapillen der Selachier und Sauropsiden um reine Homologa der dünnen, ektodermalen Wand, die später bei Salm zur Papille wird. Aus Obigem dürfte zu ersehen sein, dass die Stelle der Kloake, welche von den Pori abdominales durchbrochen wird, nur von ektodermalem Gewebe gebildet wird und dass dabei das Entoderm gar keine Rolle spielt. Von den SCOTTschen Behauptungen<sup>2</sup>, welche BALFOUR citirt, weiche ich ganz und gar ab (BALFOUR<sup>3</sup> pag. 514): »This section would appear . . . . . to be derived from a part of the hypoblastic cloacal section of the alimentary tract.«

Die nach hinten sich erstreckenden, seitlich vom Tractus intestinalis liegenden Enden des Coeloms, werden dorsalwärts durch ein

<sup>1</sup> J. W. BRIDGE, Pori abdominales of Vertebrata. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XIV. 1879.

<sup>2</sup> W. B. SCOTT, Vorläufige Mittheilung üb. d. Entwicklungsgeschichte der Petromyzonten. Zool. Anz. Nr. 63 und 64. Jahrg. III. 1880.

<sup>3</sup> J. W. BALFOUR, Comparative Embryology. London 1881. Vol. II. pag. 81 und 514.

primitives Mesenterium getrennt, während sie an der ventralen Seite des Darmes mit einander in freier Verbindung stehen. Noch weiter nach hinten, d. h. an der Stelle, wo sich der Enddarm in die Kloake herabsenkt, ist die Scheidung auch ventralwärts erreicht. Im Innern der dorsalwärts einspringenden Mesenterialfalte findet sich ein schwammartiges mesodermales Gewebe, weiter nach hinten jedoch kommt es zu direkter Berührung des die Kloake auskleidenden Epithels mit dem zelligen Peritonealbelage. Letzteres (das Peritonealepithel) zeigt sich an der betreffenden Stelle beträchtlich verdickt und besteht hier aus mehreren Schichten. Diese Thatsache kommt um so unerwarteter, als später gerade an dieser Stelle der Durchbruch in die Kloake stattfindet. Die ganze Verdickung erinnert aufs genaueste an den der Bildung der Geschlechtsdrüsen vorausgehenden epithelialen, an der dorsalen Körperwand gelegenen Wall, doch lassen sich zwischen beiden keine Beziehungen nachweisen, und von Flimmerepithel ist bei der in Frage stehenden Bildung keine Rede.

Was die von BRIDGE<sup>1</sup> und BALFOUR<sup>2</sup> angeführten, in der Nachbarschaft der Pori abdominales liegenden, taschenförmigen Einstülpungen der Kloakenwand anbetrifft, so kann ich über ihre Bedeutung keine sichere Auskunft geben, nur so viel steht fest, dass sie mit der Bildung der Pori abdominales nichts zu schaffen haben.

Wenn es erlaubt ist von dem von mir untersuchten, verhältnismäßig geringen Material aus, weitere d. h. allgemeinere Schlüsse zu ziehen, so möchte ich behaupten, dass es sich bei der Bildung der Pori abdominales stets um eine nur einfache Durchbrechung der Körperwand, und stets in der ganzen Thierreihe um homologe Bildungen handelt; und dass ferner die sogenannten Peritonealpapillen und Peritonealtaschen ontogenetisch unwichtige Gebilde sind, welche ohne ersichtliche Ursache innerhalb derselben Art und auch innerhalb desselben Individuums, je nachdem es sich in geschlechtsreifem oder noch in unausgebildetem Zustande befindet, vielfach variiren.

Keinesfalls stehen die Öffnungen, welche die Verbindung zwischen der Leibeshöhle und dem umgebenden Medium herstellen, in irgend welchen nachweisbaren Beziehungen zu bestimmten anderen Gebilden, wie z. B. zu den Segmentalorganen, MÜLLER'schen Gän-

<sup>1</sup> J. W. BRIDGE, Pori abdominales of Vertebrata. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XIV. 1879.

<sup>2</sup> J. M. BALFOUR, The Urogenital organs of Vertebrata. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. X. 1876.

gen, oder dem embryonalen Schwanzdarm. Diese Ansicht wird durch eine ganze Reihe bekannter Thatsachen unterstützt, während keine einzige gegen sie spricht (vgl. TURNER'S Beschreibung von dem ausgewachsenen Exemplar von *Scyllium canicula*, und den beiden Embryonen [resp.  $9\frac{3}{4}$  Zoll lang] von einer unbekanntten Art von *Carcharias* [TURNER<sup>1</sup>, pag. 101, 102]).

Obleich schon in sehr früher embryonaler Zeit angelegt, kommen sie doch erst zur Zeit der Geschlechtsreife zum Durchbruch, und da es einstweilen durch Resorption des mesodermalen Zwischengewebes zu direkter Berührung der Kloakenwand und des Peritoneal-epithels gekommen ist, so erscheint jener gewissermaßen nur als ein zufälliges durch rein mechanische Momente (Berstung der gespannten und verdünnten Epithelschichten) herbeigeführtes Ereignis.

Dass die Pori abdominales bei gewissen Fischen (Cyclostomen, Salm, Mormyrus, etc.) in direkter Beziehung zum Geschlechtsapparat stehen, d. h. als Ausführwege der Geschlechtsprodukte dienen, ist bekannt; viel schwerer ist nun aber die Frage zu entscheiden, was sie bei Thieren, die außer ihnen noch besonders differenzirte Geschlechtswege haben, für eine Rolle spielen mögen. Gleichwohl scheinen auch hier zwischen ihnen und dem Sexualsystem gewisse Beziehungen zu bestehen, da sie, wie BRIDGE und TURNER mittheilen, zur Zeit der Geschlechtsreife, so gut wie der ganze übrige Geschlechtsapparat, einer gesteigerten Vascularisation unterliegen.

Vielleicht dürfte man erwarten, auf experimentalem Wege zu sicheren Resultaten zu gelangen. Man könnte die Thiere in ein mit Karmin oder einem anderen Stoffe gefärbtes Fluidum lebend einsetzen und so beobachten, ob man bei nachfolgender Sektion die gefärbten Massen innerhalb der Leibeshöhle antrifft —; oder man könnte Farbstoffe in die Leibeshöhle einbringen und dann zusehen, ob sie durch die Pori abdominales ausgeschieden würden. Es ist dieser Gedanke sehr naheliegend, weil doch bei allen Anamnia, so weit bei ihnen Nephrostomen nachgewiesen sind, ein in ihrer Richtung sich bewegender Strom von Peritonealflüssigkeit zu konstatiren ist (vgl. die Untersuchungen SPENGLER'S über das Urogenitalsystem der Amphibien).

Es handelt sich somit bei den genannten Thieren, wie es scheint, um die Nothwendigkeit, das gesammte oder wenigstens einen Theil

---

<sup>1</sup> TURNER, Pori abdominales of some Sharks. Journ. of Anat. and Physiol. Vol. XIV. 1879.



des Fluidum peritoneale aus dem Körper zu eliminiren; und es wäre nicht unmöglich, dass es sich dabei um eine regressive Metamorphose stickstoffhaltiger Substanzen handeln könnte. Entsteht ja doch auch der Exkretionsapparat, d. h. die Nieren sämtlicher Vertebraten, aus einer Wucherung, resp. einer Differenzirung des Peritonealepithels, und so wäre vielleicht der Gedanke erlaubt, dass die Pori abdominales uralte Erbstücke aus einer Zeit sind, wo es sich noch um keine differenzirte Vorniere, sondern nur um eine diffuse secernirende Peritonealfäche gehandelt hat.

Zum Schluss verweise ich, was die Verbreitung der Pori abdominales in der Thierreihe anbelangt, auf die frühere Litteratur, wie vor Allem auf das Lehrbuch der vergl. Anatomie von WIEDERSHEIM<sup>1</sup>. Ich möchte nur noch dem Gedanken Raum geben, dass die Pori abdominales bei niederen Wirbelthierformen öfter vorkommen mögen, als man bis jetzt annimmt, denn ein Versuch, sie mittels Injektion von Flüssigkeiten in die Körperhöhle nachzuweisen, schlägt oft fehl wegen der Leichtigkeit, mit der die inneren Öffnungen durch Bauchfellfalten oder benachbarte Eingeweide geschlossen werden.

Bedeutungsvoll bleibt es immerhin, dass der Apparat seine Hauptverbreitung bei den niedersten Vertebraten findet und es ist als eine noch offene Frage zu betrachten, warum sich in der ganzen Reihe der mit den Fischen doch im Allgemeinen so nahe verwandten Amphibien keine Spur davon nachweisen lässt, während er dann bei einigen Reptilienformen, nämlich bei Cheloniern und Krokodilien, plötzlich wieder in die Erscheinung treten soll.

Freiburg i. Br., 10. Juni 1884.

---

<sup>1</sup> R. WIEDERSHEIM, Vergleichende Anatomie der Wirbelthiere. Jena 1884.

## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel XV.

- Fig. 1. Optischer Sagittalschnitt durch die Mitte des rechten Peritonealkanals von einem 32tägigen Embryo von *Salmo fario*. Vergr. 50.
- Fig. 2. Derselbe von einem 40tägigen Embryo. Vergr. 50.
- Fig. 3. Derselbe von einem 88tägigen Embryo. Vergr. 50.
- Fig. 4. Optischer Sagittalschnitt durch den linken Peritonealkanal von einem 61tägigen Embryo von *Salmo salar*. Vergr. 50.
- Fig. 5. Ein Durchschnitt durch den Körper eines Embryo von *Salmo salar* mit Einschluss der Kloakalregion. Vergr. 10.
- Fig. 6. Schnitt durch den rechten Peritonealkanal eines 87tägigen Embryo. Vergr. 40.
- Fig. 7. Querschnitt von einem *Ammocoetes* von *Petromyzon fluviatilis* 6 cm lang. Der Schnitt ist von einem hinter den Öffnungen der WOLFF'schen Gänge und des Afters liegenden Punkte aus genommen und führt durch die Gegend, wo sich das Peritoneum und die Kloakenwand berühren. Vergr. 50.
- Fig. 8. Die Kloakalgegend von demselben Schnitt, stärker vergrößert, um den zelligen Bau der Wand zu zeigen.
- Fig. 9. Schema der Kloakalgegend eines *Petromyzon Planeri* (*Ammocoetes*-stadium).

### Zeichen-Erklärung:

<i>a</i> After,	<i>Mm</i> Muskelmasse.
<i>c.i</i> Intestinalhöhle,	<i>Ms</i> Mesenterium,
<i>cl</i> Kloake,	<i>p.a</i> Porus abdominalis,
<i>c.p</i> Peritonealhöhle,	<i>u</i> Harnröhre,
<i>c.v</i> Blasenöhle,	<i>v</i> venöse Gefäße,
<i>d</i> Aorta.	<i>v.c</i> Vena cava ascendens.
<i>f</i> Flosse.	

Fig. 1  
32 T.

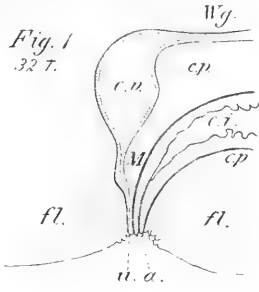


Fig. 2  
40 T.

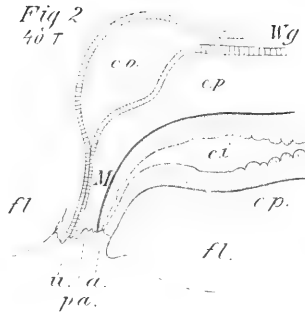


Fig. 3.



Fig. 3.

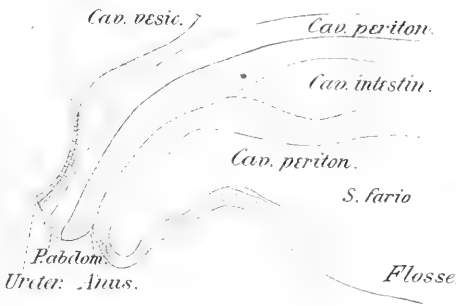


Fig. 4.

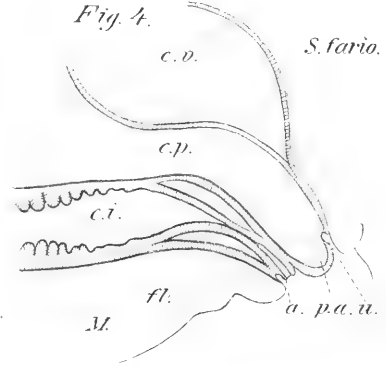


Fig. 6.

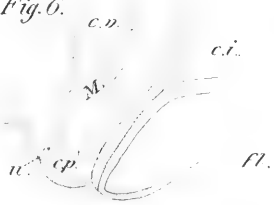


Fig. 7.

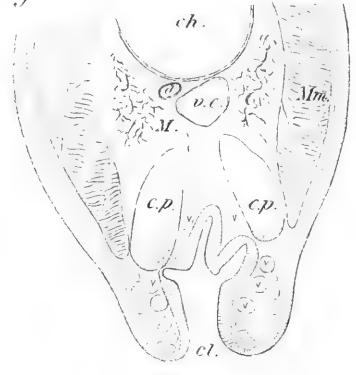


Fig. 8.

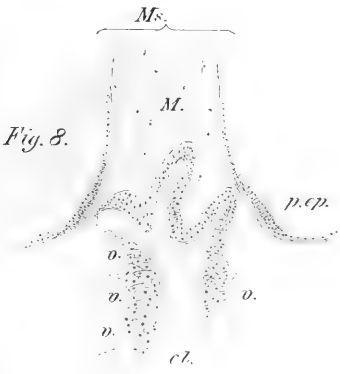
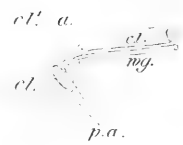
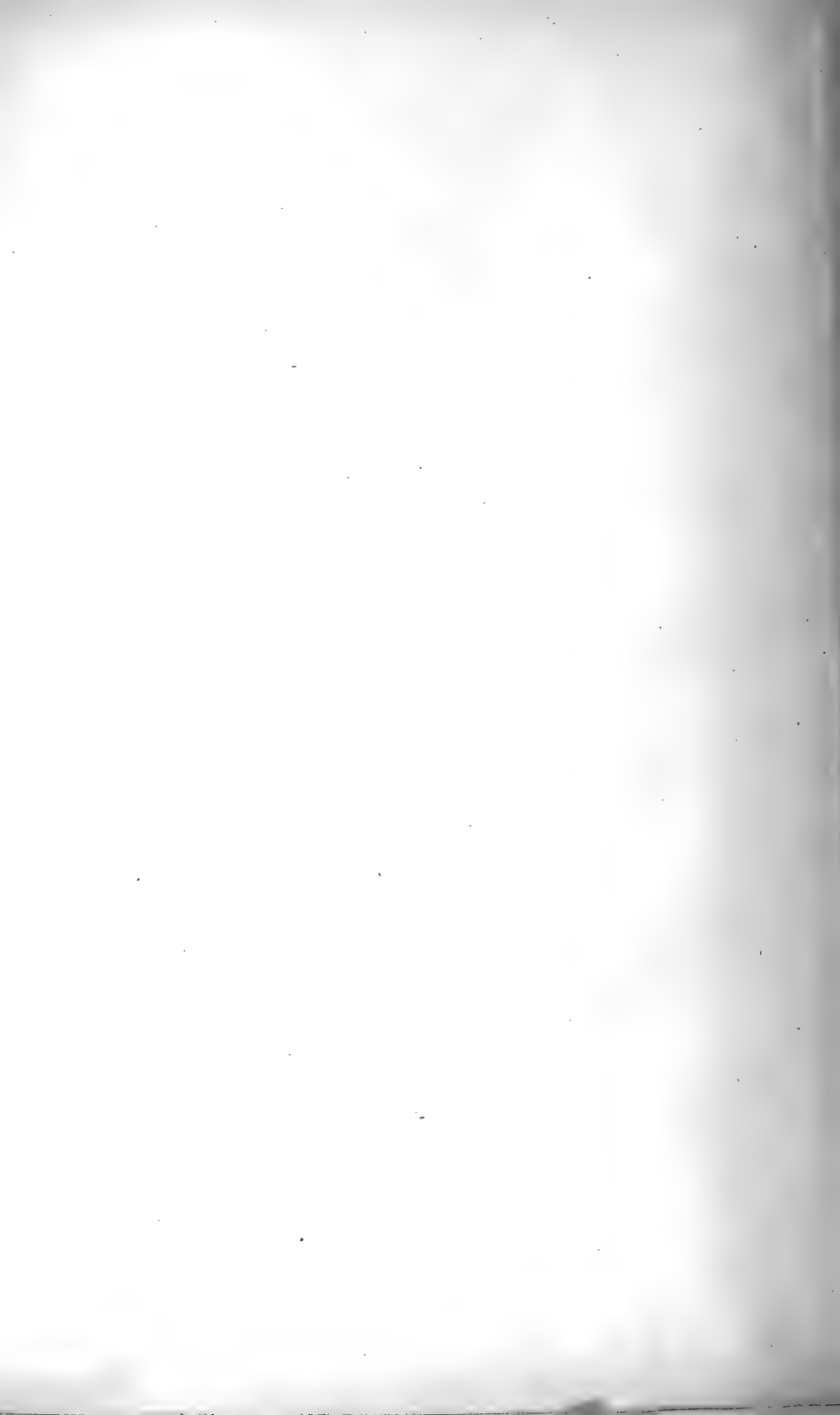
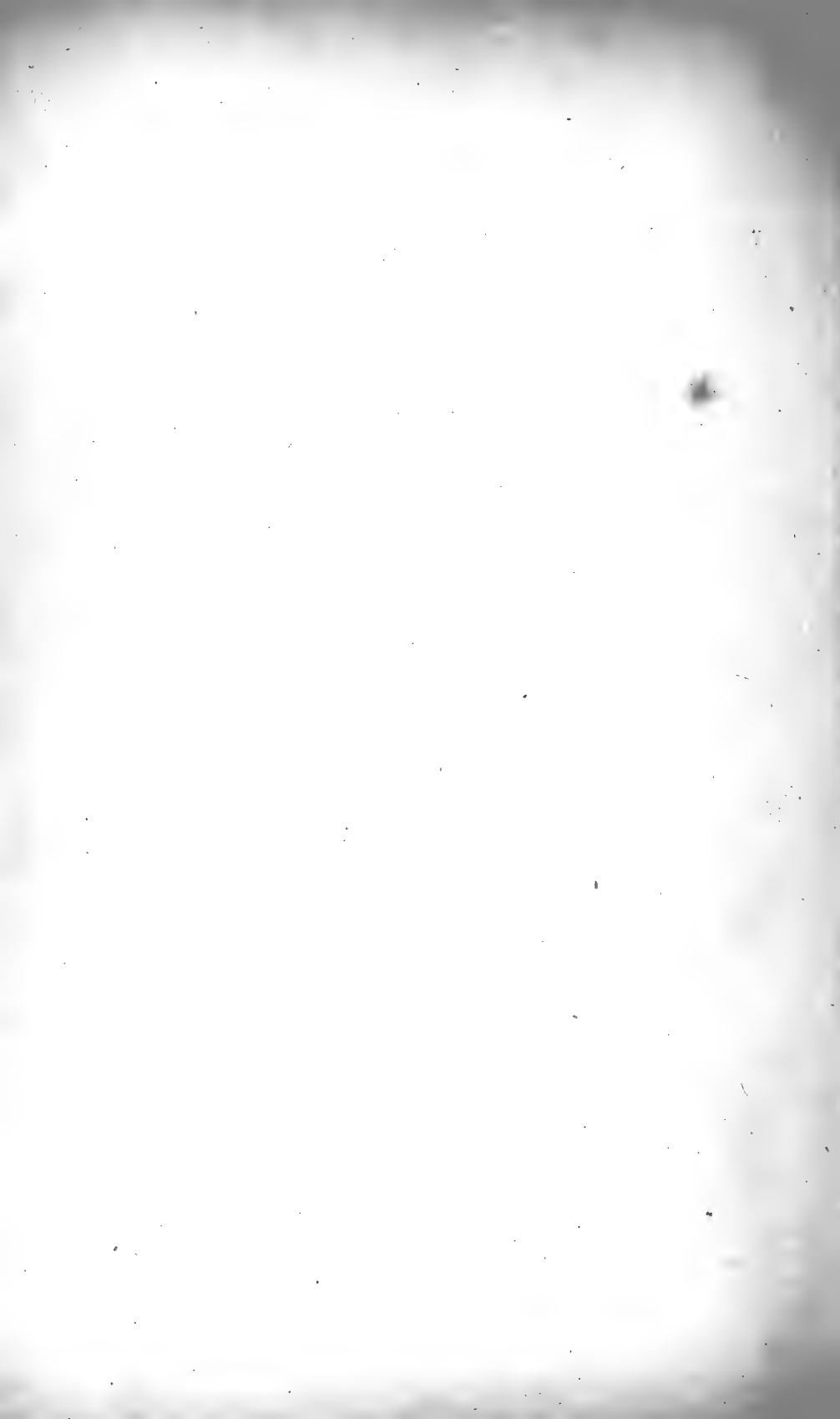


Fig. 9.









# Beiträge zur Kenntniss des Gastropodenauges.

Von

**C. Hilger.**

---

Mit Tafel XVI und XVII.

---

Die erste Kenntniss des Schneckenauges verdanken wir SWAMMERDAMM (31). Seine Beschreibung des Auges von *Helix* lautet: »Ich habe fünf unterschiedene Theile am Auge der Schnecken mit-tagklar befunden; als eine äußere Haut, die Traubenhaut, drey Fechtigkeiten oder Säfte innwendig, als die wässerige, die cry-stallen und die gläserne und um diese die spinnwebige Haut.«

Von diesen Theilen sind die »äußere Haut«, die »Traubenhaut« und die »krystallene Fechtigkei« sicher als die Ausbreitung des Sehnerven, die Retina und die Linse aufzufassen, während eine sichere Deutung der »spinnwebigen Haut«, der »wässerigen« und »gläsernen Fechtigkei«, wenn man unter einer der letzteren nicht etwa die Trümmer der Stäbchen verstehen will, nicht möglich ist.

Später untersuchte SPALLANZANI (30) dasselbe Objekt und konnte denn, wenn auch sonst mit SWAMMERDAMM übereinstimmend, diese drei Theile nicht auffinden.

Dieser Beobachtung gegenüber, die ja der Wirklichkeit fast entspricht, ist die Arbeit STIEBEL'S (29) als ein entschiedener Rückschritt zu bezeichnen. Er hält nämlich die Anschwellung des Tentakelnerven für das Auge und dieses selbst für die Iris.

Der nächste Forscher, der sich mit dem in Frage stehenden Organe beschäftigte, war BLAINVILLE (3). Er untersuchte das Auge

von *Voluta cymbium* und fand eine faserige Hülle, eine Chorioidea, eine große Linse und eine ziemlich konvexe Cornea.

Die Arbeit HUSCHKE's (15) zeigt in so fern einen bedeutenden Fortschritt, als wir hier zum ersten Male das Vorkommen unpigmentirter Stellen in der Chorioidea erwähnt finden. Im Übrigen schließt sie sich der Ansicht SPALLANZANI's an, ohne aber in Betreff des Fehlens oder Vorhandenseins des Glaskörpers zu einem sicheren Schluss zu kommen.

HOME (13), der zu gleicher Zeit mit HUSCHKE unser Thema behandelte, kam zu dem merkwürdigen Resultat, dass den Schnecken die Augen überhaupt fehlten; eine Behauptung, welche, wie es scheint, wenig oder gar keine Berücksichtigung gefunden hat, da spätere Beobachter (bis KEFERSTEIN) davon keine Notiz nehmen.

Es folgen nun eine Anzahl Arbeiten von J. MÜLLER (23 und 24) und KROHN (18), von welchen der Erstere die Ansicht SPALLANZANI's, Letzterer die SWAMMERDAMM's vertritt, wozu er dadurch geführt wurde, dass es ihm gelungen war, das Vorhandensein eines Glaskörpers im Auge von *Paludina vivipara* nachzuweisen. Außerdem fand er einen der Chorioidea aufliegenden grauen Überzug, den er Retina nennt: die Stäbchenzone.

Wesentlich derselben Ansicht wie KROHN und von diesem hauptsächlich nur dadurch differirend, dass die Existenz eines Glaskörpers (außerdem eines Humor aqueus) überall als sicher angenommen wird, ist MOQUIN-TANDON (25), der, wie es scheint, nur einen Auszug aus der Arbeit von LESPÈS (19), die ich leider nicht aufreiben konnte, giebt.

Während alle bisherigen Arbeiten fast ausschließlich den allgemeinen Bau des Auges behandelten, ohne auf die Histologie Rücksicht zu nehmen, beschäftigen sich die folgenden vorwiegend mit dem histologischen Bau der Augentheile.

LEYDIG (22) beschreibt eine zwischen der Umhüllung des Augenbulbus und der Pigmentzone gelegene zelligkörnige Schicht, die auch von KEFERSTEIN (16) erwähnt und als äußere Retina bezeichnet wird. Zugleich wird von diesem darauf aufmerksam gemacht, dass zwischen dieser »äußeren Retina und der Pigmentzone eine scharfe Grenze nicht existire, sondern dass beide in einander übergehen, was LEYDIG (21) später dahin berichtigte, dass äußere Retina und Chorioidea nicht zwei verschiedene Strata darstellen, sondern ein und denselben Zellen angehörten.

Fast gleichzeitig fand HENSEN (11), dass die sog. Sklera nicht



eine einfache Membran darstelle, sondern sich aus zwei Schichten zusammensetze.

Als ganz bedeutender Fortschritt sind BABUCHIN's (1) Resultate zu verzeichnen. Danach zerfällt die Retina ihrer ganzen Dicke nach in regelmäßige, zusammengesetzte Gebilde, die er Stäbchen nennt. Jedes derselben baut sich aus einem mittleren, unpigmentirten Theil (Centralzelle) und einer Anzahl diesen umschließender, pigmentführender Gebilde auf und trägt an seinem vorderen Ende einen »Ansatz«.

Eine weitere Arbeit HENSEN's (12) bestätigt, wenigstens theilweise — die von BABUCHIN beschriebenen unpigmentirten Zellen konnte er bei dem von ihm untersuchten Objekt nicht auffinden — diese Ansicht über den Bau der Retina. Die BABUCHIN'schen Ansätze werden von HENSEN Stäbchen genannt und als dickwandige Röhren mit im Innern verlaufendem »Faden« beschrieben.

Zuletzt<sup>1</sup> beschäftigte sich mit unserem Thema SIMROTH (27). Da ich in Folgendem wiederholt auf dessen Beobachtungen zurückzukommen haben werde, will ich hier nicht näher auf dieselbe eingehen.

Es erübrigt nun noch einer Reihe von Untersuchungen zu gedenken, die sich weniger mit dem feineren Bau des Sehorgans als vielmehr mit einer merkwürdigen Form desselben beschäftigen.

RUD. BERGH (2) fand bei einigen niederstehenden Prosobranchiern Augenformen, die von denen der übrigen in auffallender Weise abweichen. Sie erscheinen als einfache Einsenkungen des Tentakelepithels und entbehren (wenigstens theilweise) nicht nur der Linse, sondern auch des Glaskörpers (?).

Seine Vermuthung, dass ein ähnliches Verhalten auch bei anderen, auf derselben Stufe stehenden Thieren zu finden sein möge, wurde zuerst durch BRAUN (4), der bei Fissurella offene Augen fand, bestätigt.

Eine weitere und zwar die erste genauere diesbezügliche Arbeit lieferte FRAISSE (7), der die Augen von Patella, Haliotis und Fissurella beschreibt. Das Auge von Patella bildet eine kleine becherförmige, von der Retina ausgekleidete Einsenkung und soll jeglicher lichtbrechender und leitender Apparate entbehren, wogegen das

---

<sup>1</sup> Der Vollständigkeit wegen ist hier noch die Arbeit von HUGUENIN (14), der ungefähr auf dem Standpunkte STIEBEL's steht, zu erwähnen. Eingehend wurde dieselbe von FLEMMING (6) besprochen.

ebenfalls geöffnete Auge von *Haliotis asinina* und *tuberculata* sowohl ein lichtbrechendes Medium als auch einen Sehnerven besitzt. Die von FRAISSE untersuchten *Fissurella*-Arten hatten geschlossene Augen.

Da alle erwähnten Arbeiten sich nur mit ganz wenigen Formen beschäftigen, war es meine Aufgabe, meine Untersuchungen vor Allem auf eine möglichst große Anzahl von Arten auszudehnen<sup>1</sup>, wozu mir durch die Güte meines hochverehrten Lehrers, Herrn Prof. BÜTSCHLI, der mir in liberalster Weise das Material der hiesigen zoologischen Sammlung zur Verfügung stellte, die Möglichkeit geboten wurde und möchte ich hier, nicht nur allein dafür, sondern auch für seine freundlichen Rathschläge und das Interesse, das er dem Fortschreiten meiner Arbeit zuwendete, meinen herzlichsten Dank aussprechen.

Mögen nun noch einige Worte in Betreff der Untersuchungsmethode erlaubt sein.

Zur Konservirung des zu Schnitten bestimmten Materials war theils MÜLLER'SCHE Flüssigkeit, theils Pikrinschwefelsäure, theils concentrirte Sublimatlösung, oder aber auch bloß Alkohol verwendet worden. Allgemein zu sagen, welches von diesen Mitteln das zweckmäßigste wäre, ist unmöglich; bald bietet das eine, bald das andere bessere Dienste, doch ist zu erwähnen, dass durch concentrirte Sublimatlösung fast regelmäßig die Stäbchen ausgezeichnet erhalten wurden.

<sup>1</sup> Untersucht wurden: *Cyclobranchia*: *Patella*, *rota* Chemn., *vulgata* L., *coerulea* L.; *Nacella* *pellucida* Leach. *Aspidobranchia*: *Fissurella* *graeca* L., *nodosa*, *Züppellii* Sow.; *Haliotis* *tuberculata* L.; *Turbo* *creniferus* Kiem., *Chemnitzianus* Reeve; *Trochus* *dentatus* Forsk., *erythraeus* Br., *fictilis* Jon., *articulatus* L., *cinereus* L., *magus* L.; *Nerita* *polita* L., *quadricolor* Gm. *Rumphii*, *unda* L. *Ctenobranchia*: *Oliva* *inflata* L., *Mitra* *episcopalis* Lam., *Murex* *hystrix* Mart., *virgineus* Bolt, *trunculus* L., *brandaris* L.; *Fusus* *Syracusanus* L.; *Euthria* *cornea* L.; *Pyrula* *paradisiaca* Mart.; *Columbella* *rustica* L.; *Fasciolaria* *trapezinum* L.; *Buccinum* *undatum* L.; *Nassa* *mutabilis* L.; *Conus* *acuminatus* Brug., *arcuatus* Hw., *lineatus* Chemn., *mediterraneus* Brug., *sumatrensis* Lmk.; *Littorina* *intermedia* Phil.; *Cyclostoma* *elegans* Müll.; *Paludina* *vivipara* Lmk.; *Cerithium* *vulgatum* Br.; *Cypraea* *melanostoma* Sow., *pantherina* Sol., *turdus* L., *arabica* L.; *Strombus* *fasciculatus* Born, *lentiginosus* L., *tricornis* Mart.; *Pteroceras* *lambis* L.; *Rostellaria* *magna* Schn.; *Dolium* *galea* L., *olearium* L.; *Cassisi* *sulcosa* Lam.; *Cassidaria* *echiniphora* L.; *Tritonium* *corrugatum* Bl., *nodiferum* L., *parthenopaeum* Salis.; *Pulmonata*: *Limnaea* *stagnalis* L.; *Planorbis* *corneus* L., *carinatus* Müll.; *Vitrina* *brevis* Fér., *pellucida* Müll., *Helix* *fruticum* Müll., *lapicida* L., *ericetorum* Müll., *arbustorum* L., *hortensis* Müll., *nemoralis* L., *pomatia* L.; *Arion* *empiricorum* Fér., *Limax* *agrestis* L., *cinereoniger* Wolf.

Von den mannigfachen Färbemitteln, die versucht wurden, bewährte sich am besten das Hämatoxylin und fand ich es vortheilhaft, das Objekt ziemlich stark zu überfärben und dann je nach Bedarf mehrere Stunden bis einige Tage in schwache Alaunlösung einzulegen. So behandelte Präparate zeigen nicht nur eine äußerst distinkte Kernfärbung, sondern lassen auch die Zellgrenzen sehr deutlich hervortreten.

Die Art der Untersuchung betreffend, ist zu erwähnen, dass dieselbe sowohl an Schnittserien, wie an Macerationspräparaten durchgeführt wurde. Zu ersterem Zweck wurde das Objekt in der bekannten Weise in Paraffin eingebettet, mit Hilfe des JUNG'schen Mikrotoms in feine (0,005—0,003 mm) Schnitte zerlegt, diese nach der GIESBRECHT'schen Methode aufgeklebt und wie gewöhnlich weiter behandelt.

Als Macerationsmittel leisteten konzentrierte, zur Hälfte verdünnte Oxalsäurelösung, sehr verdünnte MÜLLER'sche Flüssigkeit und besonders eine schwache Lösung (2—3 %) von Kali chromic. gute Dienste. Bei frischem Material genügte meist schon das Einlegen während einiger Stunden; bei Augen, die vorher gehärtet waren, musste dies jedoch manchmal auf mehrere Wochen ausgedehnt werden.

Stärker wirkende Macerationsmittel, wie Essig- und Salpetersäure, sowohl verdünnt als auch konzentriert und in Verbindung mit chlorsaurem Kali und eben so Chlorwasser, boten in einzelnen wenigen Fällen einigen Vortheil, wurden aber nur dann angewandt, wenn die erhaltenen Resultate in anderer Weise zu kontrolliren waren, da durch sie die Gewebe zu sehr angegriffen wurden, um zweifellose Schlüsse zu gestatten.

Da bei den durch Maceration des ganzen Organs gewonnenen Präparaten in den meisten Fällen die Orientirung ungemein schwierig ist, verwendete ich zu Isolationspräparaten fast ausschließlich Schnitte. Bei hinreichendem Material empfiehlt es sich, das bereits macerirte und gefärbte Objekt in Schnitte zu zerlegen, die dann, nachdem das Einbettungsmaterial entfernt, sofort weiter behandelt werden können. Andernfalls kann die Maceration auch am Schnitt selbst vorgenommen werden. In beiden Fällen wurde die Trennung der Elemente nach der von HERTWIG angegebenen Methode durch leichtes Klopfen auf das Deckglas bewerkstelligt.

Das Pigment erweist sich gegen Reagentien ungemein widerstandsfähig. Die zuerst versuchte Salpetersäure, die GRENACHER

beim Arthropodenaug mit so gutem Erfolg verwendete, erwies sich als völlig unbrauchbar. Nicht besser ging es mit anderen, sowohl verdünnten als konzentrierten Säuren. Caustica, Natron- und Kalilauge zerstören die Gewebe rascher als das Pigment. Durch Kochen des Objektes in konzentrierter Salpetersäure und chlorsauerem Kali, eben so durch längeres Einlegen desselben in Chlorwasser tritt zwar eine Entfärbung ein, aber diese Mittel wirken gleichzeitig sehr energisch auf das Gewebe ein, wodurch ihre Anwendung ausgeschlossen wird. Die Entfernung des Pigmentes auf mechanischem Wege, durch Druck, ist natürlich ohne Eingriffe in die Integrität der Elemente nicht möglich und deshalb ebenfalls unzulässig.

Bei der Betrachtung der Sehorgane der in Frage stehenden Thiere sind zwei Gruppen zu unterscheiden. Bei der ersten bleibt das Auge gewissermaßen auf einem embryonalen Stadium stehen und bildet nur eine kleine Einstülpung des Körperepithels; bei der anderen dagegen erscheint es als vollständig geschlossene, in das Bindegewebe eingesenkte Kapsel.

Augen der ersten Art finden sich ausschließlich nur bei den niederststehenden Prosobranchiern, bei Cyclobranchiern und Aspidobranchiern und wurden, wie Eingangs erwähnt, durch RUD. BERGH (2), BRAUN (4) und FRAISSE (7) nachgewiesen bei *Margarita groenlandica*, *striata* und *Helicina*, *Fissurella rosea* und sp.?, *Patella coerulea*, *Haliotis asinina* und *tuberculata*. Außerdem fand ich noch solche bei *Nacella pellucida*, *Patella crenata*, *rota* (Fig. 1), *vulgata*, *Trochus magus* (Fig. 2) und *Tr. erythraeus*.

Das Auge dieser Thiere erscheint als eine becher- oder glockenförmige Einstülpung des Körperepithels, die wenigstens bei *Patella* und *Nacella* in keiner Weise nach außen abgeschlossen ist. Bei *Haliotis* und *Trochus* konnte ich über dieses Verhalten zu einem sichern Schlusse nicht gelangen. Meistens allerdings ließ sich auch hier nichts nachweisen, wodurch das Auge nach außen begrenzt worden wäre, doch fanden sich dann und wann Schnitte, von denen ich einen in Fig. 15 darstelle, bei denen es scheint, als ob die Cuticula sich als äußerst dünne Lamelle ( $x$ ) über den vorderen Theil des Glaskörpers fortsetze. Über dieses Verhalten zu einem sichern Schlusse zu kommen war unmöglich, da das fragliche Gebilde (Fig. 15  $x$ ) immer nur als sehr kleines, der Cuticula anhängendes Fragment beobachtet wurde.

Die Augeneinstülpung wird von der Retina ausgekleidet, die nach vorn unmittelbar in das Körperepithel übergeht und nach außen von der Ausbreitung des Sehnerven umschlossen wird. Den Hohlraum erfüllt bei *Haliotis* und *Trochus* eine zähe Gallerte, der Glaskörper, an dessen Stelle sich bei *Patella* und *Nacella* eine fein granulirte Masse findet. Über das diesbezügliche Verhalten bei *Margarita* und *Fissurella rosea* lässt sich aus der äußerst knappen Beschreibung BERGH's nichts entnehmen.

Die Augen der zweiten Art (Fig. 3, 4, 5) bilden eine Kapsel, deren größerer, hinterer Theil von der Retina mit der ihr nach außen aufliegenden Nervenaustrittsbreite gebildet und nach vorn durch den inneren Zellenbelag der *Pellucida* abgeschlossen wird. Ihr Inneres ist entweder von Linse und Glaskörper oder wenigstens von einem der beiden ausgefüllt. Das Auge wird vollständig vom Bindegewebe des Tentakels oder Ommatophors eingehüllt. Seine Gestalt ist auf Schnitten je nach der Art rundlich (*Conus*, *Cypraea*, *Pyrula* etc.), elliptisch, bald ausgezogen in der Richtung der Sehachse (*Fusus*, *Mitra*, *Nassa* etc.), bald senkrecht zu derselben (*Euthria*, *Murex* etc.), oder aber kegel- resp. birnförmig mit nach hinten gerichteter Spitze (*Cassidaria*, *Columbella* u. a. m.).

### Der Nervus opticus.

Der Sehnerv, meist ein einfacher Strang, manchmal aber auch in einzelne Züge aufgelöst, tritt an der ungefähr der *Pellucida* oder Augenöffnung gegenüber liegenden Stelle zum Auge heran und breitet sich über den ganzen Bulbus aus, die *Pellucidaregion* ausgenommen. In der Regel bildet diese Ausbreitung eine ganz gleichmäßige Schicht. Nicht gar selten aber zeigt sie auf ihrer ganzen Oberfläche größere wulstige Verdickungen, in denen, wie dies FRAISSE (7) bei *Haliotis* beschreibt, Ganglienzellen eingelagert sind.

Die Ganglienzellen selbst anlangend, glaube ich mich von ihrem Vorhandensein bei allen untersuchten Prosobranchiern überzeugt zu haben. Des öftern treten sie zwar nur in äußerst spärlicher Zahl auf, so dass manchmal auf mehreren aufeinander folgenden Schnitten nicht eine einzige zu finden ist, andermals zeigt wieder jeder Schnitt dieselben in großer Anzahl.

Solche Verschiedenheiten sind aber keineswegs durch die Art bedingt, sie finden sich bei Thieren derselben Species, ja selbst bei den Augen ein und desselben Thieres.

Weniger sicher scheint mir das Vorhandensein von Ganglienzellen in der Ausbreitung des Nervus opticus des Pulmonatenauges zu sein. SIMROTH (27) fand sie vollständig frei von solchen. Einige Male fand ich kleine spindelförmige Elemente in der Nervennasse eingelagert, konnte aber nicht schlüssig werden, ob dieselben als Ganglienzellen angesprochen werden dürfen. Eine Isolation derselben war nicht möglich.

Nach FRAISSE (7) soll dem Auge von Patella der Sehnerv fehlen. Dem entgegen konnte ich mich bei allen untersuchten Augen von Patella und Nacella aufs sicherste von seinem Vorhandensein überzeugen.

Meine theils in der oben angegebenen Weise mit Hämatoxylin tingirten oder mit 0,1% iger Osmiumsäure behandelten Präparate lassen den Nervus opticus als feinen,  $3,6 \mu$  dicken, an der Zutrittstelle zum Bulbus eine kleine Anschwellung zeigenden Strang erkennen (Fig. 1).

### Die Retina.

Die Retina, ein aus radiär angeordneten Elementen zusammengesetztes Stratum, überzieht die Innenseite des Augenbechers oder der Augenblase. Ihre größte Mächtigkeit besitzt sie im Fundus des Auges, gegen vorn nimmt sie an Dicke ab und verschwindet in der Nähe der Pellucida oder der Öffnung des Augenbechers.

Abweichend von dieser Regel springt bei Turbo (Fig. 4 und 12) und Nerita (Fig. 3 und 13) die Retina hinter der Pellucida wulstförmig vor. Dieses Verhalten kommt dadurch zu Stande, dass einerseits die Augenhöhle an der Pellucidaperipherie etwas eingeschnürt wird, dann aber hauptsächlich dadurch, dass die in der Nähe der Pellucida noch ziemlich langen Retinazellen sich ganz plötzlich verkürzen.

Bei den offenen Augen von Patella und Nacella findet ein allmählicher Übergang der Retinazellen in das Körperepithel nur an der proximalen Augenseite statt (Fig. 1 und 11), während an der distalen (Fig. 10) die Zellen der Retina sich kaum verkürzen und ganz unvermittelt neben denen des Körperepithels stehen.

Einer Eigenthümlichkeit wäre hier noch zu erwähnen, die zwar nicht regelmäßig ist, aber doch so häufig vorkommt, dass die Annahme einer zufälligen Missbildung ausgeschlossen scheint. Bei mehr als dem dritten Theile der untersuchten Augen von Nerita

polita, quadricolor, Rumphii und undata zeigte sich in so fern eine Abweichung vom normalen Verlauf der Retina, als dieselbe an den Seiten der Augenhöhle ihre größte Dicke erreicht und den Fundus nur als sehr dünne Membran überzieht (Fig. 14).

Die, die Retina bildenden Zellelemente sind zweierlei Art: pigmentführende und pigmentfreie. Letztere waren bis jetzt nur bei *Helix* und *Arion* durch BABUCHIN (1) und bei *Fissurella* durch FRAISSE (7) [auf die »Stäbchen« SIMROTH's (27) werde ich später einzugehen haben] bekannt, kommen aber allen Prosobranchiern, Pulmonaten und wahrscheinlich auch Opisthobranchiern zu, wie ich später zeigen werde. Der Zahl nach stehen die unpigmentierten Zellen gegen die Pigmentzellen sehr zurück.

Die Gestalt der Pigmentzellen ist ungemein variabel und nur durch Wachstumsverhältnisse bedingt. Am dicksten sind sie an ihrem inneren Ende oder kurz hinter demselben (Fig. 6, 7, 8) und verjüngen sich nach außen mehr oder minder rasch, oft Anschwellungen an der Einlagerungsstelle des Kernes zeigend.

Der Kern, der durchgängig oval ist, imbibirt sich mit Hämatoxylin und Karmin äußerst intensiv.

Einzelne Zellformen sind in Fig. 6, 7, 8 dargestellt.

Die häufigste, hauptsächlich dem Fundus angehörende Form Fig. 6 a, 7 a, stellt sich als dickeres oder dünneres fadenförmiges Gebilde dar, das sich nach vorn kegelförmig erweitert und an der Stelle, wo der Kern eingelagert ist eine spindelförmige Anschwellung zeigt.

Mehr gegen die Peripherie finden sich Formen wie Fig. 6 b und 7 c. Der Kern ist der vorderen Erweiterung der Zelle näher gerückt und erscheint die Zelle nur ein Weniges vor dem Zellkern eingeschnürt. Bei den der *Pellucida* noch näher stehenden Zellen ist auch diese Einschnürung verschwunden, der Kern ist noch mehr nach vorn gerückt und die ganze Zelle stellt nun ein mit seiner Spitze nach außen gerichtetes kegelförmiges Gebilde dar.

Das centrale Ende dieser Zellen ist durch Einlagerung von Pigment dunkelbraun bis schwarz gefärbt. Die größte Ansammlung desselben ist im Fundus des Auges; gegen vorn nimmt dasselbe an Masse allmählich ab, ohne aber mit dem Kürzerwerden der Zellen gleichen Schritt zu halten, denn während in der Tiefe des Auges höchstens etwas über die vordere Zellhälfte mit Pigment erfüllt ist, sind die Zellen in der Nähe der *Pellucida* fast vollständig pigmentirt. Von da gegen die *Pellucidaperipherie* tritt wieder ein Schwinden

des Pigments in den Zellen ein und erscheinen die der Pellucida zunächst befindlichen nur an ihrem centralen Ende ganz schwach gefärbt (Fig. 16, 17, 18).

Das Pigment selbst ist in den Zellen nicht in Lösung vorhanden, sondern lagert sich denselben in Form kleiner Körner ein.

Setzt man Theile der Retina nach Behandlung mit Kali chromic. oder dgl. einem leichten Druck aus, so tritt das Pigment aus den Zellen aus und diese schrumpfen dabei etwas ein. Solche gequetschten Zellen zeigen auch gar nicht selten eine leichte Querfaltung, wie sie SIMROTH (27) in Fig. 44, 46, 47 darstellt.

Die mit mehreren Nucleoli versehenen Zellkerne, deren eigenthümliches Verhalten zu Tinktionsmitteln bereits erwähnt wurde, befinden sich oftmals in gleicher Höhe in den Zellen. Andermals wieder sind sie zerstreut, oft mehr gegen das peripherische Zellende, oft mehr dem centralen eingelagert.

Das äußere Ende der Pigmentzellen läuft in eine oder mehrere feine Fasern aus, die sich direkt in die Fasern des Nervus opticus fortsetzen.

Die Zellen der zweiten Art, die ich aus später zu ersiehendem Grunde Stäbchenzellen nennen will, sind vollständig pigmentfrei. Sie sitzen der Nervenschicht, mit der sie durch oft sehr zahlreiche und immer relativ starke Ausläufer unmittelbar zusammenhängen. mit breiter Basis auf, verjüngen sich gegen die Pigmentzone, durchdringen sie und erheben sich über dieselbe entweder als feine Fortsätze (Fig. 25, 27, 9) (Prosobranchier und Basommatophora) oder als kolbenförmige Anschwellungen (Fig. 24 und 26) (Stylommatophora).

Ihr Protoplasma scheint sich centralwärts etwas zu verdichten, was durch stärkere Neigung zur Aufnahme von Farbstoffen charakterisirt ist.

Wie bei den Pigmentzellen ist auch hier die Lage der Zellkerne eine wechselnde; bald liegen sie mehr central, bald mehr peripherisch und oft in gleicher Höhe mit denen der Pigmentzellen. Gleich jener besitzen sie mehrere Nucleoli, unterscheiden sich aber von ihnen scharf durch die durchgängig rundliche Form und die viel geringere Neigung sich zu tingiren.

Konische Fortsätze, die nach BABUCHIN (1) vom Zellkern ausgehen sollen, konnte ich niemals beobachten. Bei Macerationspräparaten, und auf solche stützen sich ja BABUCHIN'S Beobachtungen hauptsächlich, scheint es zwar oftmals, als ob die Stäbchenzellen



der Länge nach fein gestreift wären, manchmal zeigen sie auch eine schwache körnige Trübung. Beides dürfte durch die Art der Präparation hervorgerufen worden sein; auf Schnitten ist davon nichts wahrzunehmen.

SIMROTH (27) beschreibt ein festes Gerüst, in dessen inneren Hohlraum die Stäbchenzellen hineinpassen. Ich konnte davon, obgleich ich danach aufs sorgfältigste suchte, keine Spur bemerken, möchte aber das Vorhandensein eines solchen (vgl. Fig. 19, 20 und 21) nicht gerade in Abrede stellen.

Die Art der Vertheilung der Stäbchenzellen zwischen den Pigmentzellen lässt sich am besten auf Schnitten, die senkrecht zur Richtung der Retinazellen in der Höhe der Pigmentregion geführt sind, erkennen. Die Fig. 19 und 20 zeigen solche Schnitte: lauter Polygone, deren einzelne Theile nach dem gleichen Schema angeordnet sind. Eine Anzahl (4—8) dunkler Felder umlagern eine helle Mitte, die durchschnittene Stäbchenzelle.

Vergleichen wir damit einen Schnitt, der parallel mit dem ersten durch die Region der Zellkerne geführt ist (Fig. 21), so finden wir folgendes Verhalten. Die größeren polygonalen, durch den runden, nur schwach tingirten Kern als Durchschnitte der Stäbchenzellen sich dokumentirenden Felder werden durch eine meist einfache Lage von Zeldurchschnitten getrennt, die, wie theils durch die Kerne, theils durch das noch da und dort vorhandene Pigment sich erkennen lässt, den Pigmentzellen angehören. Bemerkenswerth ist ferner, dass, während bei dem zuerst betrachteten Schnitt jede Stäbchenzelle von höchstens acht Pigmentzellen umgeben war, hier die Zahl derselben eine größere ist.

Daraus ergibt sich, dass die Retina aus einzelnen gleichartig gebauten Zellgruppen zusammengesetzt wird. Je eine Stäbchenzelle wird von einer Anzahl Pigmentzellen umgeben, die centralwärts einen geschlossenen Mantel um dieselbe bilden. Da aber, wie erwähnt, die Stäbchenzellen sich nach hinten verdicken, wogegen sich die Pigmentzellen verjüngen, so ist es natürlich, dass die Pigmentzellen der einen Stäbchenzelle zwischen die der anderen hineingedrängt werden müssen. Dabei ist eine Krümmung derselben unvermeidlich, woraus es sich auch erklärt, dass diese Verhältnisse auf Schnitten parallel mit der Richtung der Zellen nur sehr selten und nur unter ganz besonders günstigen Umständen beobachtet werden können.

Nach innen sitzen der Retina helle, unpigmentirte, äußerst vergängliche Gebilde, die Stäbchen, auf. Ihre Gestalt ist die

vielseitiger Prismen, deren vorderes an den Glaskörper oder die Linse stoßendes Ende sich leicht hervorwölbt. Am längsten sind sie im Augenrunde, werden nach vorn allmählich kürzer und verschwinden zusammen mit der Retina. Das Verhältnis ihrer Länge zu der der Pigmentzellen ist bei den Prosobranchiern und Basommatophoren, bei denen sie auch relativ schmaler und schlanker sind als bei den Stylommatophoren, ungefähr 1 : 3 bis 1 : 4, bei letzteren dagegen etwa wie 1 : 4 bis 1 : 5.

Ein axialer Theil, der im Gegensatze zu der ihn umgebenden Hülle, dem Stäbchenmantel, mit Tinktionsmitteln sich leicht färbt, durchzieht das Stäbchen fast bis zu seiner Spitze, wo er entweder allmählich verschwindet, oder aber in einer — bei den Stylommatophoren manchmal recht ansehnlichen — Anschwellung endigt.

Einen Centralkanal, der nach HENSEN (12) das Stäbchen durchsetzen und feine Fäden einschließen soll, konnte ich nicht wahrnehmen.

Der Stäbchenmantel war öfters durch Blasen und Hohlräume zerklüftet, die jedenfalls auf die Behandlung mit Chemikalien zurückzuführen sind. Im Übrigen war er vollständig homogen und strukturlos und zeigte besonders niemals Querstreifungen, wie sie bei Cephalopoden und Heteropoden (M. SCHULTZE, 17) nachgewiesen wurden. Doch glaube ich die Frage, ob eine solche bei Prosobranchiern und Pulmonaten vorhanden oder nicht, offen lassen zu müssen, da diese äußerst feinen Strukturverhältnisse wohl kaum an konservirtem Material wahrgenommen werden können. Von größeren marinen Formen stand mir aber frisches Material nicht zur Verfügung und unsere einheimischen Arten eignen sich zum Studium derartiger Details wegen der ungemainen Kleinheit der in Frage stehenden Elemente sehr schlecht.

In welchem Verhältnisse stehen nun die Stäbchen zur Retina? Die Antwort darauf geben Bilder wie Fig. 9, 24, 25, 26, 27. Das vordere Ende der Stäbchenzelle setzt sich direkt in das Stäbchen fort und bildet dessen axialen Theil, über den sich der glockenförmige auf den Pigmentzellen ruhende Stäbchenmantel stülpt.

Manchmal gelingt es bei der Maceration von Schnitten Präparate zu erhalten, bei denen der Zusammenhang der Elemente in der in Fig. 27 dargestellten Weise gelöst ist. Die eine der beiden Pigmentzellen trennte sich von der Stäbchenzelle, blieb aber in festem Zusammenhang mit dem Stäbchenmantel.

BABUCHIN (1) erkannte bereits den Zusammenhang der Stäbchen,

die er aber nicht als solche deutete, mit der Retina. Er beschreibt bei *Helix* und *Limax* ein Gebilde, das den einzelnen Zellgruppen als Kapital aufsitzt, eine radiäre Streifung und einen fein granulirten axialen Körper zeigt. Im Allgemeinen bestätigt dies auch HENSEN (12), fasst aber den axialen Theil, wie erwähnt, als Kanal auf, »der mit ziemlich starker knopfförmiger Erweiterung blind im Stäbchen endigt«. Ähnlich lässt er auch die Stäbchen von *Pteroceras* von einem Kanal durchzogen sein, in welchem ein Faden liegt, der von 2—4 Fadenzellen geliefert wird, die eine »zugespitzte Zelle« umgeben, während die Substanz des Stäbchens von einer Anzahl am Ende »verbreiteter Zellen« ausgeschieden wird.

Dass ein Kanal in den Stäbchen nicht vorhanden, habe ich bereits erwähnt. Was nun die eben erwähnte Hypothese HENSEN'S betreffs des Baues der Retina und ihres Zusammenhanges mit den Stäbchen betrifft, so ergibt sich schon aus der Betrachtung der von den erwähnten Zellformen gegebenen Abbildungen, die alle nur verschiedenen Formen der Pigmentzellen darstellen, dass sie mit der Wirklichkeit nicht übereinstimmt.

SIMROTH (27) kennt — wenigstens bei *Helix*, bei *Limax* bleibt er zweifelhaft — die Stäbchen gar nicht und hält bald die Stäbchenzellen — seine Stäbchen besitzen Kerne — bald, wie sich aus seinen Zeichnungen ergibt, Pigmentzellen, aus denen das Pigment durch Druck entfernt ist, für dieselben. Seiner Angaben über Stäbchenstruktur habe ich oben bei der Besprechung der Pigmentzellen bereits gedacht.

Betrachten wir nochmals in Kürze den Bau der Stäbchen: Als Stäbchenachse erscheint unmittelbar der vordere Theil der Stäbchenzelle und um diese legt sich eine cuticulare, von der Gesamtheit der die Stäbchenzelle umgebenden Pigmentzellen ausgeschiedene Hülle, der Stäbchenmantel. Dazu kommen vielleicht noch in der Stäbchenachse verlaufende Nervenfasern, deren Darstellung mir aber, wie erwähnt, nicht gelungen ist. Wir haben demnach in dem Stäbchen ein eigenartiges Gebilde, an dessen Aufbau sich sämtliche Elemente der Retina sowohl und zwar in erster Linie die zelligen, dann aber auch die nervösen betheiligen.

Vergleicht man mit diesen Befunden diejenigen MAX SCHULTZE'S (26) bei den Heteropoden, so zeigt sich sofort eine auffallende Ähnlichkeit. Auch hier setzen sich die Stäbchen aus einem axialen — aber im vorliegenden Falle pigmentführenden — Theil und einem diesen umschließenden Mantel zusammen. Über die Art des Zu-

sammenhanges der Stäbchen mit der übrigen Retina giebt uns der genannte Forscher zwar keinen Aufschluss, doch lässt sich aus seinen Fig. 1, 8, 9, 11 und 12 entnehmen, dass der axiale Stäbchentheil durch das vordere Ende der Stäbchenzelle gebildet wird und dass der Stäbchenmantel nicht auf dieser, sondern auf den dieselbe umgebenden Zellen (in keiner der Figuren gezeichnet) aufsitzt.

Genau eben so gebaut wie bei den Prosobranchiern sind auch, so weit wenigstens meine Erfahrung reicht, die Stäbchen bei den Opisthobranchiern, wie denn überhaupt beider Augen, wenigstens in den wichtigeren Punkten, vollständig übereinzustimmen scheinen.

Demnach kommen Stäbchen von der erwähnten Bauart den Augen aller Gastropoden und wie es scheint nur diesen zu. 'Bei analogen Gebilden, wie sie von den Augen der Cephalopoden (MAX SCHULTZE, 26), Alciopiden (R. GREEFF, 8, 9) und dem Stemma der Dyticus- und Cybisteterlarven (GRENACHER, 10) bekannt sind, nehmen nie mehrere Zellen am Aufbau des Stäbchens Theil; Stäbchenachse und Stäbchenmantel verdanken ein und derselben Zelle ihren Ursprung.

### Die Pellucida.

Das äußere Epithel der Pellucida wird durch Differenzirung des Körperepithels gebildet. In der Regel nehmen die Cylinderzellen des Körperepithels vor dem Auge an Höhe ab, während sie gleichzeitig an Breite zunehmen (Fig. 16, 17). Doch ist auch der Fall, dass die Zellen des äußeren Pellucidaepithels und Körperepithels gleiche Höhe haben, nicht gerade selten (Fig. 18). Immer aber unterscheidet sich das Epithel der Pellucida von dem des Körpers durch den vollständigen Mangel anderweitiger Elemente wie Drüsen, Kalk- und Pigmenteinlagerungen etc.

Das innere Epithel, die sog. Cornea, besteht aus einer Schicht äußerst niederer, breiter (Prosobranchier) (Fig. 16 u. 18) oder etwas höherer auf dem Querschnitt quadratischer (Pulmonaten) Zellen (Fig. 17).

Im ersteren Falle füllt der Kern die Zelle, deren Form er sich auch meist anschließt, fast vollständig aus, im letzteren ist derselbe viel kleiner als das Lumen der Zelle, meist rundlich regelmäßig gegen die äußere Zellwand und nie über dieselbe hinaus gegen innen gelegen.

Die Dicke dieser Epithelschicht bleibt im ganzen Verlaufe dieselbe und findet eine Höhenzunahme der Zellen gegen die Retina, wie dies auch SIMROTH bei *Helix* nachgewiesen, nie statt.

Die zwischen beiden Epithellagen gelegene Bindegewebsschicht zeigt je nach der Thierspecies die wechselndste Mächtigkeit; bald ist es eine verschwindend dünne Lamelle (Fig. 18), bald erlangt sie eine verhältnismäßig bedeutende Dicke (Fig. 16), wird aber nie so mächtig, wie ich dies bei einigen Opisthobranchiern (*Aplysia depilans* L. — Durchmesser des Auges  $239 \mu$ , der Bindegewebsschicht  $63 \mu$  — *Aplysia punctata* Cuv. — Durchmesser des Auges  $237 \mu$ , der Bindegewebsschicht  $58 \mu$  — *Dolabella dolabifera* — Durchmesser des Auges  $230 \mu$ , der Bindegewebsschicht  $56 \mu$  —) beobachtet habe.

### Linse und Glaskörper.

Die Linse des ausgebildeten Thieres ist immer vollständig strukturlos und zeigt niemals, weder in frischem Zustande, noch auf Schnitten konzentrische Schichten, wie sie HENSEN (12) beschreibt und deren Zahl von MOQUIN-TANDON (25) auf 5—7 angegeben wird. Die embryonale Linse dagegen, wenigstens von *Paludina vivipara*, die ich hierauf allein untersucht habe, ist regelmäßig konzentrisch geschichtet und lässt außerdem eine feine radiäre Streifung erkennen (Fig. 32).

Eigenthümliche Veränderungen zeigt die Linse von *Helix*, *Limax* und *Arion* nach Zusatz von schwacher Ammoniakflüssigkeit. Es grenzt sich ein heller Randtheil (Fig. 31 *b*) ziemlich scharf ab, während gleichzeitig im Innern Blasenbildung (Fig. 31 *c*) auftritt; außerdem erscheint manchmal an den beiden Linsenpolen eine nach innen konvex begrenzte helle Stelle (Fig. 31 *aa*). HENSEN (11) zieht diese Erscheinung zur Deutung der SWAMMERDAMM'schen Befunde herbei. Es entspräche dann der hellere Mantel dem SWAMMERDAMM'schen Glaskörper und die Grenze zwischen diesem und dem Innern, der Linse, der Arachnoidea.

SIMROTH (27), der diese Verhältnisse bei der *Helix*linse des Genaueren untersuchte, fasst die beiden an den Polen sich abgrenzenden Partien (Fig. 31 *aa*) als sekundäre Linsen, von denen die vordere allein das Retinabild erzeugen soll, auf. Außerdem, dass durch diese Annahme die Bedeutung der hinteren Linse unerklärt bleibt, sprechen auch noch andere Umstände gegen dieselbe: Bei in indifferenten Flüssigkeiten untersuchten Linsen konnte ich die erwähnte Erscheinung niemals beobachten und auch nach Behandlung mit Ammon. caust. tritt dieselbe, wie dies auch SIMROTH erwähnt, keineswegs regelmäßig auf.

Die Substanz der Linse ist ziemlich fest und elastisch. Nach Behandlung mit konservirenden und erhärtenden Reagentien erreicht

sie einen ganz bedeutenden Grad von Härte und Sprödigkeit, so dass sie beim Schneiden unter dem Messer knirscht und splittert. Auf Schnitten zeigt dieselbe beinahe ausnahmslos Tropfen- und Vacuolenbildung, was ohne Zweifel auf die vorhergehende Behandlung zurückzuführen ist, da niemals bei frischen, in indifferenten Flüssigkeiten untersuchten Linsen etwas Ähnliches zu bemerken war.

Bei Objekten, die in der Eingangs erwähnten Weise mit Hämatoxylin tingirt waren, zeigte sich auf Schnitten niemals eine Durchfärbung der Linse. Der Rand derselben war am stärksten imbibirt und verschwand die Färbung nach innen ziemlich rasch, die Linsenmitte in ihrer ursprünglichen, schwach gelblichen, bernsteinartigen Färbung belassend. Ähnlich tingirt nach FRAISSE (7) auch Pikrokarmmin.

Die Gestalt der Linse ist bei den Prosobranchiern und Basommatophoren entweder kugelig oder in der Richtung der Sehachse komprimirt und dann entweder beide Kugelsegmente mit gleichem oder verschiedenem Radius; bei den Stylommatophoren hat sie die Form eines Rotationsellipsoids, dessen lange Achse die Sehachse ist.

Die Masse des Glaskörpers ist gallertig, vollständig homogen und durchsichtig. Seine Konsistenz anlangend, zeigten sich bei den darauf untersuchten Arten (*Cyclostoma elegans* und *Paludina vivipara*) die bedeutendsten individuellen Verschiedenheiten. Bald erscheint er relativ fest und zähe, so dass es sehr leicht gelingt, nicht nur denselben zusammen mit der Linse unverletzt aus dem Auge zu entfernen, sondern auch seinen Zusammenhang mit letzterer, an die er überhaupt fester anhaftet als an die Retina, zu lösen, ohne einen der beiden Theile zu verletzen. In anderen Fällen ist er wieder so wenig konsistent, dass er ohne jeglichen Druck aus dem geöffneten Auge ausfließt.

Nach Behandlung mit Hämatoxylin färbt sich der Glaskörper schwach und gleichmäßig durch.

Nicht immer kommen beide brechenden Medien zusammen vor, sondern je nach dem Fehlen des einen oder anderen, oder vielleicht beider, sind mehrere Fälle zu unterscheiden.

Linse und Glaskörper finden sich bei den meisten Prosobranchiern (*Neurobranchia*, *Otenobranchia* und verschiedenen Arten von *Fissurella*). Der Glaskörper erfüllt dann den hinteren, von der Linse frei gelassenen Theil des von der Retina umschlossenen Hohlraumes, hüllt die Linse aber nicht vollständig ein, wie dies HENSEN (12) und LEYDIG (20) angeben. Genau mediane Schnitte zeigen die Linse immer unmittelbar dem inneren Epithel der Pellucida anliegend.

Durch KEFERSTEIN (16) wissen wir, dass der sogenannte Glaskörper des Pulmonatenauges, schon seit SWAMMERDAMM ein strittiger Theil, aus stabförmigen Gebilden zusammengesetzt und ein Theil der Retina ist. Auch HENSEN (11) spricht im Anfang gegen die Existenz eines Glaskörpers, widerruft dies aber in einer späteren Arbeit (12), da er an Schnitten von einem Alkoholpräparat sich von dem Vorhandensein des Glaskörpers überzeugt zu haben glaubte.

Durch meine Präparate bin ich zur Überzeugung gelangt, dass ein Glaskörper bei den stylommatophoren Pulmonaten existirt. Ich sah, eben so wie SIMROTH, dessen Angaben ich hiermit nur bestätige, den vorderen Theil der Retina (die Stäbchen) immer unmittelbar an die Linse anstoßend.

Betreffs der brechenden Medien verhalten sich, ähnlich dem von FRAISSE (7) beschriebenen Haliotisaug, noch die Augen einer Anzahl in die Gruppe der Aspidobranchier gehöriger Arten (Turbo [Fig. 4], Trochus [Fig. 2], Nerita [Fig. 3]). Eine Linse fehlt hier und ist die ganze Augenhöhle von einer sich völlig gleichmäßig tingirenden Masse, dem Glaskörper ausgefüllt.

Bei den offenen Augen der Cyclobranchia war ein lichtbrechender Apparat niemals zu konstatiren; doch muss ich die Frage offen lassen, ob ein solcher in der That nicht existirt, oder ob er nur bei dem mir zur Verfügung stehenden Material zerstört war. Ich glaube auf Grund von Befunden bei Trochus und Haliotis das Letztere annehmen zu müssen. Gar nicht selten fanden sich bei den erwähnten Thieren im Inneren der Augenhöhle nur Spuren einer trüben, körnigen Substanz als Reste des auf irgend welche Weise zerstörten Glaskörpers. Es liegt die Annahme sehr nahe, dass die von der Stäbchenzone in den Augen von Patella und Nacella regelmäßig zu findende Masse, die FRAISSE (7) für kleine Fäserchen hält, ebenfalls nichts Anderes als die Rudera eines Glaskörpers sind. Dass eine Zerstörung dieses Körpers bei konservirten Cyclobranchiern, wie es scheint, regelmäßig vorkommt, dürfte nichts Wunderbares bieten, wenn man die Form des Augenbeckers in Betracht zieht.

Ob die Augen von *Margarita groenlandica*, *striata* und *helicina* zu dieser letzten Abtheilung zu stellen sind, oder ob sie einen Glaskörper besitzen, lässt sich aus den unbestimmten Angaben R. BERGH'S (2) nicht entnehmen.

Heidelberg, im Juni 1884.

## Litteratur-Verzeichnis.

- 1) BABUCHIN, Über den Bau der Netzhaut einiger Lungenschnecken. Sitzungsberichte der mathematisch-naturwissenschaftl. Klasse der k. k. Akademie der Wissenschaften. Bd. LII. Abth. I. Wien 1866.
- 2) R. BERGH, *Phidiana lynceus* og *Ismaila monstrosa*. Videnskabelige Meddelelser fra den naturhistoriske Forening i Kjøbenhavn 1866. No. 7 bis 9 pag. 110 Anm.
- 3) BLAINVILLE, De l'organisation des Animaux ou Principes d'anatomie comparée. Tom I. Paris 1822.
- 4) BRAUN, Über Molluskenaugen mit embryonalem Typus. Bericht der Naturforscher-Versammlung in Baden 1879.
- 5) CARRIÈRE, Regenerationserscheinungen bei den Schnecken. Würzburg 1880.
- 6) FLEMMING, Zur Anatomie der Landschneckenfühler und zur Neurologie der Mollusken. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie Bd. XXII. 1872.
- 7) FRAISSE, Über Molluskenaugen mit embryonalem Typus. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. Bd. XXXV. 1881.
- 8) R. GREEFF, Untersuchungen über die Alciopiden. Acta. Leopold. Tom. XXXIX. 1876.
- 9) R. GREEFF, Über das Auge der Alciopiden. Ein Beitrag zur Kenntnis der Retina. Sitzungsberichte der Gesellschaft zur Beförderung der gesamten Naturwissenschaft zu Marburg 1875.
- 10) GRENACHER, Untersuchungen über das Sehorgan der Arthropoden insbesondere der Spinnen, Insekten und Crustaceen. Göttingen 1879.
- 11) HENSEN, Über das Auge einiger Cephalophoren. Zeitschr. f. wissenschaftl. Zoologie. Bd. XV. 1865.
- 12) HENSEN, Über den Bau des Schneckenauges und die Entwicklung der Augentheile im Thierreich. Archiv f. mikroskop. Anatomie. Bd. II. 1866.
- 13) HOME, On the internal structure of the Human Brain, when examined in the mikroskope, as comparet with that of Fishes, Insects and Worms. Phil. Trans. of the Roy. Soc. of London 1824. pars I.
- 14) HUGUENIN, Über das Auge von *Helix pomatia*. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. Bd. XXII. 1872.
- 15) HUSCHKE, Beiträge zur Physiologie und Naturgeschichte. Weimar 1824.
- 16) KEFERSTEIN, Über den feineren Bau der Augen der Lungenschnecken. Nachrichten der K. Gesellschaft der Wissenschaften der Universität Göttingen. Jahrgang 1864. Nr. 11.
- 17) KEFERSTEIN, BRONN's Klassen und Ordnungen des Thierreichs. Bd. III.
- 18) KROHN, Über das Auge der lebendig gebärenden Sumpfschnecke. Archiv für Anatomie und Physiologie 1837.
- 19) LESPÈS, Recherches sur l'oeil d. Mollusques gastéropodes terrestres et fluviatiles de France (Thèse de Toulouse). Auszug im Journal de Conchyliologie. Bd. II. 1851.
- 20) LEYDIG, Über *Paludina vivipara*. Zeitschr. für wissensch. Zoologie. Bd. II. 1850.
- 21) LEYDIG, Zur Anatomie und Physiologie der Lungenschnecken. Archiv für mikroskop. Anatomie. Bd. I. 1865.



- 22) LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Thiere. 1857.
- 23) J. MÜLLER, Über das Auge von Murex tritonis. MECKEL's Archiv. 1829.
- 24) J. MÜLLER, Mémoire sur la structure des yeux chez les Mollusques gastéropodes et quelques Annélides. Annales d. sc. nat. Bd. XXII. 1831.
- 25) MOQUIN-TANDON, Histoire naturelle des mollusques terrestres et fluviatiles de France. 1855.
- 26) M. SCHULTZE, Die Stäbchen in der Retina der Cephalopoden und Heteropoden. Archiv für mikroskop. Anatomie V. 1869.
- 27) SIMROTH, Über die Sinnesorgane unserer einheimischen Weichthiere. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. Bd. XXVI. 1876.
- 28) STEINLEIN, Beiträge zur Anatomie der Retina. (Verhandlungen der St. Gallischen nat. Ges. 1865—1866.
- 29) STIEBEL, Über das Auge der Schnecken. MECKEL's Archiv. Bd. V. 1819.
- 30) SPALLANZANI, Risultati di esperienza sopra la Riproduzione della Testa nelle Lumache terrestri. Memorie di Matematica e Fisica della Società Italiana. Tom I. 1782.
- 31) SWAMMERDAMM, Bybel der natuure. Leydae 1837 und 1838. Deutsche Übersetzung: Bibel der Natur etc. etc. nebst HERMANN BOERHAVE's Vorrede vom Leben des Verfassers. Leipzig, GLEDITSCH 1752.

## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel XVI u. XVII.

#### I. Bedeutung wiederholt gebrauchter Buchstaben.

- Bg* Bindegewebe,  
*E* äußeres,  
*e* inneres Epithel der Pellucida,  
*Gl* Glaskörper,  
*Gz* Ganglienzelle,  
*Ke* Körperepithel,  
*L* Linse,  
*Nsch* Ausbreitung des Sehnerven,  
*nsch* Nervenscheide,  
*No* Nervus opticus,  
*Pz* Pigmentzelle,  
*Rt* Retina,  
*St* Stäbchen,  
*Stm* Stäbchenmantel,  
*Stz* Stäbchenzelle und Stäbchenachse.

## II. Erklärung der Figuren.

Die Figuren wurden mit Hilfe der Camera lucida gezeichnet und sind die jeweils zur Anwendung gelangten Kombinationen der Oculare und Objektive in Folgendem in Klammern beigefügt.

Verwendet wurden die Oculare 2 und 3 von ZEISS, dessen Objektive B, D und F, die Wasserimmersion VII SEIBERT und die homogenen Immersionen  $\frac{1}{12}$  SEIBERT und  $\frac{1}{16}$  LEITZ.

- Fig. 1. Auge von *Patella rota*, Längsschnitt. (D. 2.)  
 Fig. 2. Auge von *Trochus magus*, Längsschnitt. (B. 2.)  
 Fig. 3. Auge von *Nerita polita*, Längsschnitt. (B. 3.)  
 Fig. 4. Auge von *Turbo creniferus*, Längsschnitt. (B. 2.)  
 Fig. 5. Auge von *Murex brandaris*, Längsschnitt. (B. 3.)  
 Fig. 6. Pigmentzellen aus der Retina von *Paludina vivipara*. *a* Zellen aus dem Fundus des Auges, *b* aus der Nähe der Pellucida.  
 Fig. 7. Pigmentzellen aus der Retina von *Helix pomatia*. *a* und *b* Zellen aus dem Augengrunde, *c* solche aus der Nähe der Pellucida.  
 Fig. 8. Pigmentzellen aus der Retina von *Haliotis tuberculata*. (VII. 2.)  
 Fig. 9. Theil der Retina von *Nacella pellucida*. (VII. 2.)  
 Fig. 10. Vordere, der Tentakelspitze zugekehrte Seite des Auges von *Patella rota*. ( $\frac{1}{12}$  . 3.)  
 Fig. 11. Hintere der Tentakelbasis zugekehrte Seite vom Auge desselben Thieres. ( $\frac{1}{12}$  . 3.)  
 Fig. 12. Vordere an der Grenze zwischen Pellucida und Retina gelegene Region des Auges von *Turbo Chemnitzianus*. (VII. 3.)  
 Fig. 13. Derselbe Theil des Auges von *Nerita polita*. (VII. 3.)  
 Fig. 14. Die der Pellucida diametral gegenüber gelegene Partie der Retina von *Nerita polita*. (VII. 3.)  
 Fig. 15. Vorderer, den Übergang zwischen Retina und Körperepithel darstellender Theil des Auges von *Trochus magus*. ( $\frac{1}{12}$  . 3.) *x* vielleicht ein Rest einer das Auge nach vorn abschließenden Membran.  
 Fig. 16. Vordere Partie der Retina und periphere der Pellucida von *Murex brandaris*. (D. 3.)  
 Fig. 17. Dieselbe Partie von *Helix pomatia*. (D. 3.)  
 Fig. 18. Dieselbe Partie von *Euthria cornea*. (F. 2.)  
 Fig. 19. Schnitt senkrecht zur Richtung der Retinazellen in der Höhe der Pigmentzone von *Helix pomatia*. ( $\frac{1}{16}$  . 3.)  
 Fig. 20. Eben solcher Schnitt von *Buccinum undatum*. ( $\frac{1}{16}$  . 3.)  
 Fig. 21. Schnitt durch die Retina, senkrecht zur Richtung ihrer Zellen, unterhalb der Pigmentzone von *Cassidaria echiniphora*. ( $\frac{1}{16}$  . 3.)  
 Fig. 22. Querschnitt der Retina in der Höhe der Stäbchenzone von *Helix pomatia*. ( $\frac{1}{16}$  . 3.)  
 Fig. 23. Querschnitt durch die Stäbchen von *Patella coerulea*. (VII. 2.)  
 Fig. 24. Theil der Retina von *Helix pomatia*, Längsschnitt. ( $\frac{1}{16}$  . 3.)  
 Fig. 25. Eine Stäbchen- und zwei Pigmentzellen, von denen die eine noch einen Theil des Stäbchenmantels trägt, von *Helix pomatia*. (Präparat erhalten durch Maceration eines Schnittes.)  
 Fig. 26. Eine Stäbchen- und zwei Pigmentzellen, wovon die eine noch einen



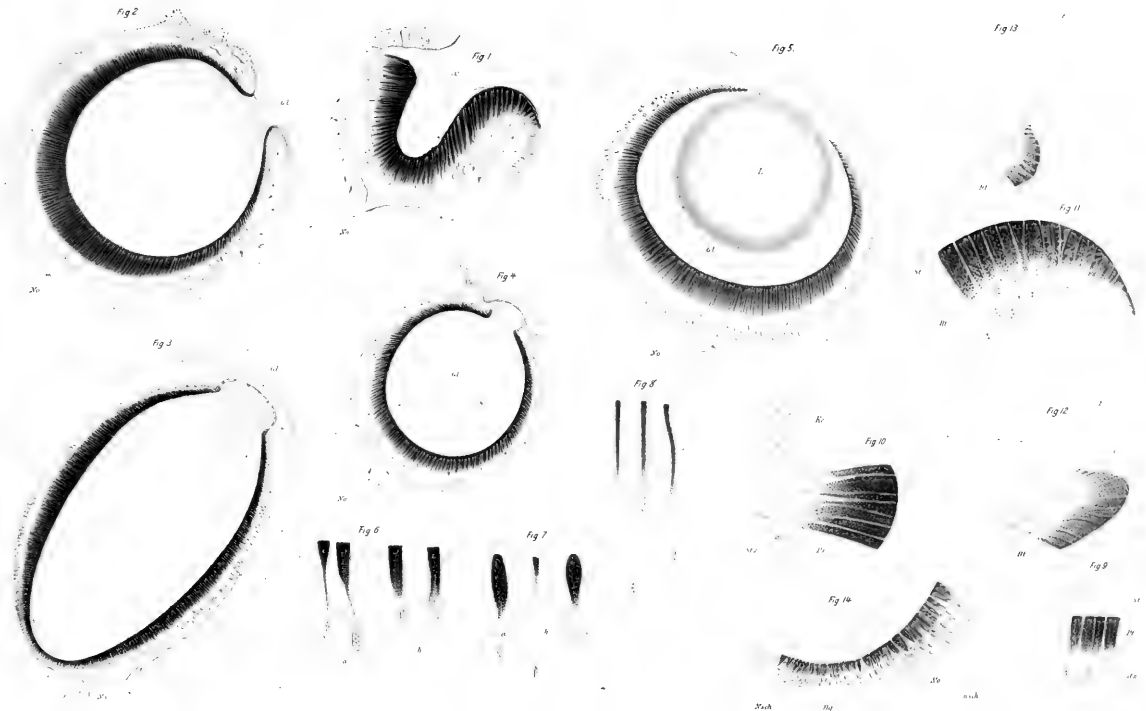


Fig. 25.

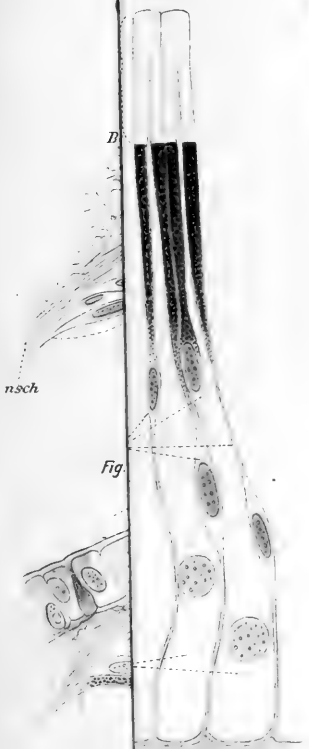


Fig. 28.

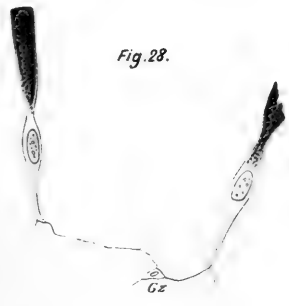


Fig. 27.



Fig. 29.

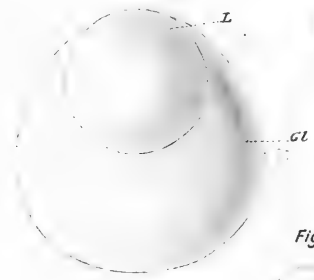


Fig. 30.

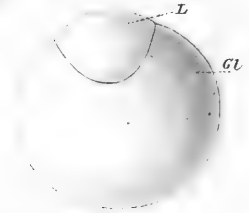
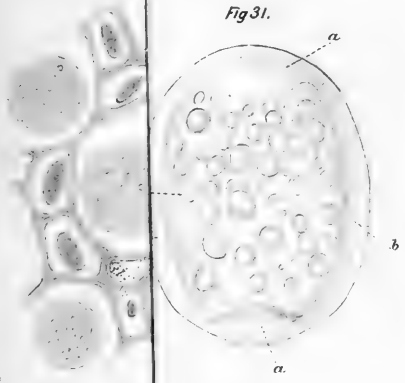
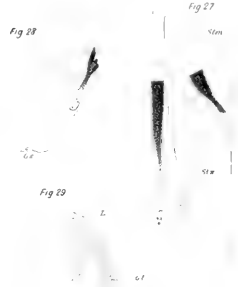
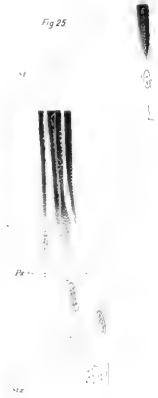
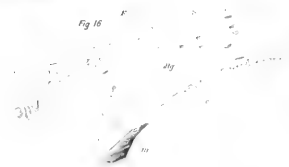
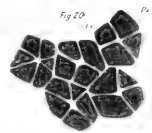
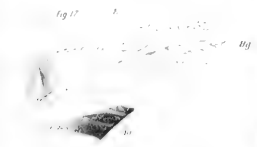
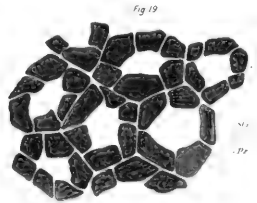
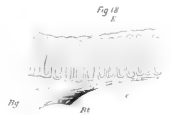
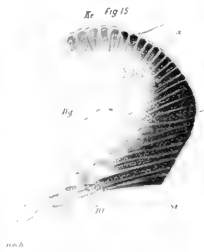


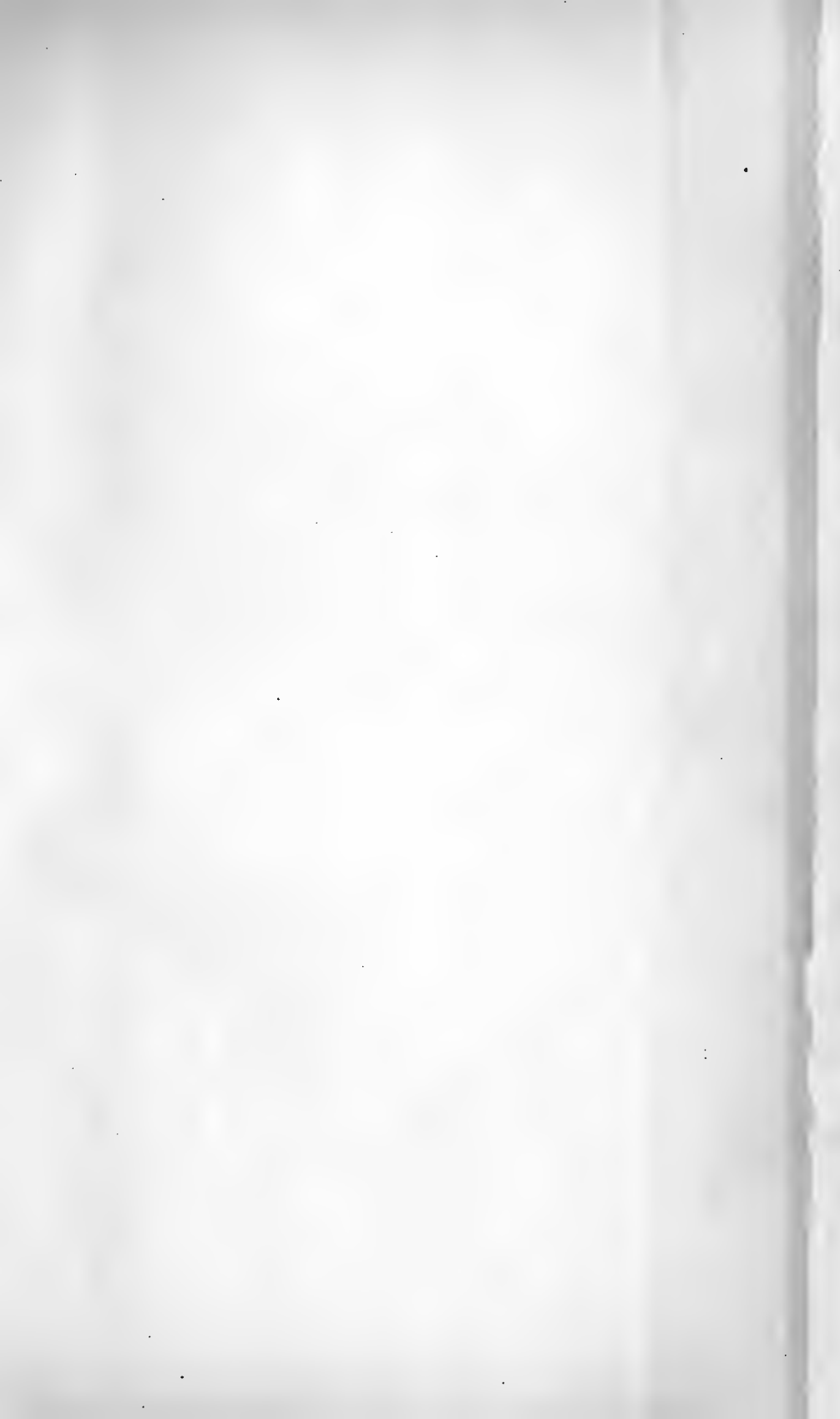
Fig. 32.

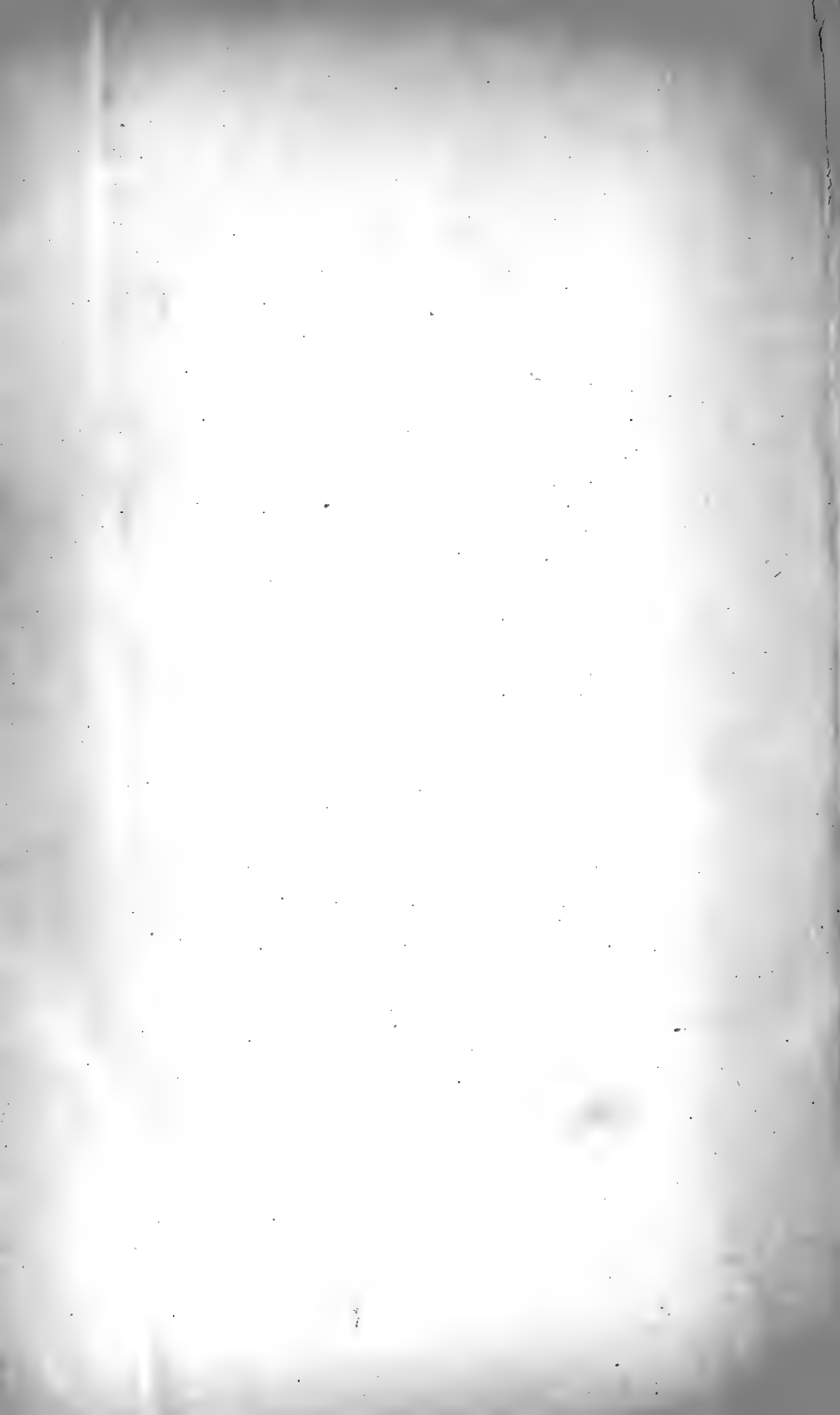


Fig. 31.











Theil des Stäbchenmantels (*Stm*) trägt, von *Helix pomatia* L. (Präparat erhalten durch Maceration eines Schnittes.)

- Fig. 27. Vorderer Theil einer Stäbchen- und zweier Pigmentzellen. Die eine der Pigmentzellen mit dem ihr aufsitzenden Theil des Stäbchenmantels hat sich auf ihrer ganzen Länge von den Stäbchenzellen gelöst. (Macerirter Schnitt.)
- Fig. 28. Zwei Pigmentzellen aus der Retina von *Paludina vivipara* mit ihren fadenförmigen Ausläufern im Zusammenhang mit einer Ganglienzelle. (Erhalten durch dreistündige Maceration des frischen Organs in Kali chromic. 2%)
- Fig. 29. Linse und Glaskörper von *Paludina vivipara*. (B. 3, auf die Hälfte reducirt.)
- Fig. 30. Linse und Glaskörper von *Cyclostoma elegans*. (B. 3, auf die Hälfte reducirt.)
- Fig. 31. Linse von *Helix pomatia* nach Einwirkung sehr schwachen Ammon. caust. *aa* sog. Sekundärlinsen SIMROTH's, *b* äußerer heller, *c* innerer blasiger Theil.
- Fig. 32. Schnitt durch das embryonale Auge von *Paludina vivipara*.

# Nachschrift zu vorstehender Arbeit.

Von

**O. Bütschli.**

Erst nach Abschluss der vorliegenden Arbeit des Herrn C. HILGER erschienen die hochinteressanten Untersuchungen GRENACHER's über den Bau der Retina bei den Cephalopoden<sup>1</sup>. Da nun eine flüchtige Durchsicht der beiden Untersuchungen schon deutlich zeigt, dass, wie dies ja auch in Betracht der verwandtschaftlichen Beziehungen der behandelten Gruppen zu erwarten war, wichtige Vergleichspunkte im feineren Bau der Retina bei beiden Abtheilungen bestehen, so scheint eine nachträgliche Vergleichung der erzielten Resultate mit denen GRENACHER's sehr wünschenswerth. Indem nun Herr HILGER augenblicklich auf einer wissenschaftlichen Reise in Norwegen begriffen ist, habe ich mich mit seiner Zustimmung entschlossen, diesen Punkt hier am Schlusse zu besprechen, damit das Erscheinen der Arbeit keine Verzögerung erleide.

Zunächst finden wir in den beiden zu behandelnden Abtheilungen eine wichtige Übereinstimmung im Bau der Retina darin, dass sich bei beiden zweierlei Zellen an deren Aufbau betheiligen, Zellen, die auch wenigstens in einem ihrer wichtigsten Unterscheidungsmerkmale übereinstimmen, dass nämlich die einen Pigment führen, die anderen dagegen dasselbe entbehren. Die letzteren, die sog. Stäbchenzellen des Gastropodenauges (HILGER) bieten auch noch in anderer Hinsicht mit den pigmentfreien sog. Limitanzzellen GRENACHER's aus dem Cephalopodenauge eine gewisse Übereinstimmung dar, indem sie nämlich mit ihren fadenartigen Ausläufern in das

<sup>1</sup> H. GRENACHER, Abhandl. zur vergl. Anatomie des Auges. I. Die Retina der Cephalopoden. Abhandl. d. naturf. Gesellsch. z. Halle. 1884. Bd. XVI.

Innere der Rhabdome eingeschlossen und sammt diesen von Gruppen der pigmenthaltigen Zellen umstellt sind. Wenn nun auch auf diese Weise eine gewisse Vergleichbarkeit der erwähnten Zellen in den Augen der beiden Gruppen sich ergibt, so bleiben doch andererseits Differenzpunkte, welche es zur Zeit unmöglich machen, diese Vergleichung weiter auszudehnen, oder sie auch nur für ganz gesichert zu halten. GRENACHER leugnet nämlich gegen HENSEN sehr entschieden, dass die Limitanszellen lichtempfindliche seien und mit Nervenfasern in Verbindung ständen, er schreibt ihnen im Gegentheil die Abscheidung der sog. Membrana limitans zu, eines Gebildes, für welches uns auf Grund der jetzigen Untersuchungen im Gastropodenauge nichts Gleichwerthiges begegnet. Im letzteren dagegen zeigen uns die vorliegenden Untersuchungen, dass beide Zellsorten mit den Opticusfasern in Verbindung treten und dies sowohl wie der hervorgehobene Mangel einer Limitans nöthigt uns die beiden Zellsorten hier für lichtempfindlich zu halten, oder doch wenigstens den pigmentfreien Stäbchenzellen die Lichtempfindlichkeit nicht abzuspreehen. Mancherlei lässt sich meiner Ansicht nach sogar dafür anführen, dass speciell die Stäbchenzellen die wichtigsten lichtempfindlichen Sinneszellen sind; einmal dürfte hierfür ihre Beziehung zu den Stäbchen sprechen, welchen ihre Enden axial eingelagert sind und dann der Umstand, dass wir in den lichtempfindlichen Zellen, so weit unsere Erfahrungen reichen, doch gewöhnlich kein intensiv gefärbtes dunkles Pigment antreffen, sondern dieses gewöhnlich in Zellen der Umgebung der eigentlich lichtempfindlichen vorfinden. Aus diesen Gründen erscheint mir daher die GRENACHERsche Ansicht über die Bedeutung der sog. Limitanszellen des Cephalopodenauges noch ein wenig unsicher und ich glaube, dass die Vergleichbarkeit der Retinabildung der beiden Abtheilungen eine viel innigere würde, wenn weitere Untersuchungen ergäben, dass die sog. Limitanszellen in die Kategorie der Sinneszellen gehörten.

Hinsichtlich des Stäbchenbaues haben die vorliegenden Untersuchungen in beiden Abtheilungen eine gewisse principielle Übereinstimmung ergeben, welche als ein wichtiges Resultat zu verzeichnen sein wird. In beiden Fällen nämlich ist das sog. Stäbchen kein einfaches Gebilde, in dem Sinne, dass es von einer Zelle erzeugt würde, wie bei den Wirbelthieren etc., sondern es handelt sich um eine Rhabdombildung, welche von einer Zellgruppe geschieht. Wenn nun auch in dieser allgemeinen Hinsicht Übereinstimmung herrscht, so finden sich doch im Speciellen sehr wesentliche

Unterschiede. In beiden Abtheilungen sind es die pigmenthaltigen Zellen, welche die rhabdomartigen Stäbchen hervorbringen. Während sich nun bei den Gastropoden mehr oder minder regelmäßige Gruppen von Pigmentzellen um je eine pigmentfreie Stäbchenzelle als Achse bilden und je eine solche Gruppe auf ihrem centralen Ende ein Stäbchen erzeugt, welches, so weit bekannt, ganz einheitlich erscheint, nichts von den Antheilen erkennen lässt, welche die einzelnen Zellen an seiner Erzeugung haben, ist bei den Cephalopoden eine solche Gruppenbildung der pigmentführenden Zellen nicht deutlich. Es beruht dies wesentlich darauf, dass die Lage der Stäbchen zu den Pigmentzellen hier eine ganz andere ist, indem sie sich nicht über den freien centralen Enden derselben bilden, sondern zwischen denselben, längs der an einander stoßenden Zellseiten. Vier benachbarte Pigmentzellen erzeugen so gewöhnlich zwischen sich ein Stäbchen, dessen den einzelnen Zellen angehörige Antheile sich wenigstens noch in der tieferen Region der Stäbchenzone nachweisen lassen. Indem es sich jedoch in der Cephalopodenretina nicht um scharf geschiedene Gruppen der Pigmentzellen handelt, ist es verständlich, dass sich hier eine und dieselbe Pigmentzelle gewöhnlich an der Erzeugung zweier benachbarter Stäbchen betheiltigt, woraus sich eine Schwierigkeit für das Verständnis der Funktionirung der Retina ergibt, welche vielleicht auch eine geringere wird, wenn sich die Limitanszellen als die wichtigeren lichtempfindlichen Elemente ergeben sollten.

Ogleich wir daher in der Rhabdombildung der beiderlei Augen eine principiell höchst wichtige Übereinstimmung zu verzeichnen haben, so fehlt uns doch leider noch gar viel, um die Vergleichung ins Einzelne durchzuführen, ja es ließe sich unter Umständen sogar die Ansicht mit gewissen Gründen vertheidigen, dass die in ihrer Lagerung so verschiedene Stäbchenbildung des Gastropodenauges gewisse Beziehungen zu der Limitans des Cephalopodenauges darbiete.

Leider muss ich mich mit diesen in vieler Hinsicht schwankenden Vergleichen begnügen, doch ist begründete Hoffnung vorhanden, dass durch die weitere Ausdehnung der GRENACHER'schen Untersuchungen unser Einblick in diese interessanten Verhältnisse bald erweitert und dadurch die unzweifelhaft vorhandene innigere Übereinstimmung dargelegt werden dürfte.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich mir noch auszusprechen erlauben, dass auch ich durch selbständiges Überlegen der Bauverhältnisse der Arthropodenaugen zu der Ansicht geführt wurde, dass die

Ableitung der sog. zusammengesetzten Augen durch Zusammentritt zahlreicher kleiner einfacher Augen schwerlich durchführbar sein dürfte. Mit LANKESTER und BOURNE<sup>1</sup> neige auch ich mich der Auffassung zu, dass die zusammengesetzten Augen durch Differenzirung einer anfänglich gleichmäßig beschaffenen Retina hervorgegangen sind und bezüglich der Möglichkeit eines derartigen Entwicklungsganges ist es nicht unwichtig, wenn wir im Auge der Gastropoden eine so deutliche Gruppenbildung der Retinaelemente antreffen.

Für das zusammengesetzte Auge der Arthropoden scheinen mir die Verhältnisse der Phyllopoden entscheidend, wo die Zusammengesetztheit sich auf den Bau der Retina beschränkt und die Cornea unbetheiligt bleibt; dass wir unter den Copepoden Formen begegnen, deren Auge uns den einfachen Bau einer einzelnen Retinula darbietet, scheint mir ohne tiefere Beweiskraft für die gegentheilige Ansicht zu sein, da ja diese Abtheilung, wie ziemlich allgemein anerkannt ist, als eine rückgebildete betrachtet werden muss, wogegen gerade die Phyllopoden zu den ältesten Arthropoden gehören dürften.

Herrenalb, den 4. September 1884.

---

<sup>1</sup> Quart. Journ. micr. science. N. s. V. 23. pag. 177.

# Studien über die Entwicklung des Medullarstranges bei Knochenfischen, nebst Beobachtungen über die erste Anlage der Keimblätter und der Chorda bei Salmoniden.

Von

**N. Goronowitsch,**

Arzt aus Moskau.

---

Mit Tafel XVIII—XXI.

Eine kurze Schilderung des Standes der Frage über die Entwicklung des Centralnervensystems der Knochenfische wird, wie ich glaube, die vorliegende Arbeit genügend motiviren.

Die ersten Angaben über die Entwicklung des Medullarrohres bei Knochenfischen finden wir bei RATHKE (24). Dieser Forscher hat nicht die Anfangsstadien der Entwicklung untersuchen können, und die erste Form, die er eingehend beschrieb, hatte schon einen ausgebildeten Centralkanal, über dessen Entstehung er sich vermuthungsweise aussprach, als sei er durch die Verbindung der zwei Laminae dorsales entstanden. BAER (7) bestätigte später die Ansicht von RATHKE und in seiner Arbeit über Cyprinoiden gab er sehr genaue Angaben über die Bildung der Rückenfurche von den frühesten Stadien an. Er beschrieb ganz richtig das Verhalten der Deckschicht während des Einfaltungsprocesses und entdeckte die Thatsache, dass die noch nicht eingefaltete Medullarplatte der Cyprinoiden im Kopfteile drei Regionen aufweist, die eine Übereinstimmung mit ähnlichen Vorgängen bei der Ausbildung der Medullarplatte der Batrachier zeigen. BAER konnte aber mit den damaligen Methoden der Forschung den ganzen Process der Einfaltung nicht verfolgen,

und die Thatsache, dass es im Gange der Entwicklung einen Zustand giebt, wo das centrale Nervensystem in Form eines soliden Stranges erscheint, in welchem der Centralkanal erst nachträglich sich bildet, musste ihm unbekannt bleiben.

C. VOGT (23) theilte die Ansicht von BAER über den Schluss der Rückenfurche, beschrieb auch für jüngere Stadien (l. c. pag. 49) die Ausbildung der Gehirnregionen vor dem Schlusse der Einfaltung, war aber wegen des Standes der damaligen Technik im Unklaren über die ontogenetische Bedeutung der Medullarplatte selbst. Er hielt für möglich, dass aus deren Anlage Muskeln, Sehnen, Knochen, Nervenfasern und Ganglienzellen hervorgingen, und sagte (l. c. pag. 53): »On ne peut donc pas dire que les carènes, y compris le sillon, soient le système nerveux central ou son enveloppe; ils ne sont que les analogues de ces parties quant a la forme.« Die Bildung des Centralkanals war auch von VOGT nicht richtig dargestellt, da er für Stadien mit beinahe resorbirtem Dottersack einen noch offenen Zustand des Rückenmarks angiebt (l. c. pag. 70).

Die späteren Arbeiten von LEREBoullet (21, 22) sind nicht für unsere Frage maßgebend, denn dieser Forscher war der Ansicht, dass die »carènes dorsales« nur als die Anlage des lokomotorischen Apparates zu betrachten seien. Nach dem Schlusse der Rückenfurche sollte in dem so entstandenen Kanal das centrale Nervensystem erst nachträglich in Form zweier soliden parallelen Stränge entstehen.

Später erschien die Abhandlung von STRICKER (33), wo kurz angegeben wurde, dass bei der Forelle der Centralkanal durch Schluss der Rückenfurche entstehe.

Eine Arbeit von KUPFFER (6) endlich hat die Thatsache nachgewiesen, dass es in der Entwicklung des Medullarrohres der Knochenfische einen Zustand giebt, in welchem es als ein solider Strang erscheint. Die Entdeckung dieser Thatsache veranlasste aber KUPFFER die Resultate der früheren Forscher ganz zu negiren, indem er der Rückenfurche bei der Ausbildung des Centralkanals jede Bedeutung absprach. Nach seiner Ansicht entsteht er in sehr späten Stadien (bei Embryonen mit Linsenbildung) durch allmähliche Vertiefung einer neu gebildeten Furche, ein Vorgang, welcher unter dem einschichtigen Integument stattfindet. Diese Bildung einer soliden Anlage des Centralnervensystems wurde zuerst von GOETTE (16), später von SCHAPRINGER (36), WEIL (15) und OELLACHER (1) bestätigt, nicht aber der von KUPFFER geschilderte Modus der Bildung des

Centralkanal. SCHAPRINGER und WEIL ließen den Centralkanal durch einen im Innern des Stranges vor sich gehenden Spaltungsprocess, OELLACHER durch Zerstörung der centralen Zellen, entstehen.

Über die Art und Weise der Entstehung dieser soliden Anlage des Nervensystems gaben weder die Arbeiten von KUPFFER, noch die ausführliche Abhandlung von OELLACHER (1) einen richtigen Aufschluss. Sie ließen es entweder durch lokale Zellvermehrung, oder durch Abspaltung von einer axialen Zellmasse (Achsenstrang) entstehen. Von dieser Seite hat GOETTE die Frage behandelt (16, 20, pag. 185 und bes. 19). Er lieferte den Nachweis, dass die in früheren Stadien ausgebreitete Medullarplatte (Achsenplatte) der Knochenfische sich in späteren Stadien zu einem medianen, nach unten vorragenden, Kiel zusammenzieht, »indem die in der Medianebene gegen einander gestauten beiderseitigen Zellmassen nach unten ausweichen, und die Achsenplatte so gewissermaßen in derselben Richtung eine geschlossene Falte schlägt«. Dieser ektodermale Kiel entsprach der von KUPFFER gefundenen soliden Anlage des centralen Nervensystems. Den Centralkanal ließ GOETTE entstehen durch Auseinanderweichen der seitlichen Hälften der so eingefalteten, und von dem übrigen Ektoderm abgeschnürten Medullarplatte und zeigte somit, dass die Abweichung in der Entwicklung des centralen Nervensystems bei Knochenfischen von den für andere Wirbelthiere bekannten Vorgängen nur eine scheinbare ist.

In den Arbeiten von GOETTE sind aber einige wichtige Fragen unberührt geblieben. Die histologischen Vorgänge im Centrum des Medullarstranges, die »die geschlossene Falte« als ein mehr konkretes Gebilde uns darstellen sollten, waren nicht genügend untersucht, was GOETTE (19 pag. 148) und später C. HOFFMANN (13, II pag. 11) zu dem irrthümlichen Schlusse geführt hat, dass die Grundschiebt des Ektoderms im Bereiche der Medullarplatte keinen Antheil an dem Einfaltungsprocess nehme, so dass also außer der Deckschicht noch eine Zellschicht nicht in das Centrum des Stranges gerieth.

In den Arbeiten von GOETTE war auch die äußere Form der Embryonen nicht behandelt worden. Detaillirte Untersuchungen über Schnittserien haben GOETTE zu der Ansicht geführt, dass die seitlichen Theile der Medullarplatte, oder besser gesagt eine verdickte ektodermale Platte, die in direktem Connex mit dem schon gebildeten Medullarstrang steht und ihn saumartig umgiebt (Sinnesplatte), die Anlagen der drei höheren Sinnesorgane liefert. Nach der Bil-



ding dieser Anlagen sollten die Theile dieser Platte, die zwischen den bereits angelegten Sinnesorganen liegen, nachträglich sich dem Medullarstrange anschließen.

Es stellt sich uns nun die Frage, ob nicht die »Sinnesplatte« von GOETTE in irgend welchem Zusammenhange mit den von BAER beschriebenen Regionen der Medullarplatte stehe? Da aber spätere Arbeiten (ZIEGLER, HOFFMANN), die Anlage des Gehörorgans ohne jede Beziehung zur Medullarplatte entstehen ließen, so ist zu vermuthen, dass GOETTE im Unklaren war über den Schlussmoment der Einfaltung, und die seitlichen noch nicht eingefalteten Theile der Medullarplatte als »Sinnesplatte« auffasste.

ROMITI (12) und CALBERLA (11) behandelten die Frage über die Herkunft der Zellen, die den in späteren Stadien erscheinenden Centralkanal bekleiden sollen. Beide Forscher aber schenkten dem Gange der Entwicklung des ektodermalen Kieles (im Sinne von GOETTE) zu wenig Aufmerksamkeit und kamen außerdem zu dem, den früheren Beobachtungen widersprechenden Schlusse, dass die Elemente der Deckschicht in den schon fertigen, soliden Medullarstrang einwachsen, oder sich »einsenken«.

HIS (3) hat im Ganzen die Bildung des Medullarstranges im Sinne von GOETTE behandelt. Das Hauptresultat seiner Untersuchungen war, dass er wieder die Ausbildung der Gehirnregionen im offenen Zustande der Medullarplatte besprach, und dabei die Stelle der Hinterhirnregion bezeichnete. Die äußere Körperform der jüngeren Stadien ward von ihm eingehend, aber sehr abweichend von den früheren Darstellungen von OELLACHER, beschrieben. Die von ihm beobachteten Thatsachen benutzte HIS, um ein Schema der Bildung der Körperform für Knochenfischembryonen zu geben, das in Ausbiegungen einer ursprünglich bogenförmigen Falte vor sich gehen sollte.

Von besonderer Wichtigkeit wegen der Berücksichtigung aller Momente des Einfaltungsprocesses der Medullarplatte der Knochenfische ist die neuere Arbeit von ZIEGLER (4). Dieser Forscher hat die Vergleichung des Einfaltungsprocesses der Medullarplatte der Knochenfische mit dem der Batrachier in allgemeinen Zügen behandelt. Das Studium der äußeren Körperform der Embryonen ist aber auch von ZIEGLER nicht ausführlich berührt worden.

Diese Seite der Frage behandelt die neueste Arbeit von KUPFER (5), seine Darstellungen sind aber wieder sehr abweichend von den früheren Angaben von OELLACHER und HIS, indem der von HIS

als Hinterhirnanlage bezeichnete Theil von KUPFFER als »Prostoma« bezeichnet wird.

Aus dieser kurzen, historischen Einleitung dürfte hervorgehen, dass eine erneute Prüfung der Frage über die erste Anlage des Centralnervensystems bei Knochenfischen nicht überflüssig ist, wäre es auch nur zu dem Zwecke, um eine möglichst zusammenfassende Darstellung der Vorgänge zu geben. Die äußere Veranlassung für die vorliegende Arbeit war die Frage über die Ausbildung der Gehirnregionen bei noch offenem Zustande der Medullarplatte, die gelöst sein musste, um eine festere Basis für weitere Untersuchungen über die Morphologie des Centralnervensystems bei Knochenfischen zu gewinnen, ein Thema, das mir von Geh.-Rath GEGENBAUR, in dessen Laboratorium ich diese einleitende Untersuchung ausgeführt habe, vorgeschlagen wurde, und für dessen Leitung ich hier meinen innigsten Dank auszusprechen mir erlaube.

Als Beobachtungsmaterial habe ich von den Salmoniden *Salmo salar* und *Salmo fario* benutzt. Die eingehendsten Studien habe ich über *Salmo salar* gemacht. Im Laufe der Wintermonate hatte ich Gelegenheit, den Entwicklungszyklus der Stadien, die im Kreise dieser Arbeit liegen, dreimal zu verfolgen. Das hat sich als nothwendig gezeigt, weil das Studium der äußeren Form der Embryonen Schwierigkeiten bietet, hauptsächlich wenn man eine vollständige Reihe darstellen will. Dieses Studium aber schien mir aus oben erörterten Gründen von besonderer Wichtigkeit.

Die Entwicklung von *Salmo fario* habe ich zweimal verfolgt und da ich mich eben sowohl von der allergrößten Übereinstimmung in der Entwicklung der beiden Formen, als auch davon überzeugt habe, dass einige Stadien ziemlich genau von OELLACHER dargestellt sind, habe ich bloß im Text einige Abweichungen notirt. Von Cyprinoiden ist es mir gelungen künstlich befruchtete Eier von *Chondrostoma nasus* zu bekommen. Der Vortheil dieses Materials liegt in der außerordentlich locker liegenden, und daher leicht abtragbaren Eihülle. Die interessantesten Thatsachen hat mir der Hecht geliefert, leider aber fehlte mir für ein wichtiges Stadium reicheres Material, so dass ich für dieses Stadium nur eine einzige Schnittserie erhielt. Diese Serie, so wie alle anderen Präparate, die das Material dieser Arbeit liefern, sind in dem anatomischen Institut der Heidelberger Universität aufbewahrt.

Für das Studium der äußeren Form habe ich ein von RABL-RÜCKHARD (44) empfohlenes Verfahren in etwas modificirter Weise benutzt. Ich legte das Ei in eine 5%ige Salpetersäurelösung, und ließ es dort liegen bis die äußeren Konturen des Embryo anfangen, durch die Eihülle durchzuschimmern, was gewöhnlich nach etwa drei Minuten geschieht. Länger darf das Ei in der Lösung nicht liegen, damit der Dotter nicht gerinne. Dann übertrug ich das Ei in eine Alaunlösung von etwa 5%; nach einer Stunde erschien der Dotter ganz durchsichtig, und nur der Embryo mit dem Randwulste schimmerte weiß hindurch. In derselben Alaunlösung halbirte ich das Ei aus dem Grunde, weil die Alaunlösung im Überschuss die Dottermasse auflöst, was den großen Vortheil hat, dass der Embryo sich nicht mit den äußerst störenden weißen Flocken geronnenen Dotters bedeckt, wie es beim Arbeiten mit anderen Reagentien außer Pikrinschwefelsäure geschieht. Die vorsichtig ausgeschälte Keimscheibe wurde gewöhnlich bei künstlichem Licht einer RANVIER'schen Lampe untersucht. Sogar sehr verdünnter Alkohol (40%) bringt jüngere Keimscheiben zur Schrumpfung, ist also für diese Studien unbrauchbar. Das Aufbewahren solcher Keimscheiben gelingt schwer; am besten empfiehlt sich behufs Anfertigung späterer Zeichnungen die Aufbewahrung in 10%igem Glycerin mit etwas Sublimat. Die günstigsten, optischen Kombinationen für solche Beobachtung habe ich mit HARTNACK Oc. I. Syst. 2 gefunden.

Beim Erhärten für Schnittserien habe ich die KLEINENBERG'sche Lösung benutzt, worin ich den Embryo drei Stunden liegen ließ, dann in Alkohol, 40, 70 und 90% nach bekannten Maßregeln übertrug.

Ich lege besonderes Gewicht darauf, dass man den Embryo möglichst schnell von der Eihülle befreie. Beim Arbeiten mit der KLEINENBERG'schen Lösung habe ich diese Operation gewöhnlich 10 Minuten nach dem Einlegen vorgenommen, also wenn der Embryo durch die Eihülle durchzuschimmern begann. Das gelingt in KLEINENBERG'scher Lösung besser, als an Chromsäurepräparaten, da jene Lösung im Anfange ihrer Wirkung den Dotter nicht coagulirt. Falls man aber den Embryo etwa für ein paar Stunden unter der durch Reagenswirkung sich zusammenziehenden Eihülle seinem Schicksale überlässt, so bekommt man, wie es RABL-RÜCKHARD (44, pag. 118) richtig angeht, die verunstalteten Formen, welche Veranlassung gaben eine nicht existirende Asymmetrie der Salmoniden-Embryonen anzunehmen (vgl. PARKER und BETTANY, Die Morphologie des Schädels). Die möglichst frühzeitige Befreiung der Embryonen aus der Eihülle halte ich für die wichtigste Bedingung auch für das Studium der Flächenbilder, so wie für die richtige Beurtheilung der Verhältnisse der Medullarplatte.

Nach Paraffin-Einbettung hatte ich ganz regelmäßige und vollständige Schnittserien von 0,015 Dicke dem ganz vorzüglichen Mikrotome von THOMA zu verdanken. Jede der benutzten Serien war Schnitt für Schnitt durch das Zeichenprisma auf Pauspapier projicirt, was die Beurtheilung des Entwicklungsganges sehr erleichterte, und die richtige Feststellung der Körperregionen möglich machte.

Alle an Flächenbildern gemachten Messungen wurden nicht an Alkoholmaterial vorgenommen, sondern direkt in Alaunlösung, oder an Präparaten, welche in 10%igem Glycerin aufbewahrt waren. Alle Zeichnungen sind mit der Camera angefertigt.

## 1. Die Anfangsstadien der Ausbildung des Embryo und die Anlage der Keimblätter und der Chorda.

Während der Anfangsstadien der Dotterumwachsungsperiode, wo die Keimscheibe bei *Salmo salar* einen Durchmesser von ungefähr 2 mm erreicht, bietet sie die Form eines Kugelsegments, dessen Radius etwas kleiner ist, als der der Dotterkugel, so dass sie auf der Oberfläche des Eies einen schwach gewölbten Ansatz darstellt. Bei auffallendem Lichte sind zu dieser Zeit auf der Keimscheibe keine besonderen Bildungen bemerkbar; sie hat bei der beschriebenen Behandlungsweise eine einförmige, weiße Farbe. Bei durchfallendem Licht aber sieht man, dass eine ziemlich breite Randzone dunkler ist als das centrale Feld und dass diese Randzone nicht überall die gleiche Breite hat; etwa ein Viertel der Peripherie ist etwas breiter. Von beiden Seiten nimmt diese Verbreiterung allmählich zu, so dass die ganze verbreiterte Stelle die Form eines Halbmondes besitzt, dessen Konkavität gegen das Centrum der Keimscheibe gerichtet ist. Die inneren Konturen der Randzone sind verwischt und der Übergang in das mittlere helle Feld ist ein ganz allmählicher. Die verbreiterte Stelle der Randzone ist das Embryonalfeld, da es die Gegend ist, in welcher die Ausbildung des Embryo in späteren Stadien vor sich geht. Auf Grund der künftigen Orientirung der embryonalen Längsachse bezeichnen wir diejenige Hälfte der Keimscheibe, wo das Embryonalfeld sich befindet, als hintere Hälfte; die entgegengesetzte als vordere. Nach dem Ablösen einer erhärteten Keimscheibe vom Dotter findet man, dass ihr mittleres Feld dünner ist, als die Randzone, und dass das centrale Feld ein Gewölbe über einer Höhle bildet, die zwischen ihm und dem Dotter liegt, und von einer wahrscheinlich serösen Flüssigkeit angefüllt ist. Es ist die sogenannte Keimhöhle. Dieses Stadium ist das erste, welches ich wegen der angegebenen Merkmale beim Einbetten sicher orientiren konnte.

Ein Medianschnitt dieser Keimscheibe zeigt, dass ihr mittlerer Theil etwa in der Dicke aus 6 Zellenreihen besteht; der hintere Theil, der dem Gebiete des Embryonalfeldes angehört, und der diametral entgegengesetzte Theil verdicken sich ganz allmählich; der hintere mehr und auf einer längeren Strecke, als der vordere. Diese Verdickungen verursachen das Erscheinen der dunklen Randzone. Bei den entsprechenden Stadien der Forelle habe ich, wie das auch

ZIEGLER angiebt, eine stärkere Verdickung des hinteren Theils gefunden. Die beiden Ränder der Keimscheibendurchschnitte enden nicht frei in der Rindenschicht des Dotters, sondern scheinen ventralwärts eingefaltet. Die Falte des hinteren Theils der Keimscheibe besitzt etwas dickere Schenkel, und der freie Schenkel der Falte setzt sich weiter centralwärts fort als der freie Schenkel der vorderen Falte.

Indem ich diese Randtheile als Falten beschreibe, will ich durchaus nicht sagen, dass sie als Einfaltungen entstanden sind, denn davon habe ich keine feste Überzeugung gewonnen; ich gebrauche den Vergleich mit Falten, weil er am besten den vorliegenden Verhältnissen entspricht. Oft sind die beiden Schenkel der Falten etwas aus einander gezogen, so dass ein offener Spalt zwischen ihnen besteht; dies ist aber nicht bei allen Keimscheiben der Fall, wie verschiedene Schnittserien lehren. An solchen Serien, an welchen die Ränder der Keimscheibe auf der Oberfläche des Dotters festhaften, und die Decke der Keimhöhle keine durch starke Schrumpfung entstandene Ausbiegungen zeigt, sind beide Schenkel der Falten in Kontakt mit einander, so dass ich das erst beschriebene Verhalten für ein Kunstprodukt halte. ZIEGLER (4, pag. 24) bezweifelt auch die normale Existenz dieses Spaltes (vgl. 26). Der freie Schenkel der hinteren Falte endigt mit einigen zusammenhangslos auf der Rindenschicht des Dotters liegenden Zellen, was für die vordere Falte selten und nicht in so ausgeprägter Weise zu beobachten ist. Die Längendifferenz der beiden Falten besteht für dieses Stadium nur in diesem Ansatz von zusammenhangslos liegenden Zellen.

Die Dicke der Faltenschenkel ist für den hinteren Theil immer um das Doppelte größer; in diesem Stadium wird also der Embryonaltheil der Keimscheibe nur durch massivere Ausbildung derselben Anlagen charakterisirt, die, wie man sich an Schnitten beliebiger Richtung überzeugen kann, auf der ganzen Peripherie der Keimscheibe vorhanden sind.

Der Randtheil, der sich ventralwärts eingebogen darstellt, ist das primäre Entoderm; die ganze übrige zellige Masse ist als Ektoderm aufzufassen.

Die ganze Oberfläche des Ektoderms ist mit einer Schicht von Zellen bedeckt, die anders beschaffen sind, als die Zellen der unteren Schichten; in dem Centraltheil der Keimscheibe sind sie stark abgeflacht, ihre Kerne sind auch nicht so lebhaft gefärbt. Diese Zellschicht ward von GOETTE Deckschicht benannt. Am Rande des

Präparates hört sie plötzlich auf, indem sie die Rindenschicht des Dotters berührt, setzt sich also nicht auf die ventrale Fläche des Entoderms fort. Selten habe ich beobachtet, dass die Deckschicht eine kurze Strecke sich distalwärts auf der Oberfläche des Dotters verbreitet, wie das OELLACHER für die Forelle beschrieb (1 pag. 16). In diesem Randgebiet, wo die Deckschicht aufhört, haben ihre Zellen konstant einen indifferenten Charakter. Sie sind größer und rundlicher. Oft habe ich gesehen, dass hier mehrere Zellen auf einander liegen. Hier und da kann man den Übergang der äußersten Zellen der Deckschicht in die Zellen des Randtheils des Ektoderms verfolgen.

Die Rindenschicht des Dotters, auf welcher die Keimscheibe ruht, hat ein anderes Aussehen, als die übrige Dottermasse; sie ist nicht so homogen, besteht aus einer körnigen, durch Karmin sich schwach färbenden Masse, die in der Mitte einen dünnen Überzug auf dem darunter liegenden Dotter bildet, und sich allmählich gegen die Ränder der Keimscheibe verdickt. In dieser Masse liegen hier und da zerstreut schwach gefärbte Kerne, welche die unregelmäßigsten Formen zeigen. Echte Zellen habe ich in dieser Schicht für so frühe Stadien niemals finden können. Es ist dies das sogenannte Parablast.

Vorübergehend will ich bemerken, dass diese »Parablastschicht« eine mit Dotterkörnern überlagerte Protoplasmamasse darstellt, die sich in früheren Stadien der Furchung, zur Zeit da der Keim etwa acht Segmente aufweist, von den unteren Segmenten ablöst. Sie hat also einen »archiblastischen« Ursprung. Damit bestätige ich die über diese Frage angestellte Untersuchung von KLEIN (32). Die erste Entstehung der Kerne im »Parablaste« habe ich nicht genauer beobachten können, da die Salmoniden-Eier wegen ihrer Größe, kein so günstiges Material liefern, als die kleinen, durchsichtigen Eier, welche HOFFMANN (13, I) auf diese Frage geprüft hat<sup>1</sup>. Das von mir eben beschriebene Stadium war gewöhnlich am sechsten bisweilen am siebenten Tag nach der Befruchtung zu beobachten.

Ein weiter entwickeltes Stadium des siebenten Tages, dessen Keimscheibe für *Salmo salar* einen Durchmesser von etwa 2,4 mm Länge

---

<sup>1</sup> Ich behalte in meiner Arbeit die mir wenig treffend scheinende Bezeichnung dieser im Nahrungsdotter sich befindenden Protoplasmamasse als »Parablast«, mit entschiedener Bestreitung der Ansichten über dessen vom übrigen Keime heterogenen Ursprung.

hat, zeigt schon bei auffallendem Licht ein dunkles, centrales Feld, welches von einer weißen Zone umgeben ist. Das dunkle Feld entspricht der Keimhöhlendecke, die jetzt bedeutend dünner ist, und die darunter liegende, dunklere Dottermasse durchschimmern lässt. Die peripherische Zone ist schärfer von dem centralen Felde abgegrenzt; man sieht, dass ihre verbreiterte Stelle, die dem Gebiete des embryonalen Feldes angehört, eine andere Kontur besitzt, als in dem zuerst beschriebenen Stadium. Sie ist schwach konvex gegen das Centrum der Keimscheibe. Ihre Länge ist wegen der unsicheren Konturen schwer anzugeben; sie beträgt ungefähr 0,75 mm. Die übrige Peripherie der Randzone, die wir von jetzt an Randwulst nennen werden, hat eine Breite von 0,4 mm, und ist centralwärts bedeutend schärfer abgegrenzt, als das Embryonalfeld. Bei seitlicher Ansicht findet man, dass das Gebiet des Embryonalfeldes eine schwache Erhöhung bildet, die aber ganz allmählich in die übrige schwach gewölbte Oberfläche der Keimscheibe übergeht, ohne eine Falte auf ihrer Oberfläche zu bilden.

Die allgemeinen Umrisse eines Medianschnittes dieses Stadiums sind dieselben, wie die der vorhergehenden. Man findet aber, dass das Ektoderm im Bereiche der Keimhöhlendecke beträchtlich dünner ist. In der Mitte besteht sie aus vier Reihen von Zellen, deren oberste die Deckschicht bildet. Diese Deckschicht zeigt überall dieselben Verhältnisse, wie in dem zuerst beschriebenen Stadium, nur bieten ihre Elemente im Gebiete der centralen Theile der Keimscheibe eine größere Abflachung. Die zweite und dritte Reihe besteht aus runden Elementen. Es ist leicht zu sehen, dass diese im Gebiete der Keimhöhlendecke nicht so kompakte Reihen bilden, wie im Gebiete des Embryonalfeldes und des Ektoderms des Randwulstes. Zwischen einzelnen Zellen sind Interstitien vorhanden. Die unterste Zellenlage bietet einige Eigenthümlichkeiten. In der Mitte der Keimscheibe liegen ihre Elemente gruppenweise, oft durch große Zwischenräume getrennt; sie bestehen aus blasigen Gebilden, die eine kleine Menge von blass gefärbtem Protoplasma und hier und da einen körnigen, geschrumpften Kern enthalten. Ich fand diese Gebilde auch auf der unteren Fläche des Ektoderms im Bereiche des Embryonalfeldes, aber viel sparsamer. Es ist bekannt, dass in späteren Stadien die untere Schicht des Ektoderms durch hohe Cylinderzellen gebildet wird. Ein dünner Schnitt durch solche Cylinderzellen bei einer etwas schiefen Richtung, könnte ungefähr ein ähnliches Bild hervorrufen, und man sollte allerdings dann erwarten, immer intakte Zellen und Kerne zu

finden. Bei diesen Präparaten habe ich aber nie welche gefunden. Ich habe auch an Isolationspräparaten die oben beschriebenen Gebilde gesehen. Da diese Gebilde in früheren Stadien nicht zu finden sind, und da das Aussehen dieser Gebilde sie als degenerirende Zellen charakterisirt, so scheint mir erlaubt, an ein atrophisches Verhalten der untersten Schicht des Ektoderms der Keimhöhlendecke denken zu dürfen.

Im Bereiche des Embryonalfeldes ist das verdickte Ektoderm von dem ventral liegenden primären Entoderm durch eine deutliche Grenze getrennt, die aber auf dem Medianschnitt nicht so weit nach hinten sich erstreckt, wie es an den seitlichen Sagittalschnitten der Fall ist. Je seitlicher der Schnitt fällt, desto weiter nach hinten erstreckt sich diese Grenze, und desto mehr nimmt auch die Länge des Entoderms ab. Wir gewinnen also bei der Untersuchung einer sagittalen Schnittserie die Vorstellung, dass die beiden Keimblätter auf einer gewissen kurzen Axialstrecke noch nicht getrennt sind, obgleich seitlich von dieser Achse diese Trennung schon eingetreten ist. Diese axiale, noch nicht in Keimblätter getrennte Strecke des Embryonalfeldes nenne ich aus später zu erörternden Gründen den hinteren Achsenstrang.

Die ganze Strecke vom Rande der Keimscheibe bis zum Ende des Entoderms im Gebiete des Embryonalfeldes hat ungefähr die Länge von 0,5 mm, dieselbe Strecke am Randwulste hat 0,2 mm Länge.

An einer Querschnittserie fand ich die Bestätigung der oben beschriebenen Verhältnisse. Ein Querschnitt in der Nähe des Randes der Keimscheibe zeigt, dass unter der Deckschicht eine kompakte Zellenmasse liegt, wie es für ein späteres Stadium auf Taf. XIX Fig. 13 dargestellt ist. Diese kompakte Masse zeigt für dieses Stadium noch keine concentrische Anordnung ihrer Zellelemente; diese tritt erst später ein. Weiter nach vorn erscheinen seitlich zwei Grenzen, welche die oberen, dem Ektoderm angehörenden Zellschichten von den unteren entodermalen trennen (Taf. XIX Fig. 14). Dasselbe Verhalten der Grenzen im hinteren Theile des Schildes beschrieb auch OELLACHER für die Forelle. Die medianen Enden dieser Grenzen rücken allmählich gegen einander, indem sie sich dorsalwärts umbiegen, und in den noch weiter nach vorn liegenden Schnitten vereinigen sich schließlich diese doppelseitigen Abgrenzungen.

Ihre mediale Strecke bildet also einen dorsalwärts konvexen Bogen (Taf. XIX Fig. 15). Dieser Verlauf der Grenzfläche zeigt, dass das ektodermale Blatt dieser Region aus einem dünneren, me-



dianen Theil und zwei verdickteren lateralen, das entodermale aber im Gegentheile aus einer medianen verdickten und zwei lateralen dünneren besteht, wie das schon GOETTE (17, 19) beschrieben hat. Diese mediane Verdickung des Entoderms werde ich »vorderen Achsenstrang« nennen, um ihn von der axialen nicht in Keimblätter gespaltenen Zellmasse des hinteren Theiles des Embryonalfeldes zu unterscheiden.

. Im vorderen Theile des Embryo kommt man in eine Gegend, wo das Entoderm keine mediane Verdickung mehr zeigt und noch weiter nach vorn einen zungenförmigen Vorsprung bildet, der eine Strecke weit gegen das Centrum der Keimscheibe sich fortsetzt und der, wie oben gesagt, mit einem Ansatz endigt, dessen Zellen an Schnitten zusammenhangslos zu liegen scheinen, wahrscheinlich aber eine netzförmig angeordnete Zellenlage bilden. Das Ektoderm, das über dieser lockeren Zellenlage liegt, ist nicht in der Mitte verdünnt, es geht allmählich in die dünne Keimhöhlendecke über.

Die beträchtliche Verdünnung der Keimhöhlendecke, die schon in diesem Stadium ausgeprägt ist, kann auf Grund ihrer strukturellen Umänderungen erklärt werden. Die lockere Beschaffenheit der mittleren Schichten der Keimhöhlendecke, die im Anfange der Umwachsungsperiode nicht zu beobachten war, zeigt, dass hier eine allmähliche Umlagerung von Zellen möglich erscheint, die als Ortsveränderung in engen Grenzen aufzufassen ist, indem eine Reihe von Zellen in die Lücken zwischen anderen sich einschiebt. Eine theilweise Atrophie der unteren Zellschichten scheint mir nach den oben erörterten Gründen für Salmoniden annehmbar. Beim Hecht und bei *Chondrostoma* habe ich nie ein atrophisches Verhalten der Keimhöhlendecke gefunden.

Beim weiteren Gange der Umwachsung des Dotters durch die Keimscheibe wird ihre außer der Embryonalanlage befindliche Oberfläche immer dünner, und wenn schließlich der Randwulst den Äquator des Eies erreicht, besteht sie nur aus der Deckschicht und einer unteren, an vielen Stellen durchbrochenen Schicht. Die Anlagen des Embryonalfeldes dagegen werden immer mächtiger.

In dem Stadium, welches auf Taf. XVIII Fig. 1 dargestellt ist, finden wir, dass der Randwulst ganz scharf von dem Centralfelde abgegrenzt ist, auch das Embryonalfeld tritt schärfer hervor. Es hat bei *Salmo salar* eine Länge von 0,9 mm bei einem Durchmesser der Keimscheibe von 2,73 mm. In der Seitenansicht findet man, dass der mittlere Theil des Feldes sich auf der Oberfläche der Keim-

scheibe mehr erhebt, als die seitlichen Theile, die allmählich zu beiden Seiten in den Randwulst übergehen. Dieser centrale, höher liegende Theil des Feldes ist von KUPFFER als Embryonalschild bezeichnet. Das ist die erste, am Flächenbild wahrnehmbare Umgrenzung des Embryonalkörpers, welche annähernd die Form eines der Längsachse nach querliegenden Ellipsoidsegments besitzt, was die Bezeichnung von OELLACHER als Stadium des querovalen Schildes rechtfertigt. Die hintere Peripherie dieses Ellipsoids geht allmählich in einen kleinen, birnförmigen Vorsprung über, den wir nach OELLACHER als Schwanzknospe bezeichnen werden; diese hat die Form eines Sphäroids, dessen vorderer ausgezogener Pol eine kurze Crista auf der Medianlinie des Schildes bildet. Trotz aller Versuche ist es mir weder an Alaunpräparaten, noch an Alkoholpräparaten gelungen, irgend welche Spuren von Faltungen oder Rinnen auf der Oberfläche der Keimscheibe zu finden.

An einer Sagittalschnittserie dieses Stadiums fand ich, dass die Strecke vom Randtheile der Keimscheibe bis zum annähernden Ende des Entoderms gemessen zunahm, sie betrug 0,8 mm. Eine Querschnittserie bietet die schon beschriebene Erscheinung von zwei, seitlich vom Achsenstrang liegenden Grenzen, die allmählich mit ihren medialen Enden zusammenfließen, indem sie ein ektodermales median verdünntes Blatt von einem entodermalen median verdickten abtrennen. Für dieses Stadium ist die so beschaffene Strecke viel länger geworden. Das gesammte entodermale Blatt ist bedeutend mächtiger geworden und bedingt dadurch das Relief des Embryonalschildes. Weiter nach vorn gleicht sich die mittlere Verdickung des Entoderms aus, indem wir bald die vordere Grenze seines Gebietes finden. Das Ektoderm geht allmählich in die verdünnte Keimhöhlendecke über. Das beschriebene Stadium ist am 8. und 9. Tag der Entwicklung zu beobachten.

Die Keimscheibe (Taf. XVIII Fig. 2) hatte einen Durchmesser von ungefähr 3,2 mm Länge. Die Länge des Embryo 1,15 mm, seine hintere Peripherie ist im Vergleiche mit dem vorher beschriebenen Stadium nach hinten ausgezogen und endigt mit der Schwanzknospe, die jetzt einen kleinen Vorsprung über den Rand der Keimscheibe bildet. Der ganze Embryonalschild ist deutlich von den umgebenden Theilen abgegrenzt, und da seine Längsachse größer als seine Querachse ist, so ist seine Form mit einem Eie zu vergleichen, dessen hinterer Pol etwas stärker verlängert erscheint. Von der vorderen Peripherie der Schwanzknospe sieht man eine schmale

Furche verlaufen, die zur Zeit nur im Bereiche des hinteren Drittels der Längsachse liegt. Dieses Stadium erreicht der Embryo am 9. und 10. Tag der Entwicklung.

Da ich meines großen Materials wegen sicher bin, keine Lücken in der Reihenfolge meiner Beobachtungen zu haben, und da diese frühen Stadien von *Salmo salar* und *Salmo fario* ganz übereinstimmen, so bezweifle ich die Existenz der von OELLACHER (1 pag. 21) als Stadium des runden Embryonalschildes beschriebenen Form, die wahrscheinlich zu einer der früheren durch Alkoholwirkung veränderten Formen zu rechnen ist.

Querschnitte durch das Bereich der Schwanzknospe zeigen, wie bei dem vorher beschriebenen Stadium, eine noch nicht in Keimblätter geschiedene Zellmasse, deren Elemente konzentrisch angeordnet sind. Spuren dieser konzentrischen Anordnung waren auch im Bereiche des Achsenstranges in dem vorher beschriebenen Stadium zu sehen. Die in der Mitte liegenden Zellen Fig. 13 sind größer und haben eine runde Form; man findet zwischen ihnen oft solche, die in Theilung begriffen sind. Die mehr peripherisch dazu befindlichen Zellen sind schwach abgeplattet und lagern in kreisförmigen Schichten um die centrale Masse. Auf etwas weiter nach vorn liegenden Schnitten findet man das doppelseitige Erscheinen der Keimblättergrenze. Die untere Schicht des Ektoderms besteht jetzt in der Mitte jeder abgegrenzten Strecke aus vertikal in die Länge ausgezogenen Zellen.

Indem ich die Konturzeichnungen der Querschnittserien der Stadien Taf. XVIII Fig. 1 und 2 mit einander verglich, fand ich, dass die Zahl der Schnitte durch die Gegend des Embryo, in welcher noch keine Abgrenzung der Keimblätter in der Mittellinie angedeutet ist, für beide Stadien ungefähr dieselbe ist, so dass also die Länge des hinteren Achsenstranges für beide Stadien auch unverändert blieb, obgleich die Länge des Embryo zugenommen hat. Die große Regelmäßigkeit der Serien, die das Mikrotom von THOMA liefert, erlaubt diesen Schluss zu ziehen.

Weiter nach vorn findet man auf fünf bis sechs Schnitten ein in der Mitte verdünntes Ektoderm, und kommt allmählich ins Gebiet der Rückenfurche, welche am Querschnitt als eine Einbiegung erscheint, über deren Boden die Deckschicht sich brückenartig lagert (Fig. 16). Man sieht, dass die obersten Schichten des Ektoderms, die unmittelbar unter der Deckschicht liegen, eine viel lockerere Beschaffenheit in der Mitte des Präparats, als auf den seitlichen Theilen

desselben zeigen. Die Zellen dieser obersten Schicht sind von runder Form, was sie von den Zellen der unteren Schichten scharf unterscheidet, da die letzteren im Allgemeinen eine mehr oder weniger in die Länge gezogene Gestalt besitzen. Im vorderen Theile des Embryonalschildes, wo keine Rückenfurche vorhanden ist, ist diese lockere Beschaffenheit der obersten Schicht des Ektoderms nicht zu beobachten. An der Stelle der Längsausdehnung des Embryo, wo die Rückenfurche am tiefsten ist, findet man, dass die seitlichen Theile des Entoderms sich stark verdickt haben, was in früheren Stadien nicht der Fall war, wie es aus dem Vergleiche der beiden Fig. 15 und 16 Taf. XIX deutlich zu sehen ist. Daher sind auch die seitlichen Theile des Ektoderms etwas von der Oberfläche des Dotters erhoben, der mittlere dagegen ruht auf der Oberfläche des vorderen Achsenstranges, welcher annähernd dieselbe Dicke behält.

Die Erhebung der seitlichen Theile des Entoderms könnte für dieses Stadium als Hauptmoment des Erscheinens der Rückenfurche betrachtet werden. Eben so muss auch das Ausweichen des mittleren Theils des Ektoderms nach unten, welches durch sein Flächenwachsthum bedingt wird, in Betracht gezogen werden, obgleich es durch direkte Beobachtungen nicht zu konstatiren ist.

Der beschriebene Zustand ist nur im Bereiche der primären Furche zu beobachten; weiter nach vorn bietet das ältere Stadium dieselben Verhältnisse des Ektoderms und des darunter liegenden Entoderms, wie es für die jüngeren Stadien beschrieben wurde.

Auf den vordersten Schnitten sind die seitlichen Theile des Entoderms gar nicht vorhanden. Das Entoderm bildet hier den, für das vorher beschriebene Stadium zungenförmigen Vorsprung, in dessen medianer Linie kein vorderer Achsenstrang nachzuweisen ist. Wenn ich die Zahl der Schnitte, auf welchen nur der mittlere Theil des Entoderms ohne die seitlichen vorhanden ist, berücksichtige, so finde ich, dass sie bedeutend größer ist, als in dem vorigen Stadium. Es hat sich also das Entoderm weiter nach vorn zu ausgedehnt.

Taf. XVIII Fig. 3 stellt ein Stadium vor, dessen hintere Hälfte bedeutend nach hinten verlängert ist, auch das vordere Ende sieht mehr zugespitzt aus, und setzt sich von den seitlichen Theilen als ein spitzer Fortsatz ab. Die beiden seitlichen Theile sind mehr auf die Oberfläche der Keimscheibe gehoben, daher ihre Konturen viel schärfer. Die Längsfurche hat an Länge zugenommen und endigt in der vorderen Hälfte des Körpers. Die Länge des Embryo dieses Stadiums beträgt 1,32 mm.

Dieses Stadium tritt auf am 10. Tage der Entwicklung.

Wenn man Fig. 1, 2 und 3 mit einander vergleicht, so findet man, dass das vorderste Ende des Embryonalschildes etwas nach vorn gewachsen ist; in Fig. 1, wo die seitlichen Abgrenzungen des Schildes im Anfange ihrer Ausbildung begriffen sind, ist das vordere Ende des Schildes gleichmäßig abgerundet. In Fig. 2 bildet das vordere Ende schon einen deutlichen Vorsprung. In Fig. 3 endlich ist dieser Vorsprung als ein ansehnlicher zu bezeichnen. Wir haben gesehen, dass in dem Stadium Fig. 2 das Entoderm sich weiter nach vorn fortsetzt als im Stadium Fig. 1. Im Stadium Fig. 3 ist diese Verlängerung des Entoderms eine noch größere; sie erreicht in diesem Stadium die Stelle, wo das Ektoderm des Embryonalfeldes die allmählich dünner werdende Strecke bietet, durch welche sie in die Keimhöhlendecke übergeht. Da das Entoderm, indem es sich verlängert, einen nach vorn gerichteten zungenförmigen Fortsatz bildet und da das es bedeckende Ektoderm an diesen Fortsatz sich anpasst, wie es aus dem Querschnitte (Taf. XIX Fig. 17) zu sehen ist, so ist durch diese Verhältnisse die Ausbildung des vorderen zugespitzten Endes des Embryonalschildes erklärt.

Der Vergleich des hinteren Abschnittes des Embryonalschildes zeigt auch eine allmählich sich vollziehende Verlängerung dieses Abschnittes, die gleichzeitig mit der Ausbreitung der Keimscheibe über die Oberfläche des Dotters vor sich geht.

Im Bereiche des hinteren Achsenstranges dieses Stadiums zeigen die Querschnitte dieselben Verhältnisse wie in den früheren. Das Erscheinen der Grenzlinien zwischen den Keimblättern geht nach demselben Gesetz. Die Länge des Gebietes, wo die Keimblätter nicht durch die ganze Breite des Präparates geschieden sind, bleibt ungefähr dieselbe. Die konzentrische Anordnung der Zellen ist jetzt sehr deutlich ausgeprägt und ist nicht bloß im hinteren Achsenstrange zu finden, sondern setzt sich eine kurze Strecke weiter nach vorn in den vorderen Achsenstrang, d. h. in den mittleren verdickten Theil des Entoderms fort.

Aus dem Vergleiche der mittleren breiteren Theile der Embryonen auf Fig. 2 und 3 erscheint deutlich, dass sie in allen drei Stadien dieselbe Breite behalten. Diese Thatsache diente mir, um beim Vergleiche der Konturzeichnungen der Querschnittserien dieser drei Stadien ungefähr die entsprechenden Mittelregionen festzustellen, und danach den Gang des Wachsthums des hinteren und vorderen Abschnittes des Embryonalschildes zu beurtheilen.

Aus dem Vergleiche der drei Figuren ist ersichtlich, dass die Schwanzknospe sich allmählich von dem breitesten Theile des Schildes entfernt, indem sie nach hinten rückt. Da aber in der Schwanzknospe sich die axiale, nicht in Keimblätter geschiedene Zellmasse befindet, so kann man sagen, dass der hintere Achsenstrang allmählich nach hinten rückt, indem er dabei dem Rand der Keimscheibe folgt, der, wie ich weiter besprechen werde, bei der Umwachsung des Dotters sich allseitig gegen den entgegengesetzten Pol des Eies mit seiner ganzen Peripherie hin bewegt.

Mir scheint mit OELLACHER (1, pag. 49, 54) wahrscheinlich anzunehmen, dass der centrale Theil des hinteren Achsenstranges als ein Vermehrungsherd von Zellen aufzufassen ist. Ich habe nämlich zwischen diesen centralen Zellen oft solche gefunden, die in Theilung begriffen waren. Die centralen Zellen haben die runde Form, die für neu entstandene, indifferente Elemente charakteristisch ist. Je mehr man sich vom Centrum entfernt (Taf. XIX Fig. 13), desto mehr abgeplattet erscheinen die Zellen bis zu einer gewissen Grenze, von welcher an sie wieder ihre rundliche Form annehmen. Diese Anordnung der Zellen ist scheinbar durch Druckverhältnisse zu erklären. Die Vermehrung der centralen Zellen und das Wachsthum der neu entstandenen Elemente übt einen gewissen Druck auf die umgebenden Zellschichten, wodurch diese abgeplattet werden. Die peripherischen Zellen aber behalten, da sie einem geringeren oder gar keinem Druck unterworfen sind, ihre rundliche Form bei. Indem der Achsenstrang sammt der übrigen Peripherie der Keimscheibe nach hinten rückt, hinterlässt er eine Zellmasse, die beträchtlich durch Zellvermehrung wächst und sich allmählich in Keimblätter spaltet. Da die am meisten peripher vom Achsenstrange liegenden Zellen als die ältesten zu betrachten sind, so ist das Erscheinen der beiden Grenzen im hinteren Theile des Achsenstranges weit lateralwärts erklärlich aus dem Grunde, weil die Zellen eine gewisse Specialisirung erfahren müssen, um die Sonderung der Keimblätter darzustellen.

Im Gebiete des embryonalen Schildes kann man also der Länge nach zwei Abschnitte unterscheiden. Der eine umfasst den vordersten Theil des Embryo, dessen Entoderm keinen Achsenstrang aufweist. Diese Strecke des Entoderms war zum Theil angelegt in dem zuerst von mir beschriebenen Stadium, also zu der Zeit der Entwicklung, wo der hintere Achsenstrang noch nicht ausgebildet ist. Bei späteren Stadien verlängert sich diese Strecke des Ento-

derms durch Wachsthum nach vorn, indem sich das vordere zuge- spitzte Ende des Embryo allmählich ausbildete. Der andere, hintere Abschnitt des Schildes ist bei der Ausbildung des hinteren Achsen- stranges entstanden. Sein Ektoderm und Entoderm zeigen von den ersten Anlagen an Verhältnisse, die am vorderen Abschnitte nicht zu beobachten waren, nämlich im Entoderm den vorderen Achsen- strang und den medianen, verdünnten Theil des Ektoderms. Es ist unmöglich eine bestimmte Grenze zwischen den beiden Abschnitten zu ziehen, da es eine kurze Übergangsstrecke zwischen denselben giebt, die etwa in der Mitte des breitesten Theiles des Embryo liegt. Während des beschriebenen Entwicklungscyklus hat sich also der hintere Abschnitt des Schildes durch Anlage neuer, in Keimblätter geschiedener Zellmassen nach hinten verlängert, während der vor- dere nach vorn ausgewachsen ist.

Die Rückenfurche ist in diesem Stadium weit nach vorn zu ver- folgen und es ist zu bemerken, dass an derjenigen Strecke des Em- bryo, in welcher für das vorher beschriebene Stadium die Rücken- furche vorhanden war, schon die beiden seitlichen Theile stark nach oben gewölbt sind, was mit einer starken Verdickung der seitlichen Theile des Entoderms gleichen Schritt geht (Taf. XIX Fig. 18). Der mittlere Theil des Ektoderms dieser Gegend bildet einen schwachen kielartigen Vorsprung, der gegen den Dotter sich zu senken scheint, resp. gegen das Entoderm.

Ich habe an dem vorigen Stadium auf gewissen Strecken der Mittellinie des Embryonalschildes eine Lockerung der obersten Schich- ten des Ektoderms unmittelbar unter der Deckschicht beschrieben. Dieser Zustand ist jetzt durch die ganze Länge der Rückenfurche zu beobachten. Es ist möglich, dass diese Elemente ihre runde Form durch Verminderung des seitlichen Druckes bei der Ausbiegung des Ektoderms erhalten haben.

Indem wir das Centralgewebe des ektodermalen Kiels an der Stelle, wo er am meisten ausgebildet ist, näher betrachten, finden wir, dass diese runden Zellen der obersten Schichten des Ektoderms nicht bloß bis zum Boden der Rückenfurche nach unten zu verfol- gen sind, sondern es liegen einige im kompakten Gewebe des Kiels eingefaltet und sind dabei durch ihre runde Form scharf von den übrigen Zellen des Kiels zu unterscheiden, wie es auf Taf. XIV Fig. 18 Cz wiedergegeben ist.

In den Regionen, wo der ektodermale Kiel schon ausgebildet ist, findet man, dass die lateralen Theile des Ektoderms so stark

erhoben sind (Fig. 18), dass zwischen ihnen eine leichte Rinne sich auszubilden anfängt. Am Boden dieser Rinne verläuft die Rückenfurche, über welcher die Deckschicht immer etwas abgehoben erscheint. Es ist interessant bei diesem Schnitte die von GOETTE schon beschriebene Stellung der verlängerten Zellen der mittleren Schichten des Ektoderms zu betrachten. Man findet, dass sie sich von beiden Seiten her zur Mittellinie neigen und durch diese Stellung, welche in früheren Stadien noch vor der Ausbildung des ektodermalen Kiels nicht zu beobachten war, auf den Gang des Processes der Kielbildung hinweisen, der darin besteht, dass die lateralen Theile des Ektoderms sich von dem Dotter nach oben entfernen, während der mittlere Theil stehen bleibt. Es bildet sich somit eine Falte, deren Schenkel sich an einander legen, indem die obersten aus runden Zellen bestehenden Schichten des Ektoderms, vom ersten Anfang der Faltenbildung an in diese Falte eingeschlossen werden.

Im vorderen Theil des Embryo ist die Zahl der Schnitte, welche nur den mittleren Theil des Entoderms ohne die seitlichen zeigen, eine bedeutend größere. Auf dieser Verlängerung beruht, wie wir früher bemerkt haben, die Bildung des vorderen Abschnittes des Embryo.

Es bleibt für dieses Stadium noch übrig einen wichtigen Fortschritt in der Entwicklung des primären Entoderms zu besprechen. In der Region, in welcher der Anfang der Kielbildung vor sich geht, ist der vordere Achsenstrang durch zwei dünnere Strecken des entodermalen Blattes mit den beiden seitlichen stark verdickten Theilen verbunden, wie es die Fig. 16 (Taf. XIX) aus früheren Stadien uns zeigt; noch weiter nach vorn sieht man in den seitlichen Theilen des Entoderms zwei deutliche Grenzen erscheinen, welche die oberen Zellenreihen von den 2—3 unteren scheiden. Diese Grenzen erscheinen als helle Linien und sind wie alle anderen Grenzlinien im ersten Momente des Erscheinens deutlicher mit schwacher, als mit starker Vergrößerung wahrnehmbar. Noch weiter vorwärts, wo die Grenze deutlicher ausgeprägt ist, sieht man sie bei beliebiger Vergrößerung (Taf. XIX Fig. 18).

Die so im Bereiche der seitlichen Theile des Entoderms entstandenen Grenzen trennen vollständig die beiden seitlichen, verdickten Theile dieses Blattes von den darunter liegenden Schichten, so wie vom vorderen Achsenstrang. Die beiden seitlichen abgegrenzten Theile sind die Mesodermplatten. In der Gegend, in welcher der vordere Achsenstrang aufhört, sind die beiden Mesodermplatten durch 2—3



Zellenreihen dargestellt, die noch vom Entoderm deutlich abgegrenzt sind.

Die Mesodermplatten sind also als zwei seitlich von der Medianlinie entstandene solide Auswüchse des Entoderms zu betrachten, die sich allmählich vom Entoderm abgrenzen, in diesem Sinne geben die Bildung des Mesoderms auch ZIEGLER für Lachs (4, pag. 46), CALBERLA (11, pag. 240) für Syngnathus und Salmoniden an.

HOFFMANN (13, I, pag. 155) hat eine andere Auffassung über die Entstehung der paarigen Mesodermplatten; er sagt, dass in früheren Stadien das Mesoderm als eine unpaare, mittlere Schicht erscheint, die zwischen dem einschichtigen Entoderm (13, II, pag. 9) und dem Ektoderm liegt, und erst später durch das Eindringen des ektodermalen Kieles in zwei laterale Hälften geteilt wird. Diese Angabe kann ich nicht bestätigen.

Das Entoderm ist ferner in diesen, so wie auch in späteren Stadien nur in gewissen Regionen seiner seitlichen Theile als einschichtig zu bezeichnen, wie es auf meinen Tafeln angegeben ist. Auch habe ich nie gesehen, dass das Mesoderm ohne dazwischen liegendes Entoderm auf den seitlichen Theilen des Schnittes die sogenannte Parablatschicht berührt, wie das HOFFMANN darstellt.

Durch den dargestellten Gang der ersten Bildung des ektodermalen Kiels ist also konstatiert, dass die obere Schicht des Ektoderms, die unmittelbar unter der Deckschicht liegt, im Centrum des Kiels eingefaltet wird. Über diesen Punkt war GOETTE im Unklaren, da er in seiner letzten Arbeit über Knochenfische (19, pag. 150) sagte: »Nur muss ich entschieden bestreiten, dass eine obere kontinuierliche Zellschicht — von der sich nicht verändernden, bisweilen sogar abgehobenen Deckschicht ganz zu schweigen — sich von oben her faltenförmig in den von den übrigen Zellschichten gebildeten Kiel einsenkt und so zur Auskleidung einer kontinuierlichen, wenn auch noch so engen Spalte wird, welche sich später zum Centralkanal der Cerebromedullarröhre erweiterte. An Hunderten von Durchschnitten des Forellenkeims habe ich nichts Derartiges gesehen.« Diese, nicht den Thatsachen entsprechende Darstellung ist auch in der neueren Arbeit von HOFFMANN wiedergegeben (13, II, pag. 13). Er bestätigt im Ganzen die Ansichten von GOETTE und beschreibt, dass bei der Bildung des Kiels die Zellmassen des Ektoderms zur Medianlinie gegen einander rücken, indem sie eine einfache Zellenlage als Grundschrift der Oberhaut zurücklassen.

Dass die Deckschicht nicht in das Centrum des Kiels geräth, wird von allen Autoren bestätigt, welche die Entwicklung des Centralnervensystems bei Knochenfischen im Sinne einer Einfaltung verstanden haben, nur nicht von ROMITI (12) und CALBERLA (11). Die Arbeiten dieser Forscher, die sich hauptsächlich mit der Frage über die Herkunft der Zellen, die den späteren Centralkanal bekleiden sollen, beschäftigen, enthalten aber keine bestimmten Angaben über die Art und Weise des Entstehens des ektodermalen Kiels, wie ich es weiter unten näher besprechen werde.

An demselben Bebrütungstage findet man immer Embryonen, bei denen die Rückenfurche vollständig an Flächenbildern geschwunden ist, an Schnitten aber kann man für dieses, wie überhaupt für alle späteren Stadien der Dotterumwachsungsperiode, unmittelbar vor der Schwanzknospe, eine kurze Strecke erkennen, auf welcher die Rückenfurche vorhanden ist. Diese Embryonen haben stets die auf Taf. XVIII Fig. 3 dargestellte Form; der einzige Unterschied, den sie bieten, ist die Abwesenheit der Rückenfurche. An Flächenbildern ist keine Depression auf dem Rücken des Embryo zu finden, an Schnitten aber sah ich die flache Rinne, die ich schon in dem vorigen Stadium beobachtet habe. Im Übrigen sind keine wichtigen Fortschritte zu beobachten.

Diese konstant vorkommende embryonale Form geht über in die, welche auf Taf. XVIII Fig. 4 dargestellt ist. Sie ist gewöhnlich am 10. und 11. Tag der Entwicklung zu beobachten. Die äußere Form dieses Stadiums zeigt keine besonderen Abweichungen von den vorigen, ihre Länge ist auch dieselbe. Statt der Rückenfurche aber findet man eine im vorderen Theile verbreiterte und tiefere Rinne, die sich nach hinten schmaler werdend fortsetzt, und in der Nähe der Schwanzknospe endigt. Diese Rinne ist die Medullarrinne; an Querschnitten war sie in schwach ausgeprägtem Zustande schon im vorderen Theil der früheren Stadien nachweisbar.

Die Region der Schwanzknospe und die unmittelbar vor ihr liegende zeigen dieselben Verhältnisse wie in den vorher beschriebenen Stadien. Man findet im hinteren Theil des Embryo eine Strecke, in welcher das Vorhandensein der Rückenfurche nachweisbar ist; diese Furche erweitert sich allmählich, indem sie weiter nach vorn in die Medullarrinne übergeht. Der ektodermale Kiel dieser Gegend ist bedeutend stärker ausgebildet. Der unter dem Kiel liegende vordere Achsenstrang ist gegen den Dotter gedrängt,

dessen Oberfläche, entsprechend seinem Verlaufe, rinnenförmig deprimirt erscheint. Beim Vergleiche der Konturzeichnungen der Querschnittserien dieser Stadien mit den vorher beschriebenen ward es mir klar, dass das Ektoderm in den vorderen und mittleren Abschnitten des embryonalen Körpers sich besonders in seinen seitlichen eingefalteten Theilen verdickt hat.

Ein Querschnitt aus dem breitesten Theil des Embryo (Taf. XIX Fig. 19) hat, wie OELLACHER sich ausdrückte, die Form eines Armbrustbogens, da zu beiden Seiten der Medullarrinne zwei starke, wellenförmige Ausbiegungen des Ektoderms entstanden sind, deren erste Andeutungen auf Querschnitten schon in früheren Stadien zu beobachten waren und die jetzt so stark entwickelt sind, dass sie am Flächenbilde das Erscheinen der Medullarrinne hervorrufen. Die unter diesen Ausbiegungen des Ektoderms liegenden Mesodermalplatten bestehen nicht, wie in früheren Stadien, aus kompakten Zellmassen, sondern sind stark aufgelockert, manchmal etwas vom Entoderm abgehoben, indem sie dem sich bogenförmig krümmenden seitlichen Theile des Ektoderms in seiner Gestaltung folgen. In späteren Stadien, wo der ektodermale Kiel dem fortschreitenden Prozesse der Einfaltung gemäß tiefer in den Dotter sich senkt, legen sich wieder die Mesodermalplatten den übrigen Keimblättern an. Diese Ablösung der Mesodermalplatten kann auf Reagenswirkung zurückgeführt werden, allein die Auflockerung des mesodermalen Gewebes, die nichts mit Reagenswirkung zu thun hat, beweist genügend, dass hier die Erhebung der seitlichen Theile des Ektoderms nicht hauptsächlich durch Wucherung des Mesoderms, sondern durch Flächenwachsthum des Entoderms vor sich geht, wobei ihr mittlerer Theil nach unten ausweicht und durch Einfaltung den Kiel bildet. Das zeigt auch die in diesem Stadium in dem breitesten Theil des Embryo stark ausgesprochene rinnenförmige Depression des Dotters. Der Einfaltungsprocess, welcher die Ausbildung des Kiels bedingt, wird von denselben, in früheren Stadien beschriebenen, histologischen Erscheinungen begleitet. Diese bestehen in der speciellen Anordnung der Längsachsen der Zellen und in der Beschaffenheit der medialen Zellen des Kiels. Es ist aber zu bemerken, dass diese Zellen in diesem Stadium schon eine Eigenthümlichkeit bieten (Taf. XIX Fig. 19 Cz), die hervorgehoben werden muss. Auf Querschnitten der früheren Stadien (Fig. 18) sahen wir, dass die zwei oder drei kolonnenartig angeordneten Zellenreihen, deren rundliche Form sie als Derivate der obersten Schicht

des Ektoderms aufweist, sich näher zur unteren Peripherie des Kiels erstrecken, als es in dem späteren Stadium der Fall ist. In der mittleren Region des Körpers ist in diesem Stadium der Kiel viel länger, obgleich die kolonnenartig angeordneten Zellen (*Cz*) bloß in seinen oberen Theilen deutlich nachzuweisen sind. In dem unteren Theil des Kiels haben die mittleren Zellen ganz dieselbe Beschaffenheit wie die übrigen, weil sie sich schon durch ihre Form an die übrigen centralen Zellen des Kiels angepasst haben.

Diese Thatsache erklärt, dass man nicht an allen Regionen des Embryo mit der wünschenswerthen Deutlichkeit die von CALBERLA beschriebene Anordnung der centralen Zellen des Kiels beobachten kann. Am deutlichsten sieht man sie nur da, wo die Einfaltung rascher vor sich geht; also für das betreffende Stadium im mittleren Theil des Embryo, wo der Kiel stärker ausgesprochen ist und unmittelbar vor der Schwanzknospe, wo das Vorhandensein der Rückenfurche noch nachzuweisen ist. Ich kann also für die von mir untersuchten Fische die Angabe von CALBERLA, als seien die Centralzellen des Kiels von Anfang ihrer Entstehung an bis zur Abschnürung des Medullarstranges von den sie umgebenden Zellen durch ihre Form und Größe zu unterscheiden, nicht bestätigen.

Es ist von KUPFFER (8, pag. 217) bemerkt worden, dass aus dem Texte der Arbeit von CALBERLA nicht ersichtlich sei, wesshalb die centralen Zellen des ektodermalen Kiels auf seinen Figuren dunkler konturirt sind als die übrigen. Ich muss bemerken, dass bei verschiedenen Fischen die im Kiel eingefalteten Elemente einige Verschiedenheiten zeigen, besonders was die Schärfe der Konturen betrifft. Beim Hecht z. B. erscheinen diese Zellen in bestimmten Zeiten der Entwicklung mit außerordentlicher Schärfe der Konturen, wie es auf meiner Taf. XXI Fig. 42 für ein späteres Stadium der Entwicklung wiedergegeben ist.

Bei allen von mir untersuchten Fischen besteht die Deckschicht zur Zeit der Entwicklung des Kiels aus sehr platten Zellen, ich vermute daher, dass CALBERLA diese Schicht übersehen hat, denn auf seinen Tafeln besteht die oberste Schicht des Ektoderms aus zu voluminösen Zellen, um für die Deckschicht gehalten werden zu können, diese blieb wahrscheinlich an der Eihülle haften; nur so erkläre ich mir, dass diesem Beobachter ein so klarer Vorgang, wie der, dass die Deckschicht keinen Antheil am Einfaltungsprocesse nimmt, entgehen konnte.

In der Arbeit von ROMITI (12) ist die richtige Deckschicht ab-

gebildet; ich kann aber seine Angaben nicht für überzeugend halten, denn seine beiden Figuren 1' und 2', welche verschiedene Vergrößerungen eines und desselben Präparates zeigen, haben sehr wenig Übereinstimmendes mit einander. In Fig. 1' könnte man eine Einbiegung von zwei höchstens drei kernhaltigen Zellen in der Furche des stark entwickelten Kiels annehmen. Die Form dieser Zellen entspricht der Form der Zellen der Deckschicht, die aber ohne Kern abgebildet sind; Fig. 2' dagegen zeigt sechs kernlose Zellen, die durch ihre Form den Deckschichtzellen entsprechen, sich sehr scharf von den umgebenden Zellen unterscheiden, und zu wenig sich senken, um wirklich ihr Eindringen in das Centrum des Kiels annehmbar zu machen. Diese Zellen stehen nämlich alle in einer fast horizontalen Reihe und sind nicht kolonnenartig gegen das Centrum des Kiels geordnet.

Ich habe, wie oben gesagt, gefunden, dass es beim Lachs und bei Forellenembryonen ein Stadium giebt, in welchem die Rückenfurche verschwindet. Am Flächenbilde ist keine Andeutung einer Einfaltung zu erkennen. An Schnitten aber findet man immer noch vor dem Verschwinden der Rückenfurche die erste Andeutung der Medullarrinne, die allmählich in die Taf. XIX Fig. 19 dargestellte Rinne übergeht.

OELLACHER hat (1, pag. 23) zwei Rückenfurchenbildungen unterschieden, seine Angaben differiren aber von den meinigen, wie ich es bei der Zusammenstellung seiner Resultate über die äußere Form der Embryonen besprechen werde.

In meiner vorläufigen Mittheilung (Zool. Anz. VII. Bd.) habe ich die Beziehungen der beiden Rückenfurchenbildungen unrichtig zu einander dargestellt. Die Rückenfurche ist nicht das Ergebnis einer Ausgleichung der Dicke der Medullarplatte in ihrem mittleren verdünnten Theile, sondern das Ergebnis der ersten Ausbildung des Kiels, d. h. der Einfaltung, die zu der Zeit hauptsächlich durch die Erhebung der seitlichen Theile des Ektoderms durch das wuchernde Mesoderm entsteht. Diese Furche ist also im Grunde vollständig identisch mit der Medullarrinne, oder wie ich sie in meiner vorläufigen Mittheilung genannt habe, mit der »Einfaltungsrinne«. Die beiden Furchenbildungen erscheinen als Ergebnis des gleichen Processes der Einfaltung und bezeichnen nur quantitative Verschiedenheiten desselben Processes. Bei der Einfaltungsrinne werden nur größere, seitliche Strecken des Ektoderms bogenförmig aufgehoben.

Das Entoderm zeigt in diesem Stadium das Erscheinen einer

deutlichen Grenze, welche sein mittlerer, verdickter Theil (vorderer Achsenstrang) (Taf. XIX Fig. 18 *vAx*) von den darunter liegenden zwei bis drei Zellenreihen trennt; damit ist die Anlage der Chorda gegeben. Die Chorda-Anlage ist in diesem Stadium nur im hinteren Drittel deutlich abgegrenzt. Weiter nach vorn setzt sich bis zum vorderen Drittel der Serie der noch nicht abgegrenzte vordere Achsenstrang fort.

## 2. Die Anlage der Gehirnregionen und die vollständige Abgrenzung der Chorda.

Das auf Taf. XVIII Fig. 5 dargestellte Stadium vom Lachs hatte eine Länge von 1,7 mm. Ich habe es meistens am 12. Tag der Entwicklung beobachtet. Seine Medullarrinne zeigt eine weitere Ausbildung und kann in drei Abschnitte getheilt werden. Wir sehen vorn (*I*) eine ovale, vertiefte Stelle, die dem vorderen Theil der Medullarrinne der früheren Stadien entspricht. Nach hinten erhebt sich allmählich der Boden dieser ovalen Vertiefung und bildet so eine Strecke, die zwischen zwei Erhebungen liegt. Diese Strecke der Medullarrinne verbindet die ovale Grube mit einer Vertiefung von unregelmäßiger, rhomboidaler Form; man kann also diese Vertiefung als zweiten (*II*) Abschnitt bezeichnen. Die hintere Ecke dieser rhomboidalen Vertiefung verlängert sich nach hinten, indem sie in eine sehr schmale Rinne übergeht, welche den dritten Abschnitt der Medullarrinne (*III*) bildet. Entsprechend diesen drei Abschnitten der Medullarrinne ist der Körper des Embryo in drei Regionen gegliedert. Die vordere Region umschließt die ovale Verbreitung der Medullarrinne; sie verlängert sich nach vorn in das oben besprochene zugespitzte Ende. Die beiden seitlichen Theile dieser Region erscheinen als zwei dicke Wülste, deren hintere Abschnitte höher liegen als die vorderen. In der Mitte sind diese seitlichen Theile stark verbreitert. Die Region des Embryo, in welcher die rhomboidale Grube sich befindet, zeigt zwei Ausbuchtungen der seitlichen Konturen, welche sie von der hinteren bis zur Schwanzknospe allmählich dünner werdenden Region abgliedern. Diese letzte Region entspricht dem Verlaufe des verschmälerten Theils der Medullarrinne.

Später werde ich versuchen den Beweis zu liefern, dass die Region, welche die rhomboidale Verbreiterung der Medullarrinne enthält, der Deutung von His entsprechend als Hinterhirnanlage auf-

zufassen ist. Die hintere Region entspricht der Rückenmarksanlage, ist also als Rumpf aufzufassen.

Die von mir gegebene Beschreibung dieses Stadiums ist an nicht mit Alkohol behandelten Objekten gemacht, eben so wie die beigegebene Zeichnung. An Alkoholpräparaten traten gewisse Erscheinungen auf, die an mit Alaunlösung behandelten Objekten nicht zu sehen waren. An Alkoholmaterial findet man nämlich eine viel deutlichere Abgrenzung der rhomboidalen Verbreiterung, der Medullarrinne, und an der Stelle ihrer seitlichen Ecken erscheinen zwei grubenartige Vertiefungen. Dieses Stadium ist mit den vorher beschriebenen durch einige Zwischenformen verbunden. Man findet nämlich an denselben, öfters aber am 11. Entwicklungstag, Formen, bei welchen die seitlichen Theile des vorderen Abschnitts sich nicht so stark von der Oberfläche des Dotters abheben. Die rhomboidale Verbreiterung ist aber schon bei diesen Formen angedeutet. Der Rumpfabschnitt hat ungefähr dieselbe Länge wie Fig. 4 und zeigt die mediale Rinne.

Bei Forellenembryonen (Fig. 6) ist die rhomboidale Verbreiterung viel schmaler; ihre seitlichen Ecken verlängern sich lateralwärts, indem sie in zwei grubenartige Vertiefungen (*HG*) enden. Diese Verhältnisse bei der Forelle sind ohne Alkoholbehandlung wahrzunehmen. Es sind also die zwei seitlichen Gruben der Hinterhirnregion bei Forellen deutlicher ausgesprochen, als beim Lachs, bei welchem sie nur an Alkoholpräparaten nachzuweisen sind.

Die Querschnitte durch die Schwanzknospe zeigen dieselbe concentrische Anordnung der Zellelemente, wie es früher beschrieben ward. Nach vorn ist eine Strecke vorhanden, wo der mittlere Theil des Ektoderms auf fünf bis sechs Schnitten dünner als die seitlichen Theile erscheint. Weiter treffen wir Schnitte, welche das Erscheinen der Rückenfurche zeigen. Diese Furche geht, indem sie sich allmählich erweitert, in die Gegend der Medullarrinne über, wo schon ein starker ektodermaler Kiel ausgebildet erscheint.

Wir finden also, dass der hintere Theil in diesem Stadium, in welchem die Rumpfggend bedeutend länger geworden ist, in Bezug auf die Ausbildung des Ektoderms genau dieselben Verhältnisse zeigt, wie in früheren Stadien.

In der Nähe der rhomboidalen Verbreiterung der Medullarrinne sind die seitlichen Theile des Ektoderms stark verdickt, wie es für ein späteres Stadium (Taf. XX Fig. 25) dargestellt ist. Durch die

Bildung dieser Verdickungen unterscheidet sich die Hinterhirnregion von der Rumpfgegend, in welcher die seitlichen Theile der Medullarplatte ganz allmählich in das übrige zweischichtige Ektoderm übergehen. An der Stelle wo diese Verdickungen am stärksten ausgesprochen sind und welche am Flächenbilde den seitlichen Ecken des Rhombus entsprechen, finden wir zwei lateralwärts von der Medianlinie liegende grubenartige Einsenkungen des Ektoderms (*HG*). Sie liegen zu beiden Seiten einer medianen Einsenkung, die der Mitte des Kiels entspricht. Am Boden dieser Einsenkung sind gewöhnlich die eingefalteten Zellen der oberen Schicht des Ektoderms (*Cz*) sehr deutlich ausgesprochen. Die Deckschicht ist über die mediane Einsenkung eben so wie über die lateralen brückenartig ausgespannt. Aus der beigegebenen Fig. 25 ist zu sehen, dass der Übergang der seitlichen Theile der Medullarplatte in das übrige Ektoderm durch eine wulstartig dorsalwärts konvexe Falte dargestellt ist. Den Scheitel dieser Falte, der die Übergangsstelle zwischen Medullarplatte und Ektoderm bildet, bezeichne ich mit ZIEGLER als Medullarwulst (*Mw*).

Weiter nach vorn gleichen sich die seitlichen Verdickungen allmählich aus, und wir finden eine Reihe von Schnitten, auf welchen die seitlichen Theile der Medullarplatte keine seitlichen Verdickungen zeigen und so, allmählich sich verdünnend, in das übrige Ektoderm übergehen, wie es in der Rumpfgegend der Fall ist. Ein Schnitt dieser Gegend durch den breitesten Theil des Embryo ist auf Taf. XIX Fig. 20 dargestellt. Diese Region werde ich als Mittelhirnregion bezeichnen; sie charakterisirt sich in diesem Stadium durch ihre Breite und ihren außerordentlich stark entwickelten Kiel. Wir können eine Strecke weit in der kompakten Substanz des Kiels die eingefalteten Zellen der oberen Schicht von oben her verfolgen.

Weiter nach vorn finden wir noch eine Region, aus welcher ein Querschnitt durch ein jüngeres Stadium auf Fig. 21 dargestellt ist. Die seitlichen Theile des Ektoderms sind ebenfalls sehr stark verdickt, bedeutend stärker als in der Hinterhirnregion. In dem betreffenden Stadium sind auf diesen lateralen Verdickungen noch keine seitlichen Gruben vorhanden. Erst in späteren Stadien bilden sich solche aus. Diese Region bezeichne ich als Region des primären Vorderhirns und die seitlichen Verdickungen als Anlagen der Augenblasen; die Richtigkeit dieser Bezeichnungen wird sich aus den weiteren Darstellungen ergeben. Ganz allmählich geht diese Region in das kurze, zugespitzte Ende des Embryo über. Ein Querschnitt dieser Gegend ist für ein etwas älteres Stadium auf Taf. XX Fig. 28



dargestellt. Wenn man diesen Schnitt mit den entsprechenden der früheren Stadien Taf. XIX Fig. 17 vergleicht, findet man, dass eine Einfaltung vor sich gegangen ist, welche durch dieselben Erscheinungen, wie es für andere Regionen beschrieben war, gekennzeichnet wird.

Die abgegrenzte Chordaanlage ist für dieses Stadium bis zum Anfang der Mittelhirnregion deutlich zu verfolgen. Weiter nach vorn setzt sich beinahe durch die ganze Mittelhirnregion der vom Entoderm unabgegrenzte vordere Achsenstrang fort. Auch in späteren Stadien (am Schlusse der Dotterumwachsungsperiode) verlängert sich die Chorda nicht nach vorn. Es geht also nicht der ganze vordere Achsenstrang in die Chordaanlage über, sondern es bleibt unter dem Mittelhirn eine gewisse Strecke des vorderen Achsenstranges, die in späteren Stadien eine Reduktion zu erfahren scheint.

Ehe ich die Beschreibung des nächsten Stadiums gebe, will ich die Angaben der Autoren, welche die Entwicklung der Chorda bei Knochenfischen auf Schnitten studirt haben, kurz besprechen.

Wir haben gesehen, dass das primäre Entoderm nur in dem vordersten Abschnitt seiner Anlage keinen verdickten, axialen Theil aufweist. Es ist der Abschnitt, der noch früher angelegt ist als die axiale Bildung entsteht, welchen ich hinteren Achsenstrang nannte und wo primäres Ektoderm und Entoderm axial nicht von einander getrennt sind. Dieser vorderste Abschnitt des Entoderms verlängerte sich später nach vorn und bildete mit dem darauf liegenden Ektoderm das vorderste zugespitzte Ende des Embryo. In dem zweiten von mir beschriebenen Stadium wird der hintere Achsenstrang angelegt. Beim fortschreitenden Process der Umwachsung des Dotters rückt der hintere Achsenstrang immer rückwärts und hinterlässt dabei eine Zellmasse, welche in Keimblätter sich spaltet. Es wird dabei das Entoderm mit einer centralen, axialen Verdickung abgespaltet, die ich als vorderen Achsenstrang bezeichnete, um diese Bildung irgend wie von der wesentlich verschiedenen axialen, nicht in Keimblätter geschiedenen Bildung, die in der Schwanzknospe und etwas weiter nach vorn liegt, zu unterscheiden und die ich mit OELLACHER als Zellvermehrungsherd auffasste. Später verdicken sich die seitlichen Theile des primären Entoderms und grenzen sich allseitig ab; so entstehen die paarigen Mesodermplatten. Erst in dem nächsten Stadium erscheint die Abgrenzung des vorderen Achsenstranges, der zur Chordaanlage wird. Der Process der Abgrenzung geht rasch von hinten nach vorn vor sich und bei dem Stadium, das

die erste Anlage der Gehirnregionen aufweist, ist das dünnere Ende der Chorda deutlich bis zum Anfang der Mittelhirnregion zu verfolgen. Diese Vorgänge sind bei genügender Anzahl von Schnittserien leicht nachweisbar.

Die Chorda entsteht also bei Salmoniden entodermal durch Abspaltung einer von Anfang an im Keimblatte gegebenen Anlage. Wie sich das Mesoderm und die Chorda bei *Esox* und *Chondrostoma* bilden, habe ich des spärlichen Materials wegen nicht untersuchen können.

OELLACHER lässt die Chorda aus dem Rumpf- und Schwanzknospentheile seines Achsenstranges entstehen (1, pag. 46). Er fasst aber den Achsenstrang in einem ganz anderen Sinne und lässt ihn durch nachträgliche Verschmelzung der einmal getrennten Keimblätter entstehen. Abgesehen davon, dass eine nachträgliche Verschmelzung der Blätter nicht annehmbar ist und auf einer unrichtigen Feststellung der Grenzen der Axialgebilde beruht, wie das schon GOETTE (19 und 20) ausführlich hervorgehoben hat, ist auch die Lehre von OELLACHER nicht mit der wünschenswerthen Klarheit entwickelt, wie es aus folgender Zusammenstellung seiner Angaben hervorzugehen scheint.

Für frühere Stadien beschreibt OELLACHER (1, pag. 20) die Verschmelzung der Keimblätter als etwas Thatsächliches. Im vorderen Theile der späteren Stadien dagegen ist nach seiner Meinung nur eine scheinbare Verschmelzung vorhanden (1, pag. 45), die darauf beruht, dass in den centralen Theilen des Kiels eine Zellvermehrung stattfindet, welche die untere Cylinderzellenreihe, die so deutlich das Ektoderm vom Mesoderm scheidet, aus einander schiebt und somit eine scheinbare Verschmelzung des Ektoderms mit Mesoderm hervorruft. Wenn das so wäre, so könnte das durch scheinbare Verschmelzung der Keimblätter entstandene Gebilde überhaupt nicht verglichen und mit demselben Namen bezeichnet werden, wie dasjenige, bei welchem OELLACHER (1, pag. 20) es zweifelhaft lässt, ob in ihm die Keimblätter von Anfang an getheilt waren. Man kann es auch nicht mit demjenigen axialen Theile des Rumpfes vergleichen, in welchem nach OELLACHER eine nachträgliche axiale Verschmelzung der Keimblätter stattfand. Alle drei Abschnitte werden aber dennoch »Achsenstrang« bezeichnet.

Den Rumpf- und Schwanztheile des Achsenstranges hielt OELLACHER (1, pag. 46) »größtentheils« dem mittleren Keimblatt, den Kopftheile des Achsenstranges dem Sinnesblatte angehörend. Aus

dem ersten Theile ließ er nach Abspaltung der ektodermalen Elemente die Chorda (1, pag. 50), aus dem Kopftheil des Achsenstranges das Gehirn entstehen.

GOETTE (19, pag. 191, 20, pag. 415) ist der Ansicht, dass das primäre Entoderm zuerst sich in zwei über einander liegende Keimblätter spalte: in ein oberes, kontinuierliches Mesodermaalblatt, das median einen axial verdickten Theil des primären Entoderms (Achsenstrang) aufweist, und in ein unteres entodermales, das keine mediane Verdickung zeigt. Später soll sich diese mediane Verdickung des Mesoderms als Chordaanlage abgrenzen, indem die seitlichen Theile des Blattes die Mesodermplatten bilden.

GOETTE bemerkt aber hierzu (19, l. c.): »Immerhin muss ich auf Grund zahlreicher Vergleichen annehmen, dass die Ablösung des Achsenstranges vom Darmblatte etwas träger erfolgt, als an den Seitentheilen und dass selbst die seitlich eben abgesonderte Chordaanlage unten nicht so glatt und rein, wie die Segmentplatten vom Darmblatte getrennt ist.«

Aus dem Texte von GOETTE ist mir nicht ersichtlich, ob er seine Embryonen mit der peripherischen Dotterschicht geschnitten hat, oder nicht. Die Abbildungen seiner Taf. VII (19) geben Schnitte ohne Dotterschicht. Bei Abtrennung der erhärteten Keimscheibe vom Dotter werden sehr leicht die natürlichen Verhältnisse des Entoderms verunstaltet, wie ich mich oft überzeugt habe. Die unteren Zellreihen des primären Entoderms lassen sich künstlich eher von den oberen abtrennen, als die natürlichen Abgrenzungen stattfinden. Indem ich die Figuren der Taf. VII von GOETTE mit meinen Präparaten vergleiche, finde ich, dass seine Fig. 1 einen Querschnitt eines Stadiums darstellt, bei welchem noch keine Abgrenzung des definitiven Entoderms existiren kann, da dieser Vorgang erst dann stattfindet, wenn die Kielbildung schon im Gange ist. Auch soll sie viel weiter fortgeschritten sein als es die Fig. 2 von GOETTE dargestellt. Beide Figuren aber zeigen ein abgegrenztes Entoderm.

Anders kann ich die Divergenz unserer Ansichten mir nicht erklären, als durch die Annahme, dass GOETTE durch künstliche Verhältnisse vom richtigen Wege abgeleitet wurde. RADWANER (30) lässt die Chorda bei Salmoniden aus dem Ektoderm entstehen, indem ihre Anlage durch Abgrenzung des unteren Theiles des Kiels sich bildet. Dieser Forscher hat aber, wie es mir scheint, die Zeit der Abgrenzung der Chorda nicht richtig gefasst, denn alle seine Figuren, welche die erste Bildung der Chorda darstellen sollen,

gehören sehr späten Stadien an, bei welchen die Chorda schon angelegt sein muss. Das beweist der weit fortgeschrittene Gang der Einfaltung der Medullarplatte, den diese Figuren darstellen.

CALBERLA konnte für *Syngnathus acus* nicht bestimmt angeben (11, pag. 241), ob die Chordaanlage aus Ektoderm oder Entoderm abzuleiten sei. Die Anlage des Mesoderms beschrieb er als paarig (l. c. pag. 240). Für Salmoniden behauptet CALBERLA positiv einen entodermalen Ursprung der Chorda, leider ohne seine Untersuchungen näher vorzuführen.

HOFFMANN (13, I, pag. 156) gibt einen entodermalen Ursprung der Chorda an. Bezüglich dieser Frage muss ich aber einigen Detailangaben dieses Forschers widersprechen. Es ist schon oben bemerkt, dass HOFFMANN die erste Entstehung des Mesoderms unrichtig dargestellt hat. Indem er seine Anschauungen über die Anlage der Chorda und Keimblätter bei Knochenfischen mit der Coelomtheorie von O. und R. HERTWIG zusammenstellt, sagt er (l. c. I, pag. 152), dass das Mesoderm paarig erscheint »in dem Stadium, in welchem die Chorda sich anzulegen anfängt«. Das Zellmaterial der Chorda ist aber von Anfang an vorhanden. Man kann also bei Salmoniden nur von einer Abgrenzung der Chorda vom übrigen Entoderm sprechen. Ferner ist zu betonen, dass zu keiner Zeit vor der Abgrenzung der Chorda, zwischen ihrer Anlage und dem Ektoderm ein kontinuierliches mesodermales Blatt vorhanden war. Weiter sagt HOFFMANN (13, II, pag. 32): »Die Chorda ist also ein Produkt des Entoderms, ihre Bildung fängt am hinteren Theil des Embryo an, und ihre Entwicklung schreitet allmählich nach vorn zu fort; dabei bleibt dann die Chorda noch eine Zeit lang mit dem Entoderm in kontinuierlichem Zusammenhang und schnürt sich erst später vollständig vom unteren Keimblatt ab.« Diesen Gang der Chordaentwicklung von hinten nach vorn kann ich gleichfalls nicht bestätigen.

ZIEGLER (4, pag. 45) leitet die Chorda ebenfalls vom Entoderm ab. Er sagt aber, dass der »Bildungsvorgang der Chorda immer weiter nach vorn schreitet und die entstandene Chorda sich durch Wachsthum und durch mit Verdünnung verbundener Streckung verlängert«. Ich bestätige die von ZIEGLER und von HOFFMANN angegebene Thatsache, dass die ursprüngliche Anlage der Chorda viel voluminöser in früheren, als in späteren Stadien ist. Aber ZIEGLER'S Meinung, dass die Verdünnung der Chorda durch Streckung derselben erklärt werden könne, muss ich bestreiten.

Die Anlage der Chorda erscheint als abgegrenzter Strang, der bei dem von mir zuletzt beschriebenen Stadium den Anfang der Mittelhirnregion erreicht. Später verlängert sich ihr vorderes Ende nicht mehr, da seine Lagebeziehungen zu den umgebenden Theilen dieselben bleiben. Dennoch wird die Anlage der Chorda bedeutend dünner und zwar in dem Stadium, in welchem der Rand der Keimscheibe den Äquator des Eies erreicht. Die Verlängerung der Chorda nach hinten geschieht durch Ablagerung neuer Zellmassen von hinten, durch die Zellvermehrung im hinteren Achsenstrang, wo während der ganzen Dotterumwachsungsperiode die Keimblätter angelegt werden, indem das Entoderm mit der Zellenlage der künftigen Chorda (vorderen Achsenstrang) zugleich erscheint. Obgleich es unmöglich ist ein interstitielles Wachstum des Embryo während der Dotterumwachsungsperiode ganz zu leugnen, muss man es doch für außerordentlich minimal halten im Vergleiche zu dem Wachstum des hinteren Endes des Embryo, durch Apposition neuer Zellmassen des Achsenstranges. Während der Periode der Umwachsung bis zum Überschreiten des Äquators verlängert sich nämlich der Kopftheil des Embryo von dem in Fig. 5 bis 10 dargestellten Stadium gar nicht, wie man sich durch Abmessen der Länge vom vordersten Ende des Embryo bis zur Mitte der rhomboidalen Verbreiterung überzeugen kann. Es ist also in dieser Gegend kein interstitielles Wachstum nachzuweisen. Ich finde auch keine Gründe um ein interstitielles Wachstum des Rumpfes für die betreffenden Stadien anzunehmen, wenigstens kein solches Wachstum, welches die starke Verschmälerung der Chordaanlage erklären könnte. Ich finde immer neue beträchtliche Keimblätterstrecken von hinten angelegt, die eine genügende Erklärung für die Verlängerung des Rumpfes geben. Bedingungen einer Dehnung der Chorda, die ihre Verdünnung erklären könnten, sind mir nicht erkennbar.

Das nächstfolgende Stadium Taf. XVIII Fig. 7 zeigt in seiner äußeren Form die größte Übereinstimmung mit dem vorher beschriebenen. Es ist nur zu bemerken, dass die Region der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne bedeutend schmaler ist. Die Länge vom vorderen Ende des Embryo bis zur Mitte der rhomboidalen Grube ist dieselbe geblieben. Die gesammte Länge des Embryo beträgt 1,72 mm. Dieses Stadium ist am 12. Tag der Entwicklung zu beobachten. Am Boden der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne sieht man eine schmale, lineär erscheinende Furche verlaufen. Am vordersten Theil der Medullarrinne ist eine Bildung entstanden,

die am Flächenbilde als eine etwas vertiefte Stelle sich erweist. Am Boden der rhomboidalen Verbreiterung findet man auch eine lineäre Längsfurche. Den seitlichen Ecken des Rhombus entsprechend erscheinen deutlich die oben beschriebenen seitlichen Gruben dieser Gegend.

Die Hinterhirnregion dieses Stadiums zeigt außer einer stärkeren Ausbildung der seitlichen Gruben dieser Gegend dieselben Verhältnisse wie in dem vorher beschriebenen Stadium. In der Mittelhirnregion finden wir, dass die seitlichen Theile der Medullarplatte ähnliche Verdickungen bilden, wie es für die Hinterhirnregion beschrieben war. Ein Schnitt (Taf. XX Fig. 22) durch die Grube des vorderen Theiles der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne trifft die Augenblasengegend. Aus dem Vergleiche dieses Schnittes mit dem entsprechenden der früheren Stadien ist ersichtlich, dass die seitlichen Theile des Ektoderms in dem späteren Stadium sich beträchtlich verdickt haben. Zu beiden Seiten der Medianlinie sind zwei Gruben entstanden; die zwischen diesen Gruben befindliche mittlere Strecke des Ektoderms bildet einen dorsalwärts konvexen Vorsprung. In der Mitte dieses Vorsprungs sind nicht mehr die eingefalteten Zellen der oberen Schichten des Ektoderms in dem Kiel zu verfolgen, wie es auf Taf. XIX Fig. 21 der Fall war. Der Kiel hat sich wenig in dorsoventraler Richtung verlängert, die seitlichen Theile des Ektoderms sind dorsalwärts gekrümmt. Die Medullarwülste (*Mw*), die in Fig. 21 am Anfang ihrer Ausbildung begriffen waren, sind stark ausgeprägt. Der Fortschritt in der Entwicklung der betreffenden Gegend besteht also in der Ausbildung der seitlichen Verdickungen des Ektoderms, die ich als die erste Anlage der Augenblasenbildung bezeichnet habe. Eine gewisse Strecke des Ektoderms zu beiden Seiten des Kiels wächst bei diesem Vorgang in Fläche und Dicke, wobei ihr mittlerer Theil nach unten ausweichen muss und so die erwähnten seitlichen Gruben bildet.

Fig. 8 zeigt ein älteres Stadium vom 12. bis 13. Tag der Entwicklung. Die Länge des Embryo beträgt 1,9 mm. Der vordere Theil des Embryo ist noch schmaler geworden und nimmt allmählich eine ellipsoidale Form an, indem die seitlichen, im früheren Stadium stark lateralwärts vorspringenden Theile sich mit den vorderen in ihren Konturen ausgleichen. Alle diese Erscheinungen sind, wie wir gleich aus Querschnitten erfahren werden, auf Einfaltung zurückzuführen, indem zur Seite des Medullarstranges liegende Ektodermstrecken dem letzteren sich anschließen. Am Boden der

ovalen Verbreiterung sind zwei grubenartige Vertiefungen wahrzunehmen; die eine am vordersten Ende, die andere etwa in der hinteren Hälfte. Die rhomboidale Verbreiterung ist viel schmaler geworden, und die lateralen Gruben dieser Gegend stark gegen einander gerückt.

Querschnitte durch die hinterste Rumpfgegend zeigen dieselben Verhältnisse in Bezug auf die Abgrenzung der Keimblätter, wie es für die früheren Stadien beschrieben ward. Taf. XX Fig. 23 zeigt einen Schnitt durch die hintere Rumpfgegend, wo die Ausbildung des Kieles schon weit vorgeschritten ist. An solchen Schnitten findet man die besten Objekte für die Darstellung der histologischen Vorgänge, welche die Einfaltung der Medullarplatte bei Knochenfischen begleiten. Man sieht deutlich, dass die unmittelbar unter der Deckschicht liegenden Zellen des Ektoderms von Anfang der Kielbildung an ins Centrum des Stranges eingefaltet werden. Dabei behalten sie längere Zeit ihre charakteristische rundliche Form, wie es auch Taf. XX Fig. 24, ein Querschnitt aus dem vorderen Rumpfabschnitt desselben Stadiums, darstellt.

Diese Deutlichkeit der Einfaltungsfiguren ist in der Rumpfgegend durch den Mangel an störenden Wirkungen des seitlichen Druckes bedingt. Im Kopftheil dagegen, wo die seitlichen Theile der Medullarplatte bei der Ausbildung der Gehirnregionen in starkem Wachsthum begriffen sind, werden diese runden Zellen bald abgeplattet und nehmen die Form der übrigen Zellen des Kieles an. Aus der Vergleichung der beiden Fig. 21 und 22, die zwei verschiedene Stadien der Augenblasengegend darstellen, treten diese Wirkungen des seitlichen Druckes deutlich hervor. Auf Fig. 22 sieht man sogar den medialen Theil des Kiels dorsalwärts wulstartig emporgehoben.

Die Vergleichung der Größe der Flächen der beiden Fig. 23 und 24, die denselben Vergrößerungen entsprechen, ergibt, dass die Schnittfläche des Ektoderms in der hinteren Rumpfgegend bedeutend kleiner ist als in der vorderen. Es ist also im hinteren Rumpfabschnitt das ektodermale Blatt dünner angelegt. In früheren Stadien aber, bei welchen, wie gesagt, der Rumpfabschnitt bedeutend kürzer als in den späteren ist, fanden wir auf den hintersten Schnitten (Taf. XVIII Fig. 15) schon eine mächtige Anlage des Ektoderms. Je älter der Embryo wird, desto dünner findet man die Anlage des Ektoderms auf den hintersten Schnitten. Es ist dies eine Thatsache, die beweist, dass das Wachsthum des Rumpfes während der Dotterumwachsungsperiode hauptsächlich, wenn nicht

exclusiv durch Anschluss neu angelegter Keimblätterstrecken vor sich geht. Auf diese Thatsache werde ich später bei der Besprechung des Ganges der Umwachsung des Dotters zurückkommen.

Ein Querschnitt aus der Hinterhirnregion dieses Stadiums ist auf Fig. 25 dargestellt. Von den entsprechenden nicht abgebildeten Schnitten der früheren Stadien unterscheidet er sich dadurch, dass die seitlichen Gruben dieser Region bedeutend näher an einander liegen, da die Zwischenstrecke in den Kiel eingefaltet ist. Dadurch wird auch eine Verlängerung des Kieles hervorgerufen, so wie eine Verschmälerung des Kopfes in dieser Gegend. Die Übergangsstellen der Medullarplatte in das übrige Ektoderm, die ich als Medullarwülste bezeichnet habe, sind viel stärker abgehoben als in den früheren Stadien. Ein Schnitt durch die Mittelhirnregion ist auf Fig. 26 abgebildet. Man findet im Ganzen die größte Ähnlichkeit mit der Ausbildung der vorher beschriebenen Region. Der Unterschied liegt bloß in dem massiveren und viel längeren Kiel, so wie in einer sehr starken Entwicklung der verdickten seitlichen Theile, die bedeutend breiter geworden sind. Die seitlichen Gruben sind dagegen viel kleiner. Diese Region ist von der vorher beschriebenen durch eine Reihe von Schnitten getrennt, die keine seitlichen Gruben zeigen; es ist die Gegend, wo die Übergangsstrecke zwischen der rhomboidalen und ovalen Verbreiterung der Medullarrinne liegt. Weiter nach vorn von den Gruben der Mittelhirnregion ist noch eine Strecke, welche keine seitlichen Gruben zeigt. Das Mesoderm dieser Gegend ist äußerst schwach entwickelt. Noch weiter nach vorn liegt die Region des primären Vorderhirns (Taf. XX Fig. 27). Die seitlichen Gruben dieser Region sind bedeutend vertieft in latero-ventraler Richtung. Die seitlichen verdickten Theile, die ich als Augenblasen bezeichnet habe, haben eine andere Stellung angenommen, als in dem vorher beschriebenen Stadium, wie es aus der Vergleichung der Fig. 22 und 27 ersichtlich ist. In diesem Stadium erhalten sie eine lateralwärts gerichtete Stellung, indem die Medullarplatte sich nach oben hebt und dorsalwärts krümmt, und damit ein allmähliches Gegeneinanderrücken der beiden Augenblasen bewirkt. Diese Erhebung der lateralen Theile der Medullarplatte der betreffenden Region ist gar nicht durch eine mechanische Wirkung des darunter liegenden Mesoderms erklärbar, da dieses in dieser Gegend außerordentlich schwach entwickelt ist. Die Einfaltung wird deutlich bewiesen durch die, auf der Zeichnung wiedergegebene, Stellung der Längsachsen der Zellen. Das Ektoderm außer-



halb des Medullarwulstes ist stark auf die ventrale Peripherie der seitlichen, verdickten Theile der Medullarplatte aufgerollt. Dasselbe Verhalten ist auch für die übrigen Regionen des Gehirns nachweisbar; hauptsächlich für die Hinterhirnregion.

Es verläuft also jetzt der Einfaltungsprocess der Medullarplatte im Kopftheile anders, als in den Anfangsstadien. Während der Bildung des Kiels wird eine Falte gebildet, deren Schenkel dorsalwärts konvex sind (Taf. XIX Fig. 19). Die beiden Schenkel legen sich sofort an einander nach Art einer geschlossenen Falte, wie das GOETTE dargestellt hat. Wenn aber die Ausbildung der Gehirnregionen eintritt, so biegen sich die noch nicht in den Kiel eingefalteten seitlichen Theile der Medullarplatte gegen einander, und die Medullarwülste nähern sich allmählich. Am meisten ist dieses zweite Moment der Einfaltung im Kopftheile ausgesprochen.

ZIEGLER (4, pag. 43) hat mit Recht diese zwei Momente des Einfaltungsprocesses der Medullarplatte der Knochenfische mit entsprechenden Momenten bei Batrachiern verglichen, indem er die mediane Einfaltung, welche bei Batrachiern bei der Bildung der Rückenfurche stattfindet, der medianen Einfaltung bei der Kielbildung der Knochenfische als entsprechend ansah. In der That kann die mediane Einfaltung der Medullarplatte der Batrachier als rudimentärer Kiel angesehen werden. Ich habe schon oben besprochen, dass die paarigen Gruben jeder Region in jüngeren Stadien weiter von einander als in älteren liegen. Dieses Verhalten beruht darauf, dass die mediane Strecke der Medullarplatte, die zwischen diesen Gruben liegt, in späteren Stadien in den Kiel eingefaltet wird. An Flächenbildern erscheinen die Gruben der Mittel- so wie der Vorderhirnregion erst dann, wenn sie stärker ausgebildet sind; dann aber liegen die Gruben paarweise so nah an einander, dass sie das Bild zweier einfachen Vertiefungen am Boden der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne hervorrufen, wie ich es für Stadium Taf. XVIII Fig. 8 beschrieben und abgebildet habe. Erst an Querschnitten kann man sich von der Paarigkeit jeder am Flächenbilde als unpaar erscheinenden Grube überzeugen. Jene an Flächenbildern wahrnehmbaren Verhältnisse der den Regionen entsprechenden Gruben haben OELACHER, wie ich gleich besprechen werde, irre geleitet.

Aus der Untersuchung der zuletzt beschriebenen Stadien habe ich also die Ansicht gewonnen, dass der Kopftheil der Medullarplatte einige Differenzirungen erfährt, die im Wesentlichen darin bestehen, dass durch Verdickung, also durch Wachstum ihrer seit-

lichen Theile, drei Regionen entstehen, die durch zwei intermediäre Strecken mit einander verbunden sind, in welchen nur eine schwache Verdickung der seitlichen Theile nachzuweisen ist. Die Bildung der Gruben, die diesen Regionen entsprechen, erkläre ich mir durch Vergrößerung der wachsenden Flächen, welche grubenartige Einsenkungen bilden. Später wird der Nachweis geliefert, dass diese grubentragenden Regionen am Schluss des Einfaltungsprocesses in die primären Regionen des Gehirns des Embryo übergehen. Das hintere Grubenpaar entspricht der Hinterhirnregion des ausgebildeten Gehirns, das vordere der primären Vorderhirnregion, das mittlere Grubenpaar der Mittelhirnregion.

Das Wesen des Vorgangs ist also die Bildung der Anlagen für künftige Abschnitte des Centralnervensystems bei noch offenem Zustande der Medullarplatte.

Aus der im Jahre 1835 erschienenen Arbeit von BAER (7, pag. 13) ersehe ich, dass dieser Forscher schon ganz genau die soeben dargestellten Thatsachen an *Cyprinus erythrophthalmus*-Embryonen beobachtet hat. Er sagte nämlich: »Im Kopfe kann derjenige, der die Entwicklung der Batrachier genau verfolgt hat, mit ziemlicher Bestimmtheit drei Regionen unterscheiden, von denen nur die vorderste geschlossen ist. Schaut man in die noch geöffneten Hirnzellen hinein, so glaubt man deutlich zu erkennen, dass seitlich schon ein Theil der Wand als Grübchen nach außen drängt, — die erste Spur der Hervorstülpung des Auges.« Die vorderste »geschlossene Gehirnregion« war wahrscheinlich die kurze Strecke des Vorderhirns, welche vor den Augenblasen liegt, und welche während des ganzen Einfaltungsprocesses keine Medullarrinne sondern nur eine Rückenfurche (Taf. XVIII Fig. 11 *Rf*) aufweist, die leicht am Flächenbilde zu übersehen ist und danach die noch nicht geschlossene Gehirnregion für eine solche zu halten. An *Chondrostoma* habe ich nicht so viel Stadien untersuchen können, um eine vollständige Schilderung der Vorgänge der Einfaltung zu geben, daher sind mir die Gruben der Augenblasenregion für diese Form entgangen.

Eine andere Angabe über die Bildung einer Gehirnregion besteht von HIS (45, 2, pag. 17; 3, pag. 182). Er bezeichnet die rhomboidale Verbreiterung der Medullarrinne als »Rautengrube«, eine Bezeichnung, welche für eine noch offene Medullarplattenstrecke zwar wenig passend erscheint, aber die örtlichen Beziehungen richtig darstellt.

Ehe ich zur Beschreibung der weiteren Entwicklung der Medul-

larplatte bei Salmoniden komme, will ich die Angaben anderer Autoren über die äußere Form der Salmoniden-Embryonen mit meinen Angaben vergleichen. In diesem Punkt stimme ich am meisten mit OELLACHER (1) überein, muss aber bemerken, dass ich an seinen Figuren eine durch den Druck der Eihülle hervorgerufene Abplattung der Embryonen zu erkennen glaube. Die dorsale Fläche aller Embryonen ist zu flach gedrückt, daher hat die Medullarrinne nicht die normale Breite, und die erwähnten Gruben, die am Boden der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne liegen, müssen sehr scharf als ausgebreitete vertiefte Stellen einer schmalen Furche sich darstellen. Die seitlichen Gruben der Hinterhirnregion liegen nach seinen Zeichnungen an der breitesten Stelle des Kopfes, was niemals von mir beobachtet wurde. An Fig. 11 von OELLACHER muss ich auch bezweifeln, dass sie ein normales Aussehen besitze. Ferner sehe ich an Fig. 14 die Andeutung einer Asymmetrie des Kopfes, was mich noch mehr zweifeln lässt, dass OELLACHER eine frühzeitige Befreiung der Embryonen aus der Eihülle vorgenommen hat, eine durchaus nothwendige Bedingung für solche Untersuchungen.

Ich habe schon bemerkt, dass die äußere Form der Forellen und Lachsembryonen für frühere Stadien, die dem Entwicklungszyklus bis zu meiner Taf. XVIII Fig. 10 vom Lachs entsprechen, eine höchst übereinstimmende ist. Dies erlaubt mir die Forellenformen von OELLACHER direkt mit meinen Lachsembryonen zu vergleichen.

Oben habe ich schon die Existenz des Stadiums des runden Schildes bezweifelt, welches OELLACHER auf Fig. 7 darstellt. Es ist möglich, dass das querovale Schild Fig. 8 von OELLACHER eine Rückenfurche aufweist, doch habe ich dies nicht beobachtet; abgesehen davon entspricht seine Schilderung dieses Stadiums meiner Fig. 1. Zwischen den Stadien 8 und 9 von OELLACHER sind zwei Formen zu bemerken, deren eine meiner Fig. 3 gleicht, und eine andere, welche keine am Flächenbilde wahrnehmbare Furchen oder Rinnen hat. Dass die Fig. 9 von OELLACHER meiner Fig. 4 ungefähr entspricht, beweist mir die Stellung der Rückenfurche im vorderen Theil des Embryo, und die Kürze des Rumpfabschnittes. Wenn die Übereinstimmung festzustellen wäre, so könnte ich nur gegen OELLACHER'S Figur bemerken, dass der nachträglich nach vorn wachsende Abschnitt nicht dargestellt ist; das könnte auf einen Mangel der Strecke der Medullarplatte hinweisen, die später vor die Augenblasen zu liegen kommt, was für dieses Stadium unrichtig wäre.

Ferner, wenn das Stadium Fig. 9 von OELLACHER meinem Stadium Fig. 4 entsprechen soll, so müsste es schon die Medullarrinne, also sekundär erscheinende Furchenbildung, nicht aber die primäre Furche, wie OELLACHER meint, enthalten.

Zwischen den Stadien Fig. 9 und 10 von OELLACHER sind noch zwei Stadien zu notiren; das eine Stadium gab ich auf Fig. 6. Es ist nach einem in Alkohol gehärteten Forellenembryo abgezeichnet und zeigt die größte Übereinstimmung in der Form und Größe mit dem Lachsembryo Fig. 5. Nur die Schärfe der Gruben der Hinterhirnregion bildet, wie für alle Forellenstadien, den Unterschied. Am Boden der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne dieser Form findet man keine vertiefte Stellen. In dem Stadium Fig. 7 erscheint, wie ich es schon oben geschildert, eine vertiefte Stelle in dem vorderen Theil der ovalen Verbreiterung. Ein entsprechendes Stadium für Forellen hat OELLACHER nicht beschrieben. Das Stadium Fig. 8 entspricht dem Stadium Fig. 10 von OELLACHER. Man sieht eine zweite Vertiefung im hinteren Theil der ovalen Verbreiterung entstehen.

Ich habe oben gesagt, dass die paarigen Gruben, welche auf dem Flächenbilde jedoch wie eine ungetrennte Grube erscheinen, die Gehirnregionen örtlich, wie zeitlich, bezeichnen. OELLACHER hat auch diese Gruben beobachtet, hat aber ihre Entstehung als paarige Gebilde nicht gefunden. Und da er die eben besprochenen Zwischenstadien nicht beobachtet hat, so konnte er auch keinen richtigen Aufschluss über die Zeit ihrer Entwicklung geben. OELLACHER war der Ansicht, dass diese Gruben örtlich den primären Gehirnabtheilungen des schon fertigen Medullarstranges entsprechen. Als Anhänger der Lehre der Entwicklung des Centralnervensystems der Knochenfische aus einer ektodermalen Verdickung, konnte OELLACHER nicht die wahre Bedeutung der Medullarrinne und auch der Gruben, die als Differenzirungen der Medullarrinne aufzufassen sind, richtig verstehen. Er erklärte sich ihre Entstehung durch lokale Einsenkungen des Medullarstranges gegen den Dotter, oder durch den Druck des wachsenden Mesoderms.

Wie gesagt, jede dieser Vertiefungen der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne ist als gleichwerthig den Gruben der Hinterhirnregion zu betrachten. OELLACHER dagegen hält (1, pag. 52) mit einiger Unsicherheit (1, pag. 57) die Gruben der Hinterhirnregion für die Gehörorgananlage, und giebt dabei die Anfangsgründe der »Sinnesplatten-Theorie« von GOETTE, indem er sagt: »Beim Gehör, so wie

beim Sehorgan ist die erste Anlage eine mehr diffuse Anschwellung (Ausbauchung beim Auge, Einsenkung beim Ohre) der Seitentheile des Sinnesblattes, resp. des Medullarstranges, etc.

Den allmählichen Gang der Entwicklung der betreffenden Gruben beschreibt OELLACHER wie folgt: »Zuerst erscheint die Grube der Mittelhirnregion (*v* seiner Fig. 10), die er dem Ende der Medullarrinne für entsprechend hält (*v* Fig. 9), was jedoch nicht richtig ist, da wir wissen, dass die Verlängerung des Embryo in diesem Stadium nur durch das Wachsthum des Rumpfes, und nicht durch das des Kopfes vor sich geht, wie es ja auch OELLACHER annimmt (1, pag. 40, 53). Daher kann *v* Fig. 9 nur *v'* Fig. 10 entsprechen, da diese Gruben der beiden Figuren gleich weit vom vorderen Ende des Embryo entfernt liegen. *v''* Fig. 10 müsste also nach OELLACHER zuerst erscheinen. Die beiden Bildungen sind aber nicht gleichwerthig, denn die Gruben der primären Vorderhirnregion erscheinen nicht eher, als die der Hinterhirnregion, deren erste Entstehung OELLACHER nicht beobachtet hat. Also *v* Fig. 9 ist nur das vordere Ende der Medullarrinne, da bei diesem Stadium noch keine Hinterhirnanlage vorhanden ist. *v'* Fig. 10 ist auch nicht gleichwerthig mit *v''*, da es das Centrum der rhomboidalen Verbreiterung darstellt. Diese Bildung lässt OELLACHER als die zweite erscheinen und die allervorderste (primäres Vorderhirn) zuletzt.

Im größtem Widerspruche mit den Angaben von His (3) stehen meine Beobachtungen über die äußere Form der Lachsembryonen.

Ich habe schon oben, bei der Beschreibung der äußeren Form der Embryonen bis meiner Fig. 3 speciell betont, dass ich trotz aller Anstrengung keine an Flächenbildern wahrnehmbaren Faltungen an nicht durch Alkohol behandelten Keimscheiben beobachten konnte. Dasselbe negative Resultat erhielt ich an mit KLEINENBERG'scher Lösung behandelten Objekten. Ich habe Faltungen (Schrumpfungen) im Gebiete der Keimhöhlendecke nur nach dem Übertragen der Keimscheibe in 40 % igen Alkohol beobachtet. Diese Kunstprodukte waren, was Form und Ausdehnung betrifft, sehr inkonstant, und ich konnte in ihnen keine »typische Reagenswirkung« erkennen. His beschreibt für den Lachs eine Reihe von Formen, die offenbar dem Entwicklungscyklus bis meinem in Fig. 5 dargestellten Stadium entsprechen, dessen Schild verschiedene Faltenbildungen aufweist. Die Metamorphosen dieser Falten haben His zur Folgerung Veranlassung gegeben (3, pag. 187), »dass die ersten Anfänge embryonaler Formung auch beim Knochenfischkeim als Faltungen sich einleiten«.

Dieser wichtige Schluss ist aber nicht vorsichtig genug aufgestellt. His sagt nämlich (3, pag. 186): »Die erste auf die Embryogliederung hinweisende Oberflächenformung macht sich an Keimscheiben von 2 bis 2,4 mm geltend. Man begegnet zu der Zeit einer gewissen Mannigfaltigkeit von Gestaltungen, die Anfangs auf Ungleichheiten der Reagenswirkung, oder auf individuelle Schwankungen hinzuweisen scheinen. Letztere mögen auch, gleich wie in den entsprechenden Entwicklungsstufen des Hühnerkeimes, vorkommen, allein eine genügende reichliche Durchmusterung von Keimen lässt bald gewisse Erscheinungen als typische erkennen und erlaubt die Entwerfung eines Gesamtbildes«. Obgleich ich solche typische Erscheinungen, wie gesagt, nicht beobachtet habe, die Möglichkeit solcher lässt sich dennoch denken. Das dickere Embryonalfeld ist vorn von der stark verdünnten Keimhöhlendecke umgeben. Die schrumpfmachende Reagenswirkung ist also gewissermaßen limitiert durch das verdickte Embryonalfeld, welches jener Wirkung einen Widerstand bietet, so dass die Faltungen sich um die Peripherie des Embryonalfeldes gruppieren können. Das hat aber mit der normalen Entwicklung nichts zu thun, wie dies die nicht durch schrumpfmachende Reagentien behandelten Keimscheiben genügend beweisen.

Das Stadium Fig. 5 von His (3), habe ich niemals im Flächenbilde beobachtet. An Sagittalschnitten habe ich Bilder wie seine Sagittalschnitte Fig. 5 *B* und Taf. IX Fig. 3 l. c. oft gesehen, aber deren »Bogenwulst« erweist sich mir als höchst inkonstant; öfters war er nur im Bereiche der Keimhöhlendecke zu beobachten und griff nicht in jene Region des embryonalen Schildes, in welcher das Entoderm vorhanden war. Die Breite des Wulstes war ebenfalls höchst inkonstant. Dieses inkonstante Verhalten des Bogenwulstes und hauptsächlich die Thatsache, dass er nur an durch schrumpfmachende Reagentien behandelten Keimscheiben vorhanden ist, erweisen mir diese Bildung als ein Kunstprodukt. Ferner bildet niemals das embryonale Schild ein Relief außerhalb des verdickten Ektoderms, auch erscheint das normale Relief niemals so bogenförmig, wie His auf seinem Schnitt es darstellt. Die Fig. 3 l. c. scheint meiner Fig. 4 zu entsprechen, obgleich die Länge der Embryonen nicht stimmt. Der von His hat die Länge von 1,4 mm, da aber der Embryo von His noch keine rhomboidale Verbreiterung der Medullarlinie besitzt, so muss ich annehmen, dass unsere Fig. 3 u. 4 ungefähr denselben Stadien angehören. Die Zeichnung von His ist aber viel

zu schematisch. Der die Medullarrinne umgebende Wulst ist zu stark übertrieben dargestellt. Das zeigen auch die von ihm auf Fig. 4 beigegebenen Querschnitte dieses Stadiums, da dessen »Bogenwulst« am Flächenbilde nicht ein solches Relief geben kann, wie Fig. 3 l. c. uns zeigt. Diese schematische Behandlung der Figuren veranlasst ihn auch zu einer nicht der Wirklichkeit entsprechenden Beschreibung. His sagt nämlich (3, pag. 185): »Der Embryo wird auch hier durch einen vom Rande schleifenförmig abgehenden Wulst umgrenzt.« Die durch ihre Rumpfanlage charakteristische Form, die ich in Fig. 2 darstellte, erscheint früher als die Medullarrinne oder irgend welche Faltenbildung, außer der linear erscheinenden Rückenfurche, eine Bildung, die aber nicht die äußere Form des Embryo beeinflusst und also nichts mit den »ersten Anfängen embryonaler Formung« zu thun hat. Die erste Embryogestaltung geht also durch Wachsthum vor sich und lässt keineswegs »Faltenbildungen« erkennen.

Aus dem Studium der Querschnittserien von verschiedensten Stufen, die zwischen meiner Fig. 4 (1,34 mm Länge) und Fig. 9 (2,2 mm Länge) liegen, bin ich zum Resultate gekommen, dass die Bildung, welche His (3, pag. 181) »Parallelfurche« nennt, zu keiner Zeit der embryonalen Entwicklung als eine, längs der Seitentheile der Medullarplatte kontinuierlich verlaufende Furche existirt. Es können bloß zwei Regionen in der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne Querschnitte liefern, die meiner Taf. XX Fig. 26 oder 27 der Form nach entsprechen, und wo wir zwei seitlich von der Medianlinie stehende Einbuchtungen, als Querschnitte einer »Parallelfurche« im Sinne von His auffassen können. Die beiden Regionen sind aber vom ersten Entstehen der Einbuchtungen an, bis zum Schlussakte der Medullarplatte durch eine Zwischenregion geschieden, deren Querschnitte keine Einbuchtungen darstellen, sondern nur die mediane winkelig einspringende Medullarrinne zeigen, die in späteren Stadien ausgeprägter erscheint. Somit ist eine Diskontinuität der Einbuchtungen auf jeder Seite der Medullarplatte nachzuweisen, die sich also als Gruben, nicht als kontinuierliche Furchen darstellen.

Es ist mir auch unverständlich, wie His (3, pag. 183) auf dem Querschnitte *e* seiner Fig. 2, welcher der Region der rhomboidalen Verbreiterung der Medullarrinne auf seiner Fig. 1 entspricht, nicht die in dieser Region außerordentlich deutlich ausgesprochenen Gruben der Hinterhirnanlage gesehen hat. Die Form seines Schnittes

e Fig. 2, welcher der Medianlinie entsprechend eine Rückenfurche aufweist, wie es aus dem Vergleiche mit meiner Fig. 23 klar ist, muss der Rückenmarkregion entsprechen, also caudalwärts von der von His sogenannten »hinteren Querrinne« (Hinterhirnanlage) liegen. Ich nehme folglich an, dass in dem hinteren Theile des Embryo, den His auf Fig. 1 dargestellt hat, eine Verlängerung der Medullar-rinne nach hinten von seiner Querrinne vorhanden war, was allein schon die Ausbildung einer Rumpfanlage beweist, obgleich His sie in diesem Stadium vermisste.

Durch eigene Beobachtungen an reichem Material, und durch die mit meinen Figuren in diesem letzten Punkte übereinstimmenden Zeichnungen von OELLACHER, habe ich mich überzeugt, dass die Rumpfanlage schon längst vorhanden ist. Sie ist schon früher als irgend welche Spuren der rhomboidalen Verbreiterung der Medullar-rinne zu sehen, was mich zum Widerspruche gegen die Angabe von His (2, pag. 19) zwingt, dass die erste Anlage im Knochenfisch-embryo nur die Anlage des Kopfes, ohne Rumpfabschnitt sei. Auf die Kontrolle dieser Angabe habe ich ein besonderes Gewicht gelegt, da sie mir für allgemeine ontogenetische Schlüsse von Wichtigkeit schien.

Auch solche Formen wie Fig. 1. (3) und Fig. 2 (2) von His, habe ich nie beobachtet. Die seitlichen Theile der Mittelhirnregion, die His, wie weiter bewiesen wird, unrichtig für Augenblasen hält, sind zu stark vorspringend und zu abgerundet abgebildet. Die Schwanzknospe ist gar nicht als kugeliger Vorsprung zu sehen etc. Ich halte für nöthig in diese Details einzugehen, weil His sich über die im Ganzen richtigen Zeichnungen von OELLACHER folgendermaßen ausdrückt (2, pag. 17): »Von den meinigen differiren sie in erheblichem Maße. Ob Schrumpfung in Folge zu starker Chromsäure, ob Vertrocknung seine Präparate verunstaltet haben, oder ob er sie bei ungenügender Beleuchtung gezeichnet, und das undeutlich Gesehene ergänzt hat, — vermag ich nicht zu entscheiden.« Und er bezweifelt unter Anderem die richtigsten Fig. 9 und 10 von OELLACHER. Was die Beleuchtung betrifft, benutzte His »konzentrirtes Sonnenlicht«, nach meinen Erfahrungen eine höchst ungünstige, für das Wahrnehmen zarter Reliefgegenstände zu sehr blendende Beleuchtung<sup>1</sup>. ZIEGLER (4) schilderte ganz richtig den Gang der Einfaltung

<sup>1</sup> Bei Sonnenlicht geben schwache Reliefgegenstände unter dem Mikroskope keine Schatten. Die Rückenfurche z. B. ist sehr schwer zu erkennen, denn



der Medullarplatte, und ich kann seine Angaben über diesen Punkt im Ganzen bestätigen. Die Bildung der Gehirnregionen ist ihm aber entgangen, so dass er veranlasst war, die »Parallelfurche« von His im Kopftheile anzunehmen, und sie als eine Einknickung der Seitentheile der Medullarplatte zu betrachten. Diese Annahme lässt eine Lücke in dem von ihm so glücklich vorgeschlagenen Vergleich der Medullarplatte der Teleostier mit jener der Batrachier, den ich oben besprochen habe. Ich muss aber entschieden ZIEGLER widersprechen, wenn er die Richtigkeit der Fig. 5 (3) von His bestätigt (4, pag. 39). Dagegen kann ich ZIEGLER's Fig. 5 und 6 Taf. II als sehr richtige bezeichnen.

Der Vergleich meiner Figuren mit denen von KUPFFER (5) zeigt, dass wir bezüglich der äußeren Form der Salmoniden-Embryonen nicht mit einander übereinstimmen können. Noch weniger aber kann ich seiner Bestätigung des Stadium Fig. 1 (3) von His, das er in einer Kopie wiedergibt (5, pag. 23), beistimmen. Ferner schildert und deutet KUPFFER (5, pag. 22) ganz anders die Vorgänge der Entwicklung der rhomboidalen Verbreiterung der Medullarrinne, welche His örtlich, als dem Hinterhirne entsprechend, richtig aufgefasst hat. Er sagt nämlich: »die nächste Erscheinung besteht in einer Einsenkung oder Einstülpung der Oberfläche des Schildes, wie am Blastoporus der Reptilien oder Vögel«. Weiter beschreibt KUPFFER, dass der Rand dieser Einstülpung die Form eines Rhombus annimmt und sagt: »Es kann wohl eben so wenig einem Zweifel unterliegen, dass diese kreuzförmige Grube der Medullargrube von His am Lachskeim entspricht, wie es bezweifelt werden kann, dass dieser Einstülpungsvorgang dem am Reptilien-Eie beobachteten zu vergleichen sei.« Es hält also KUPFFER die rhomboidale Verbreiterung der Medullarrinne als entsprechend dem Prostoma der Reptilien und Vögel.

Aus dem vorher Beschriebenen ist klar, dass ich diese Deutung als unrichtig erklären muss. Ich habe beim Lachs und bei der Forelle

die sie bedeckende Deckschicht glänzt zu stark. Die Schwanzknospe ist auch meistens als kugelig Vorsprung unsichtbar. Die ganze Oberfläche des Embryo irisirt in jenem Licht sehr stark, was die Beobachtung außerordentlich stört. Tiefere Einsenkungen, wie z. B. die Medullarrinne in späteren Stadien, sind sehr dunkel schattirt, was ein richtiges Urtheil über ihre wahre Tiefe unmöglich macht. Diese ungünstigen Eigenschaften des Sonnenlichtes erklären mir viele der Fehler von His, z. B. das Übersehen der Rumpfanlage, die unrichtige Darstellung der Schwanzknospe, die außerordentlich tiefe Medullarrinne einiger seiner Figuren etc.

die betreffende Bildung vom Anfang ihrer Entstehung verfolgt und an Querschnitt- so wie Sagittalschnittserien studirt. Ich fand dabei, wie gesagt, dass diese rhomboidale Grube eine verbreiterte Stelle der Medullarrinne ist und folglich keine lokale Einsenkung des Ektoderms darstellt. Noch mehr wird diese Deutung als nicht annehmbar erscheinen durch die Thatsache, dass zur Zeit des Auftretens dieser rhomboidalen Verbreiterung der Medullarrinne zwischen dem ektodermalen Kiel und Entoderm die vollständig abgegrenzte Chordanlage liegt, die von dieser Stelle nach vorn und nach hinten ununterbrochen sich fortsetzt. Eine weitere Kritik dieser Auffassung werde ich nach dem Erscheinen des zweiten Theiles der Arbeit von KUPFFER geben, welcher die Resultate seines Studiums dieser Frage auf Schnitten behandeln wird.

### 3. Der Schluss des Einfaltungsprocesses der Medullarplatte und Besprechung der Dotterumwachsungsperiode.

An einem am 13. Entwicklungstag beobachteten Stadium (Taf. XVIII Fig. 9), welches eine Körperlänge von 2,2 mm besaß, findet man keine Spur der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne, es ist nur eine lineäre Furche vorhanden, die zwei schwach erweiterte Stellen darbietet. Die hintere Erweiterung entspricht der Mittelhirnregion, die vordere der Augenblasengegend.

Indem ich die Länge des vorderen Theiles der von mir dargestellten Embryonen vom vordersten Ende bis zur Mitte der Hinterhirnanschwellung messe und mit einander vergleiche, so finde ich, dass diese Länge noch immer dieselbe geblieben ist; sie beträgt 0,83, die Breite aber, durch den breitesten Kopftheil gemessen, nimmt in späteren Stadien immer mehr ab. Diese Messungen sind an meinen Zeichnungen leicht auszuführen, denn sie entsprechen alle einer und derselben Vergrößerung (18,5 lin.). Jene Thatsache hat auch OELLACHER beobachtet (1, pag. 48). Seine Erklärung war aber keine glückliche, da er die Entwicklung des centralen Nervensystems nicht durch Einfaltung annimmt. Er meint, dass der Embryo in diesen Stadien »mit dem größten Theile seiner Masse in dem Dotter steckt, während der Kiel in diesem Stadium die größte Tiefe besitzt«. Da aber der Kiel im Kopftheil und vorderen Rumpftheil nach seiner Meinung durch Wucherung des mittleren Theiles des Sinnesblattes sich vergrößert, so kann dieser Vorgang keine Erklärung der Verschmälerung des Embryo geben. Die Ausbildung des

Kiels durch Einfaltung der in früheren Stadien ausgebreiteten Medullarplatte, wie das His (2, pag. 18) schon angegeben hat, ist die richtige Erklärung dieser Erscheinung.

In der Hinterhirnregion des Stadiums Fig. 9 finden wir an der Stelle der rhomboidalen Grube eine sehr schwach ausgeprägte Vertiefung; in der Rumpfggend ist keine Spur mehr von der Medullarrinne zu sehen. Die Rumpfggend zerfällt in einen mittleren und zwei laterale Theile. Die lateralen Theile erscheinen am Flächenbilde als Ausdruck der medialen verdickten Theile der Mesodermalplatten, die bald in Ursegmente zerfallen werden. Das mittlere Feld bietet eine longitudinale, wulstförmige Erhebung, welche dem Rückenmarke entspricht. Der Randwulst erreicht bei diesem Stadium den Äquator der Dottersphäre.

Die hinteren Querschnitte durch den Embryo dieses Stadiums zeigen, wie es in früheren Stadien beschrieben war, dieselben Verhältnisse in Betreff der allmählichen Spaltung der Zellmassen des hinteren Achsenstranges in Keimblätter. Es ist auch für eine kurze Strecke des hinteren Theiles des Embryo das Vorhandensein der Rückenfurche zu konstatiren.

In diesem Stadium findet man unter der Chorda die von KUPFER beschriebene Blase, deren erste Entstehung als Einstülpung des Entoderms in sehr frühen Stadien, die etwa meiner Fig. 5 entsprechen, zu konstatiren ist. Doch will ich hier nicht näher die Verhältnisse dieser Bildung besprechen.

Ein Schnitt etwa aus der Mitte des Rumpfes (Taf. XX Fig. 29) zeigt keine Spur einer Einfaltungsrinne. Dorsal ist der Rückenmarkstrang dicker als ventral. In den lateralen Theilen des Rückenmarkes sieht man den dickeren Theil von dem übrigen zweischichtigen Ektoderm abgetrennt, noch nicht aber median, wo der Strang kontinuierlich in das zweischichtige Integument übergeht. Der ganze Strang bietet noch kein Lumen. Die centralen Zellen im ventralen Abschnitte haben die längliche Form der äußersten Zellschichten dieser Gegend. Ihre Längsachse ist horizontal gerichtet. Die centralen Zellen des dorsalen angeschwollenen Abschnitts haben eine rundliche Form; es ist also für diese im Schlussakte begriffene Strecke des Medullarstranges noch die auf Einfaltung hinweisende Anordnung der centralen Zellen zu beobachten.

Auf derselben Fig. 29 findet man die eigenthümlichen Umänderungen, welche die Bildungen im Dotter zu dieser Zeit erfahren (siehe oben pag. 384). Jedes der dort erwähnten Gebilde besteht

jetzt aus einem runden scharf begrenzten und lebhaft gefärbten Kern, welcher das Ganze als echte Zellen charakterisirt; sie sind auch viel größer geworden als in früheren Stadien. Diese Umänderungen gehen schon früher allmählich vor sich. Ich habe mehrere Mal gesehen, dass ein solches zelliges Element zwei Kerne aufweist; niemals aber konnte ich Kerntheilungsfiguren wahrnehmen. Sehr selten habe ich Bilder bekommen, welche hätten erkennen lassen, dass solche parabolastische Zellen den unteren Schichten des Entoderms in den seitlichen Theilen des Embryo sich anschließen.

Ein Schnitt durch die Stelle der Grube (Taf. XVIII Fig. 9 *Hh*), die der Hinterhirnregion entsprach, zeigte den Rest der Einfaltungsrinne, an deren Boden zwei Reihen von rundlichen Zellen eine Strecke weit in die kompakte Masse des Medullarstranges zu verfolgen waren. Die seitlichen, dorsalen Abschnitte der Medullarplatte waren bis zur völligen Schließung gegen einander eingefaltet. Der Schnitt Taf. XX Fig. 30 entspricht der Mittelhirnregion. Der Vergleich der Fig. 26 und 30 zeigt einige Eigenthümlichkeiten. Der Kiel ist in dorsoventraler Richtung stark zusammengedrückt und auf Fig. 30 des späteren Stadiums kürzer, dabei aber viel dicker geworden; die Zellen des Kiels sind stark in der Richtung des Druckes abgeplattet; die mediane, dorsale Strecke des Kieles ist wulstartig aufgetrieben, wie es oben (Taf. XX Fig. 22) für die Augenblasengegend beschrieben war. Dabei ist zu bemerken, dass der vordere Achsenstrang nach rechts geschoben ist.

Diese am Schlusse der Einfaltung der Medullarplatte zu beobachtenden Erscheinungen treten konstant auf, und sind als normale Vorgänge zu betrachten. Am deutlichsten sind sie in der Gegend des Hinter- und Mittelhirns d. h. da, wo die Gehirnanlagen stark in dorsoventraler Richtung ausgedehnt sind. Bei Forellenembryonen ist, wie es schon OELLACHER (1) beschrieben hat, der Kiel der Hinterhirnregion am Schlusse der Einfaltung konstant stark S-förmig gekrümmt. Bei Lachsembryonen ist diese Erscheinung auch, obgleich in nicht so ausgesprochener Weise wie bei Forellen, zu beobachten. ZIEGLER (4, Taf. III Fig. 12) hat eine sehr starke S-förmige Krümmung für Lachsembryonen in der Hinterhirnregion dargestellt.

Der Schnitt Taf. XX Fig. 31 entspricht der Gegend der Augenblasen des Stadiums Fig. 9. Die Augenblasen dieses Stadiums werden noch durch eine kompakte Zellmasse gebildet, deren Mitte aber aus lockerer liegenden Zellen besteht. Die beiden Augenblasen, welche in früheren Stadien etwas ventralwärts gerich-

tet waren, stehen jetzt ganz lateral. Als letzte Spur einer Einfaltungsrinne ist die kleine Grube *Mr* geblieben. Die seitlichen Theile der Medullarplatte sind aber noch nicht vollständig eingefaltet. Lateralwärts liegt noch eine ziemlich große Strecke von verdicktem Ektoderm, die in dem nächsten Stadium in den Medullarstrang eingeht, durch welchen Process die Augenblasen ventralwärts geschoben werden. Der Rest der Medullarrinne ist noch im Querschnitt als schmale Einsenkung der oberen Kontur des Schnittes wahrzunehmen, die im Flächenbilde als schwach ausgeprägte Grube *Vh* erscheint. Einen ähnlichen Schnitt, offenbar aus dem vorderen Theil der Augenblasenregion, bildet OELLACHER ab (1, Taf. VIII Fig. 5). Die Bildung der Grube erklärt OELLACHER als durch von unten her wirkenden Druck des Mesoderms entstanden (1, pag. 58), was nicht richtig sein kann, weil das Mesoderm dieser Gegend sehr schwach entwickelt ist, wie es auf meiner Fig. 31 *Ms* zu sehen ist. Daher kann von da keine mechanische Wirkung auf das Ektoderm ausgeübt werden. Ich bespreche diese Figuren, eben so wie die Fig. 3 Taf. IV (1), auch aus dem Grunde, weil OELLACHER'S Zeichner die in den Medullarstrang eingefalteten Zellen der obersten Schichten der Medullarplatte außerordentlich klar darstellte, wie das CALBERLA schon bemerkt hat. Diese Zellen beweisen auch, dass der Einfaltungsprocess nicht abgeschlossen ist. Vor der Augenblasengegend findet man noch einen kurzen ektodermalen Strang, dessen Ausbildung, wie aus dem vorher Gesagten klar wird, ebenfalls durch Einfaltung zu erklären ist.

Am 14. Tag der Entwicklung trifft man Embryonen, deren Körperlänge 2,3 mm beträgt. Ein solches Stadium ist auf Fig. 10 dargestellt. Im Kopftheil ist der Medullarstrang dieser Embryonen vollständig vom Integument abgegrenzt. Der Einfaltungsprocess ist somit zum Schlusse gekommen. Man sieht schon auf dem Flächenbilde die Stelle, welche den Augenblasen entspricht. Es sind die vordersten Theile des ovalen vorderen Abschnittes des Körpers.

Aus dem vorher Gesagten ist klar, dass von Anfang der Entwicklung an die Augenblasen als Anschwellungen der Medullarplatte nicht in der Gegend des breitesten Kopftheiles des Embryo angelegt sind, wie das OELLACHER (1, pag. 60) und HIS (3, pag. 182) meinen, sondern weiter nach vorn zu. Entsprechend der Stelle ihrer ersten Anlage erscheinen sie auch in späteren Stadien am Flächenbilde nicht am breitesten Kopftheil, sondern weiter vorn. Wie schon OELLACHER bemerkt hat (l. c.), können auch die Augenblasen in

früheren Stadien nicht am Flächenbilde wahrnehmbar sein, da sie zu der Zeit am Embryonalkörper keine äußeren Hervorragungen bilden. Deshalb ist auch die Deutung, welche His den zwei seitlichen, auf seiner Fig. 1 (3) abgebildeten, Vorsprüngen giebt, keine richtige. Es können keine Augenblasen sein, denn sie sind in einem sehr frühen Stadium am Flächenbilde zu sehen, und ihre Stellung entspricht dem breitesten Theil des Kopfes. Ich kann diese Theile demnach nur als die unrichtig dargestellte Mittelhirnregion ansehen.

Man sieht die Hinterhirnregion (Fig. 10) als eine Anschwellung, welche zwischen Rumpf und Vorderkopf liegt. Indem wir die gesammten Flächenbilder vergleichen, finden wir, dass die Gliederung des embryonalen Körpers in Vorderkopf, Hinterhirnregion und Rumpf schon auf dem Stadium Fig. 5 angegeben war, und dass die Deutung desjenigen Theils, welcher der rhomboidalen Verbreiterung der Medullarrinne entspricht, ganz richtig von His als Hinterhirn gegeben wurde.

Auf Schnitten, die unmittelbar vor der Schwanzknospe liegen, findet man, eben so wie es für frühere Stadien beschrieben war, eine mediane noch nicht in Keimblätter getrennte Zellmasse. Die Abgrenzung des Ektoderms von dem darunter liegenden Entoderm erscheint etwas weiter nach vorn an den lateralen Seiten des Schnittes. Man sieht, dass auch in diesem Stadium der Dotterumwachsungsperiode die Spaltung der Keimblätter vom Achsenstrange gerade so wie in den früheren Stadien stattfindet.

Ich muss demnach die Angabe von HOFFMANN, dass im hinteren Theile des Knochenfischembryo alle Organe und Gewebe unmittelbar sich ohne vorhergehende Bildung von Keimblättern anlegen (13, II, pag. 2) und dass hier der Process der Keimblätterbildung »übersprungen« wird (l. c. pag. 31), so dass verschiedene Organanlagen direkt von indifferenten Zellen der Endknospe hervorgehen, für unrichtig halten. Der Medullarstrang dieses Stadiums hatte in der mittleren Rumpfgegend eine unregelmäßig viereckige Form; die dorsale Hälfte des Stranges war noch etwas breiter als die ventrale. Sie war überall von dem zweischichtigen Integument deutlich abgegrenzt. Ein Schnitt durch die Hinterhirnregion dieses Stadiums ist auf Taf. XXI Fig. 32 gegeben. Wir sehen eine vollständige Abgrenzung des Medullarstranges vom Integument. Der dorsale Abschnitt ist breiter, und diese Verbreiterung besteht aus rundlichen Zellelementen, die medialwärts allmählich in die länglichen Zellen

des Medullarstranges übergehen (Fig. 32 *GI*). Diese neu entstandene Anlage bildet zu jeder Seite der Medianlinie einen Vorsprung, der in den nächstfolgenden Stadien sehr bedeutend in latero-ventraler Richtung auswächst. In dem betreffenden Stadium kann man an Querschnitten diese Anlage von dem Hinterhirn bis zum primären Vorderhirn ohne Unterbrechung verlaufen sehen. Im Vorderhirn ist sie bedeutend schwächer entwickelt, doch lässt sie sich in der Gegend der Augenblasenstiele (Taf. XXI Fig. 33 *GI*) leicht erkennen. Diese Anlage bildet also eine zu jeder Seite der dorsalen Medianlinie des Gehirns kontinuierlich verlaufende dicke Leiste. In diesem Stadium ist sie von dem überall deutlich abgegrenzten zweischichtigen Ektoderm getrennt. Doch konnte ich Spuren ihrer Anlage noch früher, als die vollständige Trennung des Ektoderms vom Gehirnstrang stattfindet, beobachten.

Diese leistenförmige Bildung ist zuerst von BALFOUR (28, pag. 348) für die Rückenmarkregion der Selachierembryonen beobachtet und als Anlage der dorsalen Wurzeln der Spinalnerven aufgefasst worden. Später hat MARSHALL (38, 39) diese Leiste im Kopftheile der Hühnerembryonen genau untersucht, als Anlage der Cranialnerven gedeutet, und »Neural Crest« genannt. MARSHALL fand, dass sie angelegt wird, ehe der Schluss der Medullarplatte stattfindet und dass ihre Anlage bis zur Augenblasengegend sich erstreckt. Von BALFOUR und PARKER ward diese Leiste von *Lepidosteus* (27) erwähnt und abgebildet. HOFFMANN hat (13, II, pag. 47) dieselbe Bildung in der Gegend des Hinterhirns bei Knochenfischen beobachtet, und auch als die Anlage der Hirnnerven gedeutet. SAGEMEHL (40) hat dieselbe Bildung in der Rückenmarksggend von *Petromyzon*, Hecht, Frosch und Amnioten untersucht und fand, dass diese Leiste nicht die Anlage der Nerven, sondern die der Ganglien ist.

Vorläufig kann ich mich keiner dieser Meinungen positiv anschließen, da mir noch weitere Untersuchungen über Stadien, die nicht im Kreise dieser Arbeit liegen, nöthig sind. Im zweiten Abschnitt meiner Arbeit werde ich die Entwicklung dieser Leiste, so wie die Angaben von HOFFMANN näher besprechen.

Etwa der Mitte der Hinterhirnanlage entsprechend bildet das Ektoderm zu beiden Seiten des Gehirnstranges eine Einsenkung (Taf. XXI Fig. 32 *GO*), über welcher die Decksicht abgehoben erscheint; das ist die erste Anlage des Gehörorgans.

Die centralen Theile der dorsalen Hälfte des Mittelhirns bestehen aus einer kompakten Zellmasse; in der ventralen Hälfte aber

findet man eine starke Auflockerung des centralen Gewebes. In der Augenblasenregion hat der vollständige Schluss der Medullarplatte stattgefunden. Die Augenblasen sind ventralwärts gerückt (Taf. XXI Fig. 33), was auf der Einfaltung der distalwärts von ihnen gelegenen Strecke der Medullarplatte beruht. Das centrale Gewebe der Augenblasen ist sehr stark aufgelockert und stellenweise durch Lücken unterbrochen. In dem vorher beschriebenen Stadium (Taf. XX Fig. 31) hatten die Augenblasen das Aussehen von sitzenden, starken Ausbuchtungen des Medullarstranges. An horizontalen Schnitten (Taf. XXI Fig. 34) des betreffenden Stadiums findet man, dass diese Augenblasenanschwellungen sich stark nach hinten gegen das Mittelhirn und eben so dorsalwärts ausdehnen. Die ursprüngliche Verbindung der Augenblasenanschwellungen mit dem Medullarstrang behält indessen dieselbe Breite und bildet somit den Augenblasenstiel. Das Stadium Fig. 10 ist das erste, bei welchem der Schluss des Einfaltungsprocesses durch die vollständige Abtrennung des Medullarstranges vom Ektoderm im Kopftheile und im größten Theile des Rumpfes ausgeführt ist. Die Gehirnregionen sind bei diesem Stadium, wie es aus der Betrachtung der Entwicklung der noch offenen Medullarplatte zu erwarten war, durch ihre Maßdifferenzen von einander zu unterscheiden. Das Hinterhirn in der Gegend der Gehörorgane hat eine Breite von 0,12 mm; in dorsoventraler Richtung beträgt es 0,39 mm. Das Mittelhirn hat in seinem breitesten Theil 0,19 mm, dorsoventral 0,62 mm. Das primäre Vorderhirn in der Gegend der Augenblasenstiele hat dorsoventral 0,39 mm.

Aus der von mir geschilderten Bildung der Gehörorgananlage, deren Entwicklung ich bis in spätere Stadien verfolgt habe, ist ersichtlich, dass sie als Derivat des schon vom Medullarstrange abgelösten Ektoderms zu betrachten ist. Diese Thatsache haben schon ZIEGLER und HOFFMANN festgestellt. Nach den Untersuchungen dieser Autoren hat also die Anlage des Gehörorgans keinen gleichwerthigen Ursprung mit der Anlage der Augenblasen; es sind demnach die seitlichen Theile der Medullarplatte nicht im Sinne GOETTE's als Sinnesplatte aufzufassen.

So weit ich nach den Konturzeichnungen von GOETTE (19) urtheilen kann, scheint mir die Fehlerquelle GOETTE's darin zu liegen, dass er den Schlussakt des Einfaltungsprocesses nicht richtig aufgefasst hat. Die seitlichen Theile der noch zum Theil ausgebreiteten Medullarplatte bilden die Sinnesplatte. Alle Figuren der Taf. VIII



von GOETTE müssen Stadien angehören, bei denen noch kein Schluss des Einfaltungsprocesses stattgefunden hat; das beweisen die dicken, seitlich vom Kiel liegenden Ektodermstrecken. Auf diesen Schnitten kann man also keine Anlage des Gehörorgans finden, wie es von GOETTE geschah. Daher sind auch die auf seiner Fig. 26 dargestellten Verdickungen *sp'* nicht als Gehörorgane zu deuten, sondern wahrscheinlich als seitliche Theile der Hinterhirnanlage. Die Fig. 27 l. c. kann schon aus dem Grunde kein Gehörorgan darstellen, weil auf dem Schnitte keine Chorda zu finden ist, welche in dem ganzen Gebiete der Gehörorgananlage vorhanden sein muss. Dasselbe gilt auch für Fig. 37 Taf. IX von GOETTE.

Ehe ich zur Darstellung meiner Beobachtungen über die Einfaltung der Medullarplatte beim Hecht und bei *Chondrostoma* übergehe, will ich noch einige Bemerkungen über den Gang des Processes der Umwachsung des Dotters bei Salmoniden hinzufügen.

OELLACHER (1, pag. 45) hat die Ansicht ausgesprochen, dass bei der Umwachsung diejenige Stelle des Randes der Keimscheibe, die der Lage der Schwanzknospe entspricht, als unbeweglich im Gegensatz zu den übrigen Theilen des Randes zu betrachten sei. Die Umwachsung geschieht also nach OELLACHER indem der ganze Rand der Keimscheibe, außer der Schwanzknospengegend, allmählich über den Dotter hingleitet und am Ende der Umwachsungsperiode diese unbewegliche Gegend erreicht. Hier findet der Schluss des Dotterlochs statt. Diese Ansicht ist von verschiedenen Seiten in Abrede gestellt worden.

KUPFFER (8, pag. 212) hat den sicheren Beweis geliefert, dass am Ei des Herings, so wie des Stichlings, die Umwachsung des Dotters vom Anbeginn bis nach Überschreiten des Äquators in allseitig gleichmäßiger Weise vor sich geht, und also der ganze Rand der Keimscheibe sich auf dem Dotter vorschiebt. KUPFFER gelangte zu diesem Resultat, indem er ein fixirtes Stichlingsei während der Umwachsung in bestimmten Intervallen photographirte. ZIEGLER (4, pag. 34) kam zu demselben Resultat, indem er die Umwachsung eines Eies von *Rhodeus amarus* beobachtete. Die längliche Form dieser Eier erlaubte genau die Beziehungen des Randes der Keimscheibe zur Längsachse des Eies in verschiedenen Stadien der Umwachsung festzustellen. In den Anfangsstadien der Dotterumwachsungsperiode, die einer Reihe von Stadien bis etwa zu meinem Stadium Taf. XVIII Fig. 5 entsprechen, wo der Rand der Keimscheibe das erste Viertel der Dottersphäre erreicht, lassen sich auch

für Salmoniden direkte Beobachtungen anstellen, welche die Annahme einer allseitigen Umwachsung rechtfertigen.

Indem ich die Medianschnitte verschiedener Stadien aus der bezeichneten Periode mit einander vergleiche, finde ich, dass die verdickten Randtheile des Parablasts sich in späteren Stadien allmählich nach vorn und hinten ausbreiten, während der oben besprochene verdünnte Centraltheil denselben Durchmesser und dieselbe centrale Lage in Bezug auf die Keimhöhlendecke behält. Die verdickten Randtheile werden aber immer durch Zuwachs breiter; da bei Salmoniden der äußerste Rand der Parablastschicht immer in der Nähe des äußersten Randes der Keimscheibe bleibt, so ist klar, dass die Umwachsung des Dotters in diesen Stadien eine regelmäßig, allseitige ist. Die Dottermasse bietet auch eine besondere Beschaffenheit in den Theilen, welche dem Centrum der Keimscheibe entsprechen. Zu der Zeit, da die Umwachsung des Dotters noch nicht begonnen hat, liegt der durchfurchte Keim in einer flachen Grube des Dotters. Die den Keim reichlich umgebenden und in den Rindenschichten des Dotters eingebetteten Öltröpfchen erscheinen konstant unter dem Keim bedeutend kleiner, als in der Peripherie. An in Alkohol gehärteten und nachträglich durch Xylol oder Terpentinöl aufgehellten Präparaten findet man die Öltröpfchen aufgelöst und an deren Stelle in der geronnenen Dottermasse eine Anzahl von Vakuolen, die in dem centralen Theil konstant kleiner, als in dem peripherischen sind. In den ersten Stadien der Dotterumwachsungsperiode, etwa bis zu dem auf Fig. 5 abgebildeten Stadium, sind diese Strukturverhältnisse des Dotters oft sehr deutlich ausgeprägt. Bei der Ausbreitung der Keimscheibe behält diese fein vakuolisirte Stelle des Dotters ihre centrale Stellung.

Die Beobachtungen von KUPFFER und ZIEGLER, so wie die so eben von mir angeführten Thatsachen beweisen, dass die Umwachsung des Dotters eine allseitige ist, und dass also bei diesem Process der Rand der Keimscheibe ganz gleichmäßig gegen den entgegengesetzten Pol des Eies allmählich vorgeschoben wird.

Aus meinen Fig. 1 und 2 ist zu ersehen, dass bei diesen noch sehr frühen Stadien der vorderste Kopftheil des älteren Embryo weiter vom Centrum der Keimscheibe entfernt liegt, als der des jüngeren. Je älter der Embryo wird, desto weiter entfernt sich der vorderste Kopftheil vom Centrum der Keimscheibe. Diese Thatsache ist sogar an jüngeren Embryonen bis zum Stadium meiner Fig. 3 nachzuweisen, an welchen, wie oben geschildert, das vorderste zu-

gespitzte Ende des Embryo nach vorn, d. h. gegen das Centrum der Keimscheibe, sich verlängert; dessenungeachtet ist das Vorschreiten des Embryo gegen den unteren Eipol so bedeutend, dass durch das rasch vor sich gehende Wachstum des Vorderendes des Embryo die Entfernung desselben vom Centrum der Keimscheibe noch zunimmt.

In späteren Stadien ist diese Bewegung noch leichter zu konstatiren. Der vorderste Kopftheil des Embryo entfernt sich immer weiter vom oberen Pole des Eies, welche Verhältnisse von STRICKER (33) in seinen Fig. 12—14 ganz richtig dargestellt worden sind.

Diese leicht nachweisbare Rückbewegung des Salmonidenembryo spricht gegen die unmotivirte Ansicht von HIS (2, pag. 21), dass das Kopfende des Salmonidenembryo bei der Beurtheilung des Ganges der Umwachsung des Dotters als unbeweglich zu betrachten sei. Ich muss also annehmen, dass der Gang der Umwachsung bei Salmoniden von HIS unrichtig verstanden wurde, und dass die Schließung des Dotterloches beim Lachs nicht, wie HIS meint, weit entfernt vom unteren Pol, sondern in der unmittelbaren Nähe desselben stattfindet.

Die Rückbewegung des Kopfendes des Embryo geht selbstverständlich langsamer vor sich, als die Bewegung des Randes der Keimscheibe, da der Embryo während der ganzen Umwachsungsperiode selbst in die Länge wächst; dieses Wachstum besteht, wie oben gesagt, hauptsächlich aus der Verlängerung des hinteren Endes des Rumpfes, indem immer neue Keimblätterstrecken vom Achsenstrange abgespaltet werden, um in die Anlagen des wachsenden Rumpfes überzugehen. Ich habe schon oben besprochen, dass es leicht ist, durch Vergleichung der Konturzeichnungen zweier Querschnittserien durch Embryonen verschiedenen Alters, z. B. des Embryo Fig. 3 und 5, sich zu überzeugen, dass in älteren Stadien das ektodermale Blatt am hinteren Ende des Embryo dünner angelegt wird. Das entodermale Blatt dagegen behält in seiner Anlage ungefähr dieselbe Dicke.

HIS hat diese Thatsache nicht berücksichtigt und eine Meinung geäußert, die gegen die Keimblätterlehre gerichtet sein könnte. Er sagt (3, pag. 199), dass in späteren Stadien »das Ektoderm in seiner anfänglichen Abgrenzung nicht beisammen bleibt, sondern dass, wenigstens in gewisser Ausdehnung, Bestandtheile desselben sich ablösen, um in die Mesodermanlage überzugehen. Mit dieser Annahme stimmen auch die planimetrischen Messungen«. Der erste Grund für diese Annahme von HIS ist der, dass die Grenzen der

Keimblätter sich vorübergehend verwischen sollen. Den zweiten liefert die Berechnung der Summe der Flächen des Ektoderms einerseits, und der unteren Schicht andererseits, für eine Reihe von hinteren Schnitten zweier, weit von einander abstehender Stadien, nämlich Fig. 5 *B* und Fig. 1 *D* l. c. Das von His gefundene Resultat dieser Vergleichung ist folgendes:

bei *B* (Schnitte von hinten 1—11) Gesamtfläche 3,086 mm, wovon Ektoderm 1,809, untere Schicht 1,277;

bei *D* (Schnitte von hinten 1—14) Gesamtfläche 2,980 mm, wovon Ektoderm 1,463, untere Schicht 1,517;

Was den ersten Grund betrifft, so ist freilich eine vorübergehende Verwischung der Grenzen der Keimblätter zu beobachten möglich, wenn das in Einfaltung begriffene Ektoderm fester an das Mesoderm zu liegen kommt. Zumal wenn His Schnitte von 0,05 mm Dicke untersucht (3, pag. 181). Was den zweiten Grund betrifft, so ist derselbe deshalb hinfällig, weil His, wie oben gesagt, die Verhältnisse des nach hinten wachsenden Embryo nicht in Betracht gezogen und bei seinen Berechnungen zwei in ihren anfänglichen Anlagen nicht gleiche Strecken benutzt hat.

Am Ende der Umwachsungsperiode treten mitunter gewisse Unregelmäßigkeiten ein, die eine ovale Form des Dotterloches bedingen. Es geschieht nämlich, wenn die Stelle des Randes der Keimscheibe, welche dem hinteren Ende des Embryo entspricht, etwas in der Umwachsung zurückbleibt. Diese Erscheinung ist nicht als Regel zu betrachten. Öfter ist am Schlusse der Umwachsung ein rundes Loch zu beobachten.

#### 4. Beobachtungen an *Esox* und *Chondrostoma*. Allgemeine Betrachtungen.

Ich habe versucht mir außer Salmoniden, an welchen ich des reichen Materials wegen vollständigere Untersuchungen anstellen konnte, noch Material aus anderen Familien zu verschaffen, um meine Resultate verallgemeinern zu können. Das schien mir aus dem Grunde wichtig, weil KUPFFER, der Gelegenheit hatte ein sehr mannigfaltiges Knochenfischmaterial zu untersuchen, auf die großen Variationen, die in der Ontogenie der Teleostei herrschen sollen, aufmerksam macht (8, pag. 217). Dabei war mein Hauptzweck, den Einfaltungsprocess zu konstatiren und die Anlage der Gehirnregionen festzustellen. Das Verschaffen anderen Materials als Salmoniden

ist mir aber in Heidelberg nicht so leicht gelungen. Beim Hecht und noch mehr bei *Chondrostoma*, deren für die Einfaltung der Medullarplatte kritische Stadien in 24 Stunden verlaufen, ist es unmöglich, die Entwicklung an einer Anzahl auf gleicher Stufe stehender Eier genauer zu verfolgen. Da die Hauptbedingung für diese Untersuchungen in dem frühzeitigen Befreien der Embryonen aus der Eihülle besteht, eine Operation, die für kleine Eier sehr umständlich ist, so wird dadurch das Sammeln des genügenden Materials in so kurzer Zeit bedeutend erschwert. Ich versuchte mir dadurch zu helfen, dass ich die Eier mit aufgeschnittener Eihülle in konservierende Flüssigkeit legte, um den Druck, welchen die sich zusammenziehende Eihülle auf den Embryo ausübt, so viel als möglich zu verhindern. Dabei aber war ich manchmal angewiesen, die Embryonen mit der Eihülle zu schneiden, um sie bei nachträglichem Herausschälen nicht zu verletzen. Eine andere Erschwerung der Untersuchung der Gehirnregionen bei Cyprinoiden wird durch die starke Krümmung des Embryo gebildet, die eben zwischen der flachen Hinterhirnanlage und dem Mittelhirn am meisten ausgesprochen ist und schon in den frühesten Stadien eintritt. In wesentlichen Punkten stimmt die Entwicklung der Medullarplatte der *Chondrostoma* mit der der Salmoniden, wie ich es an meinem sparsamen Material feststellen konnte, überein. Die Keimblätterfrage habe ich bei Hecht und *Chondrostoma* nicht berührt und daher will ich meine an Salmoniden gemachten Beobachtungen durchaus nicht gegen die von KUPFFER (6, 8), VAN BAMBEKE (14) und VAN BENEDEN (9) an Fischen mit kleinen Eiern gewonnenen Resultate sprechen lassen.

Der Beginn der Umwachsung des Dotters bei *Chondrostoma* geschieht auf dieselbe Weise, wie es KUPFFER (6, pag. 223) für *Gobius*-Arten beschrieben hat. Das erste Erscheinen des Embryonalfeldes ist aber früher wahrnehmbar, als dieser Forscher es für *Gobius* angiebt.

Im Anfange der Umwachsung hat die Keimscheibe nicht, wie bei Salmoniden, einen verdickten Rand, sondern einen verdünnten. Noch früher als dieser Rand bei der Ausbreitung den Äquator des Eies erreicht, ist an einer Stelle seiner Peripherie eine Verdickung wahrzunehmen, die bei Drehung des Eies unter dem Mikroskope ganz scharf hervortritt. Diese Randverdickung ist die erste Anlage des Embryonalschildes; sie sieht bei *Chondrostoma* ganz so aus, wie es VAN BAMBEKE (14, Taf. II) für *Leuciscus rutilus* dargestellt hat. Sehr bald nach dem Erscheinen dieser Verdickung bildet sich

rings um die Peripherie der Keimscheibe der verdickte Randwulst. Sobald dieser Randwulst den Äquator überschritten hat, ist es leicht durch Behandlung des Eies mit verdünnter Salpetersäure nachzuweisen, dass der Randwulst einen zungenförmigen Vorsprung hinterlassen hat, dessen Basis der Verdickung des Randwulstes entspricht. Das ist das Embryonalfeld. Aus dem geschilderten Gange seiner Bildung ist also ersichtlich, dass der Schild nicht als ein sekundärer Auswuchs nach vorn zu betrachten ist, sondern als eine Anlage, die während des Ganges der Umwachsung sich allmählich ausgebildet hat.

Den im Wesentlichen gleichen Gang der Bildung des Schildes habe ich auch für den Hecht konstatirt. Er erscheint bei dieser Form als eine Verdickung des sehr breiten Randwulstes, ungefähr zu der Zeit als er das Drittel der Dottersphäre erreicht hat. Die Ausdehnung des Schildes nimmt zu, indem bei fortschreitendem Process der Umwachsung sein hinteres Ende sich verlängert. Beim Hecht bildet sich also der Schild nicht so, wie KUPFFER das für *Gasterosteus aculeatus* (6, pag. 222) und *Clupea* (8, pag. 211) angiebt, der, wie er sagt, ein Auswuchs des Randwulstes sei, der centralwärts sich verlängert und schließlich den oberen Pol des Eies erreicht. Die kurze Strecke des Vorderhirns ist wahrscheinlich beim Hecht und bei *Chondrostoma* eben so wie es für Salmoniden nachgewiesen war, als eine nachträglich durch Auswuchs entstandene zu betrachten. Ausführliche Beobachtungen über diesen Punkt fehlen mir.

An einem Querschnitt durch die Rumpfanlage eines *Chondrostoma*-Embryo des Stadiums, welches auf Taf. XVIII Fig. 11 dargestellt ist, fand ich den ektodermalen Kiel bereits angelegt. Entsprechend der Mittellinie war eine schwach ausgebildete Rückenfurche zu finden, von deren Boden gegen das Centrum des Kiels sich zwei scharf konturirte Zellreihen fortsetzen. Ich fand auch die auf Einfaltung hindeutende charakteristische Stellung der Längsachsen der Zellen der seitlichen Theile der Medullarplatte. Das ganze Entoderm war dabei von einer Reihe stark abgeplatteter Elemente der Deckschicht bedeckt. Die Chordaanlage war schon deutlich von Entoderm und Mesoderm abgegrenzt. Das Entoderm war einschichtig und seine Elemente durch Form und Größe von den blasigen, kernartigen Gebilden, die in der dünnen Parablastschicht eingebettet liegen, sehr scharf zu unterscheiden.

Ein Querschnitt durch die Hinterhirnanlage, die sich am Flächen-

bilde durch die zwei sehr flachen und in die Länge ausgezogenen Gruben charakterisirt, ist auf Taf. XXI Fig. 35 abgebildet. Man sieht entsprechend diesen Gruben das ektodermale Blatt schwach verdickt. Die Gruben erscheinen am Querschnitt als flache Einsenkungen, sind nicht so scharf vertieft, wie es bei Salmonidenembryonen der Fall war, sind aber bedeutend länger und breiter. Der Kiel dieser Gegend ist in diesen Stadien nicht stark ausgebildet und ruht auf der abgegrenzten Chordaanlage.

Weiter nach vorn ist die Region des Mittelhirns, die hier durch die abweichende Form der Medullarplatte und durch ihre voluminösere Anlage charakterisirt wird, nicht aber durch grubenartige Bildungen, die ich für *Chondrostoma* niemals an meinem freilich spärlichen Material gesehen habe. Der Kiel dieser Gegend ist stark ausgebildet, die lateralen verdickten Theile der Medullarplatte gehen allmählich in das übrige Ektoderm über. Dem Boden der schwach ausgebildeten Rückenfurche entsprechend sah ich in diesem Stadium mit außerordentlicher Deutlichkeit die die Einfaltung bezeichnenden centralen Zellen, wie es auch ein Querschnitt (Taf. XXI Fig. 36) durch die Hinterhirnanlage eines späteren Stadiums zeigt. Für einige Stadien von *Chondrostoma* kann ich dieselben scharfen Konturen der centralen Zellen, wie sie in CALBERLA'S Figuren von *Syngnathus* angegeben wurden, bestätigen. Manchmal habe ich auch bemerkt, dass diese centralen Zellen eine stärkere Färbung, als die umgebenden, annehmen.

An weiter nach vorn liegenden Schnitten kommt man in die Region des Vorderhirns, die aber in diesem Stadium noch keine stark ausgebildeten Augenblasenverdickungen besitzt. Taf. XXI Fig. 36 zeigt ein vorgeschrittenes Einfaltungsstadium der Hinterhirnregion; man sieht die seitlichen Theile des Ektoderms auf die gegen einander rückenden Hälften der Medullarplatte aufgerollt. Es ist somit die Einfaltung weit vorgeschritten; auch sind auf diesem Schnitt die eingefalteten medialen Zellen außerordentlich scharf zu sehen.

Die voluminösere Mittelhirnanlage zeigte im Ganzen sehr ähnliche Verhältnisse, wie die auf Fig. 36 vom Hinterhirn dargestellten. Der Querschnitt Fig. 37 ist aus dem vorderen Theil der Augenblasengegend genommen. Die beiden Medullarwülste sind stark gegen einander gerückt. Vom Boden der Medullarrinne lassen sich die eingefalteten Zellen der oberen Schicht des Ektoderms deutlich ins Centrum des Stranges verfolgen. Diese Zellen divergiren radienartig gegen die Peripherie der Augenblase in zwei etwas bogenför-

mig gekrümmten Linien. Aus dieser Gruppierung der centralen Zellen des Medullarstranges dieser Gegend vermuthete ich, dass für diese Gegend die Ausbildung der Gruben in relativ frühen Stadien stattfindet.

Die Betrachtung dieser zwei geschilderten Stadien giebt die genügende Überzeugung, dass die Ausbildung des Medullarstranges bei *Chondrostoma* nach demselben Princip der räumlich beschränkten Faltenbildung vor sich geht, wie ich in detaillirter Weise für Salmoniden beschrieben habe. Auch die Ausbildung des Hinterhirns ist bei *Chondrostoma* genau dieselbe, wie bei Salmoniden. Die übrigen Gehirnregionen waren an den von mir untersuchten Stadien durch die abweichende äußere Form der noch nicht eingefalteten Medullarplatte von einander zu unterscheiden.

Ein gutes Flächenbild der Anfangsstadien der Hechtentwicklung hat KUPFFER (5, Taf. II Fig. 18) gegeben, wozu ich nur bemerke, dass ich das, was KUPFFER in dieser selben Figur als »Prostomabildung« darstellte, weder an Flächenbildern noch an Querschnittserien dieser, so wie einiger anderer diesem naheliegender Stadien jemals gesehen habe. Ein solches Stadium ist von mir auf Taf. XVIII Fig. 12 wiedergegeben; die Schwanzknospe, welche KUPFFER etwas zu scharf für das vorige Stadium abgebildet hat, verliert ihre kugelige Form; ihr vorderes Ende verlängert sich nach Art einer Crista, der Medullarrinne des Embryo entsprechend; hinten ist eine leichte Einbuchtung zu sehen. Die seitlichen Theile des Embryonschildes sind nicht scharf von dem umgebenden Embryonalfelde abgegrenzt: unmittelbar vor dem Ende der Crista erscheint die schmale Medullarrinne. Etwa in der Mitte des Schildes bildet sie eine kleine rhomboidale Verbreiterung, deren laterale Ecken sich gegen zwei runde Vertiefungen verlängern. Das ist die Hinterhirnregion. Nach vorn verlängert sich die Medullarrinne und endet mit einer Erweiterung, die der Mittelhirnregion entspricht. Ein Schnitt durch die Hinterhirnanlage dieser Form zeigt einen sehr schwach entwickelten Kiel. Die noch ganz ausgebreiteten seitlichen Theile der Medullarplatte bilden zwei verdickte Stellen; diesen entsprechen zwei schwach ausgeprägte flache Einbiegungen, wie es in Taf. XXI Fig. 35 von *Chondrostoma* dargestellt ist. Unter dem Kiel sieht man die voluminöse Chordaanlage, die abgegrenzten Mesodermplatten und das einschichtige Entoderm, dessen Zellen sich auch, wie bei *Chondrostoma*, durch Form und Größe von den Parablastkernen unterscheiden. Die stark verdickte Medullarplatte der Mittelhirnregion (Fig. 38) besitzt einen schwach entwickelten Kiel und eine sehr



breite Medullarrinne. In der künftigen Augenblasengegend ist keine Medullarrinne vorhanden; man sieht nur die flach ausgebreitete sehr verdickte Medullarplatte, deren seitliche untere Kontur noch keine Anschwellungen hat.

Von einem späteren und interessanten Stadium hatte ich leider nur zwei Exemplare. Die Länge des Embryo dieses Stadiums war 1,6 mm. Die Umwachsung des Dotters war bald zu Ende; die Rückenfurche ging noch durch die ganze Länge der Rumpfanlage; die gegen einander gerückten Gruben der Hinterhirnregion waren nicht mehr von einander zu unterscheiden, und erschienen als eine Ausbreitung der Medullarrinne dieser Gegend. In der Mittelhirnregion sah ich eine starke Ausbreitung und Vertiefung der Medullarrinne. Nach hinten stand sie durch eine schmale Rinne in Verbindung mit der Hinterhirnregion. Nach vorn war die Medullarrinne ziemlich scharf abgeschnitten. Das vordere Ende des Embryo war stumpf abgerundet und bildete vor der Medullarrinne der Mittelhirnregion eine breite Fläche, auf welcher ich, zu beiden Seiten der Mittellinie, zwei Furchen bemerkte, deren hintere Enden mit der Medullarrinne in Verbindung standen. Ein Schnitt aus der Mittelhirnregion dieses Stadiums ist auf Taf. XXI Fig. 39 dargestellt; der mittlere Theil der Medullarplatte zeigt keine Kielbildung; er ist nach oben hervorgewölbt die beiden seitlichen Theile sind stark geknickt und gegen einander gebogen, während zwischen ihnen und dem mittleren Theil ein breiter Faltenraum entsteht. Die Medullarwülste sind sehr scharf ausgebildet und man sieht die knieförmige Einbiegung der Medullarplatte in das übrige Ektoderm scharf angedeutet. Ein Querschnitt der Augenblasengegend (Fig. 40) zeigt ein sehr interessantes Verhalten der Medullarplatte. Sie bietet wie in dem früheren Stadium eine dicke kompakte, breite Platte, die aber vom übrigen Ektoderm sich scharf absetzt. Ihre seitlichen Theile bilden zwei große laterale Vorsprünge (*Ab*). Die obere Kontur des Schnittes zeigt zwei seitlich zur Medullarlinie stehende Einkerbungen, die dem Querschnitte der beiden Furchen dieser Gegend im Flächenbilde entsprechen.

Aus dem Vergleiche der dargestellten Schnitte der Mittelhirnregion dieses Stadiums mit den entsprechenden der vorher beschriebenen, glaube ich den Vorgang der Entwicklung der Medullarplatte dieser Gegend mir folgendermaßen erklären zu können.

Die Mittelhirnregion der Medullarplatte der nicht beobachteten Zwischenstadien erfährt eine beträchtliche Flächenausdehnung in

Folge einer Zellvermehrung, indem die seitlichen Theile stark nach unten ausweichen und die charakteristische Einfaltungsrinne dieser Gegend bilden. Die mittlere Strecke krümmt sich dabei etwas dorsalwärts. In der Augenblasengegend ist wahrscheinlich außer einer Flächenvergrößerung noch eine starke Verdickung der Medullarplatte zu konstatiren, die das Ausweichen in diesem Stadium wahrscheinlich hindert, obgleich sie in späteren Stadien eintritt. Einen Querschnitt durch die Mittelhirnregion eines älteren Stadiums zeigt die Fig. 41. Der Process der Einfaltung ist weiter fortgeschritten, man sieht, wie bei diesem Process der mittlere Theil der Medullarplatte, der bei Salmoniden dem Kiel entspricht, nach unten gedrängt wird, während die Faltenräume, die zwischen dem seitlichen und mittleren Theile der Medullarplatte sich befinden, gegen einander rücken und den nach unten gegabelten Raum der tiefen spaltförmigen Medullarrinne bilden. Beim Hecht sind diese Prozesse außerordentlich klar, die Augenblasengegend zeigt das Verhalten, welches auf Fig. 42 dargestellt ist. Man sieht die dicke Medullarplatte dieser Gegend gebogen; sie hat dabei ihr seitliches Relief sehr geändert, indem der mittlere Theil stark nach unten gedrängt wird und ein schwacher, kielartiger Vorsprung sich bildet. Die Medullarrinne ist sehr tief und schmal; von deren Boden sieht man, entsprechend den Radien der Augenblasen, die länglichen centralen Zellen divergiren. Aus diesem flüchtig geschilderten Gang der Entwicklung der Medullarplatte des Hechtes ist es klar, dass der Einfaltungsprocess dieser Form außerordentlich deutlich ausgesprochen ist, und dass man eigentlich hier den Ausdruck »geschlossene Falte« nur in sehr beschränktem Sinne gebrauchen darf. Freilich ist auch beim Hecht der Zustand, in welchem das centrale Nervensystem einen soliden Strang bildet, nach meinen Beobachtungen in späteren Stadien vorhanden, dauert aber nur sehr kurze Zeit. Im centralen Theile der Region des Mittelhirns besteht immer eine auffallend lockere Beschaffenheit des Gewebes. Der außerordentlich schwach ausgesprochene Kiel ist eine bemerkenswerthe Eigenthümlichkeit des Hechtes, eine Eigenthümlichkeit, welche die Entwicklung der Medullarplatte dieser Form auf gleiche Vorgänge wie die, welche für alle übrigen Wirbelthiere bekannt sind, zurückführt. Die Ausbildung der Gehirnregionen ist durch die differente Beschaffenheit der verschiedenen Gegenden des Kopftheiles der Medullarplatte deutlich angegeben.

Am Schlusse dieses Abschnitts meiner Arbeit will ich noch die interessante Thatsache der Anlage der Gehirnregionen beim offenen Zustande der Medullarplatte näher besprechen.

Es ist eine Erscheinung, welche von verschiedenen Seiten fast für sämtliche Wirbelthiere angegeben wurde. Sie scheint jedoch am deutlichsten bei Ichthyopsiden und Säugethieren ausgesprochen zu sein. Ohne speciell darauf gerichtete Untersuchungen ist es freilich schwer ins Klare zu kommen, ob bei der Bildung dieser Regionen in verschiedenen Gruppen genau dieselben Verhältnisse sich offenbaren, oder ob dabei gewisse Variationen sich zeigen, deren Feststellung für die Beurtheilung der Frage, in wie weit es sich hier um, für Wirbelthiere primitive, oder um in engeren Gruppen entstandene ontogenetische Processe handelt, von Interesse sein konnte. Das Wesen dieser Vorgänge, wie es aus meiner Darstellung für Knochenfische ersichtlich ist, besteht in der frühzeitigen Anlage des Bildungsmaterials für künftige Anschwellungen des Gehirnrohrs, die wir als Gehirnblasen bezeichnen. Diese Erscheinung also ist eine ontogenetische Heterochronie (25, pag. 412).

Wir sahen, dass bei Knochenfischen der breiteste und am meisten verdickte Theil der Mittelhirnregion entspricht; das ist ein Verhältnis, welches die äußere Form der frühen Stadien der Knochenfischembryonen bedingt, indem ihr Kopftheil in der Mitte stark verbreitert erscheint. Der primäre Vorderhirnabschnitt ist schmaler, daher hat der Kopftheil, wie Hrs sich ausdrückte, eine kleeblattähnliche Form. Diese embryonale Form ist, wie mir scheint, für sämtliche Knochenfische als charakteristisch zu bezeichnen. Ich will hier die mir bekannten Angaben der Autoren über die Bildung der Gehirnregionen bei offenem Zustande der Medullarplatte für sämtliche Wirbelthiere zusammenstellen, um den ontogenetischen Werth dieser Thatsache noch näher zu schätzen zu versuchen.

BALFOUR (29, pag. 72) giebt für die Selachier an, dass durch die Entstehung der löffelförmigen Verbreiterung des Kopftheils der Medullarplatte der Selachier sie viel früher in Gehirn und Rückenmark getheilt wird, als der Schluss der Medullarplatte stattfindet. Aus den Tafeln von BALFOUR kann man sehen, dass ein etwas späteres Stadium von *Pristiurus* (Taf. VI *F*) an dieser Verbreiterung deutlich zwei Regionen aufweist, die durch eine etwas verengte Strecke mit einander verbunden sind. Die erste Andeutung dieser zwei Regionen sehe ich auch bei einem viel früheren Stadium (Taf. VI *C*). Diese Thatsachen bestätigt auch die Zeichnung eines

Pristiurusembryo von HIS (10, Fig. 5), worauf alle drei Regionen deutlich ausgesprochen sind. Die Fig. 3 l. c. von HIS giebt eine Form, die eine große Übereinstimmung in den Umrissen des Kopftheils mit Knochenfischembryonen hat, und die wahrscheinlich durch die breite Mittelhirnanlage bedingt wird, was aber ohne eigene Untersuchungen sich schwer entscheiden lässt.

Die Entwicklung der Medullarplatte der Selachier bietet eine Erscheinung in Übereinstimmung mit dem nämlichen Prozesse an der Vorderhirnregion des Hechtes. BALFOUR fand (29, pag. 72) nämlich, dass der Kopftheil der Medullarplatte der Selachier in eine flache, ventralwärts gekrümmte Platte »cephalic plate« wächst, die erst später ihre, für andere Wirbelthiere normale, dorsalwärts gerichtete Krümmung erhält. Derselbe Process ist für die Region des primären Vorderhirns des Hechtes nachzuweisen.

Für Salmoniden glaube ich diese Erscheinung an der Vorderhirnplatte in früheren Stadien zu erkennen.

Die Bildung einer Kopfplatte, wie ich es aus eigenen Beobachtungen so wie aus den Tafeln von GOETTE (20, Taf. III Fig. 59—61) schließen muss, kommt auch bei Batrachiern vor, indem sie in der Vorderhirnregion die größte Übereinstimmung in Betreff der Form mit der nämlichen Bildung des Hechtes zeigt.

Nach SALENSKY (54, I, pag. 121) ist auch bei Acipenser ruthenus der Kopftheil der Medullarplatte durch eine löffelförmige Verbreiterung angedeutet; bestimmte Angaben über die Bildung der einzelnen Regionen bei Ganoiden sind mir nicht bekannt.

Für die Batrachier hat BAER (42, pag. 286) und später REMAK (37, pag. 147) ausführlich angegeben, dass die noch nicht eingefaltete Medullarplatte zuerst zwei, dann drei seitliche Vorsprünge zeigt, deren mittlere, größere, sich später als die Anlage der Augenblasen erweist. REMAK giebt dabei an, dass unter beschleunigter Entwicklung, bei höherer Temperatur, der Schluss der Medullarplatte oft früher als die Ausbildung der Gehirnregionen zu Stande kommt. Diese Angaben wurden später von GOETTE (20, pag. 178) in Abrede gestellt. Dieser hielt die Erweiterung der Medullarplatte als Vorragungen, die ihre Entstehung »den in den Wülsten eingeschlossenen äußeren Kopfsegmenten« verdanken. In den neueren Arbeiten von v. BAMBEKE (43, pag. 321) ist für den Axolotl, von SCHULTZE (35, pag. 14) für *Rana fusca*, die Bildung der Gehirnregionen bestätigt worden.

So weit ich Gelegenheit hatte Embryonen von *Rana temporaria*

an Flächenbildern und Schnitten zu untersuchen, bin ich zur Überzeugung gekommen, dass die Medullarplatte hier wirklich im Kopfteile drei Regionen aufweist, die nicht bloß durch ihre seitliche Ausdehnung, sondern auch durch die Dicke und die gesammte Konfiguration der Medullarplatte von einander zu unterscheiden sind. Ferner muss ich im Gegensatz zu GOETTE angeben, dass das Hirnrohr der Batrachier nach dem Schlusse der Medullarplatte nicht gleichmäßig, ohne Erweiterungen, verläuft, sondern drei Anschwellungen seiner Wände deutlich erkennen lässt, wie man es sogar auf der Taf. VI Fig. 98 l. c. von GOETTE recht deutlich erkennen kann.

Die Anlage der Gehirnregionen bei offenem Zustande der Medullarplatte ist auch durch MILNES MARSHALL (39, pag. 11) für Hühnchenembryonen angegeben. Bei Vögeln ist dieser Vorgang nicht so klar ausgesprochen, wie bei Ichthyopsiden; er beeinflusst nicht so wesentlich die äußeren Konturen der Medullarplatte, und es ist interessant, dass im Vergleich mit den Knochenfischen es nicht der mittlere, sondern der vorderste Theil die Region der Augenblasen ist, die sich bei Vögeln als die breiteste erweist. Es ist also bei verschiedenen Gruppen eine Inkonstanz in diesen Vorgängen nachzuweisen.

Bei Säugethieren treten die Anlagen der Gehirnregionen nach KÖLLIKER (41, pag. 243) viel bestimmter als beim Hühnchen hervor, indem die Anlage des Vorderhirns als die breiteste erscheint. Diese Vorderhirnanlage des Säugethieres ist, wie ich nach KÖLLIKER'S Figuren beurtheilen kann, im Vergleich mit Vogelembryonen außerordentlich mächtig entwickelt.

Aus der Zusammenstellung dieser Thatsachen ziehe ich den Schluss, dass obgleich die Anlage der Gehirnregionen beim offenen Zustande der Medullarplatte eine für sämtliche genauer studirte Wirbelthiere allgemeine Erscheinung ist, sie doch gewissen Variationen unterworfen ist, die ihr keinen primitiven ontogenetischen Charakter zutheilen, demgemäß muss ich meine hierüber früher geäußerte Ansicht (Zool. Anz. VII. Bd.) als unhaltbar betrachten.

Die Ursache dieser Variationen können wir, wie mir scheint, in dem anatomischen Bau des erwachsenen Gehirns erblicken. Das Mittelhirn der Knochenfische erweist sich als der am meisten entwickelte Theil; es wird auch im embryonalen Zustande durch eine mächtige Anlage im Vergleiche mit den übrigen Gehirnregionen heterochronisch dargestellt. Bei Säugethieren dagegen tritt in den Vor-

dergrund die Anlage des primären Vorderhirns, was mit den Verhältnissen des erwachsenen Zustandes stimmt. Die beinahe gleich breite Medullarplatte der Vögel bietet in dieser Beziehung einen mittleren Zustand.

Moskau, den 20. November 1884.

### Litteraturverzeichnis.

- 1) J. OELLACHER, Beiträge zur Entwicklung der Knochenfische nach Beobachtungen am Bachforelleneie. Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie. Bd. XXIII. 1873.
- 2) W. HIS, Untersuchungen über die Entwicklung von Knochenfischen, besonders über diejenige des Salmens. Zeitschrift für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Bd. I. 1876.
- 3) W. HIS, Untersuchungen über die Bildung des Knochenfischembryo II. (Salmen). Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Jahrg. 1878.
- 4) E. ZIEGLER, Die embryonale Entwicklung von Salmo Salar. (Inaugural-Dissertation. Freiburg i. B.) 1882.
- 5) C. KUPFFER, Die Gastrulation an den meroblastischen Eiern der Wirbelthiere und die Bedeutung des Primitivstreifs. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Jahrg. 1884.
- 6) C. KUPFFER, Beobachtungen über die Entwicklung der Knochenfische. Archiv für mikroskopische Anatomie. Bd. IV. 1868.
- 7) K. E. VON BAER, Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte der Fische nebst einem Anhang über die Schwimmblase. 1835.
- 8) C. KUPFFER, Über Laichen und Entwicklung des Herings in der westlichen Ostsee. Jahresbericht der Kommission zur wissenschaftlichen Untersuchung der deutschen Meere in Kiel für die Jahre 1874—76.
- 9) E. VAN BENEDEN, Contribution a l'histoire du développement embryonnaire des Téléostéens. Bulletins de l'Académie roy. d. Belgique. 2<sup>me</sup> Serie. Bd. XLIV. 1877.
- 10) W. HIS, Über die Bildung der Haifischembryonen. Zeitschrift für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Bd. II. 1876.
- 11) E. CALBERLA, Zur Entwicklung des Medullarrohres und der Chorda dorsalis der Teleostier und der Petromyzonten. Morphologisches Jahrbuch. Bd. III. 1877.
- 12) G. ROMITI, Studi di Embriogenia. Estratto dal Giornale: la Rivista Clinica di Bologna. 1873.
- 13) C. K. HOFFMANN, Zur Ontogenie der Knochenfische. Bd. I. 1881. II. 1882.

- 14) CH. VAN BAMBEKE, Recherches sur l'Embryologie des poissons osseux. Mémoires couronnés et mem. des Savants étrangers pub. par. l'Académie roy. de Belgique. Bd. XL. 1876.
- 15) C. WEIL, Beiträge zur Kenntnis der Entwicklung der Knochenfische. Sitzungsberichte der k. Akademie der Wissenschaften Wien. Bd. LXV. III. Abth. 1872.
- 16) A. GOETTE, Zur Entwicklungsgeschichte der Wirbelthiere. (Vorläufige Mittheilung.) Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften. 1869.
- 17) A. GOETTE, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der Wirbelthiere. I. Der Keim des Forelleneies. Archiv für mikroskopische Anatomie. Bd. IX. 1873.
- 18) A. GOETTE, II. Die Bildung der Keimblätter und des Blutes im Hühnerei, ebend. Bd. X. 1874.
- 19) A. GOETTE, III. Über die Entwicklung des Centralnervensystems der Teleostier, ebend. Bd. XV. 1878.
- 20) A. GOETTE, Die Entwicklungsgeschichte der Unke. 1875.
- 21) A. LEREBoullet, Recherches d'embryologie comparée sur le développement de la truite, du lézard et du limnée. Annales des sciences naturelles. Serie IV. T. XVI. 1861.
- 22) A. LEREBoullet, Recherches d'embryologie comparée sur le développement du brochet, de la perche et de l'ecrevisse. 1853.
- 23) C. VOGT, Embryologie des Salmones. 1842.
- 24) H. RATHKE, Abhandlungen zur Bildungs- und Entwicklungsgeschichte des Menschen und der Thiere. II. Th. Blennius viviparus. 1833.
- 25) E. HAECKEL, Die Gastrula und die Eifurchung der Thiere. Jenaische Zeitschrift. Bd. IX. 1875.
- 26) HENNEGUY, Formation of the Embryonic Layers in the Trout. Journal of the R. Microscopical Society. Bd. III.
- 27) BALFOUR and PARKER, On the structure and development of the Lepidosteus. Transactions of the R. society London. Vol. XXXIII.
- 28) F. BALFOUR, A preliminary account of the development of the Elasmobranch fishes. Quarterly Journal of Microscopical Science. 1874.
- 29) F. BALFOUR, A Monograph on the development of Elasmobranch Fishes. 1878.
- 30) J. RADWANER, Über die erste Anlage der Chorda dorsalis. Sitzungsberichte der k. Akademie der Wiss. zu Wien. Bd. LXXXIII, III. Abth. 1876.
- 31) SCHENK, Zur Entwicklungsgeschichte des Auges der Fische. Sitzungsberichte der k. Akademie der Wiss. zu Wien. 1867.
- 32) E. KLEIN, Observations on the early development of the Common Trout. Quarterly Journal of Microscopical Science. New Series. Bd. XVI. 1876.
- 33) STRICKER, Untersuchungen über die Entwicklung der Bachforelle. Wiener Sitzungsberichte. Bd. LI, Abth. II. 1865.
- 34) W. SALENSKY, Entwicklungsgeschichte des Sterletts (Russisch). Arbeiten der Gesellschaft der Naturforscher zu Kasan. Bd. VII. Liefg. 3.
- 35) O. SCHULTZE, Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der Batrachier. Archiv für mikroskopische Anatomie. Bd. XXIII. 1884.

- 36) SCHAPRINGER, Über die Bildung des Medullarrohres bei den Knochenfischen. Wiener Sitzungsberichte. Bd. LXIV. Abth. II. 1871.
- 37) R. REMAK, Untersuchungen über die Entwicklung der Wirbelthiere. 1855.
- 38) A. MILNES MARSHALL, On the early stages of development of the nerves in birds. The Journal of Anatomy and Physiology. Vol. XI. 1877.
- 39) A. MILNES MARSHALL, The development of the cranial nerves in the chick. Quarterly Journal of Microscopical science. Vol. XVIII. 1878.
- 40) M. SAGEMEHL, Untersuchungen über die Entwicklung der Spinalnerven. (Inaugural-Dissertation Dorpat.) 1882.
- 41) A. KÖLLIKER, Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere. 1879.
- 42) K. E. VON BAER, Über Entwicklungsgeschichte der Thiere. Beobachtung und Reflexion. 1828.
- 43) CH. VAN BAMBEKE, Nouvelles recherches sur l'embryologie des Batraciens. Archives de Biologie. Bd. I.
- 44) RABL-RÜCKHARD, Zur Deutung und Entwicklung des Gehirns der Knochenfische. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Jahrg. 1882.
- 45) W. HIS, Unsere Körperform und das physiologische Problem ihrer Entstehung. 1875.

---

## Erklärung der Abbildungen.

---

### Tafel XVIII—XXI.

Für alle Figuren gültige Bezeichnungen.

- G* Grenze der Keimblätter,  
*Ds* Deckschicht,  
*Ec* Ektoderm,  
*p.En* primäres Entoderm,  
*En* definitives Entoderm,  
*Ms* Mesoderm,  
*PbK* Kerne des sogenannten »Parablast«,  
*PbZ* Zellen des Parablast,  
*HAx* hinterer Achsenstrang,  
*vAx* vorderer Achsenstrang,  
*Rw* Randwulst,  
*Sk* Schwanzknospe,  
*Mw* Medullarwulst,  
*Rf* Rückenfurche,  
*Cz* centrale Zellen des Kieles,  
*HG* Gruben im Hinterhirn,  
*Hh* Hinterhirnanlage,



- Vh* Stelle der Gruben der Vorderhirnanlage,  
*VhA* Vorderhirnanlage,  
*Mh* Stelle der Gruben der Mittelhirnanlage,  
*MhG* Gruben des Mittelhirnes,  
*Mr'* Rest der Medullarrinne,  
*Ab* Augenblasenanschwellungen,  
*Ch* Chorda,  
*Gl* Ganglienleiste (SAGEMEHL),  
*Go* Gehörorgananlage,  
*SchS* Schlundsegment.

Die abgebildeten Schnitte sind an den Flächenbildern seitlich durch Nummern auf den entsprechenden Körperregionen notirt.

---

Taf. XVIII.

Die Flächenbilder Fig. 1 bis Fig. 10 entsprechen einer Vergrößerung von 18,5. Fig. 11 und 12 Vergr. 20.

- Fig. 1. Keimscheibe von *Salmo salar*, vom 8. bis 10. Entwicklungstage. Schild ungefähr 0,9 mm Länge. *Rw* Randwulst.
- Fig. 2. Keimscheibe desselben, vom 9. bis 10. Entwicklungstage, Schild 1,15 mm Länge.
- Fig. 3. Embryo desselben vom 10. Tag. 1,32 mm Länge.
- Fig. 4. Embryo desselben vom 10. bis 11. Tag. 1,34 mm Länge.
- Fig. 5. Embryo desselben vom 12. Tage, 1,7 mm Länge. *I* Ovale Verbreiterung der Medullarrinne. Regionen des primären Vorder- und Mittelhirnes. *II* Rhomboidale Verbreiterung der Medullarrinne. Region des Hinterhirnes. *III* Rückenmarksregion der Medullarrinne. Rumpfabschnitt. *HG* Stelle der Gruben des Hinterhirnes.
- Fig. 6. Embryo von *Salmo fario* des 11. Tages. 1,5 mm Länge. Nach einem Alkoholpräparat. *HG* Gruben des Hinterhirnes.
- Fig. 7. Embryo von *Salmo salar* vom 12. Tage. 1,72 mm Länge. *Vh* Stelle der Gruben des primären Vorderhirnes.
- Fig. 8. Embryo desselben vom 13. Tage. 1,9 mm Länge. *Vh* Stelle der Gruben des primären Vorderhirnes. *Mh* Gruben des Mittelhirnes, *Hh* des Hinterhirnes.
- Fig. 9. Embryo desselben vom 13. Tage. 2,2 mm Länge. Der Randwulst dieses Stadiums erreicht den Äquator der Dottersphäre.
- Fig. 10. Embryo des 14. Tages. 2,3 mm Länge. *Ab* durchschimmernde Augenblasen.
- Fig. 11. Vorderer Theil eines Embryo von *Chondrostoma nasus* vom 4. Entwicklungstage. *HG* Gruben des Hinterhirnes.
- Fig. 12. Embryo vom Hecht. 1,4 mm Länge. *HG* Gruben des Hinterhirnes.

## Taf. XIX.

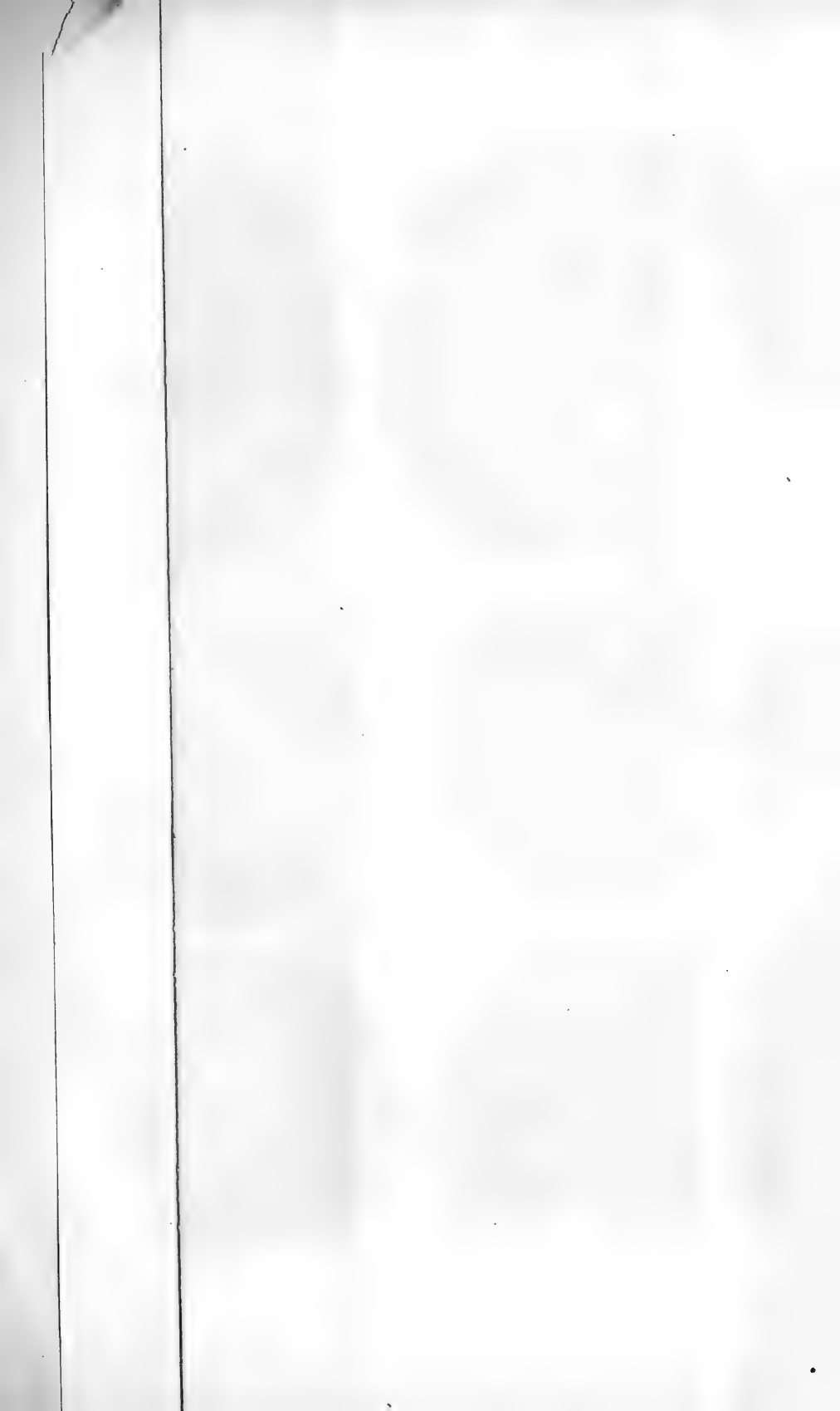
Alle Figuren sind Querschnitte von Embryonen von *Salmo salar* unter einer Vergrößerung von 160 gezeichnet.

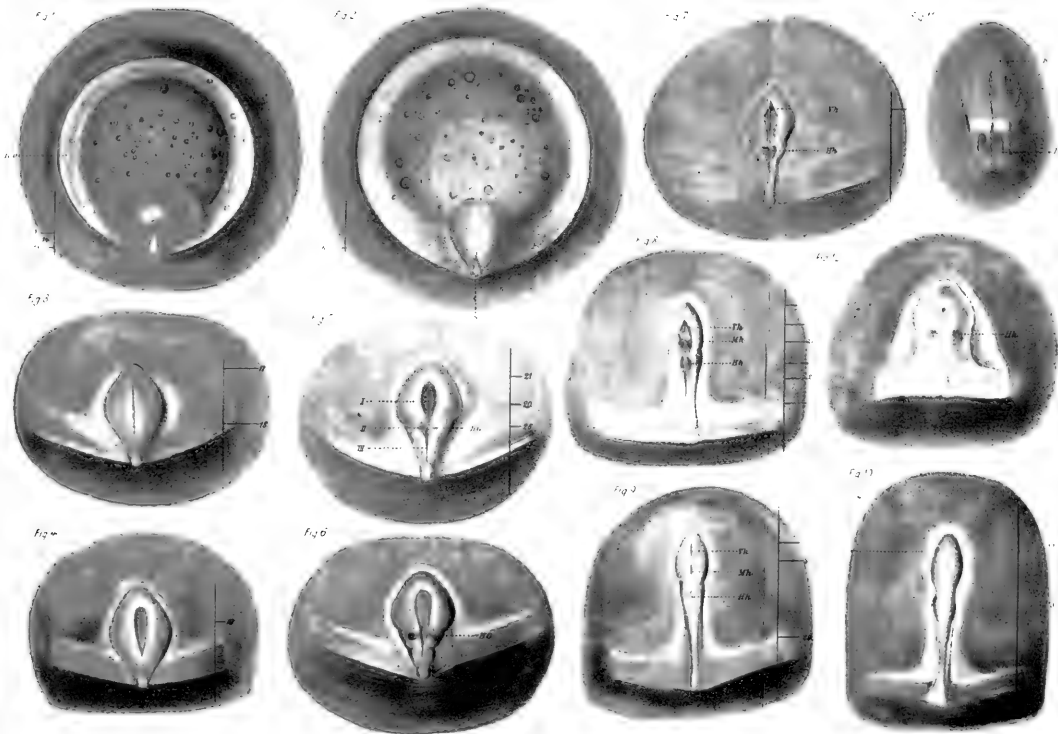
- Fig. 13. Schnitt aus der Schwanzknospengengegend eines Embryo von 1 mm Länge (etwas älter als der Embryo Fig. 1). *Ds* Deckschicht, *PbK* Kerne des Parablast.
- Fig. 14. Einer der nächst nach vorn liegenden Schnitte. Zu beiden Seiten des hinteren Achsenstranges *HAx* erscheinende Keimblättermgrenzen *G*, *Ec* Ektoderm, *pEn* primäres Entoderm.
- Fig. 15. Ein etwas nach vorn liegender Schnitt desselben Stadiums zeigt das Zusammenfließen der beiderseitigen Keimblättermgrenzen. *VAx* vorderer Achsenstrang.
- Fig. 16. Aus der Gegend der Rückenfurche eines der Fig. 2 entsprechenden Stadiums.
- Fig. 17. Aus der Gegend des vorderen zugespitzten Endes eines der Fig. 3 entsprechenden Stadiums.
- Fig. 18. Aus dem hinteren Drittel der Körperlänge desselben Embryo. *Mp* Mesodermplatten, *Cz* eingefaltete zentrale Zellen des Kieles.
- Fig. 19. Aus dem breitesten Theil des Körpers eines Stadiums wie Fig. 4. *MR* Medullarrinne.
- Fig. 20. Aus der ovalen Verbreiterung der Medullarrinne eines Stadiums wie Fig. 5. Die eingefalteten Zellen der oberen Schichten der Medullarplatte *Cz* sind am Präparate stärker gefärbt, wie dieses sehr oft zu beobachten ist.
- Fig. 21. Aus der Augenblasengegend eines mittleren Stadiums zwischen Fig. 4 und 5. *Ab* Augenblasenanschwellungen.

## Taf. XX.

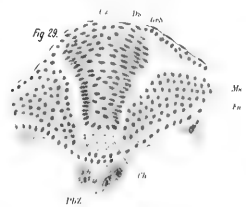
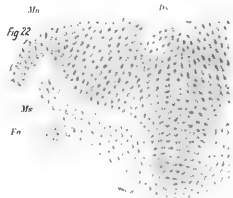
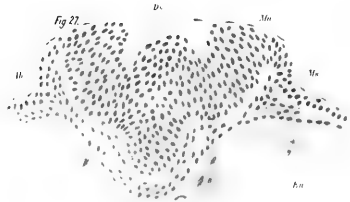
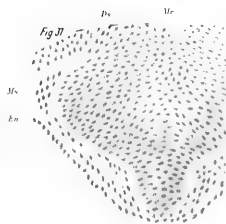
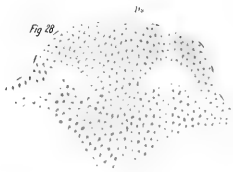
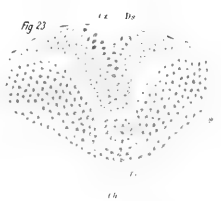
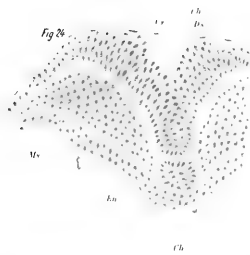
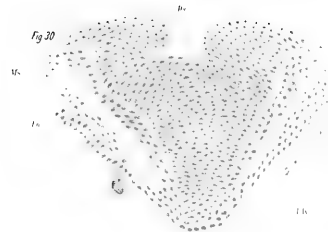
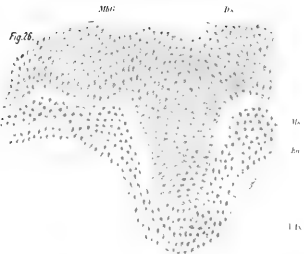
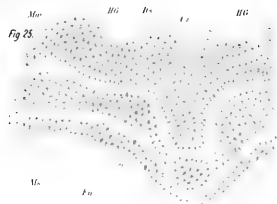
Alle Figuren sind Querschnitte durch *Salmo salar*-Embryonen, unter einer Vergrößerung von 160 gezeichnet.

- Fig. 22. Aus der Augenblasengegend eines Stadiums wie Fig. 7.
- Fig. 23 und 24. Zwei Querschnitte aus dem hinteren und vorderen Theil des Rumpfes eines der Fig. 8 entsprechenden Stadiums. Die centralen Zellen des Kieles beider Präparate sind stärker gefärbt, was an die Zeichnungen von CALBERLA erinnert.
- Fig. 25. Aus der Hinterhirnregion desselben Stadiums. *HG* Die Gruben der Hinterhirnregion.
- Fig. 26. Aus der Mittelhirnregion desselben Stadiums in der Gegend der Gruben *MG* dieser Region.
- Fig. 27. Aus der Augenblasengegend desselben Stadiums. *Ab* Augenblasenanschwellungen.
- Fig. 28. Querschnitt durch das zugespitzte vordere Ende desselben Stadiums.
- Fig. 29. Aus der Mitte des Rumpfes eines Stadiums wie Fig. 9.
- Fig. 30. Aus der Mittelhirnregion desselben Stadiums. *VAx* vorderer Achsenstrang. Der Schnitt entspricht bezüglich der Gegend Fig. 26.
- Fig. 31. Aus der Augenblasengegend desselben Stadiums. *Mr'* Rest der Medullarrinne.









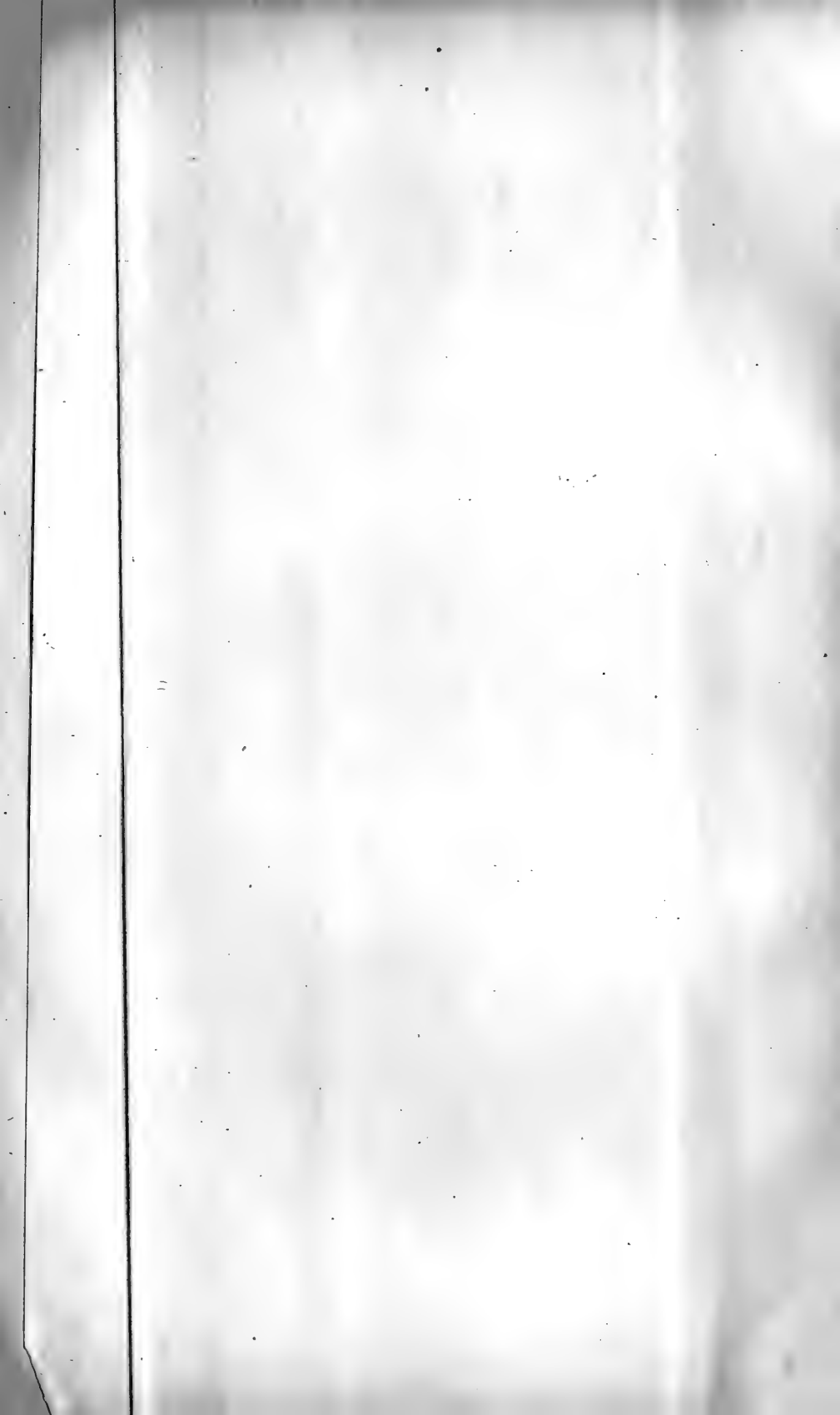


Fig 13

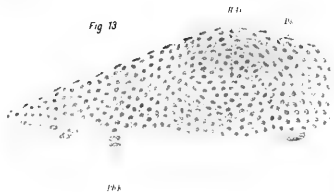


Fig 19

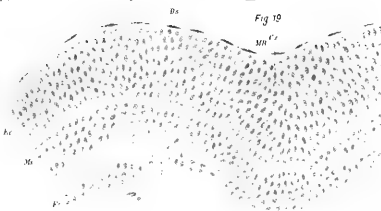


Fig 18

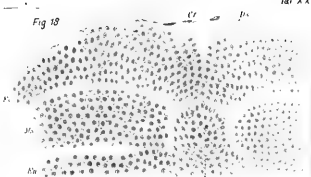


Fig 14

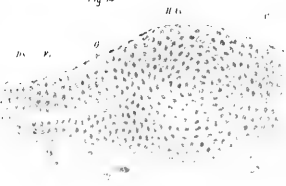


Fig 16

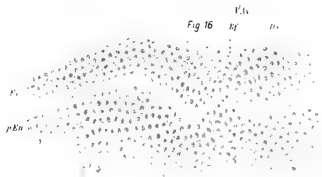


Fig 17

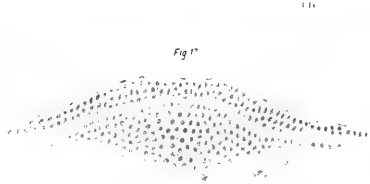


Fig 15

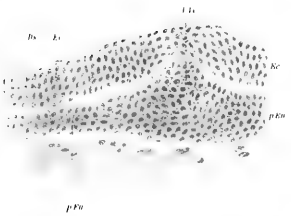


Fig 21

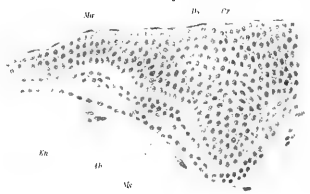


Fig 20

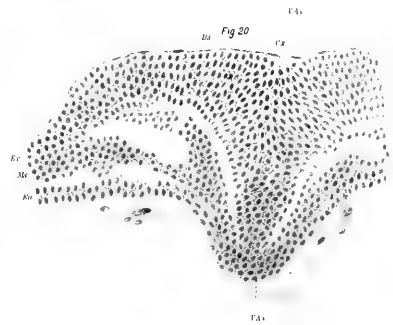






Fig 33

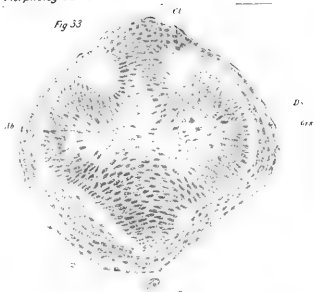


Fig 34

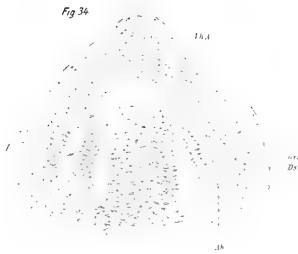


Fig 38

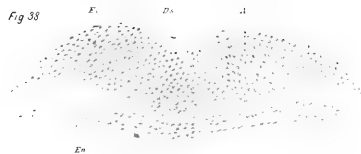


Fig 42

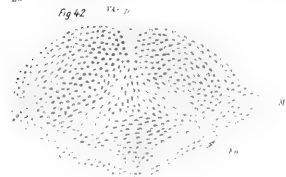


Fig 32



Fig 41

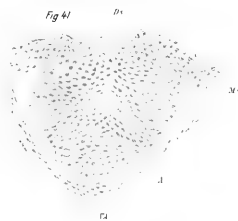


Fig 39

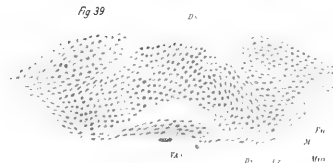


Fig 37

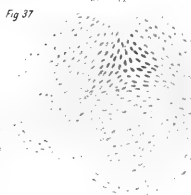


Fig 35

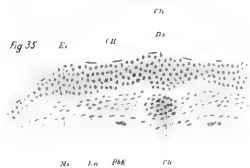


Fig 36

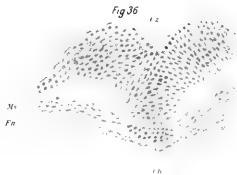
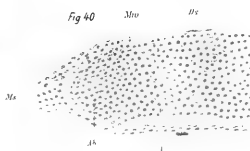


Fig 40



Taf. XXI.

Die Fig. 32 und 33 sind unter einer Vergrößerung von 160 gezeichnet, die Fig. 35 bis 42 unter einer Vergrößerung von 95.

- Fig. 32. Querschnitt durch das Hinterhirn eines Stadiums, wie Fig. 10 in der Gegend der Gehörorgananlage *GO*. *Gl* Ganglienleiste (SAGEMEHL), *Ch* Chorda, *SchS* Schlundsegment. Das zweischichtige Integument besteht aus der Deckschicht *Ds* und einer Grundschrift *GrS*.
- Fig. 33. Querschnitt aus der Augenblasengegend desselben Stadiums. *Gl* Ganglienleiste.
- Fig. 34. Horizontalschnitt desselben Stadiums, zeigt die Ausbreitung der Augenblasen nach hinten. *VhA* kurzer Vorderhirnabschnitt, welcher vor den Augenblasen liegt.
- Fig. 35. Querschnitt durch die Hinterhirnregion eines Chondrostoma-Embryo wie Fig. 11. *HG* Gruben des Hinterhirnes.
- Fig. 36. Aus der Hinterhirnregion eines viel späteren Stadiums.
- Fig. 37. Querschnitt aus der Augenblasengegend eines Stadiums von Chondrostoma am Schlusse des Einfaltungsprocesses. *Cz* sehr deutlich wahrnehmbare eingefaltete Zellen der oberen Schicht des Ektoderms.
- Fig. 38. Querschnitt durch die Mittelhirnregion eines Embryo vom Hecht<sup>1</sup>.
- Fig. 39. Querschnitt aus derselben Gegend eines älteren Hechtembryo.
- Fig. 40. Die linke Hälfte eines Querschnitts aus der Augenblasengegend desselben Embryo. *Ab* Augenblasenanschwellungen.
- Fig. 41. Querschnitt aus der Mittelhirnregion eines späteren Stadiums.
- Fig. 42. Querschnitt aus der Augenblasengegend eines Hechtembryo in späteren Stadien des Einfaltungsprocesses der Medullarplatte.

---

<sup>1</sup> Die runden Lücken *A* auf den Querschnitten von Hechtembryonen waren auf allen von mir untersuchten Exemplaren zu beobachten, ihre Anordnung lässt keine Regelmäßigkeit erkennen. Es sind keine Kanäle, sondern abgeschlossene Räume, und sind nicht als pathologische Erscheinungen zu deuten, da ich bei sehr geringem Verlust meine Fische bis zur Resorption des Dottersacks beobachten konnte. Solche Lücken habe ich mitunter an Forellenembryonen beobachtet und konstant an *Coregonus albula*-Embryonen.

# Dinosaurier und Vögel.

Eine Erwiderung an Herrn Prof. W. DAMES in Berlin.

Von

**Dr. G. Baur,**

Newhaven, Conn. Yale College Museum.

Endlich ist die längst erwartete Abhandlung über den Berliner Archaeopteryx erschienen: langwierige und für den Verfasser Herrn Professor W. DAMES in Berlin schwierige Vorstudien waren der Grund der Verzögerung gewesen. Nun liegt das Werk fertig da: 80 Seiten in Quart, mit einer Tafel und 5 Holzschnitten, erschienen im 3. Heft des 2. Bandes der Paläontologischen Abhandlungen, herausgegeben von W. DAMES und E. KAYSER, Berlin, Druck und Verlag von GEORG REIMER, 1884.

Am Ende dieser Abhandlung wird auch meine »Inaugural-Dissertation« besprochen: »Der Tarsus der Vögel und Dinosaurier, eine morphologische Studie.« Morphol. Jahrb. Bd. VIII, 1882, und der Herr Professor kommt durch das Studium derselben genau zum entgegengesetzten Resultat, nämlich die Dinosaurier nicht für die Stammeltern der Vögel zu halten.

Sehen wir etwas näher nach, welche Gründe Herr Prof. DAMES gegen meine Anschauung vorführt!

Er stellt zuerst die am Schlusse meiner Arbeit aus einander gesetzten 6 Hauptgründe meiner Ansicht zusammen und am sechsten beginnend sagt er pag. 65 (181): »Der letzte oder sechste Punkt, der von einer allmählichen Reduktion der Zehen bei den Dinosauriern spricht, ist unrichtig, denn in den beiden ältesten Familien der Dinosaurier, welche gleichzeitig gelebt haben, sind Vertreter mit stark reducirter und solche mit unreducirter Zehenzahl. Bei der

Familie der Zauclodontidae finden sich vorn und hinten fünf Zehen, bei den Amphisauridae vorn fünf, hinten nur drei, wie COPE und MARSH übereinstimmend angeben, also gleich unter den ältesten bisher bekannten Dinosauriern ist derselbe Unterschied in der Zehenzahl vorhanden, welcher sich noch in der Zeit des oberen Jura und der Wealdenformation geltend macht; von einer im Verlauf jüngerer geologischer Zeiten allmählich sich einstellenden Verringerung der Zehenzahl ist keine Rede.«

Gut! Nun erlauben Sie mir einige Bemerkungen hierzu.

1) MARSH kennt selbst die hintere Extremität von Amphisaurus nicht, sondern stützt seine Behauptung lediglich auf die Angabe von COPE.

2) Wenn Sie, Herr Professor DAMES, sich die Mühe genommen hätten, meine Bemerkungen über den Tarsus von Amphisaurus zu lesen und sich nicht mit den am Schlusse meiner Arbeit zusammengestellten Resultaten begnügt hätten, so hätten Sie dort pag. 443 (31) Folgendes gefunden: »COPE glaubt aus der Stellung des Cuboideum auf die Existenz eines fünften rudimentären Metatarsale, ähnlich wie es bei den Krokodiliern vorkommt, schließen zu können. — Wenn wirklich eine fünfte rudimentäre Zehe vorhanden war, so ist höchst wahrscheinlich auch die erste Zehe vorhanden gewesen, mir wenigstens ist unter den Dinosauriern kein Fall bekannt, wo die äußerste und innerste Zehe zugleich rudimentär wäre.«

Hieran habe ich heute, nachdem ich das große Material des Yale College Museums kennen gelernt habe, nur das zu ändern, dass ich das »höchst wahrscheinlich« in ein »ganz sicher« umwandle. Es ist eine Thatsache, dass die Reduktion des Fußes der Dinosaurier immer von der fibularen Seite ausgeht, dass also die fünfte Zehe immer vor der ersten verschwindet. Wenn nun in der That ein Rudiment einer fünften Zehe vorhanden sein soll, was die Ansicht von COPE, des Einzigen, welcher die hintere Extremität von Amphisaurus kennt, ist, so muss eine erste Zehe vorhanden sein.

Aber auch angenommen, Amphisaurus hätte wirklich nur drei Zehen besessen, so würde dies an meiner Meinung absolut nichts ändern, im Gegentheil, es würde mir nur beweisen, dass wir die ursprüngliche Form des Dinosaurierfußes, die fünfzehige, noch vor der Trias zu suchen hätten. Denn dass die Ahnen von Amphisaurus, wenn dieser wirklich nur dreizehig war, fünf Zehen gehabt haben müssen, dies wird Herr Professor DAMES mir doch nicht bestreiten wollen.

Nun geht der Herr Professor, meinen fünften Punkt überspringend, zum vierten über. Pag. 65 (181): »Der vierte Punkt hat allerdings scheinbar in so fern eine größere Bedeutung, als der aufsteigende Fortsatz des Astragalus bei den ältesten Dinosauriern in der That noch nicht beobachtet ist. — Zwar halte auch ich sein Vorhandensein für unwahrscheinlich, da ein aufsteigender Fortsatz des Astragalus mit einem fünfzehigen Fuß zusammen nicht zu erscheinen pflegt, aber die direkte Beobachtung fehlt noch.«

So? Also Sie glauben, dass MARSH jene Behauptung, *Zauclodon* besitzt keinen aufsteigenden Fortsatz, einfach aus der Luft gegriffen habe, vielleicht, weil dieser Punkt recht hübsch in sein System passte!

Prof. MARSH theilt mir persönlich mit, dass er in Stuttgart *Zauclodon* genau untersucht und keinen aufsteigenden Fortsatz gefunden habe. Also auch dieser Grund gegen meine Ansicht fällt weg und Sie haben kein Recht, zu behaupten, dass die letzte von mir aufgestellte Behauptung entschieden irrig, und die vierte unbewiesen sei.

Meine vier anderen Beweisgründe sind unanfechtbar, sagen Sie, wenn man sie für sich hinstellt; und nicht, wie ich behaupten will, dass im Lauf der Fortentwicklung der Dinosaurier während der geologischen Perioden eine Annäherung an den Vogelfuß stattfindet.

»Während der geologischen Perioden!« Bitte sagen Sie mir doch die Stelle, wo ich von geologischen Perioden gesprochen habe, ich habe vergeblich danach gesucht. Ich sagte, während der Fortentwicklung der Dinosaurier, natürlich ihrer morphologischen Fortentwicklung! Wenn Sie aber der Meinung sind, ich hätte die Fortentwicklung während der geologischen Perioden gemeint, so ändert auch dies an der Sache nichts.

Ihr Hauptgegengrund ist, dass *Morosaurus*, *Stegosaurus*, *Camptonotus*, *Leosaurus* mit den so verschieden ausgebildeten Extremitäten, alle zugleich in derselben Zeit gelebt haben; dass *Scelidosaurus* mit der schlanken Fibula geologisch älter ist, wie jene genannten Dinosaurier aus den *Atlantosaurus*-Beds; dass *Compsognathus*, der vogelähnlichste aller Dinosaurier, geologisch älter ist, als die Dinosaurier des Wealden. Heute können wir noch hinzufügen, dass in den *Atlantosaurus*-Beds ein Dinosaurier vorkommt, dessen hintere Extremität mehr reducirt ist, wie die aller anderen Dinosaurier derselben Schicht. O. C. MARSH: On the united metatarsal bones of *Ceratosaurus*. Amer. Journ. Sc. Vol. XXVIII. Aug. 1884. pag. 161—162.

Hier haben wir die drei Metatarsalien verwachsen und in der zweiten Tarsusreihe nur ein Tarsale, welches die Mitte des proximalen Endes derselben einnimmt. In denselben Schichten, den Atlantosaurus-Beds, finden wir also alle Stufen der Reduktion, vom fünfzehigen Fuß mit getrennten Metatarsalien, bis zum dreizehigen mit verwachsenen Metatarsalien!

Aber dies ist kein Beweis gegen, nein vielmehr ein Beweis für meine Behauptung.

Sie sagen selbst, dass Sie die Dinosaurier für eine Gruppe halten, welche einst dieselbe Rolle gespielt hat, wie heute die Säugethiere in den verschiedenen Ordnungen, diese Ansicht wird wohl Niemand verwerfen. Wenn wir die Säugethiere, welche heute unsere Fauna bilden, überblicken, so finden wir Monotremen, Marsupialier, Aplacenthalier. Trotzdem dass diese verschiedenen Formen zur gleichen Zeit leben, zweifelt doch wohl Niemand mehr daran, dass die Eutheria (Placentalia) von den Metatheria (Marsupialia) und beide von den Prototheria (Monotremata) abstammen.

Nehmen wir ein anderes Beispiel! Unter den Ungulaten (im weitesten Sinn genommen) haben wir in unserer heutigen Fauna alle Übergänge bis zum einzeihigen Fuß des Pferdes und dem relativ noch mehr reducirten zweizehigen der Giraffe, und doch sprechen wir ganz ruhig den Satz aus, dass sich die Ungulatenextremität, während der Fortentwicklung dieser Ordnung, reducirt hat, trotzdem, dass alle möglichen Formen zu ein und derselben Zeit leben.

Das Pferd zum Beispiel ist paläontologisch zurückführbar bis zum vierzehigen Orohippus. Unsere jetzt lebenden Hirsche sind embryologisch d. h. morphogenetisch und z. Th. paläontologisch zurückführbar auf Formen mit vier getrennten vollständigen Metatarsalien und wohl entwickelten Zehen. Hier kennen wir zwar noch nicht alle Zwischenformen, aber dass sie existirt haben, beweist uns die Morphogenie.

Wenn wir also in den Atlantosaurus-Beds alle möglichen Formen von Extremitäten bei den Dinosauriern vorfinden, so beweist dies absolut nichts gegen mein ausgesprochenes Gesetz der Reduktion, sondern es zeigt uns nur, dass wir es schon hier mit einer bedeutend modificirten Gruppe zu thun haben, deren ursprüngliche fünfzehige Formen eben in älteren Formationen als die Trias zu suchen sind; dass Scelidosaurus einen mehr reducirten Fuß hat, wie mancher Dinosaurier, welcher aus einem jüngeren Horizont stammt, ändert nichts, wenn wir in dem jüngeren Horizont Formen kennen,

welche noch reducirte Extremitäten haben, wie *Scelidosaurus*, eben so verhält es sich mit *Compsognathus*.

Wer wird also noch bestreiten wollen, dass sich die Extremitäten im Lauf der Fortentwicklung der Dinosaurier reducirt haben?

Was bleibt also hiernach noch übrig von den Einwüfen, welche Professor DAMES macht? Er sagt, es existirt kein Schädel eines Dinosauriers mit irgend welcher Ähnlichkeit mit dem der Vögel. Aber was kennen wir denn bis jetzt von Dinosaurier-Schädeln? Allerdings lassen sich die Schädel von *Hypsilophodon*, *Brontosaurus*, *Diplodocus*, *Iguanodon*, *Ceratosaurus*, *Megalosaurus*, nicht direkt mit dem der Vögel vergleichen; auf eine solche Idee würde wohl auch kaum Jemand kommen; es wäre dasselbe, als wollte Einer sagen, die Prototheria sind die Stammeltern der Eutheria, folglich muss der Schädel von *Ornithorhynchus* »Ähnlichkeit« mit dem eines *Equus* haben! *Compsognathus* wird, glaube ich, bei einer genauen Untersuchung wohl manche wenn auch nur undeutliche Anklänge an den Schädel der Vögel zeigen, und ich glaube, dass, wenn wir uns vorstellen, wie durch Vergrößerung des Gehirns der Dinosaurier die Knochen allmählich nach außen gedrängt worden sein müssen, wir uns ganz wohl ein Bild von der Beschaffenheit des Vogelschädels machen können, wie ihn die Ahnen gehabt haben müssen.

Nachdem wir nun die Einwüfe des genannten Autors geprüft, wollen wir sehen, was er sich für eine Vorstellung von den Ahnen der Vögel gemacht hat.

Er sagt, dass die Vogelähnlichkeit im Becken und der hinteren Extremität der Dinosaurier eben nur eine Ähnlichkeit, nicht aber unmittelbar in phylogenetischer Begründung verwerthbar ist.

Aber keinen einzigen Grund giebt uns Professor DAMES für diese seine Anschauung, er sagt nur, VOGT und SEELEY sind derselben Ansicht, und wir kennen eben von den Ahnen der Vögel noch gar nichts.

Ich frage nun, ist es mehr gerechtfertigt, eine Hypothese aufzustellen, für deren Wahrscheinlichkeit eine Menge von Thatsachen sprechen, oder eine solche, zu deren Gunsten nichts redet!

Bis Herr Professor DAMES keine besseren Gründe gegen meine Auffassung, als die jetzt vorgebrachten, aufzuweisen hat, bleibe ich fest bei meinem Satz, an dem ich auch heute, nachdem ich das Material des Yale College gesehen, nichts zu ändern habe, dem Satz: Die Dinosaurier sind die Ahnen der Vögel!



Damit könnte ich nun schließen, wenn nicht eine Menge von anderen Punkten in derselben Arbeit über *Archaeopteryx*, von der Unexaktheit und Kritiklosigkeit ihres Verfassers sprächen. Lassen wir die schönen Untersuchungen von MARSHALL, ROSENBERG und STUDER, welche der Herr Verfasser benutzt, bei Seite, so bleibt uns nicht mehr viel übrig von eigener Arbeit. Nur auf drei Punkte möchte ich aufmerksam machen.

1) Prof. DAMES über das Becken von *Archaeopteryx*.

Zu den Anschauungen, zu welchen Professor DAMES, über das Becken des *Archaeopteryx*, als eines wahren Vogels, gekommen ist, hätte er wohl nie gelangen können, wenn er überhaupt eine Idee von der Morphologie des Beckens der Vögel gehabt hätte, welche er sich außer in anderen Arbeiten, namentlich in zwei neueren Arbeiten, von welchen die eine allerdings auch nur eine »Inaugural-Dissertation« ist, hätte aneignen können.

- 1) BUNGE, AL., Untersuchungen zur Entwicklungsgeschichte des Beckengürtels der Amphibien, Reptilien und Vögel. Inaug.-Dissert. Dorpat. 1880.
- 2) JOHNSON, A., On the Development of the Pelvic Girdle and Skeleton of the Hind Limb in the Chick. Quart. Journ. Microsc. Sc. London. July 1883.

Herr Professor DAMES hätte dann nicht auf Ideen kommen können wie: Pubis ist mit Ilium verwachsen, Postpubis mit Ischium, sondern er hätte sich einfach logisch sagen müssen, »wenn *Archaeopteryx* ein wahrer Vogel ist, wie ich annehme, so muss ich auch ein Becken finden, welches sich morphologisch verhält wie das der Vögel, und zwar, da *Archaeopteryx* viele Charaktere von Embryonen der Vögel zeigt, wie das embryonaler Vögel«. Ich für meine Person bin vollkommen überzeugt, dass *Archaeopteryx*, wie die Embryonen der Vögel, ein von den übrigen Beckenknochen getrenntes Pubis-Postpubis besessen hat; wahrscheinlich ein kleines Pubis, und ein wohl entwickeltes relativ kräftiges Postpubis. Derselben Meinung ist MARSH, wenigstens was das Getrenntsein betrifft (Amer. Journ. Sc. Vol. XXII. Nov. 1881. pag. 338). Entweder ist es also nicht erhalten geblieben oder liegt noch unter dem Gestein begraben.

2) Prof. DAMES über die Fibula von *Apteryx*.

Pag. 36 (152) macht uns Herr Prof. DAMES mit der neuen Entdeckung bekannt, die Fibula von *Apteryx* wäre distal ausgedehnt, wie er aus den Figuren von OWEN und DOLLO wahrzunehmen glaube.

Ich kann dieses an den Figuren absolut nicht finden. Hätte Herr Prof. DAMES *Apteryx* in natura untersucht (ein Skelet findet sich doch sicherlich im Berliner Museum), so hätte er sich leicht von der Unrichtigkeit seiner Behauptung überzeugen können. Die Fibula von *Apteryx* verhält sich genau wie die der anderen Vögel, sie wird distal immer schlanker.

3) Prof. DAMES über *Clavicula* und *Sternum* des *Archaeopteryx*.

Pag. 53 (169) findet sich folgende Stelle:

»Das Vorhandensein einer *Furcula* ist aber noch nach zweierlei Richtung wohl beachtenswerth. Einmal besitzen eine solche nur die Carinaten unter den Vögeln (sic!) und es weist also der Besitz der *Furcula* darauf hin, dass *Archaeopteryx* diesem anzureihen ist; — dann ist zweitens durch das Vorhandensein der *Furcula* wenigstens auch das Vorhandensein der Elemente, aus welchen sich die *Crista* des Brustbeins bildet, erwiesen. Nach den Untersuchungen von GOETTE entsteht die *Sternalcrista* durch das Verwachsen der distalen Enden der *Claviculae*, also der *Furcula*, unter sich und mit dem *Sternum*, nach Abschnürung von den proximalen *Clavicula*enden.«

Betrachten wir den ersten Punkt; nur die Carinaten besitzen eine *Furcula*, heißt es daselbst. Wenn Professor DAMES sich etwas mehr mit der anatomischen Litteratur beschäftigt hätte, hätte er diesen Satz nicht aussprechen können. Nach HERMANN PFEIFFER: Zur vergleichenden Anatomie des Schultergerütes und der Schultermuskeln bei Säugethieren, Vögeln und Amphibien. Inaugural-Abhandlung, Gießen 1854, besitzt der neuholländische Kasuar, *Rhea Novae Hollandiae*, eine *Furcula*, welche allerdings distal unvollständig ist; *Rhea Novae Hollandiae* ist aber bekanntlich kein Carinate. In der Erklärung der Abbildungen lesen wir: »Fig. VI Schultergerüst von *Rhea Novae Hollandiae* (nach einem Präparate des Berliner Museums)«. Also in Berlin findet sich Gelegenheit dieses zu studiren. GEGENBAUR, C., Untersuchungen zur vergleichenden Anatomie der Wirbelthiere. II. Heft. 1) Schultergürtel der Wirbelthiere. Leipzig, 1865, pag. 30 bestätigt dies. HUXLEY, T. H., A manual of the anatomy of vertebrated animals. London, 1871 sagt pag. 290: »In the Emeu, and in sundry Carinatae (some Parrots and Owls), the clavicles remain distinct from one another; or connected only by fibrous tissue.«

W. KITCHEN PARKER: A Monograph on the structure and de-

velopment of the shoulder-girdle and sternum in the vertebrata. London, 1868 bildet die Clavikel bei zwei Ratiten ab.

Pl. XVII Fig. 3, *Casuarius Bennetii* (ripe chick) and Fig. 4, *Dromaeus irroratus* (7 weeks incubation).

Doch ich wollte es dem Professor DAMES noch nicht einmal verargen, dass er diese Stellen nicht berücksichtigt oder wohl auch nicht gekannt hat, obgleich HUXLEY's Anatomie doch ein, auch bei »Paläontologen« ziemlich verbreitetes Buch ist, wenn nicht in MARSH's großem Werk über die *Odontornithes*, welches Herr Professor DAMES »so oft citiren musste«, ein Nicht-Carinate mit einer wohl entwickelten Furcula beschrieben wäre, nämlich *Hesperornis*, einer der Hauptrepräsentanten von MARSH's Werk. Sehr befremdend ist, dass einem Paläontologen in Berlin dies entgangen ist, obgleich Alles genau beschrieben und abgebildet wird.

Gehen wir nun zum zweiten Punkt über. GOETTE hat nachgewiesen, dass die *Crista sterni* von der Furcula aus gebildet wird; die Anwesenheit einer Furcula bedingt aber darum noch lange nicht die Anwesenheit einer *Crista*. Denn die Furcula ist das Primäre, die *Crista* aber das Sekundäre; eine Abbildung in PARKER's citirtem Werk zeigt uns Taf. XV Fig. 1. *Vanellus cristatus* (one-third of incubating period) eine vollständige Clavicula, von einer *Crista* aber keine Spur.

Beide Punkte von Herrn Prof. DAMES sind also falsch und in Folge dessen kann er auch keine Schlüsse für *Archaeopteryx* daraus ziehen. Dass also *Archaeopteryx* ein Carinate gewesen ist, ist aus seinen Erörterungen sicher absolut nicht bewiesen.

Zum Schlusse ein Punkt, welcher zeigen wird, dass Herr Prof. DAMES nicht einmal die Litteratur über *Archaeopteryx* selbst genau kennt. Pag. 4—5 (120—121) lesen wir, dass er gefunden habe, der Londoner *Archaeopteryx* liege nicht, wie OWEN meinte, auf dem Rücken, sondern in Wahrheit auf dem Bauche. »Als ich bei der Bearbeitung des Berliner Exemplars und durch Vergleich zwischen ihm und dem Londoner diese Beobachtung machte, fiel mir ein, dass mein leider zu früh verstorbener Freund W. KOWALEVSKY, noch bevor das zweite Exemplar überhaupt aufgefunden war, mündlich schon Ähnliches über die OWEN'sche Beschreibung mitgetheilt hatte. Ich habe mich aber vergeblich in der englischen Litteratur umgesehen, um etwas hierauf Bezügliches aufzufinden, und auch mehrere an englische Fachgenossen gerichtete Fragen hatten keinen Erfolg.« ROSENBERG und MARSH, fährt Herr Prof. DAMES fort, haben dieselbe

Beobachtung gemacht. Sehr einfach! KOWALEVSKY, ROSENBERG, MARSH haben eben die Litteratur besser gekannt, und es ist in der That sehr sonderbar, dass Herrn Professor DAMES eine Arbeit von HUXLEY entgangen ist. Der Titel dieser wohlbekanntten Arbeit lautet:

»Remarks upon Archaeopteryx lithographica.«

erschienen I. in: Roy. Soc. Proc. XVI. 1868. pag. 243—248.

II. in: Ann. Mag. Nat. Hist. I. 1868. pag. 220—224.

HUXLEY weist dort ganz evident nach, dass der Londoner Archaeopteryx nicht auf dem Rücken, sondern auf dem Bauch liegt. HUXLEY ist also derjenige, welcher dies zuerst sah!

Auch die Verbesserung, welche Herr Prof. DAMES pag. 25 (141) an der OWEN'schen Anschauung macht, ist schon von HUXLEY geliefert worden: DAMES sagt pag. 25 (141): (es handelt sich um das Coracoid) »R. OWEN hat diesen Knochen, welcher nach ihm auf den trsten Blick das humerale Ende des Coracoids zu sein scheint, als einen Theil des Humerus gedeutet, — —. Aus der Lage geht aber hervor, dass das nicht der Fall ist.«

HUXLEY sagt: Roy. Soc. Proc. XVI 1868. pag. 246. »I think, then, there can be no question that the parts marked 51' and c in Plate I of the memoir cited are the reight scapula and the glenoidal end of the right coracoid, and not as the author affirms, the left scapula and a tuberosity of the humerus.«

Indem wir damit schließen, geben wir den Interessenten anheim, die beregte Abhandlung »Über Archaeopteryx« sich näher anzusehen.

New-Haven, Conn., 26. August 1884.

# Über das Centrale carpi der Säugethiere.

Von

**Dr. G. Baur,**

New-Haven, Conn.

---

Prof. H. LÉBOUCQ hat in seinen »Recherches sur la morphologie du carpe chez les mammifères« (Arch. de Biol. Tome V. 1884. pag. 35—102, pl. III—V) über das Centrale carpi der Säugethiere genaue Mittheilungen gemacht. Einige Beobachtungen, welche LÉBOUCQ's Resultate noch erweitern, möchte ich kurz bemerken: Ich werde an diesem Orte nur vom Centrale carpi sprechen und auf die anderen von ihm erörterten Punkte in einer größeren Arbeit: »Morphogenie des Carpus und Tarsus der Vertebraten«, mit welcher ich gegenwärtig beschäftigt bin, näher einzugehen haben.

Wie LÉBOUCQ konnte ich ein isolirtes Centrale bei Embryonen von Mensch, Hund und Katze finden. Embryonen von Fledermäusen und Beutelthieren standen mir leider bisher nicht zur Verfügung. Außer beim Hund und der Katze konnte ich ein freies Centrale auch noch bei zwei anderen Carnivoren nachweisen: Bei einem 50 mm langen Embryo von *Lutra* und bei einem etwa 25 mm langen Embryo von *Mustela vulgaris*. Bei *Lutra* war das Centrale noch vollkommen frei und mächtig entwickelt. Radiale und Intermedium waren verschmolzen. Bei dem bedeutend kleineren und jüngeren Embryo von *Mustela vulgaris* begann das Centrale schon mit dem Radiale und Intermedium zu verschmelzen und zwar an der dem Radiale zugekehrten Seite. Während bei *Lutra* Radiale und Intermedium schon verschmolzen waren, zeigten sich bei *Mustela* noch Spuren des früheren Getrenntseins.

Bei einem Embryo von *Erinaceus europaeus* von 65 mm Länge fand ich keine Spur eines freien Centrale, eben so wenig eine An-

deutung einer Verwachsung desselben mit dem Radiale und Intermedium. Die erste Carpusreihe bestand aus zwei isolirten Knorpelstücken, einem  $r+i$  und einem  $u$ . Bei einem erwachsenen *Erinaceus collaris* fand ich dieselben Verhältnisse, wie bei dem genannten Embryo. Da in den verschiedenen Familien der Insektivoren ein Centrale theils frei vorhanden ist, theils fehlt, so halte ich es nicht für unmöglich, dass man bei allen Insektivoren, bei welchen bisher ein Centrale noch nicht beobachtet worden ist, ein Centrale nachweisen könnte, wenn man nur in der Lage wäre, die passenden embryologischen Stadien untersuchen zu können.

Was die Marsupialier betrifft, so hatte ich, wie schon bemerkt, bisher keine Gelegenheit Embryonen untersuchen zu können; am Handskelet folgender erwachsener Formen konnte ich aber, eben so wie *LEBOUCQ*, nachweisen, dass das Centrale mit dem Radiale verschmolzen ist: *Didelphis Azarae*; *Perameles lagotis*, *Dasypus maculatus*.

Dasselbe kann ich für *Ornithorhynchus* und *Myrmecophaga tradactyla* behaupten.

Wir hätten also ein Centrale carpi bei allen Ordnungen der Säugethiere mit Ausnahme der Ungulaten (im weitesten Sinn)<sup>1</sup> und der Cetaceen nachgewiesen. *Hyrax capensis* besitzt bekanntlich ein wohl entwickeltes und freies Centrale. Die Hyracoidea werden von *COPE*<sup>2</sup> mit den Condylarthra zusammen als Taxeopoda bezeichnet und als älteste Ungulaten betrachtet. Wenn also bei einem der ältesten Ungulaten, bei *Hyrax capensis*, ein freies Centrale vorhanden ist, so muss es auch bei dessen nächsten Verwandten und den Nachkommen der Taxeopoden noch nachweisbar sein und ich zweifle nicht daran, dass man ein solches bei Embryonen von Elephas, Tapir, Rhinoceros und Hippopotamus noch antreffen wird. Ob es mit dem Radiale oder dem Tarsale<sub>2</sub> (Trapezoideum) verschmolzen oder überhaupt atrophisch geworden ist, kann noch nicht entschieden werden. (Nach *FLOWER*, Osteol. of Mamm. II edit. pag. 266 verschmilzt bei *Hyrax dorsalis* das Centrale mit dem Trapezoideum.) Es wäre sehr interessant zu wissen, ob bei den Periptychidae, Phenacodontidae und den Meniscotheridae, den drei Familien der Condylarthra<sup>3</sup>, sich Spu-

<sup>1</sup> *Hyrax capensis* besitzt ein Centrale, auf welches ich gleich zu sprechen kommen werde.

<sup>2</sup> *COPE*, E. D., The Classification of the Ungulate Mammalia. (Read before the Am. Phil. Soc. May 19, 1882.) Pal. Bull. No. 35.

<sup>3</sup> *COPE*, E. D., The Condylarthra. Am. Naturalist. Aug. and Sept. 1884.

ren des Centrale noch nachweisen ließen, ich möchte kaum daran zweifeln.

Am Ende hätten wir also nur noch die Cetaceen zu besprechen. Wenn die Idee LÉBOUCQ's, bei den Cetaceen gewisse »métacarpiums« als »carpo-métacarpiums« zu betrachten, sich durch die Morphogenie der vorderen Extremität der Cetaceen verwirklichen sollte, so hätten wir auch diesen letzten Punkt überwunden. — Weitere morphogenetische Untersuchungen am Extremitätenskelet der Vertebraten können noch viele vorhandene Lücken und Ungenauigkeiten beseitigen; ich erlaube mir daher an alle Fachgenossen die Bitte zu richten, mich mit passendem embryologischen Material zu weiteren Untersuchungen versehen zu wollen. Am wichtigsten sind diejenigen Stadien, bei welchen Knorpel eben differenzirt wird und schon differenzirt ist. Durch fernere Studien hoffe ich nicht allein die Morphologie des Extremitätenskelets der Wirbelthiere im Allgemeinen klar legen zu können, sondern auch Anhaltspunkte für die gegenseitigen Beziehungen der Vertebraten unter einander zu liefern im Stande zu sein.

Yale College Museum, New-Haven, Conn., im Oktober 1884.

# Zur Morphologie des Tarsus der Säugethiere.

Von

**Dr. G. Baur,**  
Neu-Haven, Conn.

---

Mit einer größeren Arbeit über das Extremitätenskelet der Vertebraten beschäftigt, gelangte ich zu einigen neuen Anschauungen über die Homologie der Tarsalelemente der Säugethiere, welche, wie ich glaube, nicht ohne Interesse zu sein scheinen, und die ich darum schon jetzt mittheilen möchte.

Schon lange war mir ein Knochenstück im Tarsus mancher Säuger, namentlich der Nager aufgefallen, welches bisher stets als »Sesambein« betrachtet worden war.

FLOWER (Osteol. of Mamm. II edit. pag. 317) macht darüber nur die Bemerkung:

»There is a large sesamoid bone on the tibial side of the tarsus, articulating with the astragalus, navicular, and internal cuneiform.«

GEGENBAUR, welcher so viel für die Morphologie der Extremitäten der Vertebraten geleistet hat, bemerkt (Untersuch. zur vergl. Anat. d. Wirbelth. I. Carpus u. Tarsus. Leipzig 1864) pag. 110 bis 111:

»Eine Vermehrung der Tarsuselemente ist bei Nagethieren vorhanden, von CUVIER wie von MECKEL ausführlich beschrieben. Es wird diese Vermehrung aus einer Theilung des Naviculare abgeleitet und aus dem Hinzutreten eines überzähligen Knochen, der am inneren Fußrande dem Cuneiforme<sup>1</sup> angelagert ist. Der aus der Theilung des Naviculare entstehende zweite Knochen liegt gleich-



falls am inneren Tarsusrande, hinter dem vorhin erwähnten, ist dem Kopfe des Astragalus seitlich angefügt und stößt überdies noch mit dem eigentlichen Naviculare und auf eine kurze Strecke mit dem Cuneiforme<sup>1</sup> zusammen. Wenn auch seine Lagerung am Astragalus und seine Verbindung mit dem eigentlichen Naviculare die Ansicht von seiner Entstehung, wie sie die oben genannten Autoren äußern, als sehr wahrscheinlich erscheinen lassen, so halte ich sie doch noch nicht für fest begründet. Das Vorkommen des zweiten Knochens, so wie ähnlicher überzähliger Stücke im Tarsus der Monotremen schließt die Möglichkeit nicht aus, dass auch das aus einer Theilung des Naviculare entstanden sein sollende Stück ein Accessorium ist. Daran wird wenigstens so lange festgehalten werden dürfen, bis der Nachweis einer Theilung des Naviculare aus der Entwicklung geliefert ist.«

Ich konnte dasselbe nicht als Sesambein betrachten aus folgenden Gründen:

1) Wegen seiner Lage; es artikulirt mit scharfen wohl entwickelten Gelenkflächen mit dem Tars.<sup>1</sup> (Cuneif.<sup>1</sup>), in dessen proximaler Verlängerung es liegt, mit dem Naviculare und dem Astragalus. Bei vielen Nagern artikulirt es mit der vollständigen proximalen Fläche des Tars.<sup>1</sup> (Cuneif.<sup>1</sup>).

2) Wegen seiner Genese. Bei *Cavia* fand ich es immer zu gleicher Zeit mit den anderen Elementen des Tarsus und von diesen vollkommen isolirt sich entwickeln.

3) Wegen seines Verhaltens bei einigen phylogenetisch alten Formen von Nagethieren: *Cercolabes* und *Erethizon*. Bei diesen Formen schließt sich an das genannte Stück immer ein klauenartiges stark entwickeltes Gebilde an, und nimmt ihm dadurch vollkommen den Charakter eines »Sesambeins«. Hier wird es also eingeschlossen vom Astragalus, Naviculare, Cuneiforme<sup>1</sup> und dem klauenartigen Stück.

G. R. WATERHOUSE, *A natural history of the mammalia*. Vol. II, giebt Taf. 18 Fig. 4 eine gute Abbildung der hinteren Extremität von *Cercolabes Novae Hispaniae*, bezeichnet aber die beiden genannten Knochenstücke nur als »supernumerary bones« pag. 405—406.

Sehen wir nach dem Verhalten des betreffenden Knochenstücks bei anderen Säugethierordnungen. Bei *Hyrax* finde ich zwischen Astragalus und Naviculare ein kleines Knochenstückchen, welches ich nur mit dem genannten »Sesambein« homologisiren kann. Bei den

Carnivoren scheint es wie bei *Lepus* mit dem Naviculare verschmolzen zu sein, wenigstens finde ich am inneren aufsteigenden Theil des Naviculare immer Spuren einer ehemaligen Trennung. Bei einem Hundembryo von 65 mm fand ich noch ganz deutliche Zeichen einer einstigen Trennung.

Es fragt sich nun, was haben wir in diesem Knochenstück zu erblicken. Nach Allem was ich bis jetzt darüber kennen gelernt habe, muss ich es dem Tibiale homolog setzen. Der Astragalus würde dann dem Intermedium allein und der Calcaneus dem Fibulare homolog sein. Zu diesem Schluss komme ich:

1) durch die Lage des betreffenden Stückes; es liegt in der ersten Tarsusreihe neben dem Astragalus;

2) durch die Genese des Tarsus der Säugethiere. Es ist mir nicht gelungen, ein »Intermedium« im Sinne BARDELEBEN's bei Embryonen der Säugethiere nachzuweisen.

Ich finde bei Embryonen den Astragalus immer nur aus einem Stück bestehend und nie ein Knorpelstück zwischen Astragalus und Calcaneus. Bei erwachsenen Säugethiern finde ich BARDELEBEN's »Intermedium« namentlich wohl entwickelt bei den Marsupialiern, aber ich kann diesen Knochen nur als eine Sehnenverknöcherung betrachten.

Die Homologie des Tarsus der Säugethiere wäre demnach folgende:

Tibiale	=	Sesambein,
Intermedium	=	Astragalus,
Fibulare	=	Calcaneus,
Centrale	=	Naviculare (Centrale + Tibiale = Naviculare),
Tarsale <sup>I</sup>	=	Cuneiforme <sup>I</sup> ,
Tarsale <sup>II</sup>	=	Cuneiforme <sup>II</sup> ,
Tarsale <sup>III</sup>	=	Cuneiforme <sup>III</sup> ,
Tarsale <sup>IV+V</sup>	=	Cuboideum.

Wenn wir uns nach Anknüpfungspunkten bei den unter den Mammaliern stehenden Vertebraten umsehen, so müssen wir unwillkürlich auf die von COPE neuerdings beschriebenen Theromorpha aus dem Perm stoßen, welche so sehr im Bau des Tarsus den Säugethiern gleichen sollen<sup>1</sup>. Ich möchte das klauenartige Stück, welches sich bei

<sup>1</sup> Späterer Zusatz: Prof. COPE theilt mir heute mit: »The foot of Theromorpha sustains your view that the »internal navicular« is the tibiale. In them this bone is large, and is probably in direct contact with the tibia.«

Cercolabes und Erethizon im Tarsus findet, als den Rest einer sechsten Zehe betrachten und mit demselben bei den Batrachiern vorkommenden Gebilde vergleichen.

In meiner größeren Arbeit über die Extremitäten der Wirbelthiere im Allgemeinen werde ich näher auf diese Verhältnisse einzugehen haben.

Yale College Museum, New-Haven, Conn., im Oktober 1884.

---

# Bemerkungen über die Abdominalporen der Fische.

Von

C. Gegenbaur.

---

Die innerhalb der niederen Abtheilungen der Fische vorkommenden Abdominalporen sind in neuerer Zeit mehrfach, und zwar in verschiedenen Beziehungen Gegenstand der Behandlung gewesen, worüber man die Arbeiten von BRIDGE, so wie die Bemerkungen von TURNER im *Journal of Anatomy and Phys.* Vol. XIV, ferner den Artikel von AYERS (pag. 344 dieses Jahrbuches) vergleichen mag. Es ist aber über diese Gebilde bis jetzt noch keinerlei Licht verbreitet worden, welches sie uns in morphologischer oder physiologischer Hinsicht klar machte, denn man wird nicht behaupten können, dass etwa die Angabe, die Pori abdominales leiteten ihre Abstammung von niederen Zuständen ab, als eine Aufklärung anzusehen sei. Wenigstens so lange, als ein ganz bestimmter niederer Zustand, von dem sie abstammen, noch nicht nachgewiesen ist, wird man diese Objekte für morphologisch dunkle Punkte halten müssen, denn der allgemeine Hinweis auf Würmer möchte die Angelegenheit eher noch mehr verwickeln als aufhellen.

Fürs Erste scheint mir die Frage von größtem Belange, ob diese Pori abdominales der Fische (die Reptilien seien noch ganz außer Betracht gelassen) überhaupt homologe Bildungen seien. Die Pori für sich betrachtet machen das zwar nicht unwahrscheinlich, doch wird man sich mit so einem Schein der Wahrheit nicht beruhigen dürfen. Die Beziehungen der Pori abdominales zum Coelom, und dessen Beziehungen zum Genitalapparat fordern zu einer kritischeren Behandlung auf. machen sie eigentlich unabweisbar. Wenn bei Lachsen und Aalen die Geschlechtsprodukte ins Coelom entleert und

durch die Pori abdominales ausgeführt werden, so spricht das zunächst für andere morphologische Verhältnisse der Keimdrüsen als sie sonst die Teleostier besitzen, deren Keimdrüsen in unmittelbare Ausführungsgänge fortgesetzt sind, und gegen diese Thatsache tritt die bloße Plausibilität der Annahme, dass bei einigen Physostomen-Familien die von den Selachiern oder Cyclostomen her ererbten Pori abdominales sich forterhalten hätten, sehr in den Hintergrund.

Diese Erörterung wollte ich vorausschicken, um damit zu zeigen, wie die Prüfung der mit einem Gegenstande in Zusammenhang stehenden Dinge den ersteren in einem anderen Lichte erscheinen lässt, als wenn er simpel an sich betrachtet wird. Aus der richtigen Würdigung des gesammten in Betracht zu ziehenden Organkomplexes ergibt sich also ein Umstand, welcher sehr stark gegen eine Homologie der Abdominalpore der Teleostier mit jenen der Selachier, Chimären etc. spricht. Dazu kommt noch eine andere schon seit 60 Jahren bekannte Thatsache, die hier hervorgehoben werden muss. Wir lesen nämlich bei RATHKE über die Geschlechtstheile der Fische (Beiträge zur Geschichte der Thierwelt. 2. Abtheilung. Halle, 1824) pag. 159 Folgendes: »Dass den Lachsen ein eigentlicher Eileiter fehle, ward schon mehrmals bemerkt, zugleich aber auch, dass sie dem unerachtet ein Analogon desselben besäßen. Dieses nun besteht in einem platten Bande, das gewöhnlich an der oberen und hinteren Ecke des tafelförmigen Eierstockes entsteht, nur schmal ist, je weiter nach hinten an Breite immer mehr abnimmt, und sich am Ende der Bauchhöhle gänzlich verliert, bei dem eigentlichen Lachse verschwindet dasselbe auf der Schwimmblase, da wo etwa das letzte Fünftel der Bauchhöhle anfängt, bei den Forellenarten an der Seite des Darmes, unfern dem After, bei den Maränen an dem Darne, dicht vor dem Ende desselben.«

»Den Übergang von diesem bandartigen und häutigen Fortsatze an den Eierstöcken der höheren Lachsarten zu dem Eileiter der meisten Fische finden wir auf eine merkwürdige Weise bei den Stinten ausgedrückt. Vom Ende eines jeden Eierstockes nämlich geht bei diesen ein zarter hautartiger Fortsatz, eigentlich nur eine Duplikatur des Bauchfells nach hinten ab, deren oberer Rand sich an die Nierenmasse, der untere aber an die Bauchdecken ansetzt. Auf diese Weise liegt dann also hinter jedem Eierstocke eine Höhle, deren äußere Seite von der Seitenwand des Bauches, die innere Wand von jenem Bande gebildet wird. Lösen sich die Eier, so fallen sie in diese nach hinten sich allmählich verschmälernde Höhlen und

gehen endlich durch eine gemeinsame, dicht hinter dem After gelegene Öffnung zum Leibe heraus. Zwischen beiden Höhlen liegt das Ende des Darmes. Da übrigens der linke Eierstock noch weit von dem hinteren Grunde der Bauchhöhle entfernt ist, so hat auch der beschriebene, sonderbar gestaltete Eileiter desselben eine beträchtliche Länge. Der rechte Eileiter aber ist nur sehr kurz, da der rechte Eierstock sehr weit nach hinten gerückt ist.«

Von STANNIUS (Handbuch der Anatomie der Wirbelthiere) wird pag. 270 f. dieses Verhältnis ausführlich mitgeteilt und dabei auf die Nothwendigkeit neuer Untersuchungen aufmerksam gemacht. Solche konnten manche Aufklärungen bringen, ohne dass deshalb bei der Frage des Abdominalporus die RATHKE'sche Angabe von Osmerus außer Betracht bleiben durfte. Wie wichtig sie ist, geht aus der Darstellung von HUXLEY hervor, der die Beobachtung RATHKE's für bedeutend genug hält um sie in extenso wiederzugeben. (On the oviducts of Osmerus, Proceedings Zoolog. Soc. 1883. P. II. pag. 132.) Er kommt, nachdem er die Einrichtung auch vergleichend-anatomisch geprüft hat, dabei zu folgendem Resultate: »Thus the arrangement in Osmerus represents simply the third term of a series of modifications, tending towards a separation of the ureteric from the oviducal ducts, two terms of which are presented by the Ganoids. And it follows that the arrangement of the parts which obtains in the ordinary Salmonidae is a fourth term in the same series, that is to say, the abortion of the oviducts, commenced in Osmerus is completed in Salmo, and all that remains of the primitive arrangement is the fold described by RATHKE and the so-called »abdominal pore« which, it will be observed, is the homologue of half of the urogenital opening of the Ganoids, and has nothing to do with »abdominal pores« of these fish and of the Selachians.«

Daraus dürfte hervorgehen, dass man bei der Frage von der Bedeutung der Abdominalporen noch andere Instanzen mit in Rechnung nehmen muss. Auch die von AYERS gefundene Eigenthümlichkeit bei Ammocoetes, die in einer epithelialen Verdickung der Peritonealauskleidung an der zum Durchbruch bestimmten Stelle besteht, und die als eine unerwartete Thatsache bezeichnet wird, scheint mir nicht ganz gleichgültig zu sein. Jedenfalls sind wir noch nicht so weit, um behaupten zu können, dass die Pori abdominales sämtlich homologe Bildungen seien und dass sie nichts mit dem Geschlechtsapparate zu thun hätten.

Heidelberg, Oktober 1884.

---

# Zur Morphologie des Nagels.

Von

C. Gegenbaur.

---

Mit acht Figuren im Text.

---

Dass die mannigfaltigen Horngebilde, welche den Endphalangen der Finger und Zehen der amnioten Wirbelthiere zukommen, homologe Bildungen seien, ist eine wohl von Niemand bezweifelte Annahme, die aber erst in der jüngsten Zeit eine feste Begründung erfahren hat. Zwei von einander unabhängige, von sehr verschiedenen Gesichtspunkten aus unternommene, sich gegenseitig ergänzende Arbeiten, haben auf diesem Gebiete einen nennenswerthen Fortschritt angebahnt. Sie widersprechen sich nicht, sondern verhalten sich gegenseitig ergänzend, machen aber nicht bloß eine zusammenfassende und zugleich etwas breiteren Boden suchende Darstellung wünschenswerth. Die eine dieser Arbeiten, von Boas (vgl. dieses Jahrbuch Bd. IX pag. 389), unterscheidet bei den Krallen-, Huf- und Nagelbildungen der Säugethiere bestimmte Theile, die sie bei den einzelnen Formen auf einander zurückführt. Sie hat überdies das Verdienst, auch am Nagel der Primaten ein Gebilde nachgewiesen zu haben, welches, bis jetzt daselbst übersehen, dem sogenannten »Sohlenhorn« der Hufthiere entspricht. Diese Stelle findet sich beim Menschen saumartig am Übergange des Nagelbettes in die leistchenträgende Haut der Fingerbeere und kann, da sie bei der Nagelbildung keine bedeutende Hornbildung trägt, passender als »Nagelsaum« bezeichnet werden. Wie mit dieser Bildung ein engerer Zusammenschluss der sämtlichen Hornbedeckungen der

Endphalangen ermöglicht wird, so dass sie von einander ableitbar erscheinen, so ist durch die zweite Arbeit, von ZANDER, für die Vergleichung jener Gebilde ein ontogenetisches Fundament gewonnen worden. (Die frühesten Stadien der Nagelentwicklung und ihre Beziehungen zu den Digitalnerven. Archiv für Anatomie, 1884, pag. 103.) Diesen Untersuchungen zufolge ist die erste Anlage des menschlichen Nagels ein terminales Gebilde, welches nur wenig mehr dorsal als volar oder plantar<sup>1</sup> übergreift. Die gleiche Form der Anlage besteht auch für die Krallen. Während aber bei dieser das terminale Verhältnis sich mehr oder minder forterhält, findet beim Nagel eine Lageveränderung statt, durch die derselbe mehr und mehr in rein dorsale Lage übertritt. Die speciellen Ausführungen ZANDER'S stellen diese Veränderungen in überzeugender Weise dar, decken aber auch einige Verschiedenheiten auf, die vom ersten bis zum fünften Finger so wie eben so an den Zehen bestehen. Davon ist das Bemerkenswertheste, dass die Nagelanlage an Daumen und Großzehe die dorsale Lagerung früher als an den übrigen Fingern und Zehen gewinnt, und dass die letzteren sich in jenem Vorgange kontinuierlich an erstere anschließen. Dass auch hierbei die Hand dem Fuße vorangeht, war nicht anders zu erwarten und ist jedenfalls von geringerer Bedeutung. Wie schon die Überschrift der Abhandlung andeutet, so ist »durch diese Untersuchung der Nachweis geführt, dass die von den Nervi digitales volares und plantares versorgten Abschnitte auf der dorsalen Finger- und Zehenoberfläche eine Lageveränderung von der volaren, beziehentlich plantaren Fläche her durchgemacht haben« (pag. 143). Dieser Nachweis bildete für ZANDER den Ausgang der Untersuchung. Indem er bei Amphibien und Reptilien die Zehentrückennerven bis zur Zehenspitze verfolgen konnte, gab sich darin ein »primärer Zustand« zu erkennen, welcher auch für die Säugethiere vorauszusetzen war. Bei den Nägel tragenden ist dieser Zustand mit der in Folge jener Wanderung der Nagelanlage dorsal entfalteteten Nagelbildung geändert und es sind, von der plantaren oder volaren Seite her, die bezüglichen Nerven mit emporgetreten. So weit läge die Sache anscheinend klar und man kann nicht nur verstehen wie jene Änderung des Innervationsgebietes nur eine scheinbare ist, durch Verschiebung dieses Gebietes entstanden, sondern man erkennt noch deutlich in jenem primitiven Zustand einen

---

<sup>1</sup> Wie von ZANDER geschehen, werde auch ich statt »volar oder plantar« die Bezeichnung »ventral« brauchen.

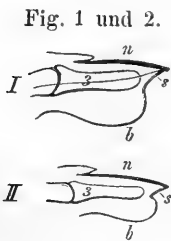


den Säugethieren mit niederen Abtheilungen gemeinsamen Ausgangspunkt, von dem aus mannigfaltige Arten der Hornbedeckung der Endphalangen sich herleiten und an die Krallenbildung der Reptilien und Vögel angeknüpft sind. Unklar aber ist ein Punkt geblieben, der durch die Arbeit von BOAS angeregt wird. Es fragt sich nämlich, ist das, was ZANDER als Nagelanlage darstellt, die Anlage, so weit aus ihr die Nagelplatte hervorgeht, oder umfasst sie auch noch den Nagel- saum. Letzterer wird von dem genannten Autor nicht als etwas Besonderes unterschieden, denn nur ganz nebenbei (pag. 131) geschieht seiner bei der Kaninchenzehe Erwähnung, »als schmaler Strang weichen Gewebes«, der bis gegen das Ende des Nagels in der ventralen Rinne hinzieht. Es geht also aus dem Texte nichts Positives über das fragliche Verhalten hervor. Dagegen ist etwas Bestimmteres zu ersehen aus der Berücksichtigung der ventralen Abgrenzung der Anlage. Eine scharfe Einsenkung grenzt hier die Nagelanlage gegen die Finger- oder Zehenbeere ab. Darüber besteht bei ZANDER nicht der geringste Zweifel, sowohl im Texte wie auf den Abbildungen, wie er ja diese Einsenkung benutzt, um von da zur dorsalen Einsenkung eine Linie zu legen, welche mit der durch die Längsachse der Endphalange gezogenen Linie die mehr oder minder terminale Stellung des primären Nagelgrundes oder der Nagelanlage ausdrückt. Es ist also kaum ein Bedenken daran, dass die Fingerbeere unmittelbar an das, was als primärer Nagelgrund aufgefasst wird, angrenzt. Daraus folgt nun, dass das Sohlenhorn oder dessen reducirter Zustand, der Nagelsaum, in der gesammten Anlage mit inbegriffen ist. Ist aber dieses der Fall, so enthält die Anlage nicht bloß dorsale sondern auch ventrale Bildungen, nicht bloß die Anlage der Nagelplatte oder des eigentlichen Nagels, sondern auch einen Theil, den man dem Nagel nicht beizurechnen pflegt.

Dass der primäre Nagelgrund ZANDER's nicht bloß die Anlage der Nagelplatte oder des Nagelbettes einschließt, geht nicht nur aus den Grenzmarken jenes primären Nagelgrundes, sondern auch aus der Konfiguration hervor, die er allmählich empfängt. An den Figuren ZANDER's kann man sehen, wie die gleichmäßigen Bogenkonturen jener Anlage später derart unregelmäßigere Verhältnisse darbieten, dass der gegen die Gliedspitze gerichtete Abschnitt gegen den rein dorsalen in eine deutliche Winkelstellung tritt. Man kann so sagen, dass der primäre Nagelgrund eine Art von terminaler Knickung erfährt. Obwohl das nicht überall gleichmäßig erscheint und auch in späteren Stadien, wie in Fig. 16 (Zehe eines 15—16-

wöchentlichen Embryo), die gleichmäßige Wölbung noch fortbesteht, wie beim 9—12wöchentlichen, so ist doch bei den meisten Figuren von Embryonen aus der 12.—16. Woche jene Ausbildung zweier Strecken aus der anfänglich einheitlichen unverkennbar.

Damit erheben sich gegen die ZANDER'sche Deduktion nicht geringe Bedenken. Es fragt sich also, da die ZANDER'sche Nagelanlage nicht bloß die Nagelplatte umfasst, ob die von ZANDER dargestellte und behauptete Lageveränderung nicht etwa nur auf Rechnung von Veränderungen kommt, welche das Sohlenhorn eingeht, bevor es zum Nagelsaum reducirt wird. Bei Affen ist es noch eine recht ansehnliche Bildung, wie die Fig. 11 von BOAS zeigt. Auch bei ZANDER ist es in dessen Darstellung von Zehendurchschnitten von *Macacus cynomolgus* unterscheidbar, mehr in Fig. 11, weniger in Fig. 10. Wie schon oben bemerkt, hat ZANDER diesen Theil nicht gewürdigt. Damit man aber desshalb nicht vielleicht die schematisirte Figur von BOAS für weniger richtig halte, gebe ich zwei Durchschnitte, die nicht schematisirt sind. Figur I ein Schnitt durch die vierte Zehe eines *Cercopithecus*, Figur II durch den zweiten Finger von *Macacus ater*. Man sieht die Nagelplatte (*n*) als rein dorsales Gebilde, und erkennt ventral (*s*) das »Sohlenhorn«. Bei *Cynocephalus* ist letzteres noch viel beträchtlicher auf der Unterfläche der krallenartigen Nägel fortgesetzt, so dass man es noch nicht als Nagelsaum bezeichnen kann. Diese Zustände lassen erwarten, dass auch beim Menschen ein ähnlicher Befund, wenn auch nur vorübergehend existire. Aus UNNA's

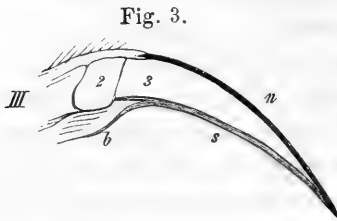


Darstellung (Archiv f. mikr. Anat. Bd. XII pag. 728 ff. u. Taf. XXXII Fig. 26 u. 28) kann ersehen werden, dass an der Stelle des Nagelsaumes beim Neugeborenen und auch später noch eine gegen die Fingerbeere scharf abgesetzte Partie besteht. Diese Einsenkung bezeichnete UNNA, der sich nur mit den histologischen Verhältnissen der Nagelentwicklung beschäftigte, als »obere Bucht«. Von dieser aus bis zum vorderen Ende des Nagelbettes erstreckt sich eine bedeutende epidermoidale Verdickung. Sie repräsentirt den Nagelsaum, oder das Sohlenhorn von BOAS. Aus diesem Befunde ergibt sich eine neue Instanz für die Auffassung, dass in der oben erwähnten Nagelanlage auch der Nagelsaum mit inbegriffen ist. Die als »obere Bucht« von UNNA bezeichnete Einsenkung des Integumentes würde dann der Einsenkung entsprechen, welche ZANDER's ventrale Grenze

der primären Nagelanlage ist. Diese Grenze rückt nun allerdings dorsalwärts, wie ZANDER gezeigt hat. Aber die obere dorsale Grenze bleibt sich nahezu konstant, wenigstens in Bezug auf ihre Lage zur Endphalange. Wenn man auf den ZANDER'schen Figuren von jener dorsalen Einsenkung aus eine Linie senkrecht auf die Längsachse der Endphalange legt, so trifft diese Linie nur bei einem 9—10wöchentlichen Embryo auf die proximale Endfläche der Phalange, bei den späteren Stadien ist sie in die Phalange selbst gerückt. Man könnte also bei dieser Grenze von einem Distalwärtsrücken sprechen. Auf keinen Fall aber kann man sagen, dass die dorsale Nagelgrenze eine proximale Ausdehnung erfährt. Da nun die ventrale Grenze bestimmt nicht jene des Nagels ist, sondern noch etwas der Nagelplatte Fremdes mit umschließt, so darf die von ZANDER nachgewiesene Lageveränderung derselben, ihre Verschiebung gegen die Dorsalseite zu, durchaus nicht ohne Weiteres als eine Lageveränderung des Nagels selbst gedeutet werden. Vielmehr besteht aller Grund dafür, dass jene Veränderung resp. Verschiebung der Anlage nur den in den Nagelgrund übergehenden Abschnitt der primären Anlage oder des »primären Nagelgrundes« ZANDER's betrifft, wie sie ja auch nur den distalen Theil angeht.

Auch eine Begründung der Wanderung des Nagels von einer terminalen Stellung in eine dorsale, ist durch die vergleichende Anatomie nicht zu liefern, wenigstens nicht in der Weise, die von ZANDER versucht worden ist. Derselbe sagt: »In der Klasse der Mammalier gehen die Nägel aus der endständigen Lage in die dorsale über. Endständig sind sie bei den Monotremen.« Dieses wird für *Echidna hystrix* näher erläutert (pag. 120). »Die sichelförmig gestaltete Endphalanx wird auf ihrer ganzen dorsalen Seite von der Hornsubstanz des Nagels überzogen. Die Oberhaut, welche bei Reptilien in einem flachen, bei Vögeln in einem stärkeren, mit der Konvexität gegen die Zehenspitze gerichteten Bogen gegen den Nagel auf der ventralen Fläche sich abgrenzte, dringt bei *Echidna* keilförmig weiter vor. In der Mittellinie hört in Folge dessen die Hornbekleidung ungefähr an der Grenze vom zweiten und letzten Drittel der Endphalanx auf. Die hintere (proximale) Kante des Nagels liegt also in einer Ebene, die gegen die Achse der Phalanx einen sehr spitzen Winkel bildet. Der Nagel überragt die Spitze der Phalanx fast um ein Dritttheil der Länge der letzteren.« An dieser Darstellung fällt auf, dass unser Autor zwar von einer dorsalen Bedeckung der Endphalange durch einen Nagel spricht, auch vom vorderen Ende der

Integumentbekleidung auf der Sohlfläche, aber er sagt nicht, dass daran der »Nagel« sich anschließt, sondern spricht nur von einer »Hornbekleidung«. In der That ist es unmöglich von einem die Phalange auch ventral überziehenden »Nagel« zu sprechen. Betrachten



wir diese Verhältnisse etwas genauer, wie es in Fig. III, dem Durchschnitte der zweiten Zehe von *Echidna setosa* dargestellt ist. Während die überaus feste, schwarzbraun gefärbte Hornmasse sich in starker Krümmung dem Rücken der Phalanx anschmiegt und sich

darüber hinaus scharfrandig fortsetzt, findet sich ventral, zum Theil die vom freien Ende des Nagels gebildete Rinne ausfüllend, eine schiefergrau gefärbte Epidermoidalschicht sehr lockeren Gefüges und daher mit Leichtigkeit zum Abschilfern gebracht. Das ist die vorerwähnte »Hornbekleidung«, welche nichts weniger als das Gefüge oder die Textur des Nagels besitzt. Dieser Verschiedenheit hat auch ZANDER in seiner Figur 6 einigen Ausdruck gegeben, indem er dort diese ventrale Schicht von der dorsalen ganz richtig abgrenzte und ihr sogar eine andere Schraffirung gab. Man kann also hier nicht von einer auch ventral entwickelten, die Endphalange terminal vollständig umfassenden Nagel- oder Krallenbildung sprechen, denn die in jenem Befunde sich treffende »Hornbildung« ist durchaus keine gleichartige. Sie ist dorsal ganz anders beschaffen als ventral, dorsal ist sie ein Nagel, ventral dagegen nicht. Ähnlich verhält sich auch *Ornithorhynchus*. Man hat also kein Recht zu sagen, dass bei den Säugethieren noch endständige Nägel vorkämen, was auch BOAS zurückweist. Dass auch bei den Ungulaten keine terminalen Nagelbildungen bestehen, das brauche ich hier nicht specieller zu erörtern, da ich auf BOAS verweisen kann.

Es bleiben noch die Reptilien und Vögel übrig, von denen ZANDER die Endständigkeit des Nagels behauptet hat, und zwar wären diese von um so größerer Wichtigkeit, als der terminale Nagel hier noch weiter als bei Monotremen auch die ventrale Seite des Phalangenendes umfasst. »Es ist nämlich der Nagel wie eine Kappe der letzten Phalanx aufgesetzt. Längsschnitte zeigen das mit Deutlichkeit.« »Auf der dorsalen Fläche reicht dieser Hornmantel bis zum Grunde der Phalanx, auf der ventralen bis zum unteren Viertel jener; an den Seitenflächen grenzt er sich demgemäß in einer

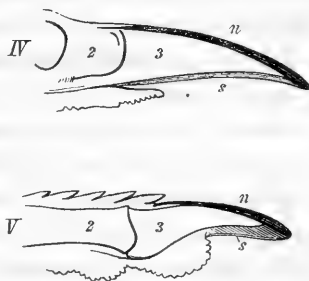
gegen die Zehenachse geneigten Linie von der Haut ab.« So wird es von Alligator lucius angegeben. Ich finde diese Beschreibung richtig, bis auf den kritischen Punkt. Der »Hornmantel« ist nämlich keineswegs gleichartig. Er hat wieder nur dorsal die Nageltextur und besteht ventral aus wenig resistenitem Horngewebe, welches jedoch in größeren Platten sich ablöst als bei den Säugethieren. Dieses füllt die von den Nagelrändern seitlich begrenzte ventrale Vertiefung aus, deren Boden die Endphalange bildet. Diese Masse ist so sehr von der Konsistenz des Nagels verschieden, dass sie beim Durchschneiden zumeist sehr unvollständig zu erhalten ist. Von anderen Reptilien habe ich auch einige Eidechsen (Hydrosaurus und Iguana) so wie Hatteria untersucht, ferner auch Schildkröten. Die letzteren sollen weiter unten erwähnt werden. Für die ersteren sämtlich habe ich nur zu bemerken, dass sie in nichts Wesentlichem von dem abweichen, was für Alligator angegeben ist. Auch bei ihnen ist das Gewebe ventral vom eigentlichen Nagel von letzterem verschieden.

In Übereinstimmung mit den angeführten Reptilien finde ich die Vögel, deren Nägel eben so wenig endständig sind als jene der genannten Reptilien. Der Nagel deckt auch hier die dorsale, lateral weit abwärts reichende Fläche der

Endphalange und endigt vorn mit mehr oder minder bedeutendem meist schmalerelem Vorsprunge, in welchen auch die seitlichen Nagelränder fortgesetzt, sind. Die ventrale Fläche der Endphalange wird dagegen von der Stelle an, wo das auf sie sich fortsetzende, der Zehenbeere oder dem Zehenpolster der Säugethiere entsprechende Integument

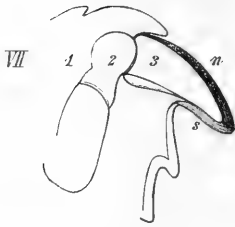
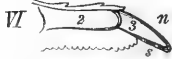
endigt, bis zum distalen Phalangenende mit einem ebenfalls vom Nagel ganz differenten Horngewebe überkleidet. Man vergleiche hierzu die nebenstehenden Figuren, von denen IV ein Zehendurchschnitt von Rhea, V einen solchen vom Haushahne darstellt. Die Konsistenz jenes Gewebes ist jenem bei manchen Säugethieren und beim Alligator ähnlich, stets um Vieles weicher als am Nagel, und kann in größeren oder kleineren Plättchen leicht abgelöst werden. Seine Ausdehnung nach vorn geht bis an die Spitze des Nagels, so dass letztere davon frei bleibt. Nicht anders ist es bei Raubvögeln, deren Nagel, wie auch die Endphalange,

Fig. 4 und 5.



bedeutend gekrümmt ist. Bei der auch starken Wölbung des Nagels nach der plantaren Seite zu kommt an letztere, besonders distalwärts nur ein schmaler Streif jenes Gewebes zu liegen, aber es genügt,

Fig. 6 und 7.



dass dieser da ist, um zu sagen, dass der Nagel die Endphalange nicht völlig scheidenartig umfasst. Wollte man nun diese Verhältnisse so ansehen, dass jenes »Sohlenhorn« noch zum Nagel gehörte, weil es allerdings, wie das ja nicht anders sein kann, in ihn übergeht, so hätte man damit den Begriff des Nagels, als eines Gebildes von ganz bestimmter Struktur, aufgelöst, und gelangte dazu alle möglichen Zustände der epidermoidalen Horngebilde als »Nägel« anzusehen. Es besteht auch durchaus kein Grund zu einer solchen Vereinigung, vielmehr

wird man bei objektiver Prüfung finden, dass im »Sohlenhorn« etwas vom Nagel Verschiedenes vorliegt, welches nicht einmal zum Zwecke der Annahme einer Dorsalwanderung des Nagels, wie wir gleich sehen werden, benutzt werden kann.

Wenn bei den bisher betrachteten Formen bei aller Verschiedenheit im Detail die Übereinstimmung gegeben war, dass der eigentliche Nagel ein rein dorsales Gebilde vorstellte, welches die letzte Phalange niemals terminal umschließt, indessen auf der ventralen Seite im seitlichen und terminalen Anschluss an den Nagel Horngewebe von anderer Beschaffenheit eine verschieden ausgedehnte Verbreitung hat, so ergeben sich hiergegen etwas andere Verhältnisse bei Schildkröten. Ich will sie von *Testudo* genauer schildern. Dorsal verhält sich die Nagelplatte wie bei den übrigen, setzt sich aber an der Spitze sowohl als seitlich in das gleiche nur durch die Färbung etwas verschiedene Gewebe fort, welches hier etwas mehr als die Hälfte der Länge der Endphalange überzieht. Es ist also hier ein endständiger Nagel vorhanden, und wenn es auch scheinen wollte, als ob der ventrale Theil nicht die ganze Festigkeit des dorsalen besäße, so ist doch jedenfalls kein so bedeutender Unterschied wie in den bisher beschriebenen Fällen. Aber eine nicht unwichtige Differenz muss betont werden; der ventrale Nageltheil schiebt sich nicht in einen Falz ein, wie der dorsale, sondern geht direkt in die verhornte Epidermis des Integumentes über. Ob dieses Verhalten etwas Primäres vorstellt oder nicht, d. h. ob die

ventrale Entfaltung sich selbständig bildete oder aus einer nagelähnlichen Verdickung des Sohlenhorns entstand, ist nicht sicher zu entscheiden. Für unsere Zwecke ist es auch irrelevant, zumal andere Schildkröten nichts von Sauriern Abweichendes bieten. Ich habe *Trionyx* und *Cistudo* untersucht und in beiden das Sohlenhorn, wenn auch wie sonst mit der Nagelplatte zusammenhängend, doch scharf vom Nagel gesondert angetroffen. Am bedeutendsten war es bei *Trionyx* durch weichere Beschaffenheit vom Nagel verschieden.

Unter den Amphibien sind zwar gleichfalls Nagelbildungen bekannt, sie sind mir aber zur eigenen Prüfung nicht zugänglich gewesen, so dass ich mich darauf beschränken muss, die gewöhnlicheren, vorzüglich von LEYDIG genauer gewürdigten Zustände aufzuführen, in denen epitheliale Modifikationen dem Phalangenende zugetheilt sind; von diesen sind solche Befunde für uns von Bedeutung, in welchen das Phalangenende eine auch ventral sich erstreckende epidermoidale Verdickung mit Verhornung der oberflächlichen Schichten besitzt. Dieses sind die ersten Differenzirungszustände des Nagels, wie es auch von ZANDER angegeben wurde.

Sehen wir nun zu, welchen Gang die Nagelbildung bei den Amnioten aufweist, indem wir die Formenreihe aufsteigend betrachten, von der oben das Wesentlichste hervorgehoben ist. Dann müssen wir die Schildkröten am tiefsten stellen, wenn auch die Kluft, die sie von den Amphibien trennt, immerhin noch eine bedeutende ist. Denn bei den Schildkröten begegnen wir einem bereits ausgebildeten dorsalen Nagel mit Nagelfalz. Aber dieser Nagel erstreckt sich, auch ventral, er umfasst die Endphalange; er ist eine terminale Bildung mit vorwiegend dorsaler Entfaltung. Ventral ist aber auch hier schon eine Art von Reduktion eingetreten und damit die Richtung bestimmt, welche fernerhin maßgebend bleibt. Diesem Zustande reihen sich die übrigen Reptilien mit den Vögeln an, aber mit dem Unterschiede, dass der bei Schildkröten schon dominirende dorsale Theil des Nagels zum wesentlichen geworden ist. Der ventrale kann von nun an nicht mehr als »Nagel« bezeichnet werden. Sein Gefüge besitzt eine andere Konsistenz. Er ist nach BOAS das Sohlenhorn. Im Vergleiche mit *Testudo* stellt dieses eine Rückbildung vor. Es ist diese Rückbildung wahrscheinlich einer Verschiedenheit der Funktion entsprungen, deren Schwerpunkt auf den dorsalen Theil des primitiven Nagels zu liegen kommt. Es kann leicht verstanden werden, wie bei einer Krümmung der dorsalen Nagel-

platte, die sich auch lateral der Endphalange angeschlossen hat, diesem Theil die Hauptfunktion des Nagels beim Scharren oder Graben, oder auch beim Anklammern zufällt. Die Krümmung der dorsalen Nagelplatte, deren Kurve von der Krümmung der Dorsalfäche der Endphalange bestimmt zu werden scheint, wird begünstigt durch die Nichtbetheiligung des ventralen Horngewebes, welches bei dem Wachstume der dorsalen Platte eine mehr passive Rolle spielt. Ich lege absichtlich auf die Funktion der dorsalen Nagelplatte das Hauptgewicht, denn es wäre irrig dabei das Sohlenhorn in seiner Reduktion eine bedeutende Rolle spielen zu lassen, da wir vielerlei andere in Kurven wachsende Horntheile kennen, bei denen das Horngewebe nicht jene Sonderung in zwei sich gegenüber stehende strukturell verschiedene Theile besitzt. Genug, die dorsale Nagelplatte stellt jetzt den wichtigsten Theil der gesammten Bildung vor. Von einer Verschiebung des ventralen Nageltheiles auf die Dorsalfäche kann aber bei einer Vergleichung des Schildkrötennagels mit dem der Eidechsen und Krokodile keine Rede sein, denn erstens ist der ventrale Theil ja auch bei den letzteren vorhanden, wenn auch modificirt, doch immer deutlich erkennbar, und zweitens hat die Nagelplatte keine größere dorsale Ausdehnung gewonnen, als sie schon bei den Schildkröten besitzt. Man vgl. hierüber die Fig. IV—VII.

Haben wir uns diese Verhältnisse klar gemacht, so ist es nicht schwer, auch die Befunde der Säugethiere zu verstehen, wo eine größere Mannigfaltigkeit der Nagelbildungen obwaltet. Bei allen Säugethieren besteht nur eine dorsale Nagelplatte, an welche das Sohlenhorn, oder sein Homologon, ventral sich anschließt. Mit der Nagelplatte zeigt auch das Sohlenhorn gleich bedeutende Verschiedenheiten, von denen ich nur zwei extreme Zustände hervorhebe. In dem einen gelangen beide eng an einander geschlossen zu bedeutender Volumsentfaltung: bei den Ungulaten (siehe BOAS). Im anderen hat die Nagelplatte die überwiegende Bedeutung: bei den unguiculaten Säugethieren. Hier ist es die Entfaltung des Finger- oder Zehenpolsters, welches das Sohlenhorn beschränkt, oder es wird dieses durch die Gestaltung der Nagelplatte bedingt. Letzteres trifft sich bei den Feliden am deutlichsten ausgeprägt.

Die Kralle der Katzen ist nichts Anderes als eine dorsale Nagelplatte in eigenthümlicher Krümmung und seitlicher Kompression. Auf der ventralen Seite erstreckt sich das Sohlenhorn längs der Konkavität der Krümmung bis zur äußersten Spitze. An den Krallen des Tigers ist das ganz deutlich zu erkennen.



Die Reduktion des Sohlenhornes unter Ausbildung des Finger- oder Zehenballens nach vorn zu trifft sich in der Reihe, an die auch der menschliche Nagel sich anschließt. Es ist gleichgültig, ob wir da eine Krallenform als primitiven Zustand annehmen oder nicht, jedenfalls spielt das Sohlenhorn auch hier eine nicht geringe Rolle und begleitet die Vermittlungsstadien zur Kralle. Bei *Cynocephalus* weiß man nicht, ob man die Nägel der Zehen nicht als Krallen bezeichnen soll. Die mindere terminale Zuspitzung und die geringere laterale Kompression im Vergleiche zu anderen Krallenbildungen theilen sie mit manchen Carnivoren, bei denen man nicht von »Nägeln« zu sprechen pflegt.

Die Stellung des Sohlenhorns zur Längsachse der Endphalange ist bei vielen Affen noch die gleiche wie bei den übrigen. Die verlängerte Längsachse fällt genau oder doch nahezu an die Anschlussstelle des Sohlenhorns an die Nagelplatte. Man kann also auch hier, selbst ohne die Vergleichung mit anderen Säugethieren, keinen Zweifel daran haben, dass der bezügliche Theil ein ventrales Gebilde vorstellt. Das Maß der Reduktion des Sohlenhorns ist selbst innerhalb der Quadrumanen ein sehr verschiedenes. Aus den oben gegebenen Figuren I und II ist das schon zu ersehen gewesen. Man darf diese aber nicht für extreme Zustände ansehen, denn wie schon bemerkt ist bei *Cynocephalus* noch eine viel mächtigere Ausbildung des Sohlenhorns da. Selbst bei den sogenannten anthropoiden Affen bestehen noch enge Anschlüsse an die übrigen Affen, aber Manches kann zum Verständnis der menschlichen Nagelbildung dienen. Ich habe *Hylobates*, den Orang und Schimpanse in Betracht gezogen. Bei allen sind die Finger und Zehen mit bedeutendem Sohlenhorn ausgestattet. Da die Fingerbeere weiter nach vorn gerückt scheint, stellt es mehr einen Beleg auf der ventralen Fläche des Nagels vor. An Daumen und Großzehe ist ein Nagelsaum vorhanden, aber der Nagel des Daumens ist noch ein Kuppennagel, während jener der Großzehe mehr die Gestalt eines Plattnagels hat. An den übrigen Fingern und Zehen sind die Nägel durch distale so wie durch seitliche Krümmung noch sehr weit von der Plattenform entfernt, sie nähern sich gegen den 5. Finger und die 5. Zehe sogar etwas der Kralle. Alle diese Verhältnisse sind auch beim Orang und Schimpanse vorhanden, aber stufenweise abgeschwächt. Am entschiedensten trägt die Großzehe einen Plattnagel, während am Daumen in der Nagelkrümmung noch ein niederer Zustand besteht. An diese Verhältnisse schließt sich die Nagelbildung des

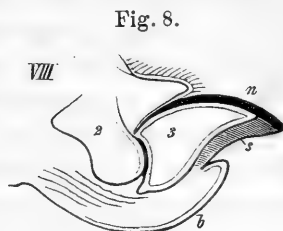
Menschen, zwar nicht so eng als die Anthropoiden unter sich verknüpft scheinen, aber immer noch deutlich genug, denn auch beim Menschen ist eine Modifikation der Gestalt des Nagels vom 1.—5. Finger bemerkbar. Der Nagel des Daumens ist platter als die übrigen, die gegen den 5. Finger an seitlicher Krümmung zunehmen. Diese Krümmung zeigt sich am Nagel des 5. Fingers zuweilen sogar sehr hochgradig. Wie der Daumnagel phylogenetisch am frühesten in die Plattenform übergeht und sein Sohlenhorn zum Nagelsaum reduciert, indess die folgenden Finger sich der Reihe nach anschließen, so zeigt auch der ontogenetische Process (s. ZANDER) den Daumen den übrigen Fingern voranschreitend, und ähnlich verhält es sich auch am Fuße.

In allen Punkten hat man bei den Affen die Zustände vor sich, durch welche niedere Formen mit dem Verhalten beim Menschen verknüpft werden. Die Reduktion des Sohlenhorns zu dem unansehnlichen Gebilde des Nagelsaumes ist jedoch keine erst bei den Primaten zum Ausdruck kommende Erscheinung. Sie besteht schon bei den Prosimiern. So ist z. B. bei *Stenops* der freie Rand der kleinen Nagelplatten von einem unansehnlichen Saume umgeben, der darin dem menschlichen Verhalten nichts nachgiebt.

Wir sehen also bei durchgehends gleichbleibender dorsaler Lagerung des eigentlichen Nagels, der Nagelplatte, ein bedeutendes Schwanken im Befunde des sogenannten Sohlenhorns. Und dieses Schwanken endigt mit seiner Rückbildung zu dem sehr unbedeutenden Gebilde des Nagelsaumes. Man kann den Process als eine Verdrängung gegen die Nagelplatte bezeichnen. Hier erhält sich der letzte Rest des »Sohlenhorns«. Aber er überschreitet nicht die dorso-ventrale Grenze des terminalen Gebietes, er rückt desshalb auch nicht dorsal, da bildet die Nagelplatte eine Schranke, denn diese nimmt das Dorsalgebiet der Endphalange bis nach vorne ein. Diese Veränderung kann auch nicht als ein Dorsalwärts-rücken bezeichnet werden, denn die vordere Grenze des Sohlenhorns ist immer stabil; es besteht also nur ein Schwinden des letzteren von hinten nach vorn zu. Demnach ist der distale Pol einer durch einen Finger zu legenden Längsachse nicht an der Fingerbeere selbst, sondern über derselben zu suchen, am Nagelsaum, oder streng genommen zwischen diesem und dem Ende des Nagelbettes.

Dieser Vorgang der Reduktion des Sohlenhorns ist begleitet und augenscheinlich auch bedingt durch Veränderungen des weichen Integumentes, welches proximal vom Sohlenhorn sich findet. Dieses er-

streckt sich bei Reptilien und Vögeln, wie bei der Mehrzahl der Säugethiere, nicht über den proximalen Theil der Ventralfläche der Endphalange. Dadurch eben wird dem Sohlenhorn Raum verschafft. Denn Integument bildet da den Finger- oder Zehenballen, über dessen Verhalten bei den Ungulaten ich wieder auf BOAS verweise. Innerhalb der Säugethiere gewinnt dieser Theil eine mehr und mehr terminale Lage, indem er sich in dem Grade distalwärts erstreckt, als das Sohlenhorn von hinten her schwindet. Man vergleiche nur die nebenstehende Figur VIII, welche den Durchschnitt



der Zehe eines Hundes vorstellt, mit den in Fig. I und II gegebenen Figuren von Affen. Beim Hunde nimmt das Hautpolster (*b*) kaum die Hälfte der Endphalange ein; bei jenen Affen erstreckt es sich längs der ganzen Endphalange. Es umgreift hier aber auch noch die Spitze der Endphalange, wie solches bei manchen Prosimiern und beim Menschen der Fall ist. Diese Ausbildung der Fingerbeere als eine Ursache von Veränderungen des »primären Nagelgrundes« hat auch ZANDER hervorgehoben, und ich muss ihm darin vollkommen beistimmen. Während jedoch ZANDER darin nur den ontogenetischen Vorgang im Auge hat, möchte ich den phylogenetischen Process betonen, welcher sich bei der erwähnten Vergleichung der Stellung der Fingerbeere zur Endphalange kund giebt. Wenn wir betrachten, was mit der Ausbildung der Fingerbeere und durch ihre fast terminale Stellung zum Finger erreicht ist, so werden wir nicht verkennen, in wie ganz anderem Maße sich danach die Hand zu einem Tastapparate eignet. Es führt also die Reihe jener Veränderungen zur Ausbildung der Hand als eines Tastapparates. Auch zum Greifen und Fassen wird sie geschickter, als da, wo das distale Phalangenende ventral noch vom Sohlenhorn eingenommen wird. So tritt mit dem Vorrücken der Fingerbeere die Endphalange ganz in den Dienst jener Verrichtungen, die den Organismus auf eine höhere Stufe seiner Lebensökonomie führen. Wie mit der Hand so ist es auch mit dem Fuße des Menschen. Das mit den Fingern gleiche terminale Verhalten der Zehen lehrt, dass wir auch hier gleiche funktionelle Ursachen anzunehmen haben: die Ausbildung des Fußes zu einem Greif- und Tastapparate, wie er heute noch bei den Affen besteht. Die auf den Tastapparat verweisenden Einrichtungen haben sich erhalten, wenn sie auch nicht mehr benützt werden.

Aus diesen Darlegungen ergibt sich:

- 1) dass der Nagel in der aufsteigenden Thierreihe durchaus nicht dorsalwärts rückt, wie ZANDER angiebt,
- 2) dass es ein vom Nagel wohl zu unterscheidendes Gebilde, das Sohlenhorn, ist, welches bis zum Menschen von der proximalen Seite her Rückbildungen erleidet.

Wie sehr diese Thatsachen auch der ZANDER'schen Auffassung widerstreben, so sind sie doch nicht im Gegensatze zu seinen Beobachtungen über den Entwicklungsgang des »primären Nagelgrundes«. Es ist schon oben gesagt worden, dass man diesen nicht als der eigentlichen Nagelplatte zugehörig betrachten darf. Begreift man darin auch noch die Anlage des Sohlenhornes, so sind die ZANDER'schen Angaben mit meiner Auffassung in vollstem Einklange. Was jene ventrale Ausdehnung des sogenannten »primären Nagelgrundes« bedingt, ist nicht von Seite der eigentlichen Nagelanlage gebildet, sondern von jenem Sohlenhorn. Dessen Anlage ist es, die sich mehr und mehr verkürzt und der Anlage des Nagels angeschlossen bleibend, ein Dorsalwärts-rücken vortäuscht. An der erwiesenen Thatsache, dass der Nagel zwar einem Formwechsel aber keinem Ortswechsel unterworfen ist, wird auch durch die Unterstellung einer Zusammengehörigkeit des Nagels mit dem Sohlenhorn nichts geändert. Wollte man sagen, diese beiden Theile gehören als Horngebilde zusammen, der eine Theil, das Sohlenhorn, erliegt Veränderungen, also ist es nicht irrig, solche auch dem Ganzen zuzuschreiben, so ist auch damit nichts gewonnen, denn jene Veränderungen bestehen eben niemals in einem Dorsalwärts-rücken.

Etwas Anderes ist es mit der Frage, in wie fern der »primäre Nagelgrund« in seiner terminalen Lage sich nicht doch von einer terminalen Nagelbildung ableiten ließe, die freilich nach dem von mir Vorgeführten viel weiter zurück liegen müsste, als es ZANDER angenommen hatte. Bis jetzt, glaube ich, ist diese Frage noch nicht mit Sicherheit zu beantworten. Denn das, was ich von Testudo angab, steht zu vereinzelt und der ventrale Theil des Nagels ist doch nicht so ganz gleichartig mit dem dorsalen, um daraus eine sichere Grundlage für jene Auffassung zu gewinnen.

Hat man sich mit den Thatsachen bezüglich des Nagels abgefunden, so kann man auch die ZANDER'sche Erklärung bezüglich der Innervationsgebiete der Endphalangen nicht in dem Umfange gelten lassen, wie es der Autor will. Es ist bei diesem Erklärungsversuche schon etwas Missliches durch das Factum, dass Zehen, Dau-

men, kleiner Finger die von ZANDER angenommene »primäre Art der Nervenvertheilung« zeigen, d. h. dass bei diesen dorsale und ventrale Nerven ihr Gebiet nicht überschreiten. Denn für die Nägel jener Glieder ward ja die gleiche Lageveränderung des Nagels nachgewiesen, wie für die Übrigen. Bei jenen soll also die gleiche Ursache nicht wirksam sein? Auch die Vermuthung (pag. 119) kann ich nicht theilen, »dass es von der Größe eines zu innervirenden Abschnittes, ferner von der Länge der Strecke, welche die Nerven von dem Hauptstamme aus zu durchlaufen haben, abhängt, ob ein dorsaler Digitalnerv in dem speciellen Falle den Nagel erreicht, oder nicht«. Man kann doch nicht sagen, dass der 2.—4. Finger zu lang seien, um dorsal ganz von den Dorsalnerven versorgt zu werden! Das hieße ein vorher bestimmtes Maß für die Länge dieser Nerven setzen, welches jene Finger zu überschreiten sich erlaubt hätten! Es werden also, wie auch zugegeben ist, andere Ursachen bestehen. Endlich ist auch das von ZANDER sehr sorgfältig gewürdigte Bestehen proximal oder distal aus dem Verlaufe der Volarnerven nach der Rückenseite abgegebener Zweige ein die Aufstellung einer festen Norm sehr störendes Moment, welches wie das ganze Kapitel der Variationen sensibler Nerven einer wirklichen Aufklärung noch nicht zugänglich gemacht worden ist. Auch auf den einen Fall, welchen ZANDER sehr genau untersuchte, ist wenig Gewicht zu legen, in so fern derselbe doch keine »Norm« abgeben kann. Dazu bedürfte es einer größeren Reihe.

Aus dem phylogenetischen wie ontogenetischen Entwicklungsgange des Nagels erhellt aber doch Einiges auch für die Nervenvertheilung. Es wird dadurch wenigstens verständlich, dass die ventralen Nerven sich bis zum Nagelsaume und auch zum seitlichen Theile des Nagelwalles verbreiten, welchen Theilen eine scheinbar dorsale Lage zukommt. Dies ist ein mit der Ausdehnung der Fingerbeere, nicht bloß längs der ganzen Endphalange, sondern auch noch vor dieselbe, erworbener Zustand. Dafür sind die ZANDERschen Beobachtungen, auch in der Deutung, die ich ihnen gegeben habe, von Wichtigkeit. Dagegen bleibt die Versorgung des Nagelbettes von volaren Nerven noch dunkel.

# Über direkte Kerntheilung in der Embryonalhülle der Skorpione.

Von

**Dr. F. Blochmann,**

Assistent am zool. Institut zu Heidelberg.

-----  
Mit Tafel XXII.

Vor einiger Zeit erhielt ich durch die Güte des Maschineningenieurs Herrn POPPEN einen trächtigen weiblichen Skorpion<sup>1</sup>, der, jedenfalls aus Brasilien stammend, beim Ausladen eines Farbholzschiffes in Mannheim gefangen wurde. Das Thier enthielt eine große Anzahl schon sehr weit fortgeschrittener Embryonen, bei deren Betrachtung mir sofort die kolossalen Zellen der Embryonalhülle auffielen; gleich im ersten Präparate fanden sich einige Stadien der Kerntheilung, die ich im Folgenden näher beschreiben will.

Vorher möchte ich noch kurz Einiges über den Bau der Embryonalhüllen im Allgemeinen bei dem von mir untersuchten Skorpion sagen, da sich einige, wenn auch nur geringfügige Differenzen mit den Befunden METSCHNIKOFF's<sup>2</sup> am europäischen Skorpion ergeben haben. Die Embryonalhülle ist bei der von mir untersuchten Art, wie bei dem europäischen Skorpion, aus einer doppelten Zellschicht gebildet (cf. Fig. 1 und 7). Die Zellen der äußeren Schicht (Fig. 1 Z<sub>1</sub>)

---

<sup>1</sup> Eine genauere Bestimmung war leider nicht mehr möglich. Die zu beschreibende Kerntheilung dürfte sich jedoch bei anderen Arten finden, denn ich fand gleich im ersten Präparate, welches ich von konservirten Embryonen einer anderen Art anfertigte, ganz übereinstimmende Theilungszustände.

<sup>2</sup> METSCHNIKOFF, Embryologie des Skorpions, Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. XXI. 1871. pag. 204.

sind von bedeutender Größe, sie messen ungefähr 0,5—0,8 mm im Durchmesser, sind dabei aber sehr dünn flächenhaft (Fig. 7  $Z_1$ ), so dass der Kern immer eine Ausbuchtung noch innen verursacht. Sie besitzen einen, gewöhnlich jedoch (wenigstens bei den von mir untersuchten älteren Stadien) zwei große Kerne von ungefähr 0,05 bis 0,07 mm Durchmesser.

Die Kerne erscheinen von einem etwas dunkleren Hof umgeben, was, wie der Querschnitt Fig. 7 zeigt, daher kommt, dass eben die Zelle in der Umgebung der Kerne dicker ist wie an den Rändern. Die Grenzen dieser großen Zellen sind sehr deutlich und zeigen durchweg eine bemerkenswerthe Struktur, in so fern als überall in den Grenzen selbst feine Fibrillen verlaufen (Fig. 1).

Die innere Schicht (Fig. 1  $Z_2$ ) der Embryonalhülle besteht aus ziemlich kleinen polygonalen Zellen, bei denen ich regelmäßig nur einen Kern habe finden können. Diese Zellen bilden auf der inneren Seite der Embryonalhülle einen sehr dünnen Überzug (Fig. 7  $Z_2$ ). Da wo die Kerne der großen äußeren Zellen nach innen vorspringen, ist die innere Schicht oft kaum noch zu bemerken.

Die innere Schicht liegt der äußeren überall dicht an, ich konnte nirgends eine Trennung derselben von der äußeren wahrnehmen, wie sie METSCHNIKOFF für den europäischen Skorpion beschreibt und abbildet (l. c. Taf. XV Fig. 3 und 5).

Auch an dem hinteren Theil der Embryonalhülle ist die innere Schicht ganz eben so entwickelt, wie in der vorderen Hälfte. Bei dem europäischen Skorpion fehlt sie nach METSCHNIKOFF in der hinteren Hälfte ganz.

Was nun die Kerne der großen, äußeren Zellen anlangt, so zeigen dieselben im ruhenden Zustande nichts Besonderes. Sie enthalten ein ziemlich grobmaschiges Kerngerüst, welchem gewöhnlich ein oder auch mehrere kleine unregelmäßig gestaltete Nucleolen eingelagert sind<sup>1</sup> (z. B. Fig. 6).

Wie schon oben bemerkt, enthalten bei den von mir untersuchten Embryonen nur wenige der großen Zellen noch einen Kern, die meisten enthalten zwei und in vielen trifft man Theilungsstadien. Es finden sich nicht gerade selten Kerne von stark

<sup>1</sup> Die Schilderung bezieht sich auf mit Pikrinschwefelsäure gehärtete, theils mit Safranin, theils mit Hämatoxylin oder Boraxkarmin gefärbte Präparate. Die Untersuchung des frischen Gewebes war mir nicht mehr möglich, da ich erst nach Konservirung der Embryonen auf die Theilungen aufmerksam wurde.

elliptischer Gestalt (Fig. 8), die man wohl als Anfangsstadien der Theilung betrachten darf; mit vollständiger Sicherheit lässt sich dies jedoch nicht sagen, da ihr Inneres keinen Unterschied gegen die anderen Kerne zeigt. Auch die den beiden Enden genäherten Nucleolen, wie sie der abgebildete Kern zeigt, lassen nicht direkt darauf schließen. Man beobachtet allerdings auch bei deutlich erkennbaren, schon weiter fortgeschrittenen Theilungsstadien oft, dass in jeder Kernhälfte ein Nucleolus sich findet, regelmäßig ist dies jedoch durchaus nicht, denn ich habe bei solchen Stadien manchmal auch beide Nucleoli in der einen Hälfte oder auch den einen auf der Verbindungsbrücke beider Tochterkerne getroffen.

Die beginnende Theilung macht sich jedoch leicht und sicher bemerkbar, sobald eine Einschnürung an dem Kern auftritt (Fig. 2). Diese Einschnürung liegt regelmäßig in der Mitte des Kernes und dringt allmählich tiefer in denselben ein, ohne dass sich im Inneren desselben irgend welche Veränderungen bemerkbar machen (Fig. 3 fg.). Das Kerngerüst zeigt bei den in Theilung befindlichen Kernen genau dasselbe grob netzmaschige Aussehen, wie in den Kernen vor und nach der Theilung.

Die beide Kernhälften verbindende Substanzbrücke wird allmählich dünner (Fig. 4) und zieht sich schließlich, indem die Tochterkerne ziemlich weit aus einander rücken, zu einem dünnen Faden aus (Fig. 5). Dieser Faden färbt sich mit Hämatoxylin einigermaßen, mit Safranin dagegen nicht. Schließlich reißt der Faden ein, und wir haben zwei getrennte Kerne, die noch die Reste des durchgerissenen Fadens einander zukehren (Fig. 1 links unten). Diese verschwinden auch, wahrscheinlich dadurch, dass sie in die Kerne zurückgezogen werden, und es finden sich dann zwei getrennte Kerne (Fig. 6) in derselben Zelle.

Zu einer mit dieser Kerntheilung im Zusammenhang stehenden Zelltheilung kommt es wohl überhaupt nie. Ich habe in allen meinen Präparaten niemals eine Andeutung einer Zelltheilung gesehen, auch spricht für das Unterbleiben der Zelltheilung die große Masse der zweikernigen Zellen, die sich in allen Theilen der Embryonalhülle finden.

Es dürfte schwer sein, sich ein richtiges Urtheil über den geschilderten Kerntheilungsvorgang zu bilden. Die Embryonalhülle ist ein vergängliches Gebilde, welches jedenfalls bald nach diesen Theilungen dem Untergang anheimfällt. Man könnte diese Theilung als eine Zerfallserscheinung betrachten, damit ist aber auch nichts



erklärt, besonders da die Theilungen fast durchweg in der regelmäßigsten Weise verlaufen und da die Kerne, die aus der Theilung hervorgehen, wieder genau denselben Bau wie die ungetheilten zeigen. Allerdings muss ich hier beifügen, dass ich in manchen Präparaten verschiedene Zellen mit zwei Kernen gefunden habe, deren Kerne den scharfen Umriss verloren hatten und deren Inhalt unregelmäßig zusammengeballt war, was man ja schließlich als beginnenden Zerfall ansehen kann. Da es jedoch nicht möglich war die Zellen im Leben zu beobachten, eben so auch nicht die Embryonalhüllen älterer Embryonen zu untersuchen, so wage ich es nicht ein endgültiges Urtheil über diese Vorgänge zu fällen.

Der geschilderte Theilungsvorgang stimmt in mancher Beziehung mit anderen schon früher bekannt gewordenen Fällen von direkter Kerntheilung überein. So zeigen besonders die direkt sich theilenden Kerne der Leukocyten nach den Beobachtungen von BÜTSCHLI<sup>1</sup> und FLEMMING<sup>2</sup> ebenfalls noch einen langen Verbindungsfaden beider Tochterkerne. Nach den Untersuchungen von ARNOLD<sup>3</sup> finden sich in den Leukocyten des leukämischen Blutes zahlreiche Theilungszustände, die zu dem Typus der indirekten Fragmentirung zu rechnen sind, wahrscheinlich aber auch solche mit dem Typus der direkten Fragmentirung. Gewöhnlich findet hier auch keine Zelltheilung statt, in manchen Fällen wurde jedoch eine solche beobachtet<sup>4</sup>. Eben so finden sich direkte Kerntheilungen manchmal bei den Infusorien; so entstehen die zwei bis vielen Kerne der ausgewachsenen Opalinen nach ZELLER<sup>5</sup> durch direkte Theilung des ursprünglich einfachen Kernes des jungen Thieres. Auch in pathologischen Fällen kommen möglicherweise direkte Kerntheilungen vor<sup>6</sup>.

Häufiger als bei thierischen Zellen scheinen sich direkte Kern-

<sup>1</sup> BÜTSCHLI, Studien über die ersten Entwicklungsvorgänge etc. Abhandl. d. SENCKENBERG'schen Gesellsch. Bd. X. 1876. Taf. VI Fig. 21, 22.

<sup>2</sup> FLEMMING, Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung, Leipzig 1882. pag. 349. und Taf. IIa Fig. 24.

<sup>3</sup> ARNOLD, Weitere Beobachtungen an den Knochenmarkzellen und der weißen Blutkörperchen. VIRCHOW's Arch. 1884.

<sup>4</sup> RANVIER, Traité technique pag. 160—162.

<sup>5</sup> ZELLER, Untersuchungen über die Fortpflanzung und Entwicklung der in unseren Batrachiern schmarotzenden Opalinen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXIX. 1877. pag. 370.

<sup>6</sup> ARNOLD, Über Kern- und Zelltheilung bei akuter Hyperplasie der Lymphdrüsen und der Milz. VIRCHOW's Arch. Bd. XCV. 1894. cf. Taf. III Fig. 48—54.

theilungen in Pflanzenzellen zu finden. Ich will hier nur zwei Fälle erwähnen, welche zugleich dadurch interessant sind, dass bei ihnen neben einander direkte Kerntheilungen und solche, bei denen sich schon gewisse Differenzirungen geltend machen, beobachtet wurden. Solche verschiedene Theilungen finden sich neben einander in derselben Zelle bei den von SCHMITZ<sup>1</sup> sogenannten Siphonocladaceen und an derselben Pflanze bei den Characeen<sup>2</sup>.

Bei den ersteren finden sich vielkernige Zellen, deren Kerne im vorderen Theil der wachsenden Zelle sich unter deutlicher Differenzirung des Inhalts theilen, während die Kerne im hinteren Theil sich durch direkte Abschnürung vermehren. Bei den Characeen findet sich am Vegetationspunkt indirekte Kerntheilung, während die Kerne der sich streckenden Internodialzellen durch direkte Abschnürung sich vermehren.

In diesen beiden Fällen kommt es eben so wie in vielen anderen bei Pflanzen beobachteten direkten Kerntheilungen nicht zu einer Theilung der Zelle und da damit die wenigen bis jetzt bei thierischen Zellen beobachteten direkten Kerntheilungsvorgänge übereinstimmen, so können wir vor der Hand wenigstens dem Satze, dass auf direkte Kerntheilung keine Zelltheilung folgt, allgemeine Gültigkeit zuerkennen. Ein sicheres Urtheil über die Bedeutung der direkten Kerntheilung und über etwaige Beziehungen derselben zu der indirekten wird aber erst möglich sein, wenn noch mehr hierhergehörige Fälle genauer untersucht worden sind.

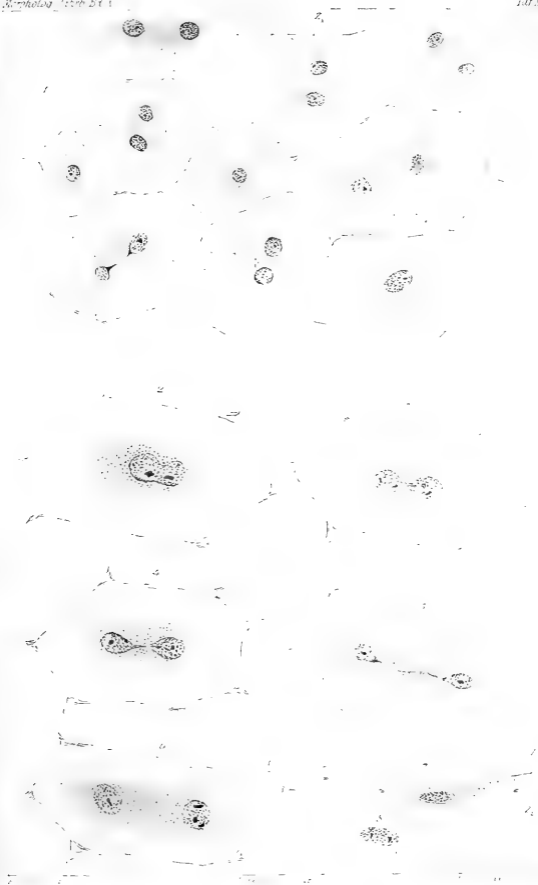
Heidelberg, den 6. Juli 1884.

---

<sup>1</sup> SCHMITZ, Beobachtungen über die vielkernigen Zellen der Siphonocladaceen. Halle 1879.

<sup>2</sup> JOHOW, Die Zellkerne von *Chara foetida*. Bot. Zeit. 1881. Nr. 45 und 46 (hier auch Angabe der weiteren Litteratur) (zuerst SCHMITZ in Sitzber. der niederrh. Gesellschaft für Natur- und Heilkunde zu Bonn. 4. Aug. 1879. pag. 25).





## Erklärung der Abbildungen.

### Taf. XXII.

$Z_1$  große Zellen der äußeren } Schicht der Embryonalhülle,  
 $Z_2$  kleine Zellen der inneren }  
*ch* Chorion.

Fig. 1 ist nach ZEISS Objekt *B*, Oc. 2 mit dem Zeichenapparat entworfen.

Alle anderen Figuren nach SEIBERT hom. Immers.  $\frac{1}{12}$  und dann etwas reducirt.

Fig. 1. Ein Stück der Embryonalhülle, die innere kleinzellige Schicht ist nur auf einem Theil der Ansicht angegeben.

Fig. 2—6. Fünf auf einander folgende Theilungsstadien des Kernes.

Fig. 7. Querschnitt durch die Embryonalhülle.

Fig. 8. Ein wahrscheinlich im Beginn der Theilung sich befindlicher Kern.

---

# Zur Herleitung des Nervensystems der Nematoden.

Von

**O. Bütschli.**

---

Mit Tafel XXIII.

---

Da ich mich bei früherer Gelegenheit mit dem Nervensystem der Nematoden eingehender beschäftigt habe, lag es mir nahe, diesem Gegenstand auch ferner noch einige Aufmerksamkeit zu widmen, wenn auch nicht durch eigene Forschungen auf diesem Gebiet, so doch durch gelegentliches Nachdenken über die morphologische Vergleichbarkeit des Nervenapparates der fraglichen Abtheilung mit dem anderer Würmer, denn dieser Apparat schien in vieler Hinsicht eigenthümlich isolirt zu stehen.

Schon durch die interessanten Arbeiten von A. LANG über das Nervensystem einer Reihe von Plathelminthen wurde ich auf die Ideen über eine mögliche Ableitung des Nematodennervensystems geführt, welche ich in Nachfolgendem kurz aus einander zu setzen gedenke und wozu mich namentlich noch der Umstand veranlasst, dass die Anschauungen, welche ich mir im Laufe der letzten Jahre über diesen Gegenstand gebildet hatte, durch zwei Mittheilungen neueren Datums, von welchen die eine, von GAFFRON<sup>1</sup>, den Nervenapparat eines Distomum, die andere, von JOSEPH<sup>2</sup>, das Nervensystem gewisser Nematoden behandelt, eine gewisse Bestätigung erfahren haben.

Nachdem namentlich die Arbeiten von LANG<sup>3</sup> gezeigt hatten,

---

<sup>1</sup> E. GAFFRON, Zum Nervensystem der Trematoden. Zoologische Beiträge, herausgegeben von A. SCHNEIDER. Bd. I. 1884. pag. 109.

<sup>2</sup> G. JOSEPH, Beiträge zur Kenntnis des Nervensystems der Nematoden. Zoolog. Anzeiger. VIII. Jahrg. 1884. pag. 264.

<sup>3</sup> S. Mittheilungen der zoolog. Station zu Neapel Bd. I—III.

dass der Nervenapparat der Plathelminthen keineswegs die einfache Beschaffenheit besitzt, welche demselben lange Zeit zugeschrieben wurde und dass außer den zwei gewöhnlich beschriebenen Längsstämmen der Bauchseite nicht selten und speciell wohl entwickelt bei den Trematoden noch andere, wenn auch meist schwächere Längsnerven sich finden, war eine Vergleichung des Apparates der Nematoden mit dem gewisser Plathelminthen ermöglicht.

Wie schon angedeutet, glaube ich, dass uns besonders die Verhältnisse bei den Distomeen, wie sie GAFFRON neuerdings bei dem *Distomum isostomum* des Krebses in so schöner Weise aufklären konnte, eine Ableitung des Nematodennervensystems gestatten.

Um nun meine Ansicht hierüber in Kürze vorzutragen, wird es nöthig sein, ganz flüchtig die Anordnung des Systemes bei diesem *Distomum* nach den Ergebnissen von GAFFRON zu rekapituliren, indem ich gleichzeitig bemerke, dass auch bei den übrigen Trematoden eine im Allgemeinen übereinstimmende Bildung desselben sich findet und dasselbe auch mit den bei den Turbellarien bestehenden Verhältnissen leicht in Verbindung gebracht werden kann.

Von dem vorn gelegenen sogenannten Gehirn (s. Fig. 1 *G*) oder dorsalen Schlundganglion entspringen mit ganz kurzem gemeinsamem Stamm jederseits ein Paar nach hinten gehender Längsnerven, von welchen das stärkere Paar als Bauchnerven (*bn*) längs des Bauches nach hinten eilt, während das andere (*rn*) in ähnlichem Verlaufe über den Rücken zieht. Dicht bei dem gemeinsamen Ursprung der erwähnten Nerven entspringt aus jeder der Anschwellungen des Gehirnes seitlich je ein weiterer hinterer Längsnerv, welcher an den Seiten des Körpers bis in das Hinterende zu verfolgen ist und der daher als Seitennerv (*sn*) bezeichnet werden kann.

Die sechs im Obigen beschriebenen Längsnerven stehen nun unter einander in ziemlich gleichen Entfernungen durch quere Kommissuren (*Qu*) in Verbindung, deren einzelne Abschnitte sich je zwischen zwei benachbarten Längsnerven ausspannen; auch können sich an gewissen Stellen des Körpers zwischen diesen Kommissuren noch feinere plexusartige Verbindungen bilden, wie solches ja bei verwandten Plattwürmern nach den Untersuchungen LANG's noch viel reichlicher der Fall ist. Aus den seitlichen Anschwellungen des Gehirnes entspringen auch einige vordere Nerven, welche wir jedoch, da sie für unsere morphologische Betrachtung unächst ohne besondere Wichtigkeit sind, außer Betracht lassen können.

Von einer solchen Bildung des Nervenapparates lässt sich nun,

wie bemerkt, eine Ableitung des eigenthümlichen Systems der Nematoden versuchen, welche mir nicht unnatürlich scheint. Bei letzterer Abtheilung (s. Fig. 3) findet sich bekanntlich weit vorn im Körper, um den Ösophagus ein centrales Nervensystem in Gestalt eines Ringes (*Nr*), von welchem, in den sogenannten Medianlinien eingebettet, zwei ansehnliche Längsnerven nach hinten bis zu dem hinteren Körperende im Allgemeinen verlaufen, der Bauch- (*bn*) und der Rückennerv (*rn*). Auch in den Seitenlinien entspringt aus dem Nervenring ein nach hinten gerichteter Nerv (*sn*), welcher jedoch nach sehr kurzem Verlauf nach der Bauchlinie abbiegt (*Q'*) und, durch die Subcuticula hinziehend, mit der Wurzel des Bauchnerven in Verbindung tritt. Ganglienzellen sind dem Nervenring bekanntlich an den Abgangsstellen der beiden Mediannerven und der geschilderten Seitennerven eingelagert, so dass man von einem Bauch-, Rücken- und zwei Seitenganglien sprechen kann<sup>1</sup>.

Versuchen wir nun, nachdem wir uns so weit über die Einrichtungen bei den Nematoden orientirt haben, die geschilderten Theile ihres Nervenapparates von den bei den Trematoden bestehenden Verhältnissen abzuleiten. Zu diesem Behufe kann uns die hypothetische Fig. 2 dienen, welche ein Übergangsstadium von den Einrichtungen, wie sie bei den Trematoden etwa vorhanden sind, zu denen der Nematoden darstellen soll.

Von dem einfachen Gehirn der Plattwürmer gelangen wir leicht zu dem den Ösophagus umgebenden Nervenring der Nematoden, wenn wir uns vorstellen, dass bei den letzteren ein allmähliches Zusammenrücken der beiden Bauchnervenstämme der Plathelminthen eintreten sei, bis sich dieselben schließlich zu einem gemeinsamen, in der Bauchlinie verlaufenden Bauchstamm vereinigten. Ein solches Zusammenrücken ist um so leichter vorstellbar, als wir einem solchen auch in anderen Abtheilungen begegnen (Anneliden), wo es gleichfalls schließlich zu einer völligen Vereinigung der beiden Stränge führen kann und da ferner die Kommissuren, welche, wie früher geschildert wurde, zwischen den beiden Bauchsträngen der Plattwürmer existiren, ein solch allmähliches Zusammenrücken und schließliches Verschmelzen einzuleiten und zu begünstigen scheinen.

<sup>1</sup> Über die speciellen Bauverhältnisse des Nervensystems der Nematoden vgl. A. SCHNEIDER, Monographie der Nematoden; BÜTSCHLI, Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. X; ROHDE, Beiträge z. Kenntnis der Anatomie der Nematoden, in: Zoologische Beiträge herausgeb. von A. SCHNEIDER Bd. I pag. 11; auch die Mittheil. von JOSEPH im Zoolog. Anzeiger 1882. pag. 603.



In gleicher Weise haben wir uns nun vorzustellen, dass auch der einfache Rückennervenstrang der Nematoden aus der Vereinigung der beiden Rückenstränge eines plattwurmartigen Vorfahren entstanden ist. Hinsichtlich beider Mediannerven der Nematoden scheint der mehr oder weniger deutlich paarige Ursprung ihrer Fasern aus dem Nervenring noch auf die ursprüngliche Paarigkeit hinzuweisen. Auch die Eigenthümlichkeit, dass bei nicht wenigen freilebenden Nematoden der Ring eine recht schief von der Bauchseite nach dem Rücken und nach vorn aufsteigende Richtung besitzt, lässt sich mit seiner ursprünglichen Ableitung noch in Beziehung setzen. Endlich gesellt sich als gewichtigster Umstand, der für eine Ableitung in dem angegebenen Sinne spricht, hinzu, dass JOSEPH (1884) sowohl bei jungen Ascariden wie bei einem *Plectus* noch einen deutlich paarigen Bauchstrang beobachtete und auch zwischen den beiden Strängen Queranastomosen fand, wie sie nach Analogie der Verhältnisse bei den Plattwürmern zu erwarten waren. Bekanntlich tritt bei den Nematoden in den beiden Geschlechtern dicht vor dem After eine Theilung des Bauchstranges unter Bildung eines Ganglions auf; doch scheint es mir nicht ganz sicher, ob diese Theilung auf die ursprüngliche Paarigkeit des Stranges zu beziehen ist, oder ob die beiden Theiläste in die Kategorie der gleich zu besprechenden Querkommissuren gehören, da bei den Männchen auch noch hinter dem After in der Bauchlinie Nervenfasern zu finden sind, welche doch nur eine Fortsetzung des Bauchstranges darstellen können.

Es erhebt sich nun die Frage, ob bei den Nematoden auch die beiden Seitennerven vertreten sind, welche wir oben bei den Trematoden besprochen. Dass dieselben höchstens in rudimentärem Zustande vorhanden sein können, folgt schon aus der früher gegebenen Skizze des Apparates. Es scheint mir wohl annehmbar, dass bei den Nematoden allgemein noch ein vorderster, von dem Nervenring in den Seitenlinien nach hinten abgehender Rest dieser Seitennerven existirt (Fig. 3 *sn*), welcher aber fast seine sämtlichen Fasern in eine zu dem Bauchstrang gehende Querkommissur schiebt (*Q'*), die nichts weiter sein dürfte, als eine der vielen Querkommissuren zwischen den Seitennerven und den Bauchsträngen bei den plattwurmartigen Vorfahren. Weiter nach hinten ist in den Seitenlinien der jetzt lebenden Nematoden der Seitennerv, so weit bekannt, nicht mehr zu verfolgen. Entweder müssen wir also eine Reduktion desselben annehmen, oder dass derselbe schon bei den Vorfahren nur wenig entwickelt war. Immerhin scheint mir jedoch noch ein

anderer Nerv der Nematoden auf den Seitennerv der plattwurmartig gebauten Vorfahren rückführbar zu sein, ein Nerv aber, welcher nur bei den Männchen entwickelt ist, deren Nervus bursalis nämlich. Derselbe (Fig. 3 *bn*) ist bekanntlich die wieder nach vorn in den Seitenlinien umbiegende Fortsetzung der beiden Theiläste des Bauchnerven und lässt sich so weit nach vorn verfolgen, wie die männliche Bursalmuskulatur reicht. Seine Verbindung mit dem Bauchnerv scheint mir nun gleichfalls auf eine ursprüngliche Querkommissur bezogen werden zu müssen; auch werden noch eine ganze Anzahl Querkommissuren zwischen dem Bauchnerv und dem Bursalnerv vor dem After angetroffen, indem aus ersterem in gewissen Abständen Fasern austreten und durch die Subcuticula zu dem Bursalnerv verlaufen. Diese Verhältnisse scheinen nun darauf hinzuweisen, dass der Bursalnerv als ein hinterer, bei den Männchen erhaltener Theil des ursprünglichen Seitennerven zu betrachten sein dürfte und dadurch wird andererseits wieder wahrscheinlicher, dass bei den Vorfahren der Nematoden ein Seitennerv in vollständiger Ausbildung vorhanden war. Wenn nun auch der Seitennerv wenigstens] bei den Weibchen fast in seiner ganzen Ausdehnung einer Reduktion unterlag, so gilt dies doch nicht von den queren Kommissuren, welche sich zwischen ihm und den Bauchnerven einer- und den Rückennerven andererseits ausspannten. Mit dem Ausfall der Seitennerven wurden diese Kommissuren jedoch natürlich zu solchen, welche sich direkt zwischen den vereinigten Bauch- und Rückensträngen erstrecken. So finden wir es denn auch thatsächlich noch bei den jetzt lebenden Nematoden. Besonders reichlich im vorderen und hinteren Theil des Körpers begegnen wir zahlreichen, in gewissen Abständen sich wiederholenden Kommissuren, die den angegebenen Weg nehmen (s. Fig. 3 *Qu*) und die entweder nur aus einer einzigen, häufiger dagegen aus zwei dicht neben einander verlaufenden Fasern bestehen, welche durch die Subcuticula ziehen. Ich zweifle nicht, dass diese, seiner Zeit von SCHNEIDER entdeckten Kommissuren thatsächlich denen der Plattwürmer entsprechen und dass damit ihre morphologische Auffassung erheblich klarer geworden ist. Die Abweichung, welche darin liegt, dass bei den Nematoden die Kommissuren der rechten und der linken Seite gewöhnlich nicht in gleicher Höhe liegen, scheint mir nicht wichtig genug, um an der morphologischen Übereinstimmung derselben mit denen der Plattwürmer zu zweifeln.

Wenn wir uns der oben entwickelten Ansicht hinsichtlich der Deutung der in den Seitenlinien aus dem Nervenring nach hinten

entspringenden kurzen Nervenstränge (Fig. 3 *sn*) als Homologa der Seitennerven des unserer Betrachtung zu Grunde gelegten Distomum anschließen, so lässt sich aus diesem Verhältnis vielleicht noch Einiges hinsichtlich der genaueren Beurtheilung des Nervenrings ableiten. Da nämlich diese Seitennerven bei dem Distomum aus dem äußeren Rande der seitlichen Gehirnanschwellungen entspringen, so dürfte der Schluss vielleicht gerechtfertigt sein, dass die gangliösen Anschwellungen des Nervenrings in den Seitenlinien der Nematoden mit den seitlichen Gehirnanschwellungen zu vergleichen sind und dass daher die dorsale Partie des Ringnerven auf das Gehirn der Plattwürmer, die ventrale dagegen auf die nach Vereinigung strebenden beiden Bauchnerven zurückzuführen sei, eine Auffassung, welche ja auch bei Annahme der versuchten Ableitung schon von vorn herein plausibel erscheint.

Wir haben bis jetzt die sechs Nerven, welche bei den Nematoden von dem Nervenring nach der Kopfspitze entspringen (s. Fig. 3) außer Acht gelassen und es scheint mir auch zur Zeit keine sichere Möglichkeit vorzuliegen, dieselben mit den Kopfnerven der Plattwürmer zu vergleichen, andererseits kann ich darin jedoch auch keine Schwierigkeit für die im Obigen versuchte Vergleichung erkennen. Auch die geringfügigen von mir entdeckten Sublateralnerven (Fig. 3 *sln*) bieten keine sicheren Beziehungen dar, was jedoch ebenfalls die allgemeine Vergleichbarkeit nicht alteriren dürfte.

Die allgemeinen Beziehungen, welche ich im Vorstehenden zwischen dem Nervenapparat gewisser Plathelminthen und dem der Nematoden festzustellen suchte, scheinen mir, wie gesagt, für das allgemeine Verständnis der Verhältnisse bei den letzteren nicht unwichtig, doch möchte ich, um Missverständnisse zu verhüten, am Schlusse dieser kleinen Studie noch besonders betonen, dass ich nicht etwa die heutigen Plathelminthen für die Vorfahren der Nematoden halte, wenn auch beide Abtheilungen aus einer gemeinsamen Quelle entsprungen sein dürften. Meine Vorstellungen über die Phylogenie dieser Abtheilungen sind heute noch die nämlichen, welche ich schon im Jahre 1876 dargelegt habe<sup>1</sup>.

---

<sup>1</sup> Untersuchungen über die freilebenden Nematoden etc. Zeitschr. für wissenschaft. Zoologie. Bd. XXVI. pag. 363.

Ich kann diese Mittheilung nicht schließen, ohne noch kurz auf den zwar sehr nahe liegenden Gedanken hingewiesen zu haben, dass die neueren Ergebnisse über den Bau des Nervensystems der Plattwürmer und speciell der Turbellarien auch noch zur Aufklärung desselben Apparates anderer Abtheilungen von dem höchsten Werth scheinen. So halte ich es für sehr naheliegend das interessante System der sogenannten Amphineuren von den Einrichtungen bei den Turbellarien herzuleiten; die beiden Längsnervenpaare der ersteren sind in dem Nervenapparat der sogenannten polycladen Turbellarien deutlich vorgezeichnet. Da sich nun aber weiter von einem den Amphineuren entsprechenden Apparat derjenige der Mollusken entwickelt hat, so führt die Kette noch weiter zu diesen.

Ein anderer Punkt in dem Bau des Nervensystems der Anneliden und Arthropoden scheint mir möglicherweise gleichfalls durch das Nervensystem der Plattwürmer eine gewisse morphologische Aufklärung zu erfahren, ich meine nämlich das dem Gehirn entspringende sogenannte Eingeweidennervensystem der ersteren. Es scheint mir sehr wohl möglich, dass dasselbe einen Rest des dorsalen, aus dem Gehirn entspringenden Systems von rückwärts verlaufenden Längsnerven darstellt, wie sie speciell bei den Trematoden durch LANG und GAFFRON aufgefunden wurden. Die Kommissurenbildung zwischen diesen Eingeweide- oder Schlundnerven der Anneliden und Arthropoden erinnert in mancher Hinsicht lebhaft an die primitiven Verhältnisse der erwähnten Plattwürmer. Jedenfalls gehört in diese Kategorie auch der mediane Rückkennerv, welchen HUBRECHT bei den Nemertinen beschrieben hat, während das als Vagus bezeichnete Paar von Darmnerven wegen seines ventralen Ursprungs am Gehirn in seiner Hierhergehörigkeit zweifelhaft ist<sup>1</sup>.

Heidelberg, den 18. September 1884.

<sup>1</sup> Ich habe mich bei der vorliegenden Studie ausschließlich auf vergleichend-anatomische Gesichtspunkte gestützt, kann jedoch nicht unbetont lassen, dass das Wenige, was bis jetzt über die Ontogenie des Nervensystems der Nematoden bekannt ist, meines Erachtens nichts enthält, was gegen die vorgetragene Ansicht spräche. Im Gegentheil ließe sich sogar die GANIN'sche Angabe, dass der ventrale Theil der ursprünglichen Anlage aus zwei seitlichen Strängen bestehe, wohl in unserem Sinne verwerthen. GOETTE hat zwar neuerdings, im Anslusse an seine Untersuchungen über die Entwicklung der Rhabdonema nigrovenosa eine sehr abweichende Ansicht über das Nervensystem der Nematoden vorgetragen, doch halte ich, wie gesagt, die ontogenetischen Ergebnisse nicht für ausreichend, um dieselbe zu begründen. (Vgl. hierüber, wie über die Ontogenie der Nematoden GOETTE, Abhandl. z. Entwicklungsgeschichte der Thiere 1. und 2. Heft. Leipzig 1882—1884.)





## Erklärung der Abbildungen.

~~~~~  
Taf. XXIII.

Fig. 1. Schema des Nervensystemes eines Trematoden (nach GAFFRON'S Ergebnissen an *Distomum isostomum*).

*Cg* die Cerebralganglien oder das Gehirn, *bn* Bauchnerven- und *rn* Rückennervenstränge; *sn* die beiden Seitennerven; *Qu* Querkommissuren, welche sich ringförmig zwischen diesen sechs Längsnervensträngen ausspannen.

Fig. 2. Schema einer hypothetischen Übergangsstufe zwischen dem in Fig. 1 dargestellten Nervensystem und dem eines Nematoden. Indem sich die beiden Bauchnervenstränge (*bn*) in der ventralen Mittellinie sehr genähert haben, hat sich die Anlage eines den Schlund umgebenden Nervenringes gebildet. In ähnlicher Weise haben sich auch die Rückennervenstränge (*rn*) in der dorsalen Rückenlinie einander genähert. Die Seitennerven sind reducirt bis auf ein vorderes (*sn*) und ein allein bei den Männchen erhaltenes hinteres Stück (*sn* punktirt), welches letztere dem sogenannten Bursalnerven der männlichen Nematoden entspricht. Eine vordere Querkommissur zwischen den Bauchnerven und dem Rest der Seitennerven (*Qu'*) hat sich ansehnlicher entwickelt, die übrigen Querkommissuren haben durch den Ausfall der Seitennerven in der größeren Ausdehnung des Körpers entsprechende Modifikationen erfahren.

Fig. 3. Schema des Nervensystemes eines Nematoden.

Indem sich die beiden Bauchnervenstränge (*bn*) in der ventralen Mittellinie völlig vereinigten und auch die Rückenstränge (*rn*) eine entsprechende Vereinigung erfuhren, hat sich ein Schlundring gebildet (*Nr*), von welchem nach vorn die beiden vorderen Seitennerven (*sn'*) und die vier Submediannerven (*sbm*) entspringen. Die beiden Seitenganglien (*Sg*) dieses Schlundringes entsprechen wahrscheinlich den beiden Cerebralganglien. Von den Seitennerven, welche nach hinten verlaufen, ist vorn nur noch ein ganz kurzes Stück (*sn*) vorhanden, welches den Beginn der noch ansehnlicher entwickelten Querkommissur (*Qu'*) bildet. Bei den Männchen sind die hinteren Theile der Seitennerven als die sogenannten Bursalnerven (*bsn*) vorhanden, die, sammt ihrem Ursprung aus dem Analganglion (*Ag*) des hinteren Endes des Bauchstranges, durch punktirte Linien (*bsn*) dargestellt sind. Bei den Männchen setzt sich der Bauchstrang in der durch die punktirte Linie angegebenen Weise auch noch hinter den After (*a*) fort. *sln* die beiden Sublateralnerven jeder Seite.

---

# Studien zur Entwicklungsgeschichte des Coeloms und des Coelomepithels der Amphibien.

Von

**Bernhard Solger,**

Prosector und außerord. Professor in Halle a. S.

---

Mit Tafel XXIV und XXV.

---

Das Peritonealepithel (GEGENBAUR, O. HERTWIG, KÖLLIKER, TOLDT, WALDEYER) der Batrachier erfährt, wie ein Blick auf die der vorliegenden Abhandlung beigegebenen Tafeln lehren wird, im Laufe seiner Entwicklung eine Reihe sehr beträchtlicher Formveränderungen, von denen namentlich die Abflachung gewisser Bezirke des Peritonealepithels, wie sie auf Schnitten sich nachweisen lässt, schon von verschiedenen Seiten — ich erinnere an die Arbeiten von WALDEYER, GOETTE, M. FÜRBRINGER, NUSSBAUM — hervorgehoben worden ist. Was NUSSBAUM, der neueste Autor, der unsern Gegenstand bertührt, darüber beibringt, soll ausführlich hier mitgetheilt werden. »Die Versilberung frischer Präparate,« sagt der Verfasser<sup>1</sup>, nachdem er von dem »Übergang der kubischen Peritonealepithelien in die späteren flachen und breitgezogenen Formen« gesprochen hat, »lässt an der vorderen Bauchwand, auf den Nieren weit geschwungene Netze schwarzer Zellengrenzen erkennen, während auf den Geschlechtsdrüsen noch das kubische Epithel persistirt.« Diese Umbildung vollzieht sich nach demselben Autor bei *Rana fusca* an Larven von 6 cm Länge, bei *Rana esculenta* und *Alytes*

---

<sup>1</sup> NUSSBAUM, Zur Differenzirung des Geschlechts im Thierreich. Arch. f. mikroskop. Anatomie. Bd. XVIII. pag. 79.



obstetricans an solchen von 4 cm Länge. An einer späteren Stelle<sup>1</sup> spricht NUSSBAUM von den »proteusartigen Gestaltungen« des Peritonealepithels, aber weniger mit Bezug auf Form- und Größenveränderungen des Coelomepithels, als im Hinblick auf die verschiedenen Abkömmlinge des ursprünglichen Zellenbelags der embryonalen Bauchhöhle, nämlich auf »die flachen sogenannten Endothelien, die Wimperzellen des Peritoneums weiblicher Frösche, die Eileiterdrüsen, die Epithelien der Niere, den Fettkörper«. Das Interesse unseres Autors musste der Aufgabe, die er sich gestellt hatte, entsprechend, sich folgerichtig nur den Regionen der Leibeshöhle zuwenden, die für die Frage nach der Differenzirung des Geschlechts von Bedeutung sind.

Der weitaus größte Theil der als Coelomepithel persistirenden zelligen Auskleidung der Leibeshöhle der Batrachier war also einer umfassenden, planmäßigen Untersuchung bisher noch nicht unterzogen worden. Es galt daher in erster Linie, den Thatbestand zu eruiren, und die typische Folge der Zellformen durch die Beobachtung festzustellen. Auf diesem Gebiete ist ja überhaupt noch sehr viel zu thun übrig. Die Aufstellung einer »Reihe auf einander folgender Formen« ist nun aber freilich — darin stimme ich HIS (Unsere Körperform) gern bei — noch keine Erklärung und so war denn weiterhin wenigstens der Versuch zu machen, die Momente aufzufinden, von denen die Formen des Coelomepithels beeinflusst werden. Hierbei macht vor Allem der »Boden, auf dem die Zellen stehen«, seinen Einfluss geltend, freilich so viel ich sehe, nicht in dem Sinne, in dem RIEDEL<sup>2</sup>, dem der angeführte Passus entlehnt ist, dieses Verhältnis auffasst. Die Vermehrung der Zellen durch Theilung, so argumentirt der Verfasser, setzt eine größere vitale Energie voraus, als die einfache Ausdehnung, diese Energie ist abhängig von der Ernährung der Zellen, welche durch das unterliegende Gewebe vermittelt wird. »Zellen, die einem reich von Blutgefäßen durchzogenen Stratum aufsitzen, wie die Peritonealzellen, sind deshalb bequem im Stande, neue Generationen zu produciren.« So kommt es, dass die »Endothelzellen« des Dünndarm - Mesenteriums beim neugeborenen Säugethier eben so groß sind, als beim erwachsenen; »sie müssen sich also fortwährend vermehren, um stets das unterliegende sich vergrößernde

<sup>1</sup> l. c. pag. 109.

<sup>2</sup> B. RIEDEL, Das postembryonale Wachsthum der Weichtheile, pag. 96, in: Untersuch. a. d. anatomischen Institut z. Rostock, herausgegeben von FR. MERKEL, 1874.

Gewebe zu decken«. Ich habe also, wie schon angedeutet, an den von mir untersuchten Objekten keinen Beweis für die Richtigkeit der von RIEDEL vertretenen Auffassung, so plausibel sie klingt, auf finden können; so einfach liegen die Dinge jedenfalls nicht. Ja an Coelomzellen, die unmittelbar über größeren Blutgefäßen liegen, konnte bei ausgebildeten Batrachiern, die ja noch fortdauernd weiterwachsen, sogar das Gegentheil von dem konstatirt werden, was nach RIEDEL's Hypothese hätte eintreten müssen. Solche Elemente verhielten sich, wie in dem zu den Figuren 26 und 27 gehörigen Text dargelegt werden soll, gerade so, wie diejenigen, »welche einer hyalinen Membran zunächst aufliegen, welche ein blutgefäßloses Organ begrenzt«, und die, weil sie »ihre Ernährung nur mühsam bewerkstelligen können, sich mit einfacher Ausdehnung begnügen«. Statt eines einzelnen Gewebes, des Blutes, das mit größerer oder geringerer Berechtigung für so viele, normale und pathologische Vorgänge des thierischen Organismus verantwortlich gemacht wird, hat sich mir als das die Wandlungen des Coelomepithels bestimmende Moment die Entwicklungsstufe des zugehörigen Organs, insbesondere der Zustand der Entfaltung, die Rückbildung und das nochmalige Wachsthum des Darmkanals ergeben. An dem unmittelbar über Blutgefäßen sich ausbreitenden Zellenbelage konnte dagegen der Einfluss mechanisch wirkender Zugkräfte deutlich erkannt werden.

Der vorliegenden Untersuchung fiel aber noch eine weitere, nicht minder wichtige Aufgabe zu, die nämlich, in einer Streitfrage von principieller Bedeutung Stellung zu nehmen. Durch das vortreffliche Buch: »Die Coelomtheorie«<sup>1</sup>, das die Gebrüder HERTWIG zu Verfassen hat, ist die Diskussion über die richtige Auffassung der Leibeshöhle, wie die binnen Kurzem veröffentlichten Aufsätze von HIS einerseits, von KÖLLIKER und WALDEYER<sup>2</sup> andererseits beweisen, wieder aufs Neue in Fluss gekommen. Endothel und Epithel sind die Losungsworte, unter denen die Parteien sich bekämpfen. Ich habe mich im Anschluss an eine Reihe gewichtiger Autoritäten für die Bezeichnung Peritonealepithel entschieden. HIS dagegen bezeichnet es als gänzlich unstatthaft, von einem »flimmernden Peritoneal-

<sup>1</sup> O. und R. HERTWIG, Die Coelomtheorie. Versuch einer Erklärung des mittl. Keimblattes, in: Jen. Zeitschr. f. Nat., Bd. XV, 1881; auch. sep. Jena.

<sup>2</sup> Die beiden zuletzt genannten Autoren sind freilich wieder bezüglich der Lehre vom Archiblast und Parablast entgegengesetzter Meinung.

epithel« bei Amphibien und Fischen zu reden. »Was flimmert,« sagt er wörtlich<sup>1</sup>, »ist ein echtes Epithel, das mit dem Peritoneum eben so wenig zu thun hat, als das Epithel der Fimbrien oder das Keim-epithel des Eierstocks«. Denn »die serösen Säcke sind sekundäre Bekleidungen einer ursprünglich rein archiblastisch umgrenzten Höhle«<sup>2</sup>. Auch die Wandung der Leibeshöhle erfährt nach His<sup>3</sup> eine parablastische Invasion, indem Binde-substanzzellen die Muskelanlagen der Leibes- und Darmwand durchwachsen. Auf diese Weise gelangt parablastisches Bildungsmaterial »an die Begrenzungsfläche der Innenhöhlen und kleidet als seröse Haut diese letzteren aus«. Die zelligen Elemente, welche die Oberfläche derselben überziehen, sind also unechte Epithelien oder Endothelien. So die Lehre von His. Ich darf wohl gleich hier an dieser Stelle darauf hinweisen, dass ich bei den von mir untersuchten Anuren von dem allerersten Auftreten der Leibeshöhle im rein zelligen Mesoblast an bis nach Vollendung der Metamorphose auch nicht die geringste Andeutung eines solchen von His beim Hühnchen »durch die Beobachtung kontrollirten« Vorgangs wahrnehmen konnte. Später allerdings, nach Abschluss der Metamorphose (vgl. Fig. 18, 20, 21, 22), schieben sich neue Elemente zwischen die schon vorhandenen Coelomepithelien ein, Zellen, von denen ich es wahrscheinlich machen werde, dass sie aus einer tieferen Mesodermschicht aufsteigen. Allein sie assimiliren sich vollkommen dem bereits vorhandenen Epithel, so dass sie später nicht mehr herauszufinden sind. Man wird also die jüngeren Elemente nicht in principiellen Gegensatz zu den älteren bringen dürfen.

Es wird zweckmäßig sein, dem ausführlichen Bericht über die erhaltenen Befunde einige Worte über das Material, auf das sich die Beschreibung stützt, und über die Behandlung desselben vorzuschicken. Für die Untersuchung der jüngeren embryonalen Sta-

<sup>1</sup> W. His, Die Lehre vom Binde-substanzkeim (Parablast). Rückblick nebst kritischer Besprechung einiger neuerer entwicklungsgeschichtl. Arb., in: Arch. f. Anat. und Phys., Anatom. Abtheilung. 1882. pag. 100. — Vgl. dagegen WALDEYER, Archiblast und Parablast, in: Arch. f. mikr. Anat., Bd. XXII. pag. 67.

<sup>2</sup> l. c. pag. 99.

<sup>3</sup> W. His, Untersuchungen über die erste Anlage des Wirbelthierleibes. Die erste Entwicklung des Hühnchens im Ei. 1868. pag. 172 und 174.

dien dienten mir besonders Larven von *Bufo cinereus*, die ich aus abgesetzten Laichschnüren erzog (Fig. 1—6, 10 und 11). Die späteren Stadien wurden an einer zusammenhängenden Entwicklungsreihe von Larven des *Pelobates fuscus* untersucht, die nur eine erhebliche Lücke aufwies, da die Zwischenformen zwischen den Larven von 6 mm und solchen von 1 cm Körperlänge durch einen unglücklichen Zufall mir verloren gegangen waren (Fig. 7—9, 12—18, 28 und 29). Kontinuierliche Entwicklungsreihen der späteren Periode standen mir ferner von *Rana esculenta* zu Gebote; zur Ausfüllung anderweitiger Lücken dienten jüngere und ältere Exemplare von *Rana fusca*, *Bombinator igneus* und endlich *Salamandra maculosa*. Daran reihen sich endlich noch einige an *Petromyzon fluviatilis* erhaltene Befunde (Fig. 34 und 35). — Um Querschnitte durch den ganzen Larvenkörper zu erhalten, wurden die Objekte auf kurze Zeit in  $\frac{1}{3}\%$  ige Chromsäure gebracht, dann in Alkohol ausgewaschen und nachgehärtet, hierauf mit dem von GRENACHER empfohlenen alkoholischen Boraxkarmin in toto gefärbt und schließlich, um zusammenhängende Schnittreihen zu erhalten, in Celloidin eingebettet. Bei älteren Entwicklungsstadien kam es mir namentlich auf Flächenansichten an. Zu diesem Behufe wurden die frischen Gewebstücke in eine Mischung gleicher Volumina  $\frac{1}{3}\%$  iger Lösung von *Argentum nitricum* und Osmiumsäure<sup>1</sup> getaucht. Ich habe den Zusatz von Osmiumsäure als zweckmäßig befunden, weil die allzu stürmische Silberreduktion, die dem ganzen Gewebstück einen stark braunen Ton verleiht, meiner Erfahrung nach dann ausbleiben pflegt, oder doch weniger störend sich geltend macht, als wenn das Silbersalz für sich allein eingewirkt hatte, und weil zweitens die oberflächlich gelegenen Gewebelemente ihrer Unterlage, die durch die Osmiumsäure gleichfalls fixirt wird, inniger anhaften, was bei der späteren Übertragung der Präparate in Kanadabalsam oder Dammarharz von Bedeutung ist. Als weiterer Vortheil kann noch hervorgehoben werden, dass die bekannte Osmiumwirkung auf Fett, Nervenmark und dgl. durch die Gegenwart des Silbersalzes nicht alterirt wird. Um brauchbare Präparate zu erhalten, genügt es, von dem Gewebstückchen nach der Reduktion des Silbersalzes direkt oder nach Einwirkung von dünnerem Alkohol mit einer feinen Schere dünne Splitterchen zu entnehmen, die man zweckmäßig so zurechtschneiden kann, dass sie auch noch auf dem Objektträger die Rich-

<sup>1</sup> S. Centralblatt f. d. med. Wissensch. 1883. Nr. 19.

zung der Längsachse des Organs, des Darmkanals z. B., erkennen lassen.

Besonderes Gewicht legte ich auf die genaue Wiedergabe der Dimensionen der untersuchten Organe oder Gewebselemente. Die weitaus größte Anzahl der Figuren ist mit dem Zeichenapparat entworfen und bei einem und demselben Abstand wiedergegeben, so dass größere Reihen der Abbildungen direkt mit dem Zirkel mit einander verglichen werden können. Natürlich musste für diejenigen Zeichnungen, welche Durchschnitte durch den ganzen Larvenkörper darstellen, ein anderer Maßstab gewählt werden, als für die Flächenansichten und Durchschnitte des Peritonealepithels. Für die ersteren (mit † hinter der Nummer der Figur bezeichnet) wurde Obj. I und Ocular O des SCHIECK'schen Zeichenapparats verwendet, für die letzteren (mit †† markirt) Obj. VII und Oc. O; der Abstand des Zeichenapparats war stets derselbe und entsprach der Entfernung des Prismas von dem Objektisch. Selbstverständlich begnügte ich mich bei der Untersuchung mit diesen Systemen nicht, sondern verwandte, wo es zugänglich war, stärkere Linsen, besonders auch die homogene Immersion Nr. I von HARTNACK, die mir durch die Güte des Herrn Professor Dr. EBERTH zur Verfügung stand. Auch sonst bin ich den Direktoren des anatomischen Instituts, den Herren Professoren WELCKER und EBERTH, für die liberale Bewilligung der Mittel zur Ausführung der Untersuchung zu größtem Dank verpflichtet. Zur Erlangung lebender Neunaugen, die in der nächsten Umgebung von Halle leider nicht oder nur ganz vereinzelt vorkommen, war mir Herr Dr. SCHÖNLEIN freundlichst behilflich.

Den Stoff gliedere ich in sechs Hauptabtheilungen mit folgendem Inhalt:

- I. Das Auftreten der Leibeshöhle (hierzu Fig. 1—11);
- II. die Umwandlungen des visceralen Peritonealepithels im Bereich des Darmkanals (hierzu Fig. 12—24);
- III. Beispiele von Formveränderungen der Coelomepithelzellen, die in Anpassung an darunter liegende Gebilde (lymphoide Plaques, Blutgefäße) zu Stande kommen (hierzu Fig. 25 bis 27);
- IV. Bemerkungen über das viscerele Pleural- und Pericardialepithel (hierzu Fig. 28—30);

- V. Bemerkungen über die sogenannten Stomata des Bauchfells der Batrachier (hierzu Fig. 32 und 33) und endlich  
 VI. Notizen über das Coelomepithel von *Petromyzon fluviatilis* (hierzu Fig. 34 und 35).

### I. Das Auftreten der Leibeshöhle (hierzu Fig. 1—11).

(Eigene Beobachtungen.) Bei Larven von *Bufo cinereus*, von 2 mm Länge (Fig. 1), findet sich von einer Leibeshöhle (Pleuroperitonealhöhle) keine Spur. Eben so wenig entdeckt man an zusammenhängenden Schnittreihen durch solche Objekte eine Andeutung des Segmentalgangs (WOLFF'schen Gangs der Autoren). Die Mesoblastanlagen, deren man nach O. HERTWIG drei unterscheiden muss, nämlich zwei (paarige) dorsale und eine (unpaare) ventrale, haben im hinteren und vorderen Leibesabschnitt den Dotter vollständig umwachsen (Fig. 2); sie sind dagegen in den mittleren Bezirk, wie sowohl Querschnitte (Fig. 3) als Längsschnitte lehren, in der ventralen Mittellinie noch nicht zur Vereinigung gelangt. In dem vordersten ventralen Abschnitt des Mesoblast beginnt zu dieser Zeit die Pericardialhöhle ventral von der Anlage des Vorderdarms als bogenförmige Spalte aufzutreten. — Braunes Pigment findet sich nicht nur im Epiblast und dessen Abkömmling, dem centralen Nervensystem, sondern auch in den das primitive Darmlumen ringsum begrenzenden Entoblastzellen, so wie ventral von denselben, ferner in der Chorda so wie in dem unteren, medialen Winkel der Mesoblast-Somiten (Urvirbel), die sich zum Theil schon von dem übrigen Mesoblast abgegliedert haben.

Ein Segment der zwei äußeren Keimblätter aus dem in Fig. 2 abgebildeten Querschnitt, wie es sich bei Untersuchung mit stärkeren Systemen ausnimmt, ist in Fig. 10 abgebildet. Der Maßstab ist genau derselbe wie in den später folgenden Flächenansichten des Coelomepithels älterer Entwicklungsstadien. Die dargestellte Strecke gehört der seitlichen embryonalen Leibeswand an; man bemerkt, dass der dem zweischichtigen Epiblast eng anliegende Mesoblast hier gleichfalls aus zwei Zellschichten sich zusammensetzt, die mit oft unterbrochenen zackigen Konturen in einander greifen.

An *Pelobates*larven von etwa 6 mm Länge war, wie ich hier einschalten möchte, an Frontalschnitten, die ventral von dem Segmentalgang geführt waren, der Mesoblast im vorderen Abschnitt, wo schon die Leibeshöhle aufzutreten begonnen hatte, mehrschichtig, in

der hinteren Körperhälfte dagegen gleichfalls deutlich aus zwei Zellenlagen zusammengesetzt, deren Zellengrenzen in gleichem Abstand von der lateralen und medialen Fläche des Mesoblast und konzentrisch mit demselben verliefen. Auf diese Weise entstand der Anschein eines glattrandigen Spaltes zwischen zwei Zellenlagen. An anderen Präparaten der gleichen Entwicklungsstufe des Mesoblast war von einer Trennungslinie inmitten der Mesoblastzellen keine Spur wahrnehmbar. Es handelt sich also um ein mehr oder weniger scharf ausgesprochenes Hervortreten der Zellengrenzen, nicht aber etwa um eine Andeutung eines ehemaligen Hohlraums. Ich verweise bezüglich dieses Punktes auf die Angaben von O. HERTWIG. Nach diesem Autor entsteht zwar bei Triton die hier in Frage kommende Mesoblastpartie durch Einfaltung von dem Epithel des Urdarms aus, und zwar in Form paariger, peripherisch in einander umbiegender epithelialer Lamellen, einer parietalen und einer visceralen. Aber diese beiden Lamellen sind hier schon, wenn ihre Verbindung nicht durch den Zug des Messers beim Schneiden gelockert wird, normalerweise fest auf einander gepresst. Von demselben Autor ist aber weiterhin für die Batrachier der Nachweis geliefert worden, dass hier von Anfang an die dorsalen, paarigen Mesoblastanlagen, um die es sich zunächst handelt, als kompakte Zellenwucherungen auftreten, die mehr als zwei über einander geschichtete Zellenlagen erkennen lassen. Einen weiteren Unterschied zwischen der Entwicklung des Mesoblast bei den Tritonen einerseits und den Anuren andererseits findet endlich O. HERTWIG darin, dass bei den ersten Formen derselbe vom Entoblast, bei den letzteren dagegen vom Ektoblast abzuleiten sei. Für diese Entwicklungsweise des Mesoblast bei den Anuren spricht nach dem citirten Forscher besonders auch die Pigmentirung dieses Keimblatts.

Diesem letzteren Argument kommt freilich nur beschränkte Beweiskraft zu, denn es unterliegt der Grad der Pigmentirung der drei Keimblätter, aus leicht ersichtlichen Gründen, bei den einzelnen Amphibienformen der größten Verschiedenheit. Für Bufo cinereus meldet schon STRICKER, dass die »Wand des Urdarms, welche dem Achsenblatt angehört«, also die dorsale Wandung desselben, braun gefärbt sei. Nach meinen Erfahrungen erstreckt sich später die Pigmentirung auch auf die (primitive) ventrale Wand<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Wo man sie, wenn man erwägt, dass das Ei von Bufo cinereus zur Zeit der Gastrulabildung an seiner Oberfläche durchaus schwarz erscheint, gleich von Anfang an erwarten sollte.

desselben und tief in dieselbe hinein, ja es erhalten sich sogar Pigmentschollen in reichlicher Menge bis zur vollendeten Umbildung der Entoblastzellen in echte cylindrische Dünndarm-Epithelzellen, wie ich an mehreren etwa 2 cm langen, fußlosen Larven derselben Species, deren Darm schon längere Zeit die bekannte Aufrollung in Form einer doppelten Spirale zeigte, auf Flächenansichten und Querschnitten feststellen konnte.

Die Figuren 4—6 beziehen sich auf ein etwas weiter entwickeltes Stadium von *Bufo*. Der Embryo hatte etwa eine Körperlänge von 3 mm, der Schwanz war im Begriff hervorzuwachsen. Der Querschnitt, welcher Fig. 5 zu Grunde liegt, ist in der Richtung der Horizontallinie bei V (Fig. 4) durch den Körper hindurch geführt, derjenige der Fig. 6 weiter oralwärts bei VI. Der Segmentalgang (*sg* in Fig. 5) hat sich von dem Mesoblast seiner ganzen Länge nach abgeschnürt, die Vorniere (*vn* in Fig. 6) ist bereits aufgetreten, allein die ventralen Enden der paarigen Mesoblastanlage sind auch jetzt noch nicht unter sich zur Vereinigung gelangt<sup>1</sup>. So kommt es, dass der Hohlraum des sogenannten Leberdivertikels, dessen Boden durch die Resorption der dort liegenden Dotterzellen auf die Strecke von einigen Schnitten resorbiert ist, in der Gegend der ventralen Mittellinie direkt von dem Epiblast überbrückt wird. Was uns aber hier am meisten interessirt, ist das Auftreten eines noch wenig ausgedehnten, auf dem Querschnitt dreieckigen, weiter nach hinten zu linearen Spaltes, der Leibeshöhle (Fig. 6). Die Leibeshöhle tritt also bei *Bufo cinereus* zuerst in dem vordersten, dorsalen Abschnitt des (nach Abgliederung der Somiten übrig bleibenden) Mesoblast auf, medial von der Vorniere.

Die weitere Entwicklung habe ich an einigen Stadien von *Pellobates fuscus* untersucht, dort war es aus Mangel an Material leider nicht möglich, dieselbe bis zur vollkommenen Ausbildung zu verfolgen. Das erste Auftreten der Leibeshöhle macht sich auch hier in demselben Mesoblastbezirk wie bei *Bufo* bemerklich. Bei Larven von etwas über 2 mm Körperlänge, deren Schwanz eben hervorsprosst, sieht man an der bezeichneten Stelle ein spindelförmiges Lumen, das aber zu dieser Zeit nur über wenige Schnitte nach hinten sich fortsetzt. Während in diesem Stadium die Leibes-

<sup>1</sup> In wie weit sich der unpaare, ventrale Mesoblaststreifen an dem Schluss dieser Lücke theiligt, lasse ich einstweilen dahingestellt.



höhle nur eine dorsale (zugleich parietale) und eine ventrale (zugleich viscerales) Wandung unterscheiden lässt, ändert sich bald darauf das Bild. Zu den beiden Begrenzungsflächen gesellt sich, wie bei Bufo, noch eine dritte, mediale hinzu, die dem Lumen eine konvexe Fläche zuwendet und deren Konkavität die Anlage der Glomeruli der Vorniere birgt. Zerlegt man endlich eine 6 mm lange Larve von Pelobates mit äußeren Kiemen, wie eine solche in Fig. 7 in dreifacher Vergrößerung wiedergegeben ist, in der Richtung vom Schwanz- gegen das Kopfende in Schnitte, so begegnet man den bezeichneten Entwicklungsstadien der Leibeshöhle in der Reihenfolge, wie sie geschildert wurden. Man trifft im Bereich des hinteren Leibesendes den Mesoblast noch ungespalten, weiter nach vorn innerhalb seines dorsalen Abschnittes einen linearen, dann spindelförmigen Spalt, der noch mehr oralwärts dreieckig wird und zunächst noch in Form und Ausdehnung symmetrisch sich verhält. Noch näher gegen das Kopfende hin ändert sich aber das Bild. Die Form der Leibeshöhle ist asymmetrisch, denn rechts erscheint sie im Querdurchmesser weit geräumiger als links (Fig. 9). Es hängt diese Asymmetrie mit der weiteren Entwicklung des Darmkanals und seiner Adnexa zusammen, bezüglich deren ich auf die von GOETTE<sup>1</sup> mitgetheilten Abbildungen verweise. Übrigens ist auch linkerseits eine Besonderheit wahrzunehmen. Die Leibeshöhle zeigt auf dem Querschnitt zwei Lumina, ein dorsales, welches von dem Gefäßknäuel bis etwa zur Mitte der Vorniere sich herab erstreckt, und eine ventral davon gelegene spaltartige Lichtung. Beide sind durch die wieder bis zur Berührung einander genäherten Lamellen, der parietalen und der visceralen Mesoblastlamelle, von einander getrennt. Ich werde weiter unten auf dieses zuerst von GOETTE bemerkte Verhalten zurückkommen.

Über die Formverhältnisse des Coelomepithels, das mit dem Moment des Auftretens einer Leibeshöhle unterscheidbar wird, bemerke ich Folgendes. So lange die Leibeshöhle spaltförmig ist, unterscheidet sich die zellige Auskleidung derselben in nichts von den übrigen Mesoblastzellen; diese sind eben nur einfach aus einander gewichen. Nun treten aber gerade in der dorsalen Hälfte des Mesoblasts die Grenzen der einzelnen Zellen nur sehr wenig hervor, so dass man zur

<sup>1</sup> A. GOETTE, Entwicklungsgesch. der Unke. Taf. XX Fig. 352—355.

Beurtheilung der Zellenform auf die Form und den Abstand ihrer Kerne angewiesen ist. Fasst man diese Merkmale zusammen, so gelangt man zu der Vorstellung von mehr niedrigen als hohen Elementen, deren breitere Flächen dem Epiblast, resp. dem Dotter zugewendet sind, und die also zwischen typischen Cylinderzellen und Plattenepithelzellen die Mitte halten. Weit mannigfaltiger aber sind die Formen geworden, wenn man die Auskleidung der auf dem Querschnitt dreieckigen Leibeshöhle untersucht. Die viscerele Wandung trägt schon Elemente, die von den niedrigen Schüppchen, welche den weitaus größten Theil des ausgebildeten Peritoneums überziehen, sich wenig (Fig. 11, *Bufo*) oder gar nicht mehr (*Pelobates*larven von 6 mm Körperlänge) unterscheiden. Im Bereich der parietalen Wand scheint sich, wohl im Zusammenhang mit der Entwicklung der Vorniere, die Form leicht gewölbter Zellen etwas länger zu erhalten, während die gegen die Leibeshöhle zu konkave, mediale Wand von einer einfachen Schicht halbkugeliger Zellen überkleidet wird.

Ganz ähnlich lautet die Schilderung, die FÜRBRINGER von den Formveränderungen des Peritonealepithels der Amphibien (*Rana temporaria* und *Triton alpestris*) von entsprechender Entwicklungsstufe entwirft; er sagt wörtlich wie folgt: »Die Epithelzellen des Peritoneums sind Anfangs, namentlich im Bereiche des visceralen Blattes, von ansehnlicher Höhe und nicht so sehr von denen der Vorniere unterschieden, werden aber mit der höheren Entwicklung und der größeren Ausdehnung der Bauchhöhle immer niedriger, bis sie endlich am Ende der Entwicklungsperiode ganz flache Plattenepithelzellen von nur 0,003—0,005 mm Höhe darstellen, die nun bedeutend von denen der Vorniere abweichen«<sup>1</sup>. Über die Deckepithelien des Glomerulus der Vorniere meldet er Folgendes: Sie »gehen bereits beim Entstehen des Glomerulus eine eigenartige Differenzirung gegenüber den übrigen Zellen des visceralen Peritoneums ein, indem sie sich wie bei *Bombinator igneus* (GOETTE<sup>2</sup>), auch bei *Rana temporaria* und *Triton alpestris* zu rundlichen und ungleich großen Zellen entwickeln, welche dem Glomerulus eine unregelmäßig höckerige Oberfläche verleihen und ihre eigenthümliche Gestalt auch noch eine Zeit lang bewahren, nachdem die anliegenden Epithelzellen des Peritoneums sich bereits abgeflacht haben«<sup>3</sup>.

<sup>1</sup> M. FÜRBRINGER, Zur vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgesch. d. Exkretionsorgane der Vertebraten, in: Morphol. Jahrb. Bd. IV, pag. 7.

<sup>2</sup> l. c. pag. 824.

<sup>3</sup> l. c. pag. 8.

Von rein mechanischen Momenten, wie Druck oder Zug, sind diese Formveränderungen unmöglich abzuleiten. Ich betone ausdrücklich, dass ich den Einfluss dieser Faktoren keineswegs leugne. Dass die Zellen der Schleimhäute mit dem Füllungszustand der Organe, welche sie überkleiden, ihre Form verändern, ist so allgemein bekannt, dass es genügen wird, hier nur kurz darauf hingewiesen zu haben. Ich erinnere an das Verhalten der Epithelien der Lunge (HÜTTNER [1876], DE LA CROIX [1883]) und der Harnblase (PANETH [1876], LONDON [1881], OBERDIECK [1884]). Weniger bekannt dürfte es sein, dass auch die sogenannten »Endothelien« (im Sinne von HIS<sup>1</sup>), deren vollkommen abgeplattete Gestalt als charakteristisch für sie angesehen wurde, unter gewissen Umständen regelmäßig kegelförmig und selbst kubisch werden können. So hat z. B. RENAUT<sup>2</sup> vor Kurzem (1881) nachgewiesen, dass die Gefäßendothelien in Abhängigkeit von der Spannung der Gefäßwand auf dem Querschnitt sehr verschiedene Formen zeigen. Denselben Nachweis hatte früher schon KLEIN für die zellige Bekleidung der Pleura pulmonalis geliefert, und zwar besonders schlagend an der Lunge des Meerschweinchens. Nach ihm ist das Endothel der Lungenpleura nur im Zustand der Inspiration so abgeplattet, wie es als typisch gilt. Bei der Expiration ändert sich mit dem Volumen der Lunge auch die Gestalt der Zellen ihrer Serosa. Statt abgeflachter Plättchen sehen wir nun konische, oder selbst cylindrische Zellen, deren Kern in die Mitte des Zellenleibes gerückt ist.

In unserem Fall freilich, bei der Formveränderung des Coelomepithels der Batrachierlarven trifft wenigstens für das in den Fig. 6, 9 und 11 abgebildete Entwicklungsstadium die Voraussetzung rein

---

<sup>1</sup> RANVIER's Vorschlag (s. dess. techn. Lehrb. pag. 231 Anm.), als Endothel jedes Epithel zu bezeichnen, das aus einer einzigen Schicht von Zellen besteht, welches auch sein Ursprung sei, hat in Deutschland wohl auf keiner Seite Zustimmung gefunden. Bei der großen Bedeutung, welche der vergleichenden Histologie und ganz besonders der vergleichenden Embryologie für die richtige Auffassung des fertigen und des werdenden menschlichen Organismus zukommt, wird man doch immer, wenn es sich um derartige Neuerungen handelt, im Auge behalten müssen, eine allgemein gültige Bezeichnung in Vorschlag zu bringen. Nach RANVIER müsste man beispielsweise das aus einer einfachen Zellenlage bestehende Ektoderm gewisser Spongien (Spongelia, F. E. SCHULZE), das mit seinen platten, polygonalen Elementen die gesammte äußere Oberfläche überkleidet, als Endothel bezeichnen. — Vgl. auch ZOERNER, Bau und Entwicklung des Peritoneum. Dissert. Halle 1881. pag. 8.

<sup>2</sup> Arch. de phys. 1881. pag. 191.

mechanischer Momente ganz und gar nicht zu. Wenn dem wirklich so wäre, dann müsste die Wirkung derselben an den verschiedenen Wandungen in gerade entgegengesetzter Weise sich äußern. Die Lokalität, auf welche am ehesten ein energischer Zug, und zwar durch Wucherung benachbarter Gebilde ausgeübt werden könnte, ist offenbar die mediale Wand des Coeloms. Aber hier gerade sehen wir das Gegenteil von dem, was unter dieser Voraussetzung eintreten müsste, nämlich halbkugelig gewölbte Zellenkörper, während die viscerale Wand, die weder in ihrer Form noch ihrer Ausdehnung irgend eine erkennbare Änderung erleidet, ganz flache Schüppchen trägt. Druck- und Zugkräfte beeinflussen wohl während des postembryonalen Lebens mit zwingender Gewalt die Struktur und die Form der Organe aus der Bindesubstanzgruppe, für die sie die Rolle eines adäquaten Reizes spielen, allein vor dem Auftreten der Stützgewebe (Bindegewebe, Knorpel, Knochen) im Embryonaleibe wird ihre Wirkungsweise auf die Gewebe eine vorwiegend destruirende sein müssen. Man wird also darauf verzichten müssen, die Abflachung des Coelomepithels auf so einfache mechanische Weise zu erklären.

Es fragt sich weiterhin, wie man sich den Mechanismus der Spaltung des Mesoblast, dessen Resultat eben die Bildung der Leibeshöhle ist, vorzustellen habe. Das Coelom entsteht ja, wohl bei vielen Wirbellosen, den Echinodermen, Brachiopoden, Enteropneusten und Chaetognathen, und bei Amphioxus, wie mit Sicherheit nachgewiesen wurde, als paariges Divertikel der Darmhöhle. Allein bei den Amphibien, und namentlich bei den Anuren, ist dieser Entwicklungsmodus, wie schon erörtert, mehr oder weniger verwischt und insbesondere entbehrt der Mesoblast Anfangs einer Lichtung. Die spätere Leibeshöhle steht zu keiner Zeit ihrer Entwicklung mit dem Lumen der Urdarmhöhle (Archenteron BALFOUR) in offener Kommunikation; sie muss also das Ergebnis späterer Entwicklungsvorgänge sein, für die wir zur Zeit eine befriedigende Erklärung nicht geben können.

Für *Bombinator igneus* konstatierte GOETTE<sup>1</sup> die Thatsache, dass die seröse Leibeshöhle sich zuerst im Bereiche der noch jungen Urnierenanlage<sup>2</sup> und zwar nur im nächsten Umfang der peritonealen

<sup>1</sup> l. c. pag. 823.

<sup>2</sup> Vorniere (W. MÜLLER).

Mündungen dieses Organs« sich öffnet. Es ist dies aber nicht so zu verstehen, als ob das Lumen der Vorniere unabhängig von der Leibeshöhle sich bilde. Die Leibeshöhle ist allerdings zur Zeit der Bildung der Vorniere »Urnierenanlage« nur »spaltförmig«; allein sie kommunicirt dort frei durch einen »hohlen Stiel« mit jener taschenartigen Ausstülpung, welche die erste Entwicklungsstufe jenes Organs darstellt. Ganz ähnlich spricht sich FÜRBRINGER<sup>1</sup> aus. Bei Embryonen von *Rana temporaria* von circa 2,5 mm Länge (und eben so bei solchen von *Triton alpestris* von circa 2,0 mm Länge) »entwickelt sich die erste gemeinsame Anlage der Vorniere und ihres Ganges beiderseits in Gestalt einer rinnenartigen Ausstülpung des aus circa 0,02 mm hohen kubischen Epithelzellen zusammengesetzten parietalen Peritoneums; und zwar bildet sich dieselbe zuerst im vordersten Bereiche der Bauchhöhle, wo sie zugleich die größte Breite zeigt und die erste Anlage der Vorniere repräsentirt und setzt sich von hier aus verjüngt als Anlage des Vornierenganges in successive abnehmender Entwicklung distalwärts nach hinten fort«. Also auch hier besteht schon die Leibeshöhle zur Zeit der beginnenden Ausstülpung (s. FÜRBRINGER's Fig. 1).

Die erste Anlage der Vorniere und ihres Ausführungsganges kenne ich leider weder bei *Bufo* noch bei *Pelobates* aus eigener Anschauung. Der Vorgang vollzieht sich jedenfalls sehr rasch, und die von mir geschnittenen Embryonen waren entweder zu jung (Fig. 1) oder schon zu weit vorgeschritten (Fig. 4). Ich kann also auch nicht sagen, ob für diese Formen die ältere von FÜRBRINGER im Anschluss an W. MÜLLER und GOETTE bekämpfte Anschauung, nach welcher die Vorniere und deren Gang »retroperitoneal an der Grenze der Haut- und Mittelplatten als ursprünglich solide Anlage, die erst sekundär hohl wird«, sich differenzirt, für *Bufo* und *Pelobates* wieder zu rehabilitiren ist. Auffallend ist aber doch der Umstand, dass nach Abschnürung des Vornierenganges, dessen Lumen deutlich wahrnehmbar ist, eine Zeit lang im Bereich desselben<sup>2</sup> bei *Bufo* und *Pelobates* keine Spur einer Leibeshöhle zu erkennen ist. Wahrscheinlich legen sich das parietale und das viscerale Blatt nach Abschnürung des Vornierenganges wieder innig an einander. Es wäre dieser Vorgang direkt jenem an die Seite zu stellen, der bei *Bombinator igneus* (GOETTE), bei

<sup>1</sup> l. c. pag. 3.

<sup>2</sup> Ob auch längs der Vorniere, muss dahin gestellt bleiben.

*Rana temporaria* und *Triton alpestris* (FÜRBRINGER), ferner bei *Bufo* und *Pelobates* (vgl. Fig. 9) zu einem vorübergehenden Abschluss des Vornierentheils der Bauchhöhle von dem Hauptabschnitt derselben führt.

## II. Die Umwandlungen des visceralen Peritonealepithels im Bereich des Darmkanals (hierzu Fig. 12—24).

Da bei der hochgradigen Abflachung des Peritonealepithels, die schon so frühzeitig in größter Ausdehnung Platz greift, von Querschnitten ein befriedigendes Ergebnis nicht zu erwarten war, bediente ich mich zur weiteren Untersuchung, um über die bei der Flächenansicht erkennbaren Formveränderungen ins Klare zu kommen, besonders der Imprägnation mittels des Silber-Osmium-Gemisches. Schon in den Vorbemerkungen wurde darauf hingewiesen, dass es mir leider unmöglich war, die Lücke des Untersuchungsmaterials, die zwischen den 6 mm langen *Pelobates*larven und solchen von 1 cm Körperlänge bestand, auszufüllen. Die ersten Flächenansichten setzen daher erst bei dem zuletzt genannten Stadium ein. Die Stelle des Darmkanals, von der die Präparate der Serosa entnommen wurden, findet sich in der Tafelerklärung stets ausdrücklich bemerkt. Wenn vom Dünndarm schlechtweg die Rede ist, so ist dies immer in dem Sinne zu verstehen, dass mittlere Bezirke desselben zur Untersuchung gedient haben.

*Pelobates*. Bei Larven mit äußeren Kiemen, von 1 cm Körperlänge, besteht das viscerele Peritonealepithel des Dünndarms aus unregelmäßig vierseitigen vollkommen abgeplatteten Schüppchen, deren Kerne nur sehr wenig über die freie Fläche prominieren. Die Konturen derselben zeigen nach der Einwirkung des Silbersalzes breitere, lappenartige Fortsätze und kleinere Zähnelungen (Fig. 12). Der längste Durchmesser des Zellenkörpers beträgt etwa 0,05 bis 0,06 mm. Es ist wohl beinahe überflüssig zu versichern, dass es sich bei einer so typischen Formenreihe, wie die Fig. 12—24 sie vorführten, die bei einer großen Anzahl von Individuen jedes Mal in derselben Folge sich ergab, unmöglich um Kunstprodukte handeln kann. Überdies wurde mehrfach nachträglich noch mit Hämatoxylin gefärbt, um innerhalb der verschieden geformten Felder die zugehörigen Kerne hervortreten zu lassen. — Die folgende

Figur (Fig. 13) ist einer nur wenig größeren Larve (von 1,2 cm Körperlänge, äußere Kiemen schon zurückgebildet) entnommen. Die zelligen Elemente sind mehr in die Länge gestreckt und ihre Umrisse außerdem weit reicher verästelt. Eine große Menge längerer und kürzerer Fortsätze falzt sich in entsprechende Vertiefungen der benachbarten Elemente ein, so dass der Vergleich mit den vielfach ausgebuchteten Holzplättchen des bekannten Geduldspiels, den AEBY und RANVIER in ihren Lehrbüchern zur Veranschaulichung ähnlich gestalteter »Endothelzellen« gewisser Lymphkapillaren gebrauchen, auch für unsere Gebilde vollkommen passend erscheint. Das Schaltplättchen bei *s* ist wohl dadurch entstanden, dass die Silbernieder schläge, die den Kittleisten folgen, über der schmalen Substanzbrücke, welche den Fortsatz mit dem Zellenleib verbindet, zusammengefloßen sind. Fig. 14, deren Vorlage einer 3 cm langen Larve entstammt, zeigt die Ramifikation zur höchsten Entfaltung gelangt. Hand in Hand mit dieser zunehmenden Verästelung geht auch das Längenwachstum des in doppelter Spirale aufgerollten Darmkanals, das bald seinen Höhepunkt erreicht hat. Ich will bei dieser Gelegenheit die Bemerkung einschalten, dass die Bilder wesentlich in derselben Weise wiederkehren, mag man eine prall mit Ingestis gefüllte Darmschlinge zum Präparat ausersuchen haben, oder den Darm vor dem Eintauchen in das Reagens durch Anschneiden seiner Wand vollkommen entleert haben.

Die mit *B*, *C* und *D* bezeichneten Abbildungen der Fig. 15 deuten schon auf die beginnende Rückbildung des Larvendarms hin. Einer 7,5 cm langen Larve wurde ein Rechteck von der Größe *A* aus der Wandung der mittleren Partie des Dünndarms herausgeschnitten und in der bekannten Weise behandelt. Im Bereich dieses kleinen Stückchens waren nicht weniger wie drei deutliche Zellenvarietäten, möchte ich sagen, vertreten, nämlich eine den Steinen des Geduldspiels ähnliche Form (*B*), eine zweite nur sehr wenig ramificirte von unregelmäßig viereckiger Gestalt (*D*) und eine mitten innen stehende Übergangsform (*C*), die außerdem noch eine deutliche Gliederung in Gruppen (*g, g*)<sup>1</sup> von 4—6 Zellenindividuen erkennen ließ, die durch gleiche Form des Zellenleibes und gleiche Richtung ihrer längsten Durchmesser übereinstimmten. Eine der-

<sup>1</sup> Eine solche Anordnung habe ich auch bei etwas älteren Larven von *Bufo* wahrgenommen.

artige Anordnung ist übrigens auch noch bei der Form *D* angedeutet. — Von den zuletzt erwähnten Elementen bei *D* ist eben sowohl hinsichtlich der Form, als der Größe ein ziemlicher Sprung zu der nächsten von mir festgestellten Zellenformation (Fig. 16). Wohl vier oder fünf dieser letzteren Elemente wären erforderlich, um das Feld einer einzigen Zelle von dort zu decken. Die Fortsätze sind ganz eingezogen, die Zellenkörper stellen ziemlich regelmäßige Fünf- oder Sechsecke dar. Sie stammen von einer vierbeinigen Larve von 6 cm Körperlänge, deren Schwanz sich zurückzubilden begonnen hatte. Die gleichzeitig vorgenommene Untersuchung des Darmkanals ergab eine sehr beträchtliche Längenreduktion desselben; die spiraligen Touren sind ganz verschwunden, und die Anordnung des Nahrungsrohres gleicht wesentlich derjenigen der erwachsenen Individuen. — Die folgende Figur (17) zeigt einige, aber nur geringfügige Verschiedenheiten von der vorhergehenden, die vielleicht aus einer neuerdings auftretenden Längenzunahme des Darmtractus, für die sich bald noch deutlichere Merkmale ergeben werden, sich erklären lassen. Das der Figur zu Grunde liegende Präparat war aus der Dünndarmserosa einer vierbeinigen (3 cm langen) Larve hergestellt worden, deren Schwanz fast ganz zurückgebildet war.

Ist dann die Metamorphose vollendet, so treten zwischen den voluminöser gewordenen älteren Coelomzellen neue Elemente (Fig. 16*d*) auf, drängen sie gleichsam aus einander und gelangen auf diese Weise allmählich vollkommen in das Niveau derselben. Ihre bald spindelförmige, bald rundliche Gestalt erklärt sich daraus, dass sie allmählich immer weniger von den benachbarten Elementen überlagert werden. Sie fallen, mit der Silber-Osmium-Mischung behandelt, sofort durch ihr dunkles körniges Aussehen auf. Da ich sie bei der gleichen Behandlung einer sehr großen Anzahl von Objekten, aus den früheren Entwicklungsperioden niemals bemerkte, muss ich sie für Bildungen erklären, welche dem Larvenleben fremd sind.

*Rana*. Ganz übereinstimmende Befunde erhält man von den entsprechenden Entwicklungsstufen von *Rana*. Fig. 19, deren Original einer Froschlarve (*Rana esculenta*) mit drei Extremitäten entnommen ist, kann der Fig. 15, die Fig. 20 und 21 der Fig. 18 an die Seite gestellt werden. Die in Fig. 16 und 17 von *Pelobates* dargestellten Zwischenstufen habe ich hier nicht beobachtet.

Nach der Vollendung der Metamorphose, wenn der



Darmkanal den äußersten Grad der Rückbildung erreicht hat, beginnt für dieses Organ wieder eine neue Wachstumsperiode, welche natürlich auch auf das viscerele Coelomepithel ihren Einfluss geltend macht. Derselbe äußert sich einmal in der deutlich hervortretenden Neigung der Coelomzellen, neuerdings Fortsätze freilich nicht so mannigfaltiger Form wie früher, auszusenden (Fig. 20), und sodann in dem Auftreten jener rundlichen, körnigen Elemente, die einzeln oder paarweise in den Zwischenräumen der bisherigen Zellenmosaik zum Vorschein kommen. Da die älteren Elemente bei Anwendung der Silber-Osmium-Mischung lichtgrau erscheinen, während die mit *d* bezeichneten neuen Gebilde einen intensiv schwarzbraunen Farbenton annehmen, so resultirt aus diesem verschiedenen Verhalten das charakteristische Bild, wie es in mehreren der Figuren wiedergegeben ist. Als weiterer Unterschied kommt noch hinzu, dass nach Behandlung mit genannten Reagentien die Kerne der älteren Elemente ohne Anwendung von Kernfärbungsmitteln (z. B. Hämatoxylin) gar nicht oder nur sehr schwer hervortreten, während sie innerhalb des Zellenleibes der körnigen Elemente meist ohne Weiteres deutlich sichtbar sind (Fig. 20 und 21).

Das weitere Schicksal der mit *d* bezeichneten Gebilde geht aus Fig. 22 hervor. Sie verlieren ihr dunkles Aussehen, was jedenfalls darauf hindeutet, dass sie protoplasmärmer werden, nehmen eine mehr spindelförmige oder dreieckige Gestalt (*d'*) an und sind, nachdem auch ihr Kern unsichtbar geworden ist (*d''*), von den umgebenden älteren Coelomzellen nur noch durch die glatteren Umrisse zu unterscheiden, welche übrigens nach der Silberimprägnierung auch weniger kräftig markirt erscheinen. Das betreffende Präparat stammt von dem Dünndarm einer einjährigen, im März frisch eingefangenen *Rana fusca*, während das der folgenden Figur einem Fröschen (*Rana esculenta*) von 3 cm Rumpflänge angehört, das wohl schon als Beispiel für das Verhalten des in Rede stehenden Gewebes bei erwachsenen Individuen gelten darf. Die »körnigen« Zellen kommen übrigens, wie aus RANVIER'S Abbildung<sup>1</sup> ersichtlich ist, auch auf der Serosa des erwachsenen Frosches zur Beobachtung.

Es fragt sich nun: Wie entstehen diese körnigen Zellen

<sup>1</sup> l. c. Fig. 140.

und wie sind sie aufzufassen? Am nächsten liegt es, sie aus den schon vorhandenen, »gewöhnlichen Endothelien« (RANVIER, l. c. pag. 365) durch Theilung hervorgehen zu lassen. Ist eine solche protoplasmarme Coelomzelle, wie ALTMANN<sup>1</sup> am bloßgelegten Froschmesenterium nachgewiesen hat, im Stande, zu einer »Quelle für Eiterkörperchen« zu werden, so könnte man wohl daran denken, dass rundliche, protoplasmareiche Elemente auch unter normalen Verhältnissen, wenn auch in spärlicherer Anzahl, aus ihnen hervorgehen möchten. Allein gegen eine solche Annahme spricht vor Allem die Thatsache, dass — nach meinen Erfahrungen — die »gewöhnlichen Endothelzellen« sich vollkommen passiv verhalten, während in ihrer Nachbarschaft eines jener körnigen Elemente aus der Tiefe aufzutauchen beginnt. Es ist weiterhin auch nicht zulässig, die gepaarten dunklen Elemente (z. B. *dp* in Fig. 21) als in der Theilung begriffene »gewöhnliche« Coelomzellen anzusehen, die schon lange vorher an diesem Platze gewesen wären und die, wie dies nach FLEMMING<sup>2</sup> konstant zu geschehen pflegt, während sie sich zur Theilung anschicken, eine rundliche Form angenommen hätten. Denn diese gepaarten Elemente (*dp*) stimmen in ihrem Verhalten gegen die bekannten Reagentien mit den isolirt auftretenden Gebilden, von denen zuerst schmale, allmählich aber sich vergrößernde Segmente in den Zwischenräumen zwischen den unverändert bleibenden »gewöhnlichen« Coelomzellen sichtbar werden, vollkommen überein; sie sind also vielmehr durch Theilung aus den einzeln stehenden hervorgegangen und beiderlei Gebilde gehören zusammen. Da es daher nicht statthaft erscheint, die körnigen Zellen von dem schon vorhandenen Coelomepithel abzuleiten, so stammen sie wohl aus einer tieferen Schicht, schieben sich von hier erst allmählich zwischen die schon vorhandenen Coelomzellen ein und dringen bis in das Niveau derselben vor. Da keine Thatsache dafür spricht, dass das Coelomepithel im Bereich der Bauchhöhle<sup>3</sup> ein zweischichtiges ist, so wird die Quelle für die körnigen Zellen wohl nur in den darunter gelegenen Mesodermbezirken gesucht werden dürfen.

<sup>1</sup> R. ALTMANN, Über die Veränderungen des serösen Epithels am bloßgelegten Froschmesenterium, in: Arch. f. mikrosk. Ant. Bd. XVI. pag. 111 fg.

<sup>2</sup> W. FLEMMING, Beiträge zur Kenntnis der Zelle und ihrer Lebenserscheinungen, in: Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. XVI. pag. 302.

<sup>3</sup> Das viscerale Pericardialepithel der Anuren ist, wie ich gefunden habe, stellenweise zweischichtig (s. u.).

Denselben Ursprung haben wahrscheinlich auch die bekannten Flimmerinseln (Fig. 31), die namentlich bei weiblichen Individuen verbreitet sind und hier eine wichtige Verwendung bei der Überführung der Eier in die Tube finden<sup>1</sup>. Ich plaidire also für die Erzeugung des Coelomepithels durch Elemente, die einer und derselben Quelle, nämlich dem Mesoblast<sup>2</sup>, entstammen, aber nicht im Sinne von Hrs für einen Ersatz einer Zellengeneration durch eine andere, genetisch von ihr differente. Es wird sich bei Besprechung der Zellen, welche die Stomata (Enfancements citernaux) verschließen, Gelegenheit finden, auf diese Frage zurückzukommen.

Dass übrigens die Zellen des einschichtigen Coelomepithels an ihren Rändern nicht so innig mit einander verkittet sind, dass nicht tiefer gelegene zellige Elemente sie aus einander drängen könnten, geht ganz überzeugend aus zwei Beobachtungen hervor, die das Eindringen von sternförmigen Pigmentzellen in die genannte Gewebsform betreffen, und die ich zur Stütze obiger Erörterungen hier anführen möchte. Das Eindringen derartiger Gebilde, die von den meisten Autoren zu den Bindegewebszellen gerechnet werden, in epitheliale Bezirke hinein, ist ja gar nichts Seltenes; ich brauche hier nur an das konstante Vorkommen derselben in der Epidermis niederer Wirbelthiere und an das vorübergehende Auftreten derselben in der Haut von Reptilien-Embryonen (KERBERT) zu erinnern. Aus dem Coelomepithel werden eingelagerte Pigmentzellen wohl zum ersten Mal hier erwähnt. Fig. 24 bezieht sich auf das viscerale Peritonealepithel von dem Dünndarm einer kurz nach dem Erwachen aus dem Winterschlaf (März) frisch eingefangenen einjährigen *Rana fusca*. Eine weitere Beobachtung machte ich an dem Peritonealüberzug der Gallenblase eines  $\frac{1}{2}$ jährigen, vollkommen metamorphosirten Exemplars von *Pelobates*. Hier traten mitten in dem von mehr geradlinigen Konturen dargestellten Silbernetz mehrere Inseln eines tief schwarzen Maschenwerkes auf, dessen Schenkel mit den Silberlinien zusammenfielen; doch waren erstere gleichzeitig breiter als diese und mit kurzen seitlichen Ausläufern besetzt. In beiden Fällen hatten also aus der Tiefe nach oben wandernde sternförmige Pigmentzellen sich in Form mehr oder

<sup>1</sup> Vgl. NEUMANN, Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. XI. pag. 356.

<sup>2</sup> Die Bezeichnungen Mesoblast und Mesoderm sind hier im Sinne der Gebrüder HERTWIG (Coelomtheorie pag. 122 u. 123) gebraucht.

weniger engmaschiger Netze zwischen die ursprünglichen Coelomzellen eingelagert. Über das weitere Schicksal dieser Elemente weiß ich nichts anzugeben.

### III. Beispiele von Formveränderungen der Coelomepithelzellen, die in Anpassung an darunter liegende Gebilde (lymphoide Plaques, Blutgefäße) zu Stande kommen (hierzu Fig. 25—27).

An der serösen Oberfläche von Darmschlingen fußloser Froschlarven kann man mit Leichtigkeit durch Anwendung verdünnter Salpetersäure (2%) kleine, spindelförmige Felder sichtbar machen, deren Längsdurchmesser senkrecht zur Längsachse des Darmrohrs zu stehen pflegt (Fig. 25 *A*). Ich bin über ihre Bedeutung nicht ganz ins Klare gekommen, vielleicht handelt es sich um Gebilde, die in die Gruppe der lymphoiden Organe gehören, die ja auch bei den Amphibien nicht fehlen (TOLDT, 1868). Worauf es mir hierbei hauptsächlich ankam, war die Verschiedenheit in dem Aussehen des Coelomepithels, je nachdem es diese Plaques oder die übrige Darmwand überkleidet. Statt der vielfach ausgebuchteten Formen begegnen wir, wie ein Blick auf Fig. 25 *C* und *B* lehren wird, an ersterer Stelle einer weit weniger ausgesprochenen Verästelung der Umrisse als bei *B*.

Noch schlagender sind die in den beiden folgenden Figuren (Fig. 26 und 27) dargestellten Belege, die sich freilich nicht mehr auf embryonale Gewebe beziehen und über welche ich in einer der anatomischen Sektion der Naturforscher-Versammlung zu Freiburg vorgelegten autographirten Mittheilung<sup>1</sup> Folgendes bemerkte: »Form und Anordnung der Zellen des Peritonealepithels zeigen sich bei erwachsenen Batrachiern auf längere oder kürzere Strecken von dem Verlauf der Blutgefäße (Arterien und Venen) deutlich beeinflusst. Der oberflächlichere oder tiefere Verlauf derselben ist ohne Zweifel für diese interessante Erscheinung gleichfalls von Bedeutung. Während zu beiden Seiten des Blutgefäßes die einzelnen unregelmäßig polygonalen Elemente ihren längsten Durchmesser, der den zweiten häufig nur wenig übertrifft, parallel oder schief zur Achse des Gefäßes orientirt zeigen, begegnen wir über der Gefäßwandung selbst

<sup>1</sup> S. das Referat in HOFMANN's und SCHWALBE's Jahresbericht für 1883.

häufig einer sehr regelmäßigen Zeichnung der Epithelgrenzen. Die Zellen sind deutlich in dem zur Längsachse des Gefäßes senkrecht stehenden Durchmesser verlängert. Eine Verwechslung mit Endothelzellen des Gefäßes oder der Lymphscheide ist absolut ausgeschlossen. Mag man nun diese Formverschiedenheit von der mechanischen Spannung seitens der mit der Serosa verwachsenen Gefäßwand ableiten oder in ihr die Wirkung gleicher Wachstumsintensität des betreffenden Peritonealabschnitts und der zugehörigen Gefäßwand sehen, jedenfalls wird man hierin den Ausdruck der Anpassung einer Epithelstrecke an den Verlauf und die Richtung von Blutgefäßen erkennen.«

Dasselbe Verhalten habe ich übrigens wiederholt auch in der Nachbarschaft von oberflächlich verlaufenden Blutgefäßen bei Fischen und Reptilien wahrgenommen. Ich füge noch einige Bemerkungen bei, die das Zustandekommen dieser Anpassungserscheinung zu erläutern geeignet sind. Sie kommt meinen Erfahrungen zufolge nur bei ausgebildeten Individuen vor, wo ja, eben so wie es für die Druck- und Zugkurven der Substantia spongiosa des Knochens erforderlich ist, erst die Vorbedingungen für das Wirksamwerden oft wiederholter, regelmäßig angreifender Druck- und Zugkräfte gegeben sind. Diese Anpassungserscheinung findet sich, wenn es sich um Blutgefäße handelt, die zwischen den beiden sich an einander legenden Platten eines Mesenteriums verlaufen, regelmäßig nur auf einer Seite ausgeprägt, während der Epithelüberzug der entgegengesetzten Fläche keine Besonderheiten aufweist. Auf Querschnitten erkennt man, dass solche Gefäße sich über das Niveau der einen Fläche des Mesenterium beträchtlich hervorwölben; auf der anderen Fläche ist dies nicht der Fall. In diesem Verhalten liegt der Grund für den Formunterschied der dem Gefäß anliegenden Coelomepithelzellen; die regelmäßig angeordneten und senkrecht zur Längsachse des Gefäßes verlängerten Zellen gehören natürlich der gewölbten Partie an. Passirt eine stärkere Blutwelle das Gefäß, so werden in der Richtung des Blutstroms successive auf einander folgende Querschnitte desselben an Umfang zunehmen. Diese Volumsvergrößerung führt zu einer ihr entsprechenden stärkeren Spannung der Wandung, wobei es gleichgültig ist, ob das Gefäß eine Lymphscheide besitzt oder nicht. Denn auf die Coelomzellen wird in beiden Fällen, im ersteren Fall direkt, im zweiten indirekt, ein dem Querschnitt gleichsinnig gerichteter Zug ausgeübt werden, der schließlich zu einer bleibenden Verlängerung der Zellen in der bezeichneten Richtung

führen wird, während der darauf senkrecht stehende Durchmesser im Wachsthum zurückbleibt. Diese Anpassungserscheinung fällt unter das ROUX'sche<sup>1</sup> Gesetz der dimensionalen Hypertrophie, welches lautet: »Bei verstärkter Thätigkeit vergrößert sich jedes Organ bloß in derjenigen, resp. denjenigen Dimensionen, welche die Verstärkung der Thätigkeit leisten.«

#### IV. Bemerkungen über das viscerale Pleural- und Pericardialepithel (hierzu Fig. 28—30).

(Pleura.) In dem vorhergehenden Abschnitt konnte das Zustandekommen einer bestimmten regelmäßigen Anordnung und Form von Coelomzellen auf rein mechanisch wirkende Momente zurückgeführt werden. Die Zellenformen, welche in Fig. 28 bei *b*, *c* und *d* sich dargestellt finden, fügen sich einer derartigen Erklärung nicht, obwohl es sich um ein Organ handelt, dessen Elemente im späteren Leben, wie wir ja zum Theil schon früher gesehen hatten, von rhythmisch auftretenden Zugkräften unverkennbar in ihrer Form beeinflusst werden, nämlich um die Lungen. Allein was für den erwachsenen Organismus Geltung hat, darf doch nicht ohne Weiteres auf ein embryonales oder Larven-Organ übertragen werden, das in vollem Wachsthum begriffen ist und dessen Dimensionen von Tag zu Tag sich ändern. Bei *a* (Fig. 28) ist die 2 mm im Durchmesser haltende Lunge einer 1 cm langen Pelobateslarve in vergrößertem Maßstab abgebildet. Die zierliche, aus polygonalen und rundlichen Elementen gebildete Zellenmosaik, welche den hinteren Blindsack des Organs an seiner freien Oberfläche überkleidet, trägt deutlich das Gepräge einer Wucherungszone. Auch für die beiden übrigen Zellenformen der Pleura pulmonalis, von denen die bei *b* dargestellte die dorsale und die ventrale Fläche überzieht, während die langgestreckten Elemente bei *c* den Rändern angehören, weiß ich eine strenge Erklärung nicht zu geben. Denn wenn man von excessivem Wachsthum in dem einen Durchmesser reden wollte, so liegt es doch auf der Hand, dass damit nichts Anderes geleistet ist, als eine Umschreibung des schon aus dem Bilde ersichtlichen Thatbestandes.

<sup>1</sup> W. ROUX, Kampf d. Theile. pag. 16.

(Pericard.) Während man an der alten Lehre von der Einschichtigkeit des Peritonealepithels auch für die Amphibien wird festhalten müssen, liegt für das viscerele Pericardialepithel, wie aus den Fig. 29 und 30 hervorgeht, die Sache doch anders. Hier habe ich wiederholt sowohl an Larven (Fig. 29), als an erwachsenen Thieren (Fig. 30), im ersteren Fall an der Vorkammer, im zweiten an der Hinterfläche der Herzkammer deutlich zwei über einander liegende Schichten platter Zellen wahrgenommen. Die nicht unbedeutlichen Formverschiedenheiten zwischen den Zellen der beiden Objekte werden theils auf das verschiedene Alter derselben, theils auf die verschiedene Fundstätte zurückzuführen sein.

An dieser Stelle werden auch einige Erörterungen am Platze sein, welche die erste Entwicklung der Pericardialhöhle betreffen. An solchen Entwicklungsstadien von *Bufo cinereus*, an denen der Schwanz eben hervorzusprossen beginnt, begegnet man auch den ersten Vorbereitungen zur Bildung des Herzens und der Pericardialhöhle. Nach OELLACHER<sup>1</sup> liegt zu jener Zeit die Herzanlage »noch fast ganz über dem hinteren Theile jenes Hautflappens an der Bauchfläche des Kopfbruststückes, der sich später zu dem bekannten Haftorgan ausbildet«. Der Entwicklungsgang ist unserem Autor zufolge dieser: In der Gegend der Herzanlage ist die »Spaltung des mittleren Keimblattes in Hautmuskel- und Darmfaserplatte im ganzen Umfange des Darmkanales ausgesprochen. Die beiden Platten berühren sich jedoch gegenseitig mit Ausnahme zweier am unteren Umfang des Darmes, seitlich von der Medianlinie gelegenen Stellen«. Hier kommt es nämlich zu einer nach unten konvexen Ausstülpung der Darmfaserplatte<sup>2</sup>, die oben vom Darmdrüsenblatt überbrückt wird. Die Ausstülpung ragt in einen muldenförmigen Hohlraum, die spätere Pericardialhöhle, hinein, der jedoch zum Theil von zelligen Elementen erfüllt wird. Diese Zellen häufen sich an etwas weiter entwickelten Embryonen um das Herz selbst dichter an und »dürften somit vielleicht das Material für ein Endothel des Pericards oder für dieses selbst liefern«. Ich finde nach eigenen Untersuchungen an derselben Species (*Bufo cinereus*) die

<sup>1</sup> J. OELLACHER, Über die erste Entwicklung d. Herzens u. d. Pericardial- oder Herzhöhle bei *Bufo cinereus*, in: Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. VII. pag. 159.

<sup>2</sup> Schon einige Jahre vor OELLACHER hatte übrigens GOETTE an *Bombinator igneus* den Nachweis erbracht, »dass das Batrachierherz durch eine Ausbuchtung des Visceralblattes unter der Schlundhöhle und eine darauf folgende Abschnürung des ausgebuchteten Stückes entstehe« (A. GOETTE, Die Entwicklungsgeschichte der Unke. pag. 776).

Darstellung OELLACHER's vollkommen zutreffend, bis auf den letzten Punkt. Ich habe mich besonders noch von dem »zelligen Inhalt des Herzens«, den OELLACHER wohl mit Recht mit dem Blut in genetische Beziehung bringt, wiederholt überzeugen können. Dagegen konnte ich von einer Zellenmasse, welche die Pericardialhöhle theilweise erfüllen soll, hier eben so wenig etwas wahrnehmen, als in der eigentlichen Leibeshöhle. Der Zellenbelag der Pericardialhöhle, die OELLACHER selbst für ein »Analogon der ganzen Pleuroperitonealhöhle« erklärt und die man, auf vergleichend-anatomische Thatsachen gestützt, geradezu als ein Divertikel des Coeloms auffassen kann, würde, wenn OELLACHER Recht hätte, nach einem anderen Modus sich entwickeln, als das Coelomepithel, welches vom Auftreten der Leibeshöhle an sesshaft ist und erst nach dem Abschluss der Metamorphose eine Ergänzung erfährt. Demnach wird GOETTE<sup>1</sup> wohl im Recht sein, wenn er bei Besprechung der Arbeit OELLACHER's zu dem Ausspruch gelangt: »die Anwesenheit der freien Zellenmassen in der Pericardialhöhle, welche vermuthungsweise mit der Bildung des Pericardiums in Zusammenhang gebracht werden, ist lediglich auf beschädigte Präparate zu beziehen«.

---

### V. Bemerkungen über die Stomata des Bauchfells der Batrachier (hierzu Fig. 32 und 33).

Der anatomische Bau der in der Überschrift genannten Gebilde, um dessen Erforschung sich namentlich SCHWEIGGER-SEIDEL und TOURNEUX<sup>2</sup> verdient gemacht haben, darf hier wohl als bekannt vorausgesetzt werden. Es war natürlich, dass zu der Zeit, in der die Auffassung der großen serösen Höhlen des Leibes als echter Lymphräume in den Vordergrund trat, sich auch für die sogenannten Stomata der Bauchhöhle des Frosches, die ja überdies in so nahe Lagerungsbeziehungen zu einer unbestrittenen Lymphspalte, der Abdominalcyste, stehen, eine dieser Anschauung entsprechende Auffassung geltend machte. Man erklärte sie ebenfalls, wie die

---

<sup>1</sup> l. c. pag. 776.

<sup>2</sup> FR. TOURNEUX, Recherches sur l'épithélium des sereuses, in: Journ. de l'anat. et de la phys. 1874. pag. 66 ff. — TOURNEUX et HERMANN, Recherches sur quelques épithéliums plats dans la série animale, ebenda, 1876. pag. 199 und 386 ff.



weniger ins Auge fallenden gleichnamigen Gebilde bei den höheren Wirbelthieren, für Anfänge von Lymphgefäßen, für Abflusswege der Lymphe. Später hat TOURNEUX in Gemeinschaft mit HERMANN diese Auffassung der sogenannten Stomata oder Enforcements citernaux der französischen Autoren, wie mir scheint, mit Recht bekämpft und sie vielmehr als Zellenbildungscentren gedeutet. Die genannten Forscher stützen sich besonders darauf, dass im Centrum der radiär angeordneten Coelomzellengruppe kein eigentliches Stoma, also keine eigentliche Durchbrechung sich vorfinde, sondern nur eine Vertiefung, die durch protoplasmareiche, rundliche Zellen geschlossen werde. Jedenfalls steht es fest, dass in der Mehrzahl der Fälle an sorgfältig gefertigten Präparaten eine Kommunikation mit dem benachbarten Lymphraum durchaus nicht nachweisbar ist. In dem Präparat z. B., welches der Fig. 32 zu Grunde liegt, schließen die (roth eingezeichneten) Konturen des Lymphraumendothels sich durchweg so innig an einander, dass an dieser Stelle eine direkte offene Verbindung zwischen den beiderseitigen Hohlräumen mit Sicherheit ausgeschlossen werden kann. Aber selbst, wenn dem so wäre, so würde die ursprüngliche Bedeutung des sogenannten Stomas als Zellenbildungscentrum hierdurch nicht im geringsten alterirt; es würde sich eben dann um einen sekundären Vorgang handeln, der an und für sich für die Zugehörigkeit der Bauchhöhle und des betreffenden »Stoma« zum Lymphgefäßsystem eben so wenig beweiskräftig wäre, wie das Zustandekommen eines Foramen Magendie die Hirnventrikel und den Centralkanal des Rückenmarks zu einem Lymphraum stempelt (WALDEYR).

Um verwickelte Formverhältnisse unserem Verständnis näher zu bringen, werden wir uns in erster Linie der genetischen Methode bedienen, und so habe ich mich denn auch bemüht, über die Entwicklung dieser Zellengruppen etwas in Erfahrung zu bringen. Allein ich muss gestehen, dass ich bisher unter allen den untersuchten Larven und einjährigen Thieren nirgends auf eine Zellengruppirung gestoßen bin, die ich mit den charakteristischen Rosetten des geschlechtsreifen Thieres ohne Weiteres in Verbindung hätte bringen können, auch nicht in der Nachbarschaft der Urogenitalorgane und des Rectums, wo sie später so häufig nachweisbar sind. Nur eine Art von Zellengruppen giebt es, die zwar auf den ersten Blick nur wenig Ähnlichkeit mit den Zellen der sogenannten Enforcements erkennen lässt, bei näherer Überlegung aber dennoch wichtige, beiden gemeinsame Merkmale darbietet: ich meine die in den Fig. 18, 20 und 21

abgebildeten und im Text ausführlich besprochenen körnigen Zellen. In beiden Fällen handelt es sich um tiefer gelegene protoplasmareiche Zellen, die im Begriff sind, durch Lücken der gewöhnlichen Coelomzellen an die freie Oberfläche zu gelangen oder wirklich schon dorthin gelangt sind, um sich weiterhin den Coelomzellen der Umgebung zu assimilieren (Fig. 22, ferner TOURNEUX' Fig. 3, Taf. II im Journ. de l'anat. et de la phys., und RANVIER's<sup>1</sup> Fig. 140 in dessen techn. Lehrb.; die zum Verständnis meiner Fig. 32 und 33 nöthigen Bemerkungen finden sich in der dieser Arbeit beigegebenen Tafelerklärung). Die protoplasmareichen Elemente leite ich hier wie dort aus tieferen Mesodermschichten ab, und bemerke zur Stütze dieser Annahme Folgendes:

FÜRBRINGER hat besonders an Embryonen von *Salamandra maculata* den Nachweis geliefert<sup>2</sup>, dass die hinteren primären (ventralen) Urnierenstränge, die Anlagen der späteren Segmentalröhren, und eben so die sekundären und tertiären (dorsalen) in anderer Weise sich entwickeln, als die vorderen primären. »Im vorderen Bereich sind diese Urnierenstränge als solide Wucherungen des parietalen Peritonealepithels zu erkennen, für den hinteren gelingt dies nicht, da sich hier die etwas kürzeren Stränge innerhalb des Bindegewebes ohne nachweisbare direkte Abstammung vom Peritoneum entwickeln« (l. c. pag. 14). Es ist sonach recht wohl möglich, dass Mesoblastkeime (-Zellen natürlich) auch noch länger »innerhalb des Bindegewebes« sich erhalten, um später in Epithelien sich zu differenzieren. Nach SEDGEWICK entstehen sogar diese Urnierenstränge »beim Frosch durchweg im Mesoblast ohne Betheiligung des Peritonealepithels«<sup>3</sup>, und dennoch finden wir später beim Frosch, eben so wie bei *Salamandra*, die Segmentalröhren mit ihrem unbestreitbar »echtem« Epithel in direktem Zusammenhang mit der zelligen Auskleidung der Bauchhöhle (Wimpertrichter). — Dass es sich bei den protoplasmareichen Zellen (Cellules

<sup>1</sup> Nach RANVIER (Lehrb. pag. 617) sind die kleinen Zellen, welche den Grund der Vertiefungen (»Stomata«) auskleiden, keine fixen Elemente, sondern haben die Fähigkeit, aus einander zu weichen und können auf diese Weise feste Partikelchen (Karminkörnchen, Milchkügelchen etc.) hindurch passiren lassen. Es würde sich also »um eine Art Ventil mit beweglichen Lippen« handeln. Vgl. dagegen TOURNEUX und HERMANN, l. c. pag. 419.

<sup>2</sup> FÜRBRINGER, Exkretionsorg. d. Vertebr., pag. 14.

<sup>3</sup> Citirt nach BALFOUR's Handbuch der vergleichenden Embryologie. Deutsche Ausgabe. Bd. II. pag. 637.

protoplasmatiques), welche den Grund dieser kraterförmigen Einsenkungen bilden, nicht einfach nur um eingekeilte Leukocyten handelt, wie auch TOLDT<sup>1</sup> meint, geht aus der Differentialdiagnose hervor, die TOURNEUX und HERMANN geben: »Elles (les cellules protoplasmatiques) possèdent un noyau ovoïde ou sphérique, muni d'un nucléole brillant, ce qui les différencie à première vue des leucocytes« (l. c. pag. 419).

Die angezogene Stelle von TOLDT giebt mir schließlich noch zu einer letzten Bemerkung über diesen Gegenstand Veranlassung. Es wird dort im Widerspruch mit allen anderen Autoren und gewiss mit Unrecht das, was von der charakteristischen Anordnung der dem Bauchfell angehörigen Epithelzellen<sup>2</sup> gilt, der zelligen Auskleidung des Lymphraumes zugeschrieben.

---

## VI. Notizen über das Coelomepithel von *Petromyzon fluviatilis* (hierzu Fig. 34 und 35).

Da die Amphibien zu den Cyclostomen enge phylogenetische Beziehungen zu haben scheinen, so erschien es passend, auch Vertreter dieser interessanten Wirbelthiergruppe in den Kreis der Untersuchung zu ziehen. Leider kommt aber *Petromyzon* bei Halle nicht vor, und ich war daher, da nur lebendes Material für mich verwendbar war und die Thiere gegen den Transport ungemein empfindlich sind, darauf angewiesen, das Passiren der stromaufwärts wandernden Neunaugen (*Petromyzon fluviatilis*) außerhalb unserer Universitätsstadt, in dem Flussgebiet der Mulde, abzuwarten. Ich habe bei der beschränkten Zeit, über die ich verfügen konnte, doch wenigstens von verschiedenen Stellen der Leibes- und der Pericardialhöhle zuverlässige Flächenbilder mittels der Silbermethode er-

---

<sup>1</sup> C. TOLDT, Lehrbuch der Gewebelehre. II. Aufl. 1884. pag. 360.

<sup>2</sup> Auch TOLDT lässt die großen serösen Körperhöhlen von einem »Epithel« ausgekleidet sein, l. c. pag. 359. — Die fragliche Stelle (pag. 360) lautet wörtlich folgendermaßen: »Durch eine eigenthümliche Anordnung der dem Lymphsack angehörigen Endothelzellen in der nächsten Umgebung der Stomata, und namentlich dadurch, dass die Kerne der ersteren sich dicht um den Rand der letzteren gruppieren, wird man auch dann auf Stellen, wo sich derartige Öffnungen befinden, aufmerksam gemacht, wenn diese durch Aneinanderlegung ihrer Ränder oder durch eingekeilte lymphoide Zellen und dgl. verschlossen sind.«

halten und außerdem Material in geeigneter Weise konservirt, um die betreffenden Elemente auch auf dem Querschnitt studiren zu können. Im Bereich des parietalen Coelomepithels scheinen bezüglich der Dimensionen der Zellenköpfe nur geringfügige Schwankungen vorzukommen. Als Beleg hierfür verweise ich auf die beiden Zeichnungen *B* und *C* der Fig. 34. Auf Querschnitten (Fig. 34 *A*) erscheinen die Zellen als niedrige Cylinderzellen oder doch wenigstens als kubische Gebilde. Der Basaltheil derselben, der den Kern enthält, ist von körnigem Material durchsetzt, der Kopftheil dagegen von homogener Beschaffenheit.

Die Elemente des visceralen Peritonealepithels erscheinen im Bereich des Mitteldarms auf dem Flächenbild als polygonale Felder von weit ansehnlicherer Ausdehnung als die soeben geschilderten. Sie haben eine beträchtliche Abplattung erfahren und treten auf Querschnitten nur als nahezu lineäre Schüppchen uns entgegen. Die Beschreibung des Serosaeepithels des Mitteldarms, die von LANGERHANS<sup>1</sup> gegeben wurde, lautet etwas anders. Er berichtet, dass die Serosa dieses Darmabschnittes bei *Ammocoetes* allerdings von einem wimperlosen, bei *Petromyzon* aber von einem stellenweise wimpernden niederen Epithel bekleidet werde, »dessen Zellen ungefähr die Würfelform haben«. Eine Abbildung oder Maßangabe ist der Beschreibung nicht beigegeben, auch über die Behandlung des der Beschreibung zu Grunde liegenden Objectes finde ich keine Notiz. Die Differenz unserer beiderseitigen Angaben würde übrigens kaum durch die Annahme zu heben sein, dass sie durch die Anwendung verschiedenartiger Reagentien hervorgerufen worden sei. Auch an eine Täuschung ist bei einem so erfahrenen Histologen wie LANGERHANS nicht zu denken. Es wird sich daher nur um eine Verschiedenheit der beiden zur Untersuchung gelangten Arten (*Petromyzon Planeri* und *fluviatilis*) handeln. *Petromyzon Planeri* würde dann die ursprüngliche Form des Coelomepithels in ausgedehnterem Maße beibehalten haben als *Petromyzon fluviatilis*. Während ferner bei der zuletzt genannten Form ein kurz cylindrisches oder kubisches Epithel sich noch im Bereich des parietalen Peritoneums vorfindet, hat bei den Amphibien auch an dieser Stelle die Abflachung Platz gegriffen.

<sup>1</sup> P. LANGERHANS, Untersuchungen über *Petromyzon Planeri*, in d. Berichten über d. Verhandlungen der naturforschenden Gesellschaft z. Freiburg i. Br. Bd. VI. (1873); Heft 3, pag. 43.

Übrigens ändert sich der Charakter des Epithels einigermaßen auch mit der Jahreszeit. Ich konnte zu der Zeit, in der ich die Untersuchung vornahm (erste Woche des Monat April), weder am frischen Präparat Flimmerbewegung wahrnehmen, noch war ich im Stande, an Schnittpräparaten unzweideutige Spuren eines vorhanden gewesen Besatzes von Flimmerhaaren aufzufinden. Dagegen hebt STANNIUS<sup>1</sup> ausdrücklich hervor, man könne im Mai bei beiden Geschlechtern von *Petromyzon*<sup>2</sup> an der zelligen Auskleidung der Bauchhöhle, namentlich am Ende derselben, Flimmerbewegung nachweisen.

---

Schlussbemerkung. Zur Erlangung einer raschen Übersicht der wichtigsten Ergebnisse dieser Untersuchung erlaube ich mir auf die im Text gesperrt gedruckten Stellen, so wie auf die mit Rücksicht hierauf angeordneten Abbildungen und deren Erklärung zu verweisen. Von einer nochmaligen Zusammenfassung der Resultate darf ich daher wohl Abstand nehmen.

Halle a. S., Anatom. Institut, Mitte August 1884.

---

### Litteraturübersicht<sup>3</sup>.

---

- 1) ALTMANN, R., Über die Veränderungen des serösen Epithels am bloßgelegten Froschmesenterium. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. XVI. pag. 111.
- 2) BALFOUR, F. M., Handbuch der vergleichenden Embryologie. Zwei Bände. Übersetzt von B. VETTER. Jena 1880/81.
- 3) FÜRBRINGER, M., Zur Entwicklung der Amphibienniere. Heidelberg 1877.
- 4) — Zur vergleichenden Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Exkretionsorgane der Wirbelthiere. Morphol. Jahrb. Bd. IV. pag. 1.
- 5) GOETTE, A., Entwicklungsgeschichte der Unke (*Bombinator igneus*). Mit Atlas. Leipzig 1875.

---

<sup>1</sup> STANNIUS, Zootomie der Fische, pag. 268.

<sup>2</sup> Jedenfalls *Petromyzon fluviatilis*, wie aus Anmerkung 4 hervorgeht.

<sup>3</sup> In dieser Zusammenstellung sind nicht die Publikationen aller Autoren aufgeführt, die in dem Text überhaupt erwähnt wurden, sondern nur solche Arbeiten, welche direkt auf das Coelomepithel der Wirbelthiere und besonders der Amphibien Bezug haben und von mir benutzt werden konnten.

- 6) HERTWIG, O. und R., Die Coelomtheorie. Versuch einer Erklärung des mittleren Keimblattes. Jen. Zeitschr. f. Nat. Bd. XV. 1881.
  - 7) — O., Die Entwicklung des mittleren Keimblattes der Wirbelthiere. Jen. Zeitschr. f. Nat. Bd. XV. pag. 286 und Bd. XVI. pag. 247.
  - 8) HIS, W., Untersuchungen über die erste Anlage des Wirbelthierleibes. Die erste Entwicklung des Hühnchens im Ei. Leipzig 1868.
  - 9) — Die Lehre vom Bindesubstanzkeim (Parablast). Rückblick nebst kritischer Besprechung einiger neuerer entwicklungsgeschichtlicher Arbeiten. Arch. f. Anat. u. Phys., Anat. Abth. 1882. pag. 62.
  - 10) LANGERHANS, P., Untersuchungen über Petromyzon Planeri. Berichte über d. Verh. d. naturf. Gesellsch. z. Freiburg i. Br., Bd. VI, Heft III.
  - 11) NEUMANN, Die Beziehungen des Flimmerepithels der Bauchhöhle zum Eileiterepithel beim Frosche. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. XI. pag. 356.
  - 12) NUSSBAUM, M., Zur Differenzirung des Geschlechts im Thierreich. Arch. f. mikrosk. Anat. Bd. XVIII. pag. 1.
  - 13) OELLACHER, J., Über die erste Entwicklung des Herzens und der Pericardial- oder Herzhöhle bei Bufo cinereus. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. VII. pag. 157.
  - 14) RANVIER, L., Technisches Lehrbuch d. Histologie. Deutsche Übersetzung. 1.—6. Lfg. Leipzig 1877—1882.
  - 15) STRICKER, S., Untersuchungen über die ersten Anlagen in Batrachiereiern. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. IX. pag. 315.
  - 16) TOLDT, C., Lehrbuch d. Gewebelehre. Zweite Auflage. Stuttgart 1884.
  - 17) TOURNEUX, FR., Recherches sur l'épithélium des sereuses. Journ. de l'anat. et de la phys. 1874. pag. 66.
  - 18) — et HERMANN, Recherches sur quelques épithéliums plats dans la série animale. Ibid. 1876. pag. 199 und 386.
  - 19) WALDEYER, W., Archiblast und Parablast. Arch. für mikroskop. Anat. Bd. XXII. pag. 1.
-

## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel XXIV u. XXV.

Die Figuren 1 — 33 beziehen sich auf Entwicklungsstadien und erwachsene Exemplare von Amphibien (*Bufo*, *Pelobates*, *Rana*, *Bombinator*, *Salamandra*).

Die Zeichen + und ++ bedeuten, dass die betreffenden Figuren bei gleicher Vergrößerung mit der Camera aufgenommen worden sind.

Fig. 1. Larve von *Bufo cinereus*, 2 mm lang, dreifach vergrößert. Die Linien bei den Ziffern *II* und *III* entsprechen der Richtung, in welcher die in Fig. 2 und 3 abgebildeten Schnitte geführt sind.

Fig. 2+. Querschnitt durch den 2 mm langen Embryo von *Bufo cinereus* in der Richtung bei *II* (Fig. 1). Camera-Zeichnung, SCHIECK Obj. I, Oc. 0, Abstand des Objektisches. — *ec* Ectoblast, *mes* Mesoblast, *D* Dotterzellen, *X* deutet die Stelle an, von der die bei stärkerer Vergrößerung gezeichnete Figur 10 entnommen ist.

Fig. 3+. Querschnitt durch dieselbe Larve bei *III* (Fig. 1), also weiter oralwärts. *d* ventrales Divertikel des Darmlumens, sog. Leberdivertikel; ventral von demselben haben sich die paarigen (dorsalen) Mesoblast-lamellen noch nicht vereinigt.

Fig. 4. Larve von *Bufo cinereus*, etwa 3 mm lang, dreifach vergrößert. Die Linien bei den Ziffern *V* und *VI* entsprechen der Höhe, in welcher die in Fig. 5 und 6 abgebildeten Querschnitte geführt sind.

Fig. 5+. Querschnitt durch die in Fig. 4 abgebildete Larve bei *V*. Der Mesoblast, von dem sich der Segmentalgang *sg* (BALFOUR) abgespalten hat, erscheint in seinem ventralen Abschnitt beträchtlich höher, als in dem dorsalen. Von der Leibeshöhle ist noch keine Spur zu sehen.

Fig. 6+. Querschnitt durch dieselbe Larve in der Höhe von *VI* (Fig. 4), also viel weiter oralwärts. Ein deutlicher Spalt im Mesoblast ist vorhanden: die Leibeshöhle (*coe*). Die Ausdehnung derselben beziehungsweise ihrer zelligen Auskleidung ist durch den rothen Kontur deutlicher gemacht. *gl* Anlage des Glomerulus, durch welche die mediale Wand der Leibeshöhle in die Lichtung desselben eingebuchtet erscheint, *vn* Vorniere, *d* ventraler Divertikel der Darmhöhle (sog. Leberdivertikel), das in der ventralen Mittellinie unmittelbar vom Epiblast überbrückt wird.

- Fig. 7. Larve von *Pelobates fuscus* mit äußeren Kiemen, etwa 6 mm lang, dreifach vergrößert. Die mit den Ziffern *VIII* und *IX* bezeichneten Linien entsprechen der Richtung, in welcher die in den beiden folgenden Figuren 8 und 9 abgebildeten Schnitte geführt sind.
- Fig. 8+. Querschnitt durch die in Fig. 7 dargestellte Larve bei *VIII*. Mesoblasthälfthen ventral vereinigt. *coe* Coelom rechts, auf der linken Seite ist die Spaltung des Mesoblast noch nicht erfolgt, *v* venöses Gefäß (Stammvene, GOETTE).
- Fig. 9+. Querschnitt durch dieselbe Larve in der Höhe von *IX* (Fig. 7). *coe* Coelom, *v* Stammvene, *gl* Glomerulus der Vorniere.
- Fig. 10++. Segment der beiden äußeren Keimblätter (*ec* Ektoblast, *mes* Mesoblast) und des Dotters (*D*), dem in Fig. 2 abgebildeten Querschnitt von *Bufo cinereus* aus der seitlichen Leibesgegend bei *X* (Fig. 2) entnommen. Camera-Zeichnung: SCHIECK Obj. VII, Oc. 0, Abstand des Objektives. Die Dimensionen sind in den mit ++ bezeichneten Figuren (Fig. 10—24, 29, 31, 34, 36 und 37) dieselben.
- Fig. 11++. Linke dorsale Partie des in Fig. 6 abgebildeten Querschnitts bei stärkerer Vergrößerung, um das Coelomepithel (*cep*) und besonders den verschiedenen Grad der Abflachung, wie er an den drei Wandbezirken desselben zu Tage tritt, zu erläutern. *gl* Anlage des Glomerulus der Vorniere.
- Fig. 12++. Viscerales Peritonealepithel (mittlerer Abschnitt des Dünndarms) mit Silber-Osmium-Mischung,  $\bar{a}\bar{a}$   $\frac{1}{3}\%$  behandelt von einer 1 cm langen *Pelobates*larve mit äußeren Kiemen.
- Fig. 13++. Dasselbe Gewebe, derselben Lokalität entnommen, von einer 1,2 cm langen Larve von *Pelobates* (äußere Kiemen rückgebildet). Behandlung wie in voriger Figur.
- Fig. 14++. Dasselbe Gewebe von einer 3 cm langen *Pelobates*larve.
- Fig. 15++. Zeigt die verschiedenen Zellformen des visceralen Peritonealepithels einer 7,5 cm langen *Pelobates*larve, wie sie auf dem in natürlicher Größe bei *a* wiedergegebenen, wenig ausgedehnten Bezirk zur Beobachtung kamen. Bemerkenswerth ist bei *c* die Gliederung des Epithels in Gruppen (*gg*), die durch die gleiche Form und Anordnung ihrer Elemente sich kennzeichnen.
- Fig. 16++. Viscerales Peritonealepithel (mittlerer Abschnitt des Dünndarms) einer vierbeinigen *Pelobates*larve (Länge 6 cm, Schwanz in Rückbildung begriffen).
- Fig. 17++. Dasselbe Gewebe von derselben Stelle einer vierbeinigen *Pelobates*larve (Länge 3 cm, Schwanz fast ganz zurückgebildet).
- Fig. 18++. Dasselbe Gewebe von einem Knoblauchkrötchen (*Pelobates fuscus*) nach der Metamorphose, von 2,5 cm Rumpflänge. *d* dunkle, körnige Zellen. Behandlung wie in den vorhergehenden Figuren, mit Silber-Osmium-Mischung.
- Fig. 19++. Dasselbe Gewebe (Dünndarm) von einer dreibeinigen Froschlarve (*Rana esculenta*), deren rechte vordere Extremität noch nicht durchgebrochen war.



- Fig. 20++. Dasselbe Gewebe (Dünndarm) von einem Fröschehen (*Rana esculenta*) nach vollendeter Verwandlung. *d* wie in Fig. 18.
- Fig. 21++. Dasselbe Gewebe vom Magen desselben Exemplars. *d* wie in Fig. 18, *dp* ein Zellenpaar, jedenfalls durch Theilung entstanden.
- Fig. 22++. Dasselbe Gewebe (Dünndarm) von einer einjährigen *Rana fusca* (im März frisch eingefangen). Die in Fig. 18, 20 und 21 mit *d* bezeichneten dunkelkörnigen Elemente erscheinen hier heller mit deutlichem Kern (*d'*), oder sie reduciren die Silber-Osmium-Mischung nicht intensiver als die älteren Elemente, von denen sie jetzt nur mehr durch ihre glatteren Umrisse sich unterscheiden (*d''*).
- Fig. 23++. Dasselbe Gewebe (Dünndarm) von einem 3 cm langen Fröschehen (*Rana exculenta*); gleicht im Wesentlichen demjenigen von älteren Individuen.
- Fig. 24++. Dasselbe Gewebe mit sternförmigen Pigmentzellen (*st*) durchsetzt. Dünndarm eines einjährigen Exemplars von *Rana fusca* (im März frisch eingefangen).
- Fig. 25. *A.* Dünndarmschlinge einer älteren Froschlarve, mit verdünnter Salpetersäure behandelt, um die nach dieser Behandlung auftretenden hellen spindelförmigen Felder — zwei derselben sind in der Zeichnung sichtbar — zu zeigen. — *B.* Viscerales Peritonealepithel außerhalb des Bereiches dieser Felder, *C* dasselbe unmittelbar über denselben.
- Fig. 26. Mesenterialepithel neben und über einem Blutgefäß (Vene) mit Blutkörperchen (*bk*) von *Salamandra maculata*. Silber-Osmium-Mischung, Camera-Zeichnung.
- Fig. 27. Viscerales Peritonealepithel (Dünndarm) neben und über einer Arterie von *Rana esculenta*.
- Fig. 28++. Die Abbildungen *a—d* beziehen sich auf die Lunge und das pulmonale Pleuraepithel einer 1 cm langen *Pelobates*larve. *a* Lunge vergrößert (1 mm im Längsdurchmesser). *b*, *c* und *d* Epithel der Pleura pulmonalis. *b* gehört der dorsalen oder ventralen Lungenfläche an (Lungenepithel durchscheinend), *c* dem lateralen oder medialen Rande, *d* dem hinteren Blindsack der Lunge.
- Fig. 29. Viscerales Pericardialepithel, zweischichtig, von einer 7 cm langen *Pelobates*larve. *ob* oberflächliche Lage, *t* tiefe Schicht desselben.
- Fig. 30++. Dasselbe von der Hinterfläche der Herzkammer einer ausgewachsenen *Rana esculenta*. *ob* oberflächliche, *t* (in rothen Umrisen) die tiefe Lage desselben.
- Fig. 31. Flimmerinsel von dem parietalen Peritoneum der vorderen Bauchwand von *Bombinator igneus* (weibliches Exemplar). Silber-Osmium-Mischung, Alaunkarmin.
- Fig. 32++. Parietales Peritonealepithel (*pe*), von der Wand der *Cysterna lymphatica magna* eines erwachsenen Exemplars von *Bufo cinereus*, *t* zellige Auskleidung des Lymphraumes, *ec* kraterförmige Vertiefung (»Stoma« der Autoren), auf deren Grunde Andeutung einer Kittlinie. Von Kernen in der Umgebung der Vertiefung war hier nichts wahrzunehmen. Auch die Andeutung einer Kittlinie auf dem Grunde

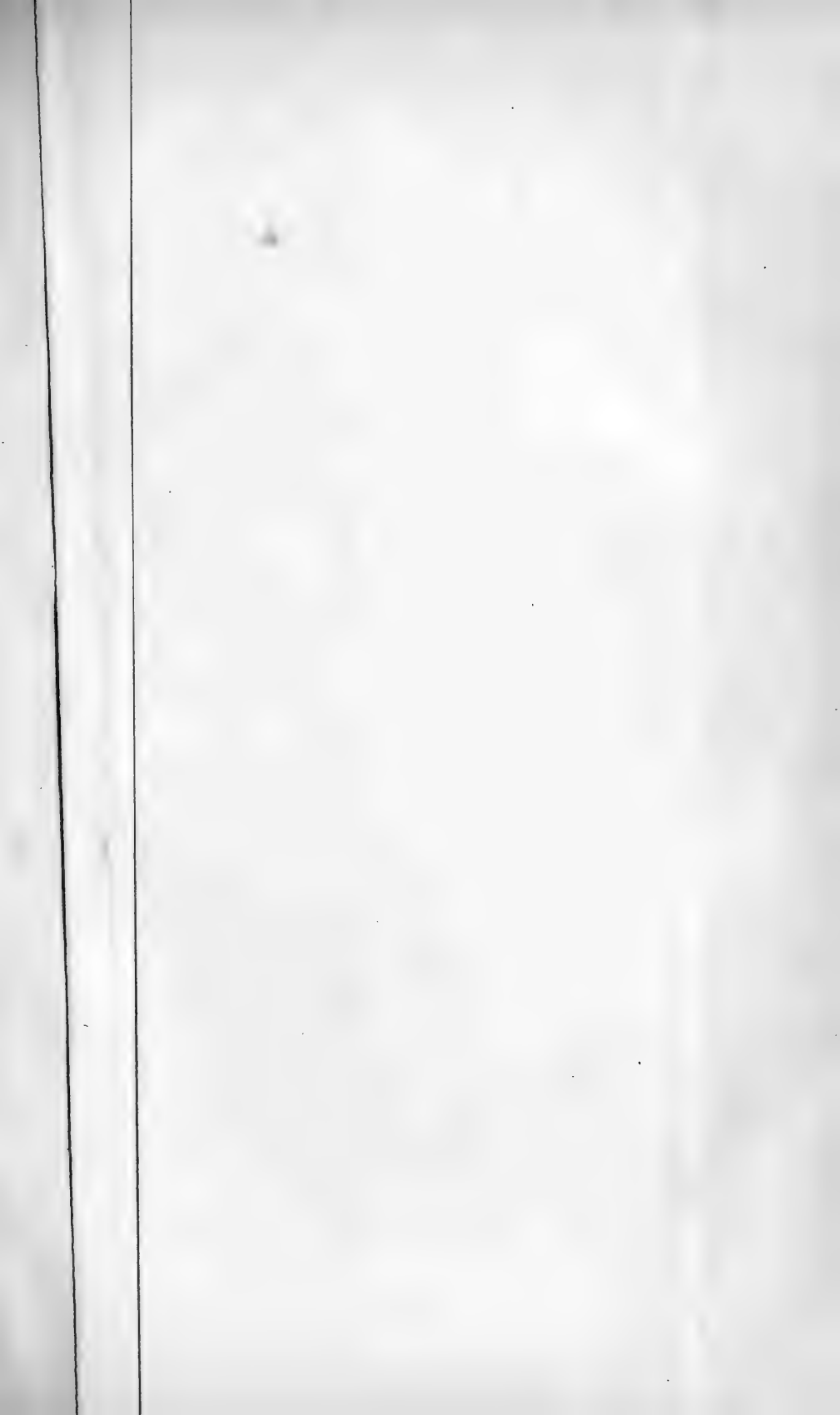
derselben spricht dafür, dass die Assimilation an die Umgebung hier schon Platz gegriffen hatte.

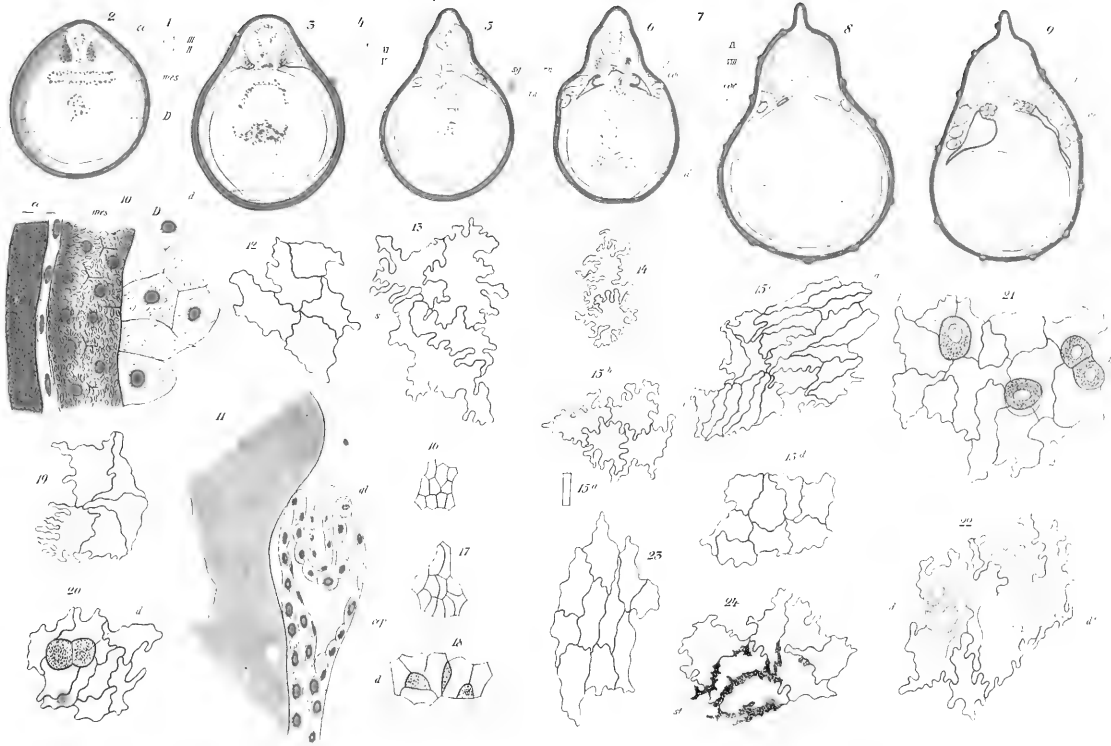
Fig. 33. Ein gleiches Gewebstückchen nach Behandlung mit Osmium, Bleichung durch Wasserstoffsperoxyd und nachfolgender Imprägnation mit *Argentum nitricum*. Das Protoplasma der Bindegewebszellen (*bz*) und der im Bereich eines Stoma gelegenen Zellen (*d*) hebt sich wegen seiner intensiven Bräunung von der faserigen Zwischensubstanz deutlich ab.

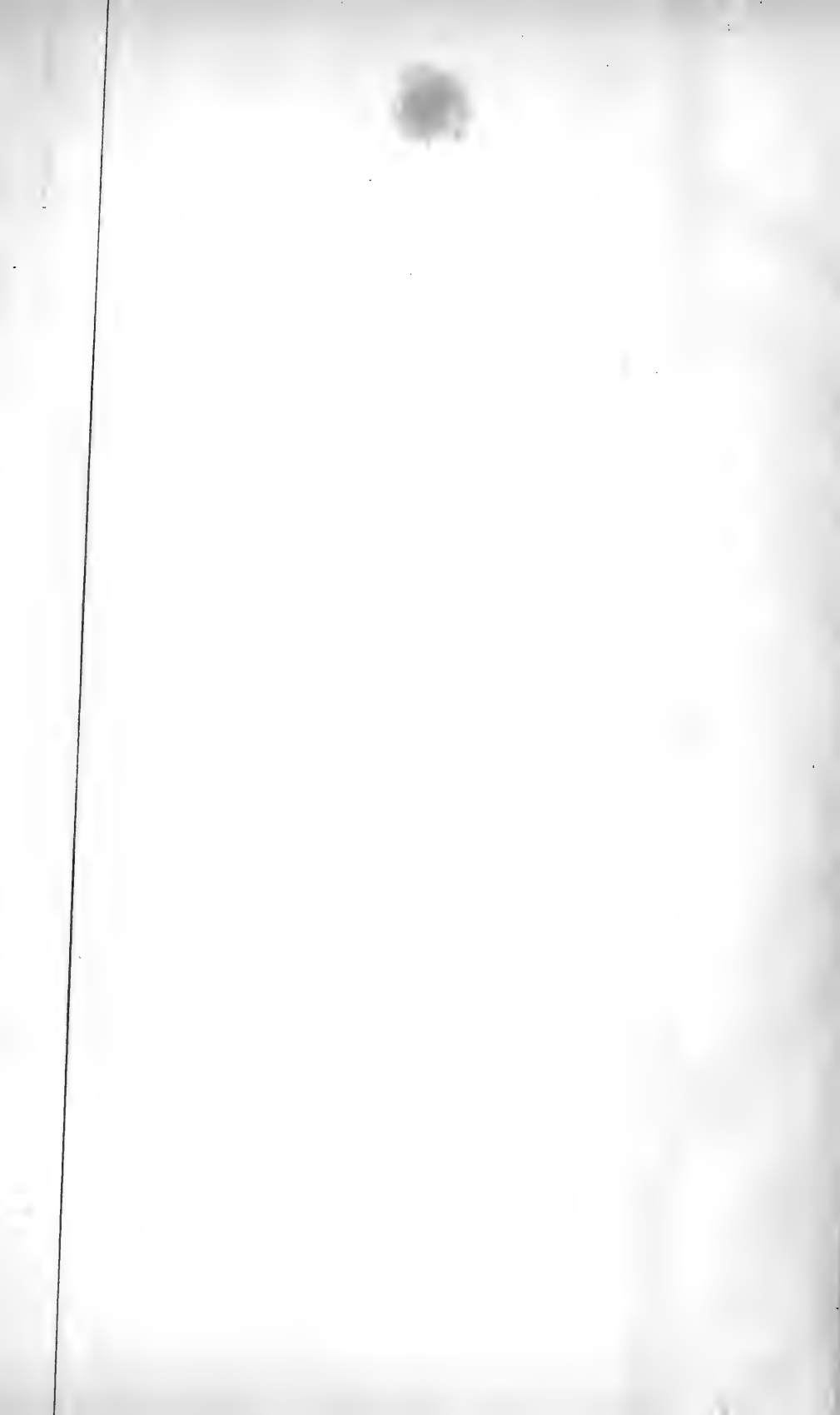
Die Figuren 34 und 35 beziehen sich auf *Petromyzon fluviatilis*.

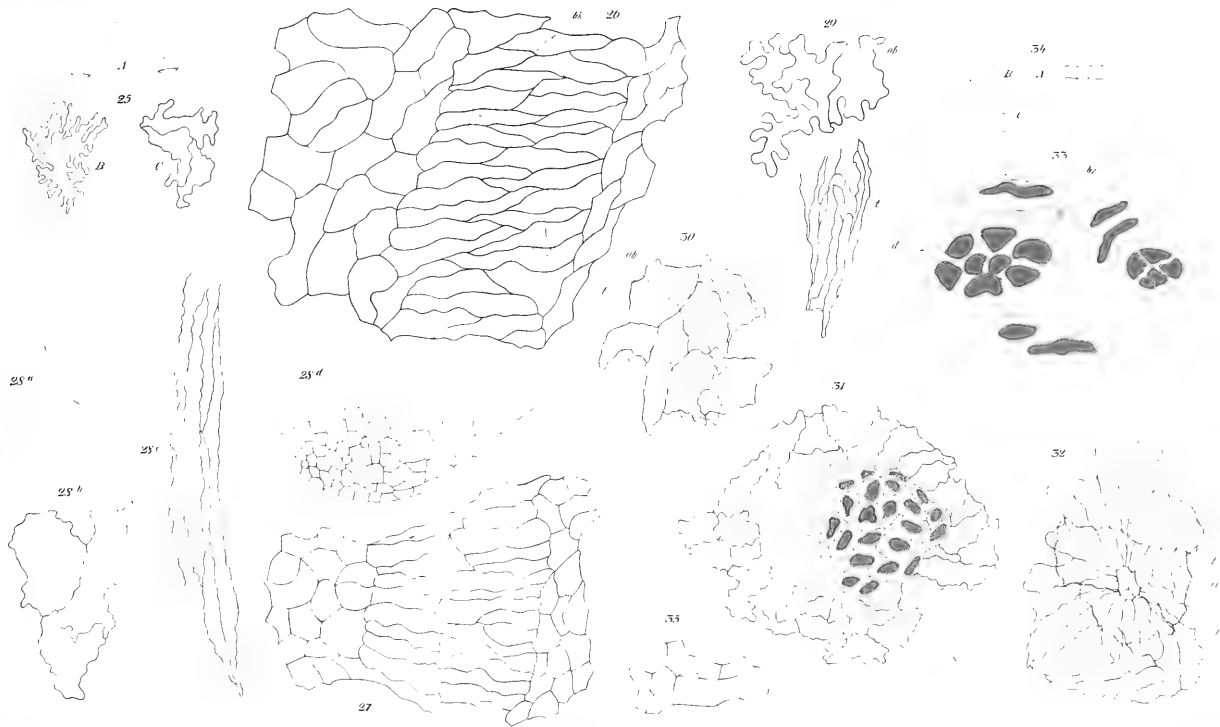
Fig. 34+++. Parietales Peritonealepithel von *Petromyzon fluviatilis*. — *A* auf dem Durchschnitt, *B* und *C* von der Fläche.

Fig. 35+++. Viscerales Peritonealepithel von dem Mitteldarm des Flussneunauges.

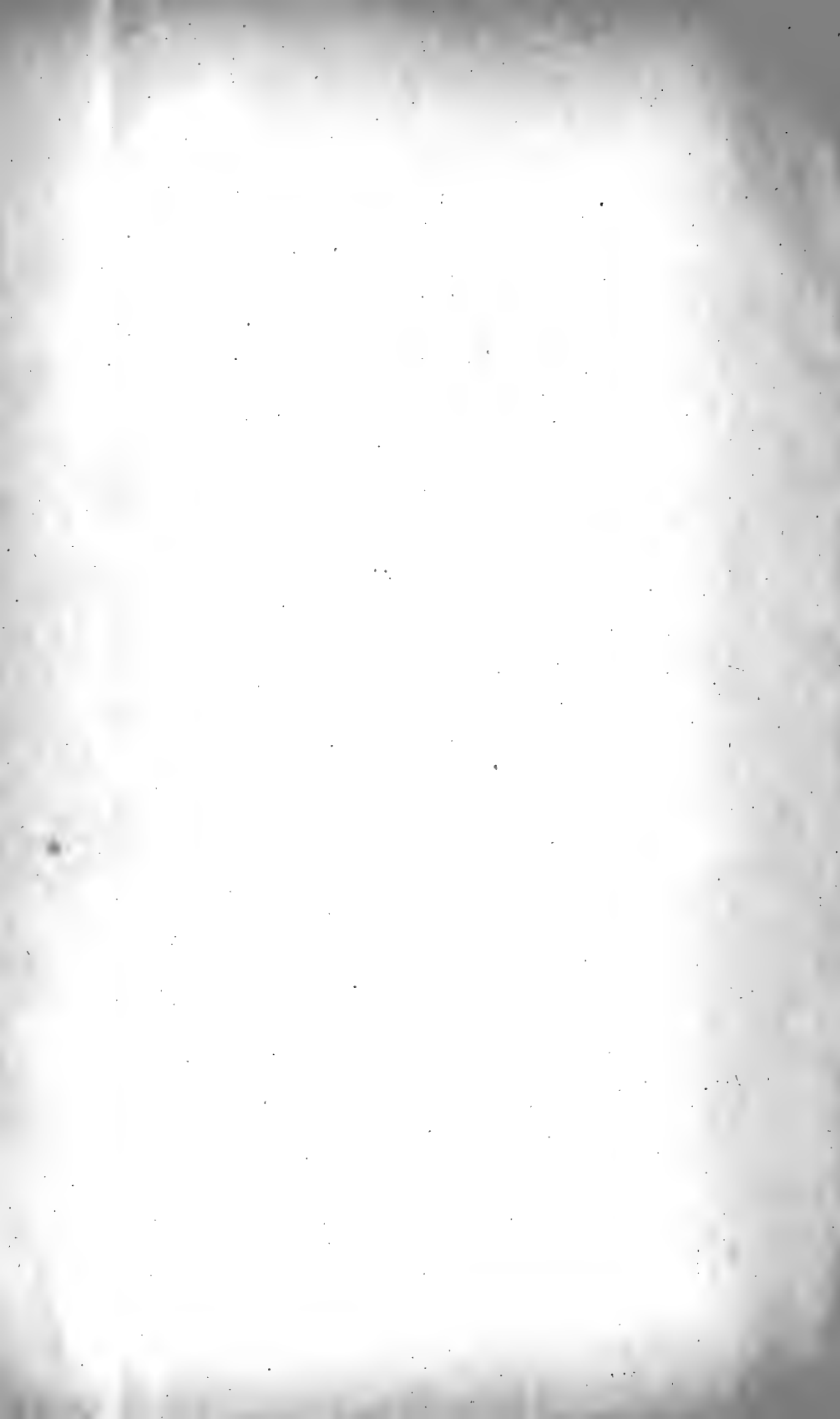














# Einige Bemerkungen über gewisse Organisationsverhältnisse der sog. Cilioflagellaten und der Noctiluca.

Von

**O. Bütschli.**

Mit einem Beitrag von E. Askenasy.

---

Mit Taf. XXVI—XXVIII u. 4 Fig. im Text.

---

Veranlassung zur Entstehung der in nachfolgenden Zeilen niedergelegten Beobachtungen gab die mir bevorstehende Bearbeitung der Cilio- und Cystoflagellaten für mein Buch über die Protozoen. Unter diesen Umständen konnte es sich, wie dies auch bei aus ähnlicher Veranlassung früher publicirten Studien der Fall war, nicht um eine erschöpfende Bearbeitung des Gegenstandes handeln, sondern nur um orientirende Studien, bei welchen einige wohl der Mittheilung werthe Erfahrungen gemacht wurden, die den Gegenstand des Nachfolgenden bilden sollen. Das Vorstehende möge als Erläuterung des Charakters dieser Mittheilung dienen.

Mit der Untersuchung der Noctiluca beschäftigte ich mich schon im Frühjahr 1883 und habe denn auch das Wichtigste, was sich dabei ergab, schon auf den mit Lieferung 23—25 meines Protozoenwerkes, Ende des Jahres 1883, erschienenen Tafeln 49 und 50 dargestellt, so wie in der Figurenerklärung kurz erläutert. Das Material, welches mir zu diesen Studien diente, bestand in Noctilucen, welche ich im Jahre 1878 in Helgoland mittels Osmiumsäure konservirt hatte und die sogar noch über feine Verhältnisse, wie die Wimper und dergleichen, sicheren Aufschluss gaben. Wenn ich in diesen Zeilen nochmals etwas ausführlicher auf diese Beobachtungen zu sprechen komme, so geschieht dies desshalb, weil in neuerer Zeit von verschiedenen Seiten zwi-

schen den Cysto- und Cilioflagellaten Beziehungen festzustellen versucht wurde.

Das Material, welches mir zu den Beobachtungen über Cilioflagellaten dienen konnte, bestand einerseits in einer ziemlich beschränkten Anzahl Individuen von *Glenodinium cinctum* Ehrb. und weiter in vortrefflich konservirtem, fast reinem Cilioflagellaten-auftrieb aus der Kieler Bucht, den ich der großen Güte des Herrn Kollegen MÖBIUS verdanke. Die Konservirungsart bestand in Behandlung mit Pikrinschwefelsäure und Aufbewahrung in Alkohol. Von der Güte der Konservirung zeugt jedenfalls der Umstand, dass bei den meisten Formen die Geißeln ausgezeichnet erhalten waren. Speciell die Geißelverhältnisse der Cilioflagellaten mussten mich ja zu eigenen Untersuchungen veranlassen, weil die im Jahre 1883 erschienene Arbeit von KLEBS<sup>1</sup> hierüber ganz neue und von den seitherigen abweichende Gesichtspunkte eröffnete, wodurch die systematische Stellung der Gruppe, wie sie noch BERGH<sup>2</sup> im Jahre 1882 festhielt, sehr wesentlich verändert wurde. Eigene Überzeugung wurde also hier nothwendig und meine Untersuchungen, die ich schon vor Erscheinen der zweiten Mittheilung von KLEBS<sup>3</sup> vorgenommen habe, führten mich denn, was die wichtigen Geißelverhältnisse angeht, in allen Punkten zu einer erwünschten Bestätigung der KLEBS'schen Angaben, wie ich gleich bemerken will. Außer den Geißeln erregten namentlich noch die eigenthümlichen Kerne meine Aufmerksamkeit. Ich gehe nun zunächst dazu über meine Beobachtungen an den Cilioflagellaten in Kürze darzustellen.

## 1. Beobachtungen an *Glenodinium cinctum* Ehrb.

Da diese Form die einzige ist, welche ich lebend untersuchen konnte, so will ich ihr hier einen besonderen kleinen Abschnitt widmen. Der kleine Cilioflagellat, welcher in einem Bassin des botanischen Gartens zu Karlsruhe gefunden wurde, scheint mir ohne Zweifel mit dem EHRENBURG'schen *Glenodinium cinctum* identisch, was sowohl aus den allgemeinen Gestaltsverhältnissen, wie nament-

<sup>1</sup> G. KLEBS, Über die Organisation einiger Flagellatengruppen und ihre Beziehungen zu Algen- und Infusoriengruppen. Unters. aus dem botanischen Institut. zu Tübingen. Bd. I. pag. 233—262 Taf. II u. III. 1883.

<sup>2</sup> G. KLEBS, Ein kleiner Beitrag zur Kenntnis der Peridineen. Botanische Zeitung. Jahrg. 42, 1884. pag. 722—733 u. pag. 737—745. Taf. X.

<sup>3</sup> R. S. BERGH, Der Organismus der Cilioflagellaten. Morph. Jahrbuch Bd. VII. pag. 177—288. 1882. Taf. XII—XVI.

lich aus der Anwesenheit des großen und sehr charakteristisch gestalteten Stigmas (Augenfleck) hervorgeht. Ob die von STEIN<sup>1</sup> als *Glenodium cinctum* aufgeführte Form gleichfalls hierher gehört, könnte etwas zweifelhaft erscheinen, da sie ohne Augenfleck abgebildet wird. Doch bildet er auch einige Formen mit einem blutrothen Öltropfen, von der für *Gl. cinctum* charakteristischen hufeisenförmigen Gestalt ab, giebt aber die Vorderhälfte des Körpers als Sitz dieses Tropfens an, während er sich bei dem eigentlichen *Glenodium* stets in der hinteren Hälfte findet, wie auch EHRENBERG<sup>2</sup> deutlichst angab. Da nun aber CLAPARÈDE und LACHMANN versichern, häufig stigmalose Exemplare dieser Form gesehen zu haben, so möchte ich dennoch glauben, dass auch das STEIN'sche *Gl. cinctum* hierher gehört. Andererseits kann ich aber auch nicht zweifeln, dass das von STEIN als *Gl. oculatum* beschriebene Wesen mit der von mir untersuchten Form identisch ist und vereinige dasselbe daher auch mit *Gl. cinctum* Ehrb.

Die studirten Wesen variiren in ihren Gestaltsverhältnissen nicht unbeträchtlich. Die kleineren erscheinen in der Bauch- oder Rückenansicht meist nahezu kreisrund (Fig. 1), die größeren sind dagegen gewöhnlich länger gestreckt bis ziemlich oval im Umriss. Die Färbung schwankt zwischen gelb- und grünbraun und ist gewöhnlich ziemlich intensiv. Ungefärbte Exemplare fand ich nicht.

Dorsoventral ist stets eine gewisse Abplattung vorhanden, welche in Verbindung mit der Längsfurche, die die ventrale hintere Körperhälfte durchzieht, in der Ansicht von vorn oder hinten eine etwanierenförmige Gestalt bewirkt (Fig. 2). Diese Abplattung ist bei den größeren eiförmigen Thieren stärker entwickelt als bei den kleineren und kugligen. Die Bewegungen sind ziemlich lebhaft und anhaltend und geschehen stets in der Weise, dass die den Augenfleck tragende hintere Körperhälfte nach hinten gerichtet ist, wobei der Körper fortdauernd um seine Längsachse rotirt. Während nun bei den Flagellaten die Rotation gewöhnlich wenigstens längere Zeit in derselben Richtung erfolgt, wechselt bei unserem *Glenodium* die Rotationsrichtung fortdauernd und rasch. Alle gesehenen Individuen waren ausgesprochen photophil, wenn auch nicht in dem Maß, wie die in dem Wasser gleichzeitig vorhandenen *Pandorinen* und *Ulothrixschwärmer*. Sie sammelten sich in dem Unter-

<sup>1</sup> FR. v. STEIN, Der Organismus der Infusionsthier. III. Abth. 2. Hälfte. Leipzig 1883.

<sup>2</sup> Die Infusionsthier als vollk. Organismen. Leipzig 1838.

suchungstropfen stets an der Lichtseite an, kehrten von dieser wieder eine Strecke weit nach der Schattenseite zurück, um sich dann nach der Lichtseite zurückzubeben, wobei sie jedoch auch häufig längere Strecken senkrecht zu dem Lichteinfall schwammen. Im Allgemeinen macht ihre Bewegung denselben Eindruck wie die vieler ciliaten Infusorien. Auszeichnend für unsere Wesen ist ihre große Empfindlichkeit gegen die Wirkung des Abschlusses unter dem Deckglas. Häufig hatten schon alle in dem Untersuchungstropfen befindlichen Individuen nach wenigen Minuten ihre Geißeln abgeworfen und waren zur Ruhe gelangt und dieser Umstand war recht störend für die Beobachtung der Geißeln im lebenden Zustand. Nicht immer trat aber der Ruhezustand so schnell ein und dies hängt vielleicht damit zusammen, dass dieser Übergang in den ruhenden Zustand überhaupt mit einer gewissen Regelmäßigkeit erfolgt und der Geißelverlust dann leichter eintritt, wenn die Zeit der Ruhe nahe ist.

Sowohl mir wie Herrn Prof. ASKENASY, welcher das Glenodinium zuerst gefunden und gleichfalls vielfach beobachtet hat, ist es nämlich aufgefallen, dass in den nach Hause gebrachten Wässern, welche eine mäßige Zahl dieser Protozoen beherbergten, gegen Mittag gewöhnlich die Zahl der beweglichen Individuen sich verminderte und am Nachmittag meist kaum noch eines zu finden war. Am nächsten Morgen waren dann wieder bewegliche Individuen vorhanden und im Laufe des Tages stellte sich die gleiche Abnahme wiederum ein. Es scheint nun, wie gesagt, nicht unmöglich, dass diese allmähliche Abnahme auf dem Übergang in den geißellosen Zustand beruht und das Wiederauftreten beweglicher Formen auf Neubildung der Geißeln zurückzuführen ist<sup>1</sup>. Über den Process der Geißelabwerfung werde ich unten noch einige Bemerkungen mitzutheilen haben.

<sup>1</sup> Die oben versuchte Erklärung der eigenthümlichen Periodicität in dem Auftreten des Glenodinium cinctum stützt sich auf die Thatsache, dass dasselbe seine Geißeln so sehr leicht abwirft. Es darf jedoch nicht unbeachtet gelassen werden, dass sich auch vielleicht noch eine einfachere Erklärung dieser Erscheinung darbietet, auf welche mich Prof. ASKENASY hinwies und deren Möglichkeit ich auch zuvor schon gelegentlich selbst erwog. Es könnte nämlich der Fall sein, dass sich die Glenodinien nur bei relativ beträchtlicher Intensität des einfallenden Lichtes an der belichteten Seite des Wasserrandes ansammeln und sich des Nachmittags, namentlich im Spätherbst, wo die Beobachtungen angestellt wurden, bei Abnahme der Lichtintensität zerstreuten. Da sich nun in den untersuchten Wässern nur eine mäßige Zahl der Glenodinien fanden, so dass nur am Lichtrande auf den Fang derselben zu rechnen war, so würde es sich zur Genüge erklären, dass bei deren Zerstreung durch die gesammte Wassermasse, keine oder doch nur noch sehr wenige zu finden waren. Obgleich nun

Zunächst sind es die Geißelverhältnisse, die eine kurze Betrachtung erfordern. Es war bei diesen kleinen Formen recht schwierig darüber zu einer gesicherten Vorstellung zu kommen. Die hintere, lange bekannte Geißel ist im lebenden Zustande schon leicht sichtbar und scheint auch während den Bewegungen ziemlich gestreckt nach hinten gerichtet getragen zu werden (Fig. 1—3 *g*). In der Quersfurche, welche den Körper in ganz niedrig schraubigem Verlauf umgürtet, gelang es mir, wegen der rastlosen Bewegungen im Leben nur selten, eine Wellenbewegung wahrzunehmen.

Zunächst wurde die Wirkung der Osmiumsäuredämpfe versucht, welche auch untadelhaft, ja wohl nur zu gut konserviren. Die hintere Geißel beobachtet man an solchen Präparaten gewöhnlich ganz ausgezeichnet als einen in ganzer Länge gleich dicken, ziemlich gerade gestreckten oder doch nur in wenigen weiten Windungen geschlängelten Faden, der, wie ich aus der Vergleichung vieler Individuen schließen muss, ziemlich in der Mitte der Längsfurche über dem Stigma entspringt (Fig. 1—3 *g*).

Ob sich in der Quersfurche eine Geißel findet, lässt sich an den Osmiumpräparaten nicht mit voller Sicherheit entscheiden, jedenfalls kommt man aber mittels derselben zu der sicheren Überzeugung, dass von einem Cilienkranz keine Rede sein kann. Was man bemerkt, ist, dass in der Quersfurche ein wellig geschlängelter feiner Faden verläuft, der unter günstigen Umständen, jedoch schwierig, in Bauch- oder Rückenansicht zu erblicken ist (Fig. 1 *fg*), besser dagegen bei günstigen Präparaten in der Ansicht von vorn oder hinten (Fig. 2). Man sieht den Faden dann wenigstens auf eine Strecke weit über den Rand der Quersfurche geschlängelt hervorragen. Es könnte dieses Bild nun recht wohl der freie Rand einer kontraktilen Membran sein, wie sie BERGH den meisten Cilioflagellaten in der Quersfurche zuschreibt, doch deuten schon gewisse Modalitäten der Osmiumpräparate darauf hin, dass dies nicht der Fall sein dürfte. Wie es in Fig. 2 dargestellt ist findet man nicht selten, dass der geschlängelte Faden ziemlich verschieden weit abstehende Wellen in der Quersfurche bildet und ferner ist häufig zu beobachten, dass

---

diese Erklärung durch ihre Einfachheit viel Bestechendes besitzt, halte ich sie doch nicht für sehr wahrscheinlich, da nämlich die schwärmenden Individuen sich schon zu einer Zeit (zwischen 12 und 1 Uhr Mittags) verloren, wo die Intensität der Belichtung noch nicht wesentlich nachgelassen hatte, auch wenn wir berücksichtigen, dass die Lage unserer beiderseitigen Untersuchungsfenster eine üstliche war.

der Faden an einer oder der anderen Stelle der Quersfurche bruch-sackartig, in mehrfachen Schlingen aufgeknäuelte, hervorhängt, wie es in Fig. 1 bei *fg*, jedoch nur in geringer Ausbildung, angedeutet ist. Dieses Verhalten harmoniert nun weit mehr mit der von KLEBS vertretenen Ansicht, dass in der Quersfurche eine zweite geschlängelte Geißel verlaufe. Eine Bestätigung dieser Anschauung erhielt ich durch Herstellung von Präparaten mit schwacher Chromsäure (1 %), welcher  $\frac{1}{10}$  % Osmiumsäure zugesetzt war. Jetzt treten zwei Geißeln deutlich hervor (Fig. 3), die uns schon bekannte hintere *g*, welche nach dieser Behandlung etwas mehr gewunden ist und eine zweite längere (*fg*), welche vor dieser, in der Höhe des Beginns der Quersfurche entspringt und sehr vielfach eng geschlängelt ist. Ich muss nun mit KLEBS diese zweite geschlängelte Geißel als die in der Quersfurche gelegene betrachten und finde auch keine Anhaltspunkte dafür, dieselbe nur als einen losgerissenen kontraktilen Saum zu betrachten. Behandelte ich nur mit 1 %iger Chromsäure, so fand sich seltsamerweise nur diese geschlängelte lange Geißel vor, welche immer irgend wo aus der Quersfurche hervorragte und mit ihrem freien Ende am Deckglas oder Objektträger angeklebt war. Ich kann mir dies Verhalten nur dadurch erklären, dass unter diesen Umständen die hintere Geißel abgestoßen wird.

Dass nun die Deutung der Geißelverhältnisse, wie ich sie in Bestätigung der KLEBS'schen Resultate vorgetragen habe, die richtige sein dürfte, wird sich bei der Besprechung der an den marinen Formen gemachten Beobachtungen ferner ergeben. Zunächst will ich kurz mittheilen, was ich über die so häufige Abstoßung der Geißeln beobachten konnte. Die Glenodinen stellen zunächst allmählich ihre Bewegungen ein und liegen ruhig da, wobei von der hinteren Geißel nichts mehr zu sehen ist. Dann bemerkt man plötzlich, wie sich in der Gegend der Quersfurche eine Geißel zu einem dichten korkzieherartigen Gewinde aufrollt und deshalb, über den Rand des Wesens vorspringend, sichtbar wird. Ganz kurz darauf löst sich diese zu einem kleinen Packet aufgerollte Geißel mit einem Ruck von dem Körper ab und bewegt sich ein Stück weit fort. Dieses kleine Geißelpacket kann nun zunächst einige Sekunden ruhig liegen bleiben und dann plötzlich in heftige umherflatternde Bewegungen übergehen oder es schwimmt gleich nach der Abstoßung in dieser Weise weiter. Diese Bewegung der abgelösten Geißel dauert etwa eine Minute oder wenig länger lebhaft fort, so dass es mit stärkeren Vergrößerungen recht schwierig ist, ihr zu folgen. Dabei

bleibt die Geißel stets eng aufgerollt. Endlich gelangt sie zur Ruhe, indem sie ohne Zweifel völlig abstirbt.

Ich glaube nun nicht fehl zu gehen, wenn ich den eben beschriebenen Process, den ich vielleicht ein dutzend Mal und mehr in gleicher Weise beobachtet habe, für die Ablösung der Quersfurchengeißel halte. Auch glaube ich mich ein- oder zweimal überzeugt zu haben, dass die hintere Geißel, schon bevor das Glenodium seine Bewegungen völlig einstellt, abgestoßen wird und zwar ohne sich dabei aufzurollen, doch kann ich dies nicht mit aller Bestimmtheit behaupten, wenn ich auch fest überzeugt bin, dass die sich ablösende Geißel wirklich die der Quersfurchung ist.

Es bedarf wohl kaum eines besonderen Hinweises, dass die im Obigen geschilderte Beobachtung einer sich noch nach der Ablösung eine Zeit lang lebhaft bewegenden Geißel, eine besondere Wichtigkeit für die Beurtheilung der Kontraktionsbewegungen dieser Organe besitzt. Obgleich nämlich die Ansicht, dass der Sitz der Bewegung der Geißeln in ihrer eigenen Substanz zu suchen sei, sich wohl ziemlich allseitige Zustimmung erworben hat, fehlte es doch bis jetzt an direkt überzeugenden Nachweisen hierfür. Durch die Thatsache, dass eine Geißel sich unter Umständen auch nach Ablösung von ihrer Befestigungsstätte noch lebhaft bewegen kann, scheint dieser Nachweis jedoch in bestimmtester Weise erbracht. So viel ich weiß, wurde eine ähnliche Beobachtung bis jetzt noch nicht gemacht, wenigstens konnten unzweifelhaft aktive Bewegungen abgelöster Geißeln bis jetzt noch nicht festgestellt werden.

Die Schilderung der übrigen Organisationsverhältnisse, so weit ich dieselben beobachtet habe, kann ich kurz fassen. Eine dünne, dem Körper direkt aufliegende Hülle ist bei allen von mir beobachteten Individuen vorhanden gewesen, womit ich jedoch nicht in Abrede stellen will, dass zuweilen auch ganz nackte auftreten mögen. Die Hülle wird erst deutlich sichtbar, wenn sich der Körper unter dem Einfluss tödtender Reagentien kontrahirt und von der Hülle etwas entfernt. Auch bei den nach Verlust der Geißeln ruhend gewordenen Individuen tritt die Hülle nach einiger Zeit deutlich hervor, da sich der Weichkörper etwas zusammenzieht. Bei solchen ruhenden Formen tritt, so weit ich die Sache verfolgen konnte, eine besondere Cystenhülle nicht auf, sondern es ist die umhüllende Haut direkt aus der Hülle der beweglichen Wesen hervorgegangen, obgleich an der Hülle eine Andeutung der Quersfurchung gewöhnlich nicht mehr zu sehen ist. Dies beruht wohl darauf, dass dieselbe allmäh-

lich verstreicht. Die Cellulosereaktion der Hülle ist leicht und deutlich zu erhalten.

Die Färbung des Körpers wird von einer dichten, einschichtigen Lage von Chromatophoren (*ch*) bewirkt, welche sich in der peripherischen Plasmaregion finden. Es sind etwas stäbchenartig gestaltete Gebilde (Fig. 1), die senkrecht zu der Oberfläche des Körpers angeordnet sind, sich in ihrer Gesamtheit also radiär gruppieren. Werden dieselben durch Zerdrücken der Glenodinen isolirt, so erscheinen sie als rundliche oder ovale Körperchen (Fig. 6 *a*—6 *b*), welche nicht vollständig von gefärbter Substanz gebildet werden; die letztere erscheint vielmehr dem ganz hellen und blassen Umriss in Gestalt einer oder auch zweier unregelmäßiger Massen eingelagert. Jedenfalls beruht dieses Aussehen auf einer Quellung der isolirten Chromatophoren, scheint mir aber dennoch auf besondere Verhältnisse hinzuweisen. In physiologischer Verbindung mit den Chromatophoren stehen die stets in ziemlich reichlicher Zahl vorhandenen Stärkekörnchen; morphologisch erscheinen sie jedoch von den Chromatophoren gesondert, liegen nicht etwa in denselben, sondern mehr central, um den Nucleus angehäuft (Fig. 1 *a*). Sie bläuen sich mit Jod lebhaft und zeigen nach der Isolation ovale, oder etwas eckige bis unregelmäßige doppeltkonturirte Umrisse, wie sie überhaupt kleinste Stärkekörnchen häufig darbieten.

Das Stigma (*oc*) war, wie bemerkt, als ansehnliches Gebilde bei allen von mir gesehenen Individuen vorhanden und fand sich stets an der für dasselbe bei den Cilioflagellaten charakteristischen Stelle, nämlich in der Längsfurche (Fig. 1—3 *oe*). Es ist eine ziemlich breite, lebhaft rubinroth gefärbte Platte, welche die ganze Breite der Längsfurche erfüllt und wie bei den meisten Flagellaten ganz peripherisch, dicht unter der Oberfläche der Furche liegt, wie die Betrachtung im optischen Schnitt (Fig. 2—3) deutlich verräth. Sein vorderer Rand ist etwas konkav ausgeschnitten, der hintere konvex vorspringend, so dass die Gesamtgestalt eine annähernd hufeisenförmige wird, was auch EHRENBERG schon deutlich abbildete. Natürlich ist die Stigmaplatte, da sie sich der Furche innig anschmiegt, ausgehöhlt wie diese. Bei genauerem Zusehen erscheint sie wie bei zahlreichen Flagellaten, speciell den Euglenen, aus kleineren Körnchen zusammengesetzt (Fig. 7) und zerfällt auch bei dem Zerdrücken der Glenodinen leicht in kleine Körnchen oder Kügelchen.

Dass es sich hier um ein Gebilde handelt, welches in jeder Hinsicht den Augenflecken der Flagellaten entspricht, ergibt sich



auch aus seinem Verhalten gegen Jod, durch welches es schwarzblau wird und gegen konzentrierte Schwefelsäure, die gleichfalls eine schwarzblaue Färbung bewirkt. Es lässt sich also das Vorkommen echter Stigmen bei den Cilioflagellaten nicht bezweifeln.

Nicht selten treten jedoch bei unseren Glenodinien auch im centralen Plasma mehr oder minder unregelmäßig gestaltete bräunliche bis bräunlichrothe Körper auf, von jedenfalls fettartiger Natur. Speciell bei den ruhenden Formen bildet sich dieses Fett wie bei zahlreichen Flagellaten allmählich in größerer Menge aus, was hier wie bei den Flagellaten wohl damit zusammenhängen könnte, dass im ruhenden Zustand ein geringerer Verbrauch dieses Assimilationsproduktes stattfindet. Schon die abweichende Färbung genügt jedoch, diese Einschlüsse von dem Stigma zu unterscheiden, womit ich jedoch nicht behaupten will, dass beiderlei Gebilde auch chemisch wesentlich verschieden seien.

Nahezu im Centrum des Körpers liegt der relativ ansehnliche kuglige Nucleus (*n*), welcher im lebenden Zustand als hellerer Fleck erscheint. An präparirten und gefärbten Exemplaren, besser jedoch an durch Zerdrücken isolirten Kernen (Fig. 9), ergibt sich die Nucleusstruktur als eine sehr fein-netzige mit dunkleren und etwas dickeren Knotenpunkten der Maschen. Von einer besonderen Kernmembran ließ sich auch am isolirten Nucleus nichts wahrnehmen. Die Deutung der Kernstruktur wird uns erst später bei den marinen Cilioflagellaten besonders beschäftigen.

Eine kontraktile Vacuole konnte auch ich nicht auffinden, dagegen finden sich nicht selten eine bis mehrere gewöhnliche Vacuolen auf der Ventralseite der vorderen Körperhälfte oder auch auf der Grenze der beiden Körperhälften.

Zum Schluss der Betrachtung des *Glenodium einctum* habe ich noch der eigenthümlichen ruhenden Zustände, die in Fig. 4 und 5 dargestellt sind, und welche sich recht häufig vorfanden, kurz zu gedenken. Dieselben sind stets oval, größer wie die gewöhnlichen Individuen und immer durch Vorhandensein zweier Stigmata und zweier Kerne ausgezeichnet. Die ersteren liegen entweder in gerader Linie hinter einander oder sind wie in Fig. 5 zu der Längsrichtung des Ganzen etwas schief gestellt. Die Kerne besitzen dieselbe Struktur wie die der gewöhnlichen Individuen, wovon ich mich durch Präparation und Färbung überzeugte, dagegen gewöhnlich eine abweichende Gestalt. Im Gegensatz zu der kugligen Form der gewöhnlichen Kerne sind nämlich die der fraglichen Zustände ellipsoidisch

und zwar so gestellt, dass ihre unter einander parallelen Längsachsen ziemlich senkrecht zu der Längsrichtung der betreffenden Ruhezustände gerichtet sind. Man beobachtet weiter deutlich die Quersfurche, welche in sehr steiler Schraubenlinie den Körper umkreist, so dass ihre beiden ventralen Enden weit von einander getückt erscheinen (Fig. 4). Die beschriebenen Zustände sind nun ganz ähnlich den von KLEBS bei verschiedenen Formen geschilderten schiefen Theilungszuständen ruhender Formen und auch den von STEIN Taf. XII Fig. 24 abgebildeten schiefen Theilungszuständen in Cysten, welche wahrscheinlich zu *Peridinium cinctum* gehörten. Ihre Entstehung kann man sich in der Weise vorstellen, dass sich das Glenodinium in die Länge streckte, wobei die Quersfurche zu einer steilen Schraube wurde, ein zweiter Augenfleck auftrat (und zwar wäre dann der mittlere der neue) und der Kern sich getheilt hätte. Diese Auffassung wird noch dadurch gestützt, dass ich bei manchen dieser Zustände eine schwach ausgeprägte Einschnürung beobachtete, welche nahezu senkrecht zu der Quersfurche verlief und dieselbe etwa in der Mitte ihres Verlaufs kreuzte, aber über die ventrale Seite hinzog, nicht über die dorsale, wie der größte Theil der Quersfurche. Diese Einschnürung wäre dann als die erste Andeutung der Durchschnürung der Theilhälften zu betrachten. Wenn nun auch diese Auffassung der beschriebenen Zustände als Theilungen recht plausibel erscheint, so konnte doch an keinem der zahlreich untersuchten Exemplare, trotz viele Tage fortgesetzter Beobachtung, eine Veränderung bemerkt werden. Unter diesen Umständen erhebt sich die Frage ob es sich hier vielleicht um Kopulationsformen handle. Aber auch diesem steht entgegen, dass eine weitere Veränderung nicht zu beobachten war; die Vereinigung der beiden Abschnitte machte keine Fortschritte.

Daher halte ich es für das Wahrscheinlichste, dass hier Theilungszustände vorliegen, welche aus irgend welchen Gründen nicht zur Vollendung gelangten. Wir wissen, dass bei gewissen Flagellaten solche Zustände nicht selten vorkommen und auch beweglich werden können. Letzteres trifft wohl auch für unsere Form zu, denn Prof. ASKENASY fand auch bewegliche Zustände der beschriebenen Art und KLEBS ist ja auch der Ansicht, dass die von STEIN beschriebenen vermeintlichen Copulationsformen nur solche beweglich gewordene unvollständige Theilungszustände waren, eine Ansicht, der man (vielleicht mit Ausnahme der bei *Amphidinium* beobachteten Erscheinungen) wohl zustimmen muss. Ich kann nun aber an dieser

Stelle nicht unberücksichtigt lassen, dass sich Prof. ASKENASY bei unserem *Glenodinium* von dem Vorkommen wirklicher Kopulation bestimmt überzeugt haben will und auch die oben geschilderten Ruhezustände für Kopulationsformen hält. Seiner Freundlichkeit verdanke ich hierüber, wie über den Process des Wiederausschlüpfens der gewöhnlichen Ruhezustände den nachfolgenden Bericht, welcher um so mehr Interesse besitzt, als gesicherte Beobachtungen über Kopulation der Cilioflagellaten bis jetzt noch nicht vorlagen.

»A. Kopulation. Ich habe mehrfach kopulirende Paare von *Glenodinium cinetum* beobachtet und in einigen Fällen dasselbe Paar längere Zeit bis zum Aufhören der Bewegung verfolgt. Die kopulirenden Exemplare finden sich zwar nicht gerade häufig, doch habe ich zuweilen bei reichlichem Material in jedem Tropfen unter vielen einzelnen sich bewegenden Formen immer auch je 1 oder 2 kopulirende Paare angetroffen. Die kopulirenden Formen haften zunächst an einem Punkte zusammen und zwar regelmäßig so, dass der hintere mit Augenpunkt versehene Pol des einen Individuums an dem vorderen des anderen anhaftet. Sie bewegen sich dann längere Zeit in Zusammenhang bleibend im Wasser umher. Sie reißen sich aber auch manchmal wieder von einander los und man sieht dann oft, dass sich die betreffenden Individuen wieder an andere anhängen. Wenn aber ein solches Paar längere Zeit in Verbindung geblieben ist, bemerkt man, dass das Anhaften inniger und fester geworden ist. Die beiden Individuen haften nun nicht mehr nur an einem Punkte an einander, sondern mit mehr oder weniger breiter Fläche, zuweilen auch so, dass sie seitlich etwas über einander geschoben erscheinen. Man erkennt solche Paare unter den einzeln sich bewegenden sofort an der unregelmäßigen Gestalt und der schwerfälligen, unregelmäßigen Bewegungsweise. Die Bewegung der Paare dauert recht lange, ich habe sie auf dem Objektträger einige Male über eine Stunde lang verfolgt. Schließlich hört sie plötzlich auf, man erkennt noch an den ruhig liegenden kurze Zeit das Schwingen der langen Geißeln. Dann hört auch dies auf und die Zygote (wenn man das Kopulationsprodukt so nennen darf) bleibt ruhig liegen. Je nach Umständen ist die Größe der Kopulationsstelle und danach das Aussehen der Zygote verschieden. Manchmal erstreckt sich die Verbindungsstelle nur auf einen geringeren Theil der Außenfläche, manchmal auf einen größeren. Immer aber ist bei denjenigen Formen, deren zur Ruhekommen ich direkt unter dem Mikroskop beob-

achtete, die Gestalt eine etwas biskuitförmige. An der Zygote sind die zwei Augenflecke und eben so die zwei Zellkerne deutlich zu erkennen. Der eine Augenfleck befindet sich gewöhnlich nahe an der Verbindungsstelle der beiden Individuen, doch etwas seitlich davon. An der Verbindungsstelle selbst findet man eine deutliche Kontinuität des Plasmas. Unter dem untersuchten Material finden sich nicht selten regelmäßig ellipsoidische Glenodinen, etwa doppelt so groß wie die Einzelindividuen mit zwei Zellkernen und zwei Augenflecken. Ich stehe nicht an, diese für Kopulationsprodukte zu halten; die minder regelmäßige Gestalt bei denen, deren Kopulation ich direkt beobachtete, ist wohl einfach eine Folge der ungünstigen Einwirkung der äußeren Verhältnisse, die mit der Beobachtung im hängenden Tropfen oder auf dem Objektträger nothwendig verbunden ist, und für welche die Glenodinen sehr empfindlich sind. Unter diesen Umständen wird die Bewegung früher sistirt als sonst und die während derselben allmählich erfolgende Verschmelzung des Plasmas an den sich berührenden Flächen der beiden Individuen findet nicht in normaler Weise statt. An den zur Ruhe gekommenen Zygoten bemerkt man deutlich eine (doppelt konturirte) Membran. Die kopulirenden Individuen sind aber wahrscheinlich ohne eine solche; wenigstens konnte ich dies in einem Falle sicher ermitteln. Ein kopulirendes Paar, das ich etwa eine Stunde beobachtet hatte und das augenscheinlich nahe daran war in Ruhezustand überzugehen, erfuhr durch allmähliche Verdunstung des Wassers einen stätig gesteigerten Druck seitens des Deckglases; plötzlich schwoh es gewaltig zu einem beträchtlich größeren Volumen an und zerplatzte schließlich, wobei sich der Inhalt in mehrere kuglige Tropfen ballte, ohne dass irgend etwas von einer Hülle sichtbar war, die doch beim Zerdrücken gewöhnlicher Einzelindividuen sehr deutlich sichtbar wird. Eine weitere Entwicklung der Zygoten wurde nicht beobachtet, doch wurden einzelne zygotenähnliche Körper gefunden, die in der Mitte eine deutliche Querscheidewand zeigten.

B. Häutung. Wenn man schwärmende Individuen von *Glenodium* auf dem Objektträger oder im hängenden Tropfen beobachtet, so bemerkt man, dass sie nach kürzerer oder längerer Zeit, spätestens nach ein bis zwei Stunden, zur Ruhe kommen und ihre Cilien abwerfen. Ich bewahrte eine Anzahl solcher Individuen im hängenden Tropfen im dampfgesättigten Raume auf und untersuchte sie jeden Tag zwei oder dreimal unter dem Mikroskop. Das Wasser des Tropfens wurde von Zeit zu Zeit erneuert. Mehrere Tage hindurch

konnte ich keinerlei Änderung bemerken. Als ich aber nach Verlauf einer Woche eines Abends die betreffende Musterung vornahm, fand ich, dass die Mehrzahl der Individuen sich gehäutet hatte. Die alten seitlich an der einen Grenze der Quersfurche aufgerissenen Häute lagen hier und da herum, eben so die ausgestretenen mit neuer Haut versehenen Exemplare, die den alten ganz ähnlich gebildet und sämmtlich in den Ruhezustand übergegangen waren. Einzelne steckten noch theilweise in ihrer Hülle, waren aber (wahrscheinlich beim Austreten) abgestorben, wie man (bei sonst unverändertem Aussehen) aus ihren unregelmäßig begrenzten Vacuolen mit lebhafter Molekularbewegung erkennen konnte. Am nächsten Tage Nachmittags gelang es mir ein Glenodinium zu beobachten in dem Augenblick, wo es aus der alten Hülle austrat. Dieses Austreten geschieht durch einen seitlichen Spalt an der äquatorialen Furche. Der Spalt war in dem beobachteten Fall ziemlich eng, man konnte deutlich bemerken, wie der Körper des Glenodinium beim Austreten gedehnt wurde. Selbst der Kern zeigte deutlich eine durch Zerrung bewirkte Gestaltänderung. Der Vorgang bot ganz dasselbe Bild dar wie wenn ein nackter Algenschwärmer aus seiner Mutterzelle durch eine seitliche Öffnung austritt. Danach glaube ich denn auch mit Sicherheit behaupten zu dürfen, dass das Glenodinium während des Ausschlüpfens aus der alten Hülle eine feste Membran noch nicht besitzt. Die Dauer des Austritts betrug nur etwa eine Minute oder weniger; so wie der ganze Körper des Glenodiniums aus der alten Hülle sich befreit hatte, nahm er sofort die normale Gestalt an. Er bewegte sich dann einige Minuten in gewohnter Weise, dann hielt er plötzlich still; die Geißeln wurden abgeworfen und er ging in Ruhezustand über. Er zeigte sich dann anscheinend bereits mit einer Membran umhüllt, so weit man dies durch lediglich optische Mittel feststellen konnte. Bemerkenswerth scheint mir, dass, nachdem mehrere Glenodiniumen sich gehäutet hatten, unter der nicht sehr großen Zahl von Individuen, die im hängenden Tropfen gezogen wurden, mehrere an dem doppelten Zellkern und den zwei Augenflecken kenntliche Zygoten waren, die ich früher nicht bemerkt hatte. Ich glaube daraus schließen zu dürfen, dass namentlich frisch ausgeschlüpfte hautlose oder dünnhäutige Glenodiniumen kopuliren, wofür auch die früher erwähnte Beobachtung über das Zerplatzen eines kopulirenden Paares spricht.«

## 2. Beobachtungen an marinen Formen der Kieler Bucht.

Die zur Untersuchung gekommenen Formen waren *Ceratium Tripos* und *Fusus*, *Peridinium divergens*, *Gonyaulax polyedra* St., *Dinophysis acuta* und *Prorocentrum micans*. Außerdem fanden sich in dem Material noch einige Formen spärlich vor, welche ich nicht geauer studirte. Meine Beobachtungen beziehen sich specieller auf die Geißel- und Kernverhältnisse.

Geißeln. Bei allen erwähnten Formen, mit Ausnahme von *Prorocentrum*, konnte ich die Existenz der beiden uns schon bekannten Geißeln sicher nachweisen. Bei *Prorocentrum* habe ich übrigens auf die Geißelverhältnisse auch weniger geachtet und wenigstens einmal die Anwesenheit zweier Geißeln konstatiert, von Cilien des Vorderendes dagegen nie etwas gesehen, die doch wohl sicher erhalten gewesen wären, da bei den in dem Material nicht seltenen Tintinnoiden der Cilienkranz stets auf das beste konservirt war.

Ich beginne die Besprechung mit dem *Ceratium Tripos*, bei welchem ich die Gegenwart zweier Geißeln in einer so großen Anzahl von Fällen konstatierte, dass ich an dem allgemeinen Vorkommen derselben nicht zweifeln kann. Als allgemeine Bemerkung kann ich noch vorausschicken, dass, eben so wenig wie bei *Prorocentrum*, bei irgend einer der untersuchten Meeresformen Cilien in der Quersfurche sich finden.

Die hintere, im Leben gewöhnlich ausgestreckt getragene Geißel fand sich bei den konservirten Exemplaren des *C. Tripos* stets in eine sehr große Anzahl enger Schraubentouren aufgerollt und mehr oder minder in den sog. Geißelspalt zurückgezogen, so dass nur ein beschränkter Theil aus demselben hervorragte (Fig. 10 bis 12 *g*). Wie bekannt kontrahirt sich die hintere Geißel auch während des Lebens häufig in solcher Weise und zieht sich mehr oder weniger in die Geißelspalte zurück. Dass bei unseren Formen dieses Verhalten stets gefunden wurde, beruht ohne Zweifel auf einer entsprechenden Kontraktion und Rückziehung der Geißel bei der Tödtung durch Pikrinschwefelsäure. Die Ursprungsstelle der Geißel liegt weit nach vorn in der Geißelspalte dicht bei oder neben dem linken Ende der Quersfurche (Fig. 10, 11 und 13). Es ist natürlich, dass die genaue Feststellung der Ursprungsstelle gewisse Schwierigkeiten besitzt; bald sah ich sie etwas nach hinten von dem linken Ende der Quersfurche, bald dicht neben demselben entspringen. Dicht

neben der geschilderten Geißel entspringt nun auch die zweite (*fg*) und zwar deutete die Mehrzahl der beobachteten Fälle darauf hin, dass dieselbe etwas vor der ersteren ihren Ursprung nimmt. Meist erschien diese Geißel als ein in eine unzählbare Menge von schraubigen Schlingen gelegter Faden, welcher sich in etwas verschiedenen Richtungen über den Bauchausschnitt erstreckte (Fig. 10). Bei einigen Individuen konnte jedoch kein Zweifel herrschen, dass auch die zweite Geißel entweder nur in ihrem proximalen Abschnitt oder in ihrer ganzen Länge in den Längsspalt, neben die erstbesprochene, eingelagert war. Das ersterwähnte Verhalten der zweiten Geißel konnte auch KLEBS (1884) mehrfach konstatiren.

Dass nun aber auch bei *Ceratium Tripos* diese zweite Geißel gewöhnlich in der Quersfurche verläuft, ergaben eine Reihe von Individuen, bei welchen sich ihr proximaler Theil noch auf eine mehr oder minder beträchtliche Strecke in der Quersfurche befand und nur ihr Ende aus derselben hervorragte (Fig. 11—13). Dabei biegt sich die Geißel von ihrer Ursprungsstelle natürlich in den linken ventralen Theil der Quersfurche, läuft also, von links auf der Ventralseite beginnend, über die linke Seite auf den Rücken und schließlich im normalen, ausgedehnten Zustand, wohl auch rechts über die rechte Seite wieder auf die rechte Bauchfläche zurück. Dass die Geißel bei den konservirten Individuen stets nur einen geringen Theil der Länge der Quersfurche erfüllte, beruht sonder Zweifel auf ihrer beträchtlichen Zusammenziehung bei der Abtödtung, welche sich ja in der dichten Schlingenbildung ausspricht. Ob die Geißel auch in dem lebenden Zustand zuweilen aus der Quersfurche hervorgestreckt wird, oder ob das erstbeschriebene Verhalten derselben auch bei *Ceratium Tripos* nur durch Hervorschnellung bei der Tödtung erklärt werden muss, kann natürlich nur an lebendem Material festgestellt werden. Nicht unerwähnt darf ich den zwar nur einmal beobachteten Fall lassen, wo sich mit aller wünschenswerthen Sicherheit in der Längsspalte zwei nach hinten gerichtete Geißeln fanden und daneben noch die über die Bauchfurche quer nach rechts herübergelegte Quersfurchengeißel. Ich kann es daher nicht für unmöglich halten, dass sich zuweilen zwei hintere Geißeln finden, wie sie CLAPARÈDE und LACHMANN gelegentlich bei *Ceratium cornutum* beobachtet haben wollen. Auch KLEBS neigte sich in seiner ersten Arbeit dieser Ansicht, speciell für die eben erwähnte Form, zu, kommt dagegen in der jüngst publicirten zu der Auffassung, dass diese zweite hintere Geißel wohl die Quersfurchengeißel gewesen sei. Wie

gesagt muss ich, nach der zwar nur einmal bei *Ceratium Triplos* gemachten Beobachtung, die gelegentliche Verdoppelung der hinteren Geißel für möglich halten.

Es wurde oben mehrfach des Geißelspaltes gedacht, in welchem die hintere Geißel mit ihrem proximalen Abschnitt eingelagert ist und aus dessen hinterem Ende sie frei hervortritt. Die Beschaffenheit dieses Spaltes und des ganzen sog. Bauchausschnittes (Bauchfurche = Längsfurche) verdient wohl noch einige Worte, da hierüber etwas verschiedene Ansichten geäußert worden sind. Es kann keinem Zweifel unterliegen, dass der ganze sog. Bauchausschnitt der Ceratien der Längsfurche der übrigen Cilioflagellaten entspricht und sich von dieser nur durch seine große Verbreiterung unterscheidet. BERGH ist nun wie CLAPARÈDE und LACHMANN u. A. der Ansicht, dass in der gesammten Ausdehnung des Bauchausschnittes das Körperplasma unbedeckt, nackt sei. Mit STEIN muss ich diese Vorstellung als unrichtig bezeichnen. Der Bauchausschnitt oder die Längsfurche ist von einer dünnen Fortsetzung der Zellhülle überkleidet, welche STEIN die sog. Mundplatte nennt. Nur längs der hinteren Hälfte des linken Seitenrandes des Bauchausschnittes findet sich eine spaltenförmige Unterbrechung, die Geißelspalte (Fig. 10 Z), in der Membran der Bauchfurche, über die ich nach meinen mehr gelegentlichen Beobachtungen Folgendes berichten kann. Diese Geißelspalte beginnt an dem linken Ende der Querspalte und erstreckt sich von hier längs dem linken hinteren Seitenrand des Bauchausschnittes, jedoch in einiger Entfernung von demselben nach hinten bis nahe zu dem Hinterrand der Bauchfurche.

Sie wird dadurch gebildet, dass das Plasma des Bauchausschnittes in ihrer Ausdehnung sich zu einer ziemlich tiefen Längsrinne einsenkt, welche in der Ansicht von vorn oder hinten im optischen Querschnitt deutlich wahrzunehmen ist und sich sogar schon auf EHRENBURG's Taf. XXII Fig. 13, 5, dargestellt findet (Fig. 13 Z). Der rechte freie Rand (r) dieser Längsrinne legt sich etwas dachartig über dieselbe herüber, wie auf dem optischen Querschnitt (Fig. 13) gut zu sehen ist und bewirkt, dass die ventrale Öffnung der Rinne sich als ein enger Längsspalt darstellt. Auch der linke Rand der Rinne scheint sich wenigstens gegen ihr hinteres Ende zu etwas zu erheben (Fig. 10). Die Membran des Bauchausschnittes schlägt sich nun um den dachartigen rechten Rand herum und hört am Grunde der Rinne auf und auch am linken Rande reicht die Membran bis an den Grund der Furche heran.



Am hinteren Ende mündet die Rinne auf dem Bauchausschnitt durch ein ovales Loch (Fig. 11 *l*), aus welchem die hintere Geißel hervorragt und dessen hinterer Rand sich in den Boden der Rinne fortsetzt, während der vordere Rand gespalten ist, indem er in die beiden Seitenränder der Rinne oder des Geißelspaltes übergeht. Die ganze Einrichtung ist etwas schwer zu verstehen und wird sich an lebenden Exemplaren leichter studiren lassen, da der Plasmakörper bei den konservirten von der Membran zurückgezogen ist und dadurch das Bild complicirter wird. STEIN giebt den Geißelspalt (»Mundspalt« nach ihm) bei den abgebildeten Ceratien richtig an, scheint jedoch gerade bei *Ceratium Tripos* seine Bildung weniger genau verfolgt zu haben wie bei anderen, namentlich *Ceratium cornutum* und *macroceros*, wo er den dachartig vorspringenden rechten Rand der Längsrinne deutlich zeichnet und eben so deren hintere ovale Öffnung.

Bei *Ceratium Fusus* finden wir im Wesentlichen dieselben Verhältnisse, indem auch hier zwei Geißeln dicht neben dem linken ventralen Ende der Querfurche entspringen (Fig. 31), von welchen die eine zuweilen auch nach links in der Querfurche verlief und eine Strecke weit in dieselbe eingelagert war. Bei dieser Art (in minderem Grad auch bei *Ceratium Tripos*) ist an den konservirten Exemplaren das Körperplasma im hinteren Theil des Bauchausschnittes stets bruchsackartig hervorgequollen und hat die den Bauchausschnitt bedeckende Membran mehr oder minder unregelmäßig abgehoben. Man muss sich darum bei *Ceratium Fusus* hüten, nicht etwa den optischen Durchschnitt dieser Membran in der seitlichen Ansicht für eine Geißel zu halten, was bei flüchtiger Untersuchung wohl geschehen kann.

Bei *Gonyaulax polyedra* St., auf dessen Geißelverhältnisse ich nicht besonders achtete, gelang es mir doch einmal an einem in der Rückenansicht beobachteten Individuum (Fig. 20) die hintere Geißel (*g*) in der Längsfurche auf das deutlichste zu sehen und gleichzeitig die Querfurchengeißel (*fg*) in dem ganzen dorsalen Verlauf der Querfurchenachse nachzuweisen.

Besonders interessant erschienen die Verhältnisse bei *Peridinium divergens*. Hier entspringen die beiden Geißeln in der Längsfurche (Fig. 22 *a*). Die hintere, so weit ich mich zu überzeugen vermochte, ziemlich weit hinten, die vordere ziemlich an dem vorderen Ende dieser Furche. Die Querfurchengeißel (*fg*) fand ich zuweilen eine Strecke weit in die Querfurchenachse eingelagert; an dem

in Fig. 22 *a* abgebildeten Exemplar, wo ich sie am deutlichsten studiren konnte, war sie jedoch in ganzer Länge aus der Furche hervorgeschleudert. Zunächst fällt auf, dass diese Geißel hier eine viel bedeutendere Länge besitzt wie die Längsfurchegeißel (*g*) und dann glaube ich mich bei diesem Individuum mit aller Sicherheit überzeugt zu haben, dass die Querfurchegeißel, wenigstens in fast ihrer ganzen Länge, bandförmig gestaltet ist, entsprechend der Beschreibung, welche KLEBS in seiner ersten Abhandlung von der Querfurchegeißel des *Peridinium tabulatum* gab. Der eine Rand des Bandes war ziemlich gerade gestreckt, der andere vielfach in feine Schlingen gelegt. Bei aufmerksamem Zusehen ließ sich ferner wahrnehmen, dass dieses Band nicht homogen ist, sondern Reihen feiner Körnchen aufweist (Fig. 22 *b*), welche in der Längs- wie in der Querrichtung durch feinste Fädchen verbunden sind. Natürlich ließ sich nur an gewissen Stellen des Geißelbandes die Überzeugung gewinnen, dass eine derartige Struktur vorhanden ist. Ich halte dieselbe für den Ausdruck der Netzstruktur des Plasmas des Geißelbandes und werde bei späterer Gelegenheit auf dieses wichtige Verhalten nochmals zurückkommen.

Es erübrigt uns nun noch, der *Dinophysis acuta* kurz zu gedenken. Auch bei dieser Form ließ sich die Existenz der beiden Geißeln mehrfach nachweisen (Fig. 23). Die hintere entspringt, wie es STEIN im Gegensatz zu BERGH angiebt, etwas vor der mittleren Verdickungsrippe der großen linken Flügelleiste der Längsfurche und ist beträchtlich kleiner als die Querfurchegeißel. Letztere entspringt ziemlich dicht vor der ersteren und ist auf der Fig. 23 aus der Querfurche hervorgeschleudert; doch beobachtete ich auch ein Individuum, bei welchem sie noch in der Furche verlief und zwar wendet auch sie sich auf die linke Seite und schlägt sich über den Rücken rechts herum.

Hiermit habe ich das über die Geißelverhältnisse Beobachtete mitgetheilt und glaube danach, es kann kein Zweifel mehr sein, dass die zuerst von KLEBS entdeckten Einrichtungen sich bei der ganzen Gruppe in gleicher Weise wiederfinden.

Der Bau der Kerne der marinen Formen. Wie die Flagellaten scheinen auch die Cilioflagellaten fast stets einen einzigen Kern zu enthalten; nur bei einem Präparat von *Ceratium Tripos* aus dem Mittelmeer fand ich zwei Kerne neben einander; da dasselbe jedoch nicht gefärbt ist, so will ich auf diese Beobachtung keinen großen Werth legen. Den besten Einblick in den interessan-

ten Bau der Kerne gewährt eben das *Ceratium Tripos*. Ich bemerke im Allgemeinen, dass ich die Untersuchung der Kerne an mit Alaunkarmin gefärbten und in Kanadabalsam eingeschlossenen Präparaten vornahm.

Der Beschreibung des feineren Baues der Kerne von *Ceratium Tripos* will ich vorausschicken, dass der Nucleus bei dieser Form stets in der vorderen Körperhälfte liegt und merkwürdig verschiedene Größenverhältnisse aufweist. Auf Fig. 10 ist ein Kern von etwa Mittelgröße eingezeichnet, doch findet man auch solche, welche nicht unbeträchtlich unter dieser Größe bleiben und wieder andere, welche die doppelte und dreifache Größe erreichen. Die allgemeine Gestalt des Kernes ist kuglig bis ellipsoidisch. Bei der Durchmusterung der Präparate fallen einem zunächst Kerne auf, welche eine exquisit netzförmige Anordnung der gefärbten Kernsubstanz darbieten. Das Bild eines solchen Kernes, natürlich in einem optischen Durchschnitt, giebt die Fig. 14 *a*. Bei einem Kern, welcher die Netzstruktur so scharf und deutlich zeigt, tritt dieselbe aber nicht nur etwa auf einem bestimmten Durchschnitt hervor, sondern in gleicher Weise auf allen parallelen Durchschnittsebenen. Im Hinblick auf die in neuerer Zeit mehrfach geäußerte Ansicht, dass das Bild der Netzstruktur ein trügerisches sei, hervorgerufen durch sich kreuzende Schlingen eines Kernfadens, betone ich noch besonders, dass meiner Ansicht nach bei diesen Präparaten kein Zweifel stattfinden kann, dass es sich wirklich um Netzverbindungen der dunkleren, verdickten Knotenpunkte handelt. Die Maschen des Netzes sind an manchen Kernen so weit und so scharf gezeichnet, wie man es nur wünschen kann. Die äußere Peripherie des Kernes wird in gleicher Weise von Fädchen und Knotenpunkten gebildet.

Man findet nun die verschiedenen Kerne von der verschiedensten Feinheit des Maschenwerkes; neben solchen, wo die Struktur auf das klarste und sicherste festzustellen ist, auch andere, bei denen sie immer feiner wird. Zwischen der Größe der Kerne und der Weite der Netzmaschen scheint keine Beziehung zu existiren. Natürlich könnte man bei den sehr feinnetzigen Kernen nicht mit gleicher Sicherheit ein Urtheil über die Struktur fällen, wenn nicht alle Übergänge in der Weite der Maschen zu beobachten wären.

Das Interessante an diesen Kernen ist nun aber, dass sie nur in einer bestimmten Ansicht den Netzbau zeigen. Dreht man nämlich ein *Ceratium* mit deutlich netzigem Kern um 90 Grad, so zeigt der Nucleus ein ganz anderes Bild. Derselbe ist nun (Fig. 14 *b*)

von dickeren Fäden der Kernsubstanz durchzogen, welche einen ziemlich parallelen Verlauf nehmen und von Oberfläche zu Oberfläche streichen<sup>1</sup>. Die Fäden besitzen schwache Varicositäten. Hieraus erhellt, dass die Netzstruktur nur erscheint, wenn diese dickeren Kernfäden im optischen Querschnitt gesehen werden und dass die Knotenpunkte des Netzes den Fäden entsprechen. Unter sich müssen nun diese Fäden wieder verbunden sein, wie die Netzstruktur beweist. Da nun aber in der Längensicht der Fäden von fadenartigen Verbindungen derselben höchstens schwache Spuren zu sehen sind, worauf ich weiter unten noch zurückkomme, so scheint mir hieraus mit Sicherheit zu folgen, dass die scharf sichtbaren Netzfäden zwischen den Querschnitten der Kernfäden nicht fadenartige Bildungen sind, sondern die optischen Durchschnitte von zärteren Lamellen, welche sich zwischen den Kernfäden in ihrer ganzen Länge ausspannen. Hierfür spricht denn auch, dass man bei Betrachtung eines netzförmigen Kernes nicht nur die Knoten des Netzwerkes beim Heben und Senken des Tubus in den benachbarten Ebenen weiter verfolgen kann, sondern auch die Verbindungsfäden.

Aus diesen Betrachtungen würde sich also ergeben, dass der Bau dieser Kerne nicht ein fädiger sondern ein wabiger ist. Der Kern erwiese sich zusammengesetzt aus von dünnen Scheidewänden gebildeten, drei- bis mehrseitigen Waben, deren Kanten fadenartig verdickt sind und deren Hohlräume von einer helleren, schwächer brechenden und wenig färbbaren Masse, dem sog. Kernsaft, erfüllt sind. Alle Bilder sprechen dafür, dass auch die peripherischen Enden der Waben durch eine dünne Membran abgeschlossen sind, so dass der Kernsaft bei dem wahrscheinlichen Mangel einer Kernmembran nicht mit dem Saft, welcher die Netzmaschen des eigentlichen Plasmas erfüllt, in direkter Kommunikation steht. Die Breite oder Dicke der Waben ist an den verschiedenen Kernen äußerst verschieden und daher auch das auf dem optischen Querschnitt erscheinende Netzwerk von sehr verschiedener Weite, wie früher erwähnt.

Es finden sich nun Kerne, bei welchen dieses Netzwerk und demnach auch die Waben des Kernes auf dem optischen Querschnitt eine gewisse regelmäßige Anordnung zeigen, indem die Scheidewände der Waben in sich kreuzenden, mehr oder weniger parallelen

<sup>1</sup> Es ist bemerkenswerth, dass die Fadenstruktur der Kerne gewöhnlich in seitlicher, so wie Vorder- und Hinteransicht der Ceratien sichtbar ist, also der Verlauf der Kernfäden gewöhnlich der dorsoventralen Achse parallel ist.

Richtungen angeordnet sind. Die Figur 15 giebt ein sehr charakteristisches Bild des optischen Querschnittes eines derartigen Kernes.

Bevor wir zu den Komplikationen übergehen, welche das regelmäßige Gefüge der bis jetzt besprochenen Kerne bei dieser und anderen Formen erleiden kann, bemerken wir einige Worte über die zuweilen in den Kernen des *Ceratium Tripos* sich findenden nucleolusartigen Gebilde. Im Ganzen finden sich solche Nucleoli nicht gerade häufig und treten in der Ein- bis Zweizahl auf (Fig. 17). Sie liegen in kleinen von Kernsaft erfüllten Räumen in dem Kerngerüste und sind ziemlich rund. Es lässt sich nun an größeren solchen Nucleoli, welche sich in der Färbung von dem umgebenden Kerngerüst nicht wesentlich unterscheiden, mit Sicherheit nachweisen, dass auch sie aus einem netzförmigen Gerüst gebildet sind, ganz ähnlich dem eigentlichen Kerngerüst; ob zwar diese Struktur auch für die Nucleoli auf eine wabige Beschaffenheit der Substanz hindeutet, ließ sich nicht sicher feststellen. Ähnliche Nucleoli fanden sich auch zuweilen bei *Peridinium divergens*. Ich bemerke bei dieser Gelegenheit gleich, dass ich auch bei marinen Rhizopoden in dem Netzgerüst des Kernes zuweilen Nucleoli gefunden habe, welche ebenfalls das deutlichste netzförmige Gefüge zeigten und hoffe diese Untersuchungen in Bälde veröffentlichen zu können.

Nicht immer bietet aber der Kern von *Ceratium Tripos* die bisher geschilderte, relativ einfache und leicht verständliche Struktur dar und die übrigen untersuchten Cilioflagellaten zeigten überhaupt nie einen solch einfachen Bau der Kerne. Die Komplikation hat nun darin ihren Grund, dass die bei *Ceratium Tripos* in so regelmäßiger Weise, ziemlich parallel verlaufenden Kernfäden einen mehr oder weniger gebogenen Verlauf nehmen und namentlich in den verschiedenen Ebenen des Kernes in verschiedenen Richtungen ziehen, so dass sie sich kreuzen. Relativ einfach sind die Verhältnisse noch bei *Ceratium Fusus*. Die entsprechend der Längsstreckung dieser Art auch meist etwas in die Länge gezogenen Kerne zeigen sich gewöhnlich in einer Form, von welcher die Fig. 31 einen Begriff zu geben versucht. Man sieht fast stets die Kernfäden in mehr oder weniger regelmäßigem Verlauf, bei dem einen Kern mehr quer, bei dem anderen mehr schief durch den Kern ziehen, bald geräder in ihrem Verlauf, bald mehr oder weniger geschwungen. Dass man bei dieser Form die Kerne gewöhnlich in der Ansicht erhält, wo sie den fädigen Bau aufweisen, dürfte wohl darauf beruhen, dass sich das *Ceratium Fusus* in Folge seiner Gestaltung meist in seitlicher Ansicht darbietet, in

welcher ja auch die Kerne bei *Ceratium Tripos* den fädigen Bau zeigen. Jedenfalls hat aber schon hier der Verlauf der Fäden, respektive der Waben, in Verbindung mit der Streckung des Kernes eine gewisse Unregelmäßigkeit durch Biegung und Schlingelung erfahren. Doch gelingt es auch bei dieser Form, bei richtiger Lage des Kernes, rein netzige Strukturen zu erblicken, nur tritt hier schon die Erscheinung auf, welche wir bei noch verworrenem Verlauf der Fäden oder Waben deutlicher beobachten werden, dass bei einer gewissen Ansicht meist nicht der ganze Kern das netzige Gefüge zeigt, sondern nur ein größerer oder kleinerer Theil: eine Erscheinung, welche sich leicht daraus erklärt, dass bei dem in verschiedenen Ebenen verschiedenen Verlauf der Waben nicht mehr alle von einer Ebene quer geschnitten werden können, sondern ein Theil quer getroffen, ein anderer in der Längsansicht erblickt wird. Auch bei *Ceratium Tripos* finden sich nicht selten ähnliche Unregelmäßigkeiten in den Wabenzügen, welche dann auch Veranlassung zu ähnlichen Bildern geben, wie ich eines auf Fig. 10 gezeichnet habe. Hier zeigt der größte Theil des Kernes den fädigen Bau und nur ein kleiner den netzigen. Die Erklärung dieses Bildes ergibt sich aus dem Vorbemerkten von selbst.

Ein sehr instruktives Bild bietet ein auf Fig. 16 *b* wiedergegebener Kern von *Peridinium divergens* dar. Er zeigt das fädige Gefüge recht deutlich und zwar in eigenthümlicher, im Wesentlichen konzentrischer Anordnung. Betrachtet man jedoch einen optischen Durchschnitt desselben Kernes in der Längsrichtung, Fig. 16 *a*, so tritt an den beiden Enden die Netzstruktur sehr klar hervor und dazwischen schief verlaufende Fäden. Die Erklärung des Bildes ist für diesen Fall die schon früher gegebene.

Sowohl bei Kernen wie dem letztbesprochenen, wie bei denen des *Ceratium Fusus* glaube ich mich nun auch überzeugt zu haben, dass zwischen den Kernfäden häufig noch sehr zarte Verbindungsfädchen wahrzunehmen sind, welche sich zwischen den Varicositäten derselben erstrecken. Bei *Ceratium Tripos* konnte ich davon nichts Deutliches sehen. Ich neige mich daher der Ansicht zu, dass auch die Wabenträume der Kerne nochmals von sehr zarten Querscheidewänden durchzogen sind.

Betrachten wir nun endlich noch einen Kern des *Prorocentrum micans* (Fig. 19), so finden wir denselben von sehr unregelmäßiger Gestalt, in mehrere zipfelförmige Auswüchse verlängert und zwar findet sich eine der Abbildung ungefähr entsprechende Form des

Kernes recht häufig. Doch giebt es auch Individuen mit ziemlich einfachem, rundlichem Kern. Das fädige Gefüge dieses Kernes ist nun wohl in Verbindung mit seiner Gestaltung noch verworrener und auf der Figur sind die tiefer liegenden Fäden nicht alle angedeutet, um das Bild nicht zu sehr zu compliciren.

Der Kern des *Gonyaulax polyedra* ist gewöhnlich von wurstförmiger bis hufeisenartig gekrümmter Gestalt und in die Äquatorialebene eingelagert, so dass er in den Polansichten am besten zu beobachten ist. Bei ihm ist die Struktur am verworrensten, indem sich die Fäden in den verschiedensten Richtungen unregelmäßig verknäueln. Es scheint, dass eine solche Struktur hier die gewöhnliche ist, während sie bei den übrigen nur gelegentlich vorkommt. Letzterer Umstand dürfte jedoch beweisen, dass auch der Bau dieses verworren-fädigen Kernes im Wesen derselbe ist wie der typische bei *Ceratium Tripos* und es erscheint verständlich, dass es bei einer so verworrenen Anordnung der Fäden und Waben nicht mehr gelingt, die Struktur völlig zu enträthseln.

Der geschilderte Bau der Cilioflagellatenkerne hat nun in mancher Hinsicht ein ziemliches Interesse, wie ich hier noch kurz bemerken will, ohne bei dieser Gelegenheit auf eine allgemeinere Vergleichung desselben mit den neueren Vorstellungen über den Bau der Gewebekerne einzugehen. Namentlich erweckt der verworren knäuelartige Bau unsere Aufmerksamkeit, wegen der großen Ähnlichkeit mit der Struktur der in Theilung begriffenen Kerne der ciliaten Infusorien. Ich kann nicht zweifeln, dass die seit BALBIANI'S Untersuchungen bekannte Knäuelform der sich theilenden Infusorienkerne im Wesentlichen auf denselben Strukturverhältnissen beruht, welche wir an den Kernen der Cilioflagellaten beschrieben. Auch stimmt Dasjenige, was ich in den letzten Jahren gelegentlich von der Struktur der Infusorienkerne beobachtete, mit dieser Auffassung gut überein. Wir finden an den ruhenden Hauptkernen dieser Formen entweder eine ziemlich regelmäßige oder eine mehr verworrene Netzstruktur, deren Rückführung auf ähnliche Verhältnisse wie bei den Cilioflagellaten bei genauerer Untersuchung wohl möglich sein wird. Bei den Suctorien scheint auch im ruhenden Hauptkern wie bei den Cilioflagellaten die fädige oder knäuelartige Struktur nicht selten ausgesprochen zu sein, wie ich aus älteren Untersuchungen entnehmen muss.

Auf die früheren Beschreibungen des Kernbaues der Cilioflagellaten hier näher einzugehen, würde uns zu weit führen. Es

genüge zu erwähnen, dass seither nur Andeutungen des eigentlichen Baues gesehen und als fädige oder stäbchenartige Strukturen geschildert wurden. Die erste derartige Wahrnehmung rührt wohl von ALLMAN<sup>1</sup> her; später haben namentlich KLEBS, POUCHET und neuerdings auch BLANC<sup>2</sup> Ähnliches berichtet. Dagegen findet sich bei BERGH und STEIN nur sehr wenig Genaueres über die feinere Struktur der Kerne. Auch die Arbeit von GOURRET<sup>3</sup> enthält nichts Spezielleres über die Kerne.

Da BERGH bei dem interessanten Polykrikos neben den Hauptkernen noch kleine, den Nebenkernen der Ciliaten entsprechende Gebilde gefunden hat, so erhob sich natürlich die Aufgabe, auch bei den übrigen Cilioflagellaten auf solche zu achten. Ich habe nun auch gelegentlich neben dem Kern bei *Ceratium* und *Dinophysis* etwas schwächer gefärbte Einschlüsse im Plasma beobachtet, welche allenfalls auf Nebenkern bezogen werden könnten, doch streitet dawider die Seltenheit ihres Vorkommens. Bei *Ceratium Tripos* beobachtete ich einmal dicht neben dem Kern ein kleines, schwächer gefärbtes, ganz nucleolenartiges Gebilde; ein ander Mal in einiger Entfernung hinter dem Kern ein größeres, ähnlich gefärbtes, welches ich auf Fig. 29 wiedergebe; der hintere, feinkörnig erscheinende Abschnitt schien äußerst feinnetzig zu sein. In zwei anderen Fällen dagegen fand sich neben dem Kern ein demselben an Größe ziemlich gleicher Körper von schwächerer Färbung; in dem einen Fall ziemlich homogen erscheinend, in dem anderen ziemlich deutlich grobnetzig und im Centrum mit einem rundlichen Gebilde von der Größe und Beschaffenheit der oben bei *Ceratium Tripos* beschriebenen Nucleoli. In beiden Fällen waren der Kern und dieses Gebilde dicht an einander gelagert. Einen ziemlich ähnlichen Einschluss fand ich einmal bei *Dinophysis acuta* etwas vor dem Kern (Fig. 23 x).

Anderer Natur scheinen mir dagegen die neben dem Kern im Plasma bei *Ceratium Fusus* in einigen Fällen beobachteten Einschlüsse zu sein. Es waren dies Gebilde von recht verschiedener Größe, entweder sehr klein, vielleicht von ein Viertel der Kernlänge, oder von den Kern weit übertreffender Größe (Fig. 30 x).

<sup>1</sup> G. J. ALLMAN, Observ. on Aphanizom. and a sp. of Peridinia. Quart. Journ. micr. Science V. III. 1855.

<sup>2</sup> H. BLANC, Note s. le *Ceratium hirundinella*. Bullet. soc. vaud. sc. nat. Vol. XX. 1884.

<sup>3</sup> P. GOURRET, S. les Peridiniens du golfe de Marseille. Annales du Musée d'histoire natur. de Marseille. T. I. 1883. 4 pl.



Sie bestanden aus einem schwach gefärbten und ziemlich homogen scheinenden Plasma und zwei deutlichen, kräftig gefärbten Kernen, welche den Enden der länglichen Gebilde eingelagert waren. Die letzterwähnten Einschlüsse glaube ich wohl sicher für irgend welche fremdartigen, parasitischen Gebilde halten zu müssen; ob sie identisch sind mit den von STEIN bei einer Reihe von Cilioflagellaten gefundenen sog. Keimkugeln, scheint mir sehr zweifelhaft, auch kann ich nicht sicher sagen, ob sie den Körpern entsprechen, welche KLEBS (1884) zuweilen bei Ceratien neben dem Kern fand und von welchen er einmal bei Ceratium Fusus einen in Gestalt eines kleinen gymnodiniumartigen Wesens aus dem Ceratium hervortreten sah. Ausgedehntere Studien werden aber wohl Aufschlüsse über diese zweifelhaften Gebilde geben und scheinen interessante Resultate zu versprechen.

Entwicklung eines sehr merkwürdigen großen Körpers an Stelle des Kernes bei Ceratium Tripos. Unter allen Beobachtungen, welche ich an dem vorliegenden Cilioflagellatenmaterial machen konnte, hat mich keine mehr interessirt, wie die jetzt noch kurz zu beschreibende und ich bedauere nur, dass die Aufschlüsse, welche ich über dieselbe geben kann, nicht so erschöpfende sind, dass die Natur des fraglichen Vorgangs daraus sicher resultirte. Unter den die Hauptmasse der Cilioflagellaten bildenden Ceratium Tripos fielen mir sowohl an ungefärbten wie gefärbten Präparaten sofort vereinzelt Exemplare auf, welche an Stelle des Kernes einen großen, sehr eigenthümlich gestalteten Körper enthielten, der in Alaunkarmin eine recht distinkte Färbung annahm, wenn dieselbe auch nicht ganz so kräftig war, wie die des gewöhnlichen Kernes.

Die allmählich wachsende Größe dieses Gebildes in den verschiedenen beobachteten Exemplaren lässt wohl erkennen, welche Umbildungen dasselbe bei seiner allmählichen Entwicklung erfährt; da jedoch nur eine sehr geringe Zahl von Ceratien den fraglichen Körper enthielten, so war das Beobachtungsmaterial ein recht beschränktes und die Untersuchung dadurch eine erschwerte. Wie bemerkt, habe ich bei den mit einem solchen Körper ausgerüsteten Individuen nie eine Spur des eigentlichen Kernes gefunden und daher auch anfänglich nicht gezweifelt, dass der fragliche Körper durch Umbildung des Kernes entstehe. Da ich jedoch später neben dem Kern des Ceratium Tripos zuweilen noch die oben erwähnten, etwas schwächer gefärbten Gebilde auffand, wurde ich in dieser

Annahme wieder zweifelhaft und kann zur Zeit leider diese wichtigste Frage nicht mit Bestimmtheit entscheiden. Wenn die oben erwähnten Körper neben dem Kern die früheren Entwicklungsstufen der im Folgenden zu beschreibenden Gebilde darstellen, so muss als besonders seltsame Erscheinung verzeichnet werden, dass dieselben bei ihrer weiteren Entwicklung den eigentlichen Kern ganz verdrängen. Eines der frühesten Stadien der Entwicklung des fraglichen Körpers stellt die Fig. 24 dar. Der Körper ist oval, jedenfalls etwas abgeplattet und weist ein sehr deutlich konzentrisches Gefüge auf. Dasselbe beruht auf der konzentrischen Anordnung von Fäden, welche den Kernfäden der Ceratien sehr ähnlich sind und auch ähnliche, etwas unbestimmte Varicositäten besitzen. Zwischen den Varicositäten benachbarter Fäden sind an günstigen Stellen feinere Verbindungsfädchen mit Sicherheit zu erkennen. Nicht der ganze Körper besitzt jedoch diesen konzentrischen Bau, denn senkt man den Tubus, so sieht man, von dem innersten Fadenkreischen ausgehend, eine ziemlich grobnetzige Zeichnung auftreten, welche in der Tiefe mehr und mehr an Durchmesser zunimmt, so dass es scheint, als wenn sich im Inneren des Körpers eine nach der Tiefe kegelig sich erweiternde netzige Masse finde. Leider gelang es mir gerade bei solchen Stadien nicht, die Ceratien zu drehen und auf diese Weise Ansichten des fraglichen Körpers in verschiedenen Richtungen zu gewinnen, welche über den Bau noch besseren Aufschluss geben würden. Die Beobachtung anderer Individuen lehrt nun, dass sich der Körper allmählich vergrößert (Fig. 25 und 26) und dabei auch eine etwas unregelmäßige Gestalt annehmen kann, indem er sich der Form des Ceratienkörpers, welchen er nun bald völlig ausfüllt, anpasst. Die Struktur bleibt im Wesentlichen dieselbe, nur nimmt die Zahl der konzentrischen Fäden allmählich zu. Die innere Netzmasse (Fig. 25) existiert auch hier noch und an gewissen Exemplaren war zu erkennen, dass das innerste Fadenkreischen bei dem Senken des Tubus wie ein Röhrchen in die Tiefe der Netzmasse zu verfolgen war (Fig. 25). Der Körper vergrößert sich nun allmählich so sehr, dass er den Centalkörper des Ceratium nahezu erfüllt und nur noch von einer ganz zarten Plasmaschicht umgeben ist, ja dieselbe kann (Fig. 28 *a*) sogar streckenweise ganz fehlen. Nur die Hörner des Ceratiums sind nun von Protoplasma noch eigentlich erfüllt. Dennoch besitzen auch diese Individuen, wie ich mich auf das Sicherste überzeugte, und wie es auch auf Fig. 27 *a* abgebildet ist, ihre Geißeln. Mittlerweile hat sich denn auch die Struktur des Körpers

wesentlich geändert. Die Varicositäten der Fäden sind deutlicher und größer geworden und erscheinen als kleine rundliche Körperchen in der charakteristischen concentrischen Anordnung und zwar, wie ich mich durch Drehung nun deutlich überzeugen konnte, sowohl auf der Bauch- wie auf der Rückseite des Körpers. Auf den Figg. 28 *a* und *b* ist diese Anordnung von der Rück- und Bauchseite dargestellt, auf den Figg. 27 *a* und *b*, welche einen anderen Körper gleichfalls von den beiden Seiten wiedergiebt, ist die concentrische Anordnung auf der Bauchseite (Fig. 27 *a*) nicht so deutlich, dennoch im Präparat deutlicher, als es auf der Figur zu sehen ist. Der Körper macht nun den Eindruck einer innerlich nicht weiter erfüllten Blase; von netziger Masse im Inneren ist nichts mehr zu finden. Auf der Bauchseite des Körpers gewahrt man gewöhnlich eine faltige centrale Einbuchtung (Fig. 28 *b*, undeutlicher in Fig. 27 *a*), aus welcher ich einmal recht kenntlich ein röhrenartiges Gebilde hervorragen sah (Fig. 28 *b*), das der in Fig. 25 abgebildeten und oben erläuterten röhrenartigen Bildung recht ähnlich war und derselben auch wohl entspricht.

Wie bemerkt, haben sich die Varicositäten der Fäden zu kleinen Körperchen verdickt, zwischen welchen man auf Fig. 27 noch deutlich Verbindungsfädchen wahrnimmt, während auf dem in Fig. 28 abgebildeten Stadium von solchen nichts mehr oder doch höchstens noch Spuren zu sehen waren. Bei letzterem Individuum hatten auch die kleinen isolirten Körperchen ganz das Aussehen sehr kleiner Zellkerne, indem sich eine etwas dunklere Randschicht von einer helleren Innenmasse unterscheiden ließ. Die Auffassung dieser kleinen Körperchen als Zellkerne erfuhr nun noch weiter dadurch eine Verstärkung, dass auf dem Stadium der Fig. 28 um dieselben, wenigstens an günstigen Stellen, sehr zarte polygonale Umrahmungen nachzuweisen waren, welche wohl nur als die Grenzen von kleinen Zellen, in welche der ganze eingeschlossene Körper allmählich zerlegt wird, betrachtet werden können. Auch im optischen Durchschnitt des Randes traten diese Zellgrenzen theilweise recht deutlich hervor.

Hiermit haben meine Untersuchungen über die Entwicklung der fraglichen Körper ihren Abschluss gefunden, namentlich ließ sich bis jetzt kein weiteres Stadium bemerken, bei welchem etwa eine Trennung oder ein Ausschwärmen der kleinen Zellen angebahnt gewesen wäre. Wie ich schon Eingangs der Schilderung bemerkt habe, erheben sich große Schwierigkeiten, wenn man nach einer Deutung

der beobachteten Verhältnisse fragt. Handelte es sich bei der Ausbildung des fraglichen Körpers wirklich um eine Weiterbildung des Kernes der Ceratien, so wäre die Sache nicht sehr schwer verständlich, es würde sich eben schließlich um Auflösung der Kernfäden in eine große Anzahl kleiner Kerne handeln und die Körper der gebildeten kleinen Zellen müssten sicherlich aus einem allmählichen Eindringen des Plasmas in den sich vergrößernden Kern abgeleitet werden. Es wäre dann die Erscheinung als ein sehr merkwürdiger Fortpflanzungsprocess aufzufassen. Zur Zeit erachte ich jedoch, wie gesagt, eine solche Auffassung noch nicht für erweisbar und möchte es im Ganzen für wahrscheinlicher halten, dass es sich um die Entwicklung eines parasitischen Organismus handle. Aber auch in letzterem Fall müsste wohl eine ähnliche Auflösung des Kernes dieses Organismus bei der Entwicklung der zahlreichen kleinen Kerne angenommen werden.

Es erhebt sich nun die Frage, ob der fragliche Körper nicht etwa mit den von STEIN bei einigen Cilioflagellaten gefundenen sog. Keimkugeln identisch ist, welche STEIN, wie bekannt, gleichfalls aus dem Nucleus kopulirter Wesen entstehen lässt. Ich möchte annehmen, dass eine solche Identität nicht vorhanden ist und stütze mich dabei hauptsächlich darauf, dass STEIN im Centrum seiner vermeintlichen Keimkugeln stets ein dunkles, von einem hellen Bläschen umschlossenes Körperchen einzeichnet, ganz wie dies auch bei den sog. Keimkugeln der Flagellaten von ihm gewöhnlich beobachtet wurde. Ich glaube daher auch, dass die Keimkugeln der Cilioflagellaten dasselbe sind wie die der Flagellaten, d. h. parasitische Organismen von im Allgemeinen chytridieenartiger Natur. KLEBS (1884) hat Gebilde, welche er mit den STEIN'schen Keimkugeln vergleicht, bei marinen Cilioflagellaten zuweilen gefunden, daneben jedoch stets den Kern. Auch POUCHET hat bei *Ceratium* neben dem Kern derartige Körper beobachtet, welche wie die von KLEBS wohl sicher mit den oben pag. 552 beschriebenen Körpern neben dem Kern identisch waren.

Leider bin ich nun auch nicht in der Lage über die geschilderten Körper weiteren Aufschluss zu geben, doch bietet sich hier sicher ein interessantes Gebiet für fernere Untersuchungen dar.

### 3. Über die verwandtschaftlichen Beziehungen der Cilioflagellaten.

Seit CLAPARÈDE und LACHMANN war man ziemlich allgemein der Ansicht, dass die Cilioflagellaten eine die Flagellaten und Cilia-

ten verbindende Mittelgruppe darstellten und diese Auffassung hat namentlich in BERGH noch einen beredten Vertheidiger gefunden. Seit der Entdeckung von KLEBS lässt sich nun eine solche Auffassung nicht mehr festhalten; man könnte höchstens die Ähnlichkeiten im Kernbau heranziehen, doch giebt es auch unter den Flagellaten Formen mit ähnlichen Kernen, namentlich unter den Euglenen. In seiner ersten Mittheilung verwirft nun KLEBS nicht nur die Beziehung der Cilioflagellaten zu den Ciliaten mit Recht, sondern leugnet auch nähere Beziehungen unserer Gruppe mit den Flagellaten, indem er die letztere Abtheilung sehr eng umgrenzt und im Sinne der Botaniker die Chlamydomonadinen und Volvocinen zu den einzelligen Algen zieht. Er glaubte denn auch den Cilioflagellaten eine Stelle unter den einzelligen Algen anweisen zu sollen. Formen wie Procoentrum, deren Ähnlichkeit mit gewissen Flagellaten so auffallend ist, wollte er von den Cilioflagellaten ganz entfernen und dasselbe auch mit der von mir aufgestellten Gattung Polykrikos thun, einer Form, die ich mit BERGH als eine sichere und sehr interessante Cilioflagellate anerkennen muss. Durch seine erneuten Untersuchungen (1884) kam er zu einer etwas veränderten Auffassung, indem er jetzt die Procoentrinen, auf das Studium der *Exuviaella marina* Cienk. (= *Dinopyxis laevis* Stein) gestützt, als Cilioflagellaten anerkennt und weiterhin zwischen den Procoentrinen und der Flagellatenfamilie der Cryptomonadinen Beziehungen zulässt. Dennoch hält er es für verfrüht, einen direkten Ursprung der Cilioflagellaten aus den Flagellaten anzunehmen. Letzteres scheint mir nun ganz unabweisbar, denn ich glaube, dass Niemand einen Augenblick zweifeln würde die Procoentrinen mit den Flagellaten und speciell den Cryptomonadinen zu vereinigen, wenn diese Familie als einzige der Cilioflagellaten bekannt wäre. EHRENBERG hat seiner Zeit schon ganz richtig das Procoentrum in seine Familie der Cryptomonadina eingereiht und ich wäre ihm bei meiner Darstellung der Flagellaten wohl gefolgt, wenn ich nicht durch die Angabe BERGH's von dem Cilienbesatz des Vorderendes irre geleitet worden wäre. Im Wesentlichen unterscheiden sich die Procoentrinen von den Cryptomonadinen nur durch die Bildung einer zweiklappigen Cellulosehülle, durch die Reduktion des Peristomausschnittes, welcher jedoch bei *Exuviaella marina* noch angedeutet zu sein scheint und den abweichenden Bau des Kernes, sowie die Differenzirung der Geißeln. Doch auch in letzterer Hinsicht glaube ich unter den Cryptomonadinen schon Anklänge an die Procoentrinen zu finden. Wie

ich seiner Zeit nämlich beschrieb<sup>1</sup>, nehmen die beiden Geißeln von Crypto- und Chilomonas während den nicht seltenen Ruhepausen der Bewegung häufig eine Stellung ein, welche an das Verhalten der Geißeln bei den Procoentrinen erinnert, indem die eine Geißel mehr nach vorn gestreckt ist, die andere dagegen sich kurz nach ihrem Ursprung nach der Rückenseite zurückschlägt und dabei die erstere kreuzt. Im Allgemeinen ist dies dieselbe Stellung, welche die Geißeln der Procoentrinen zu einander einnehmen, nur tritt bei diesen, wie es scheint, auch noch ein Unterschied in den Bewegungserscheinungen der beiden Geißeln auf. Viel wichtiger wie dieser Unterschied scheint mir aber die Übereinstimmung zwischen Cryptomonaden und Procoentrinen in der Lage der Geißeln zu der Bewegungsrichtung der Organismen; bei beiden gehen nämlich die Geißeln, wie es bei den Flagellaten fast ausnahmslos der Fall ist, bei der Bewegung voraus. In diesem Verhalten unterscheiden sich aber auch die Procoentrinen von sämtlichen übrigen Cilioflagellaten, bei welchen die Geißel der Längsfurche nach hinten gerichtet ist. Auch der sog. Zahnfortsatz an dem Vorderende von Procoentrum scheint nichts weiter zu sein wie das Homologon des sog. Stirnfortsatzes oder der sog. Oberlippe der Cryptomonadinen.

Wenn ich nun auf der einen Seite die innige Verwandtschaft der Procoentrinen und der Cryptomonaden festhalte, kann ich auf der anderen Seite nicht verkennen, dass die ersteren eben so innige Verwandtschaft mit den übrigen Cilioflagellaten besitzen und muss daher auch die Ableitung der letzteren von den Flagellaten befürworten. In dieser Hinsicht ist nun eine interessante Gattung, welche ich in meinem System der Flagellaten gleichfalls den Cryptomonadinen eingereiht habe, nämlich die *G. Oxyrrhis* Duj.<sup>2</sup> von besonderem Interesse. Einmal ist diese Form marin, was nicht ohne Bedeutung, und dann ist sie die einzige unter den Flagellaten, welche sich dauernd so bewegt, dass die Geißeln nach rückwärts gerichtet sind. Der Kernbau derselben ist, abweichend von *Cryptomonas*, ein feinetziger und schließt sich demnach dem Bau der Cilioflagellatenkerne an. Ich glaube nun, dass sich auch in den sonstigen Bauverhältnissen dieser Form Beziehungen zu den Cilioflagellaten erkennen

<sup>1</sup> Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. XXX. 1878. pag. 244.

<sup>2</sup> Vgl. über dieselbe speciell: KENT, A manual of infusoria und BLOCHMANN in Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. XL. pag. 46.

lassen, welche die Oxyrrhis noch bestimmter als eine zwischen den Cryptomonaden und Cilioflagellaten (und zwar nicht nur den Procoen-trinen) vermittelnde Form aufzufassen gestatten. Es lässt sich näm-lich wohl die Möglichkeit erörtern, dass von einer Form wie Oxyrrhis eine einfache Cilioflagellatenform, wie z. B. Hemidinium St., entstanden sei. Bei Oxyrrhis findet sich auf der linken Seite des Körpers eine ziemlich tiefe und etwas schief verlaufende, furchen-artige Einsenkung, welche dem Peristom der übrigen Cryptomonaden entspricht. Diese Furche (*pf*) zieht sich nach hinten (wenn wir das bei der Bewegung voraus gehende Ende wie bei den Cilioflagel-laten als das vordere bezeichnen) und nach rechts noch etwas um die Basis der sehr ansehnlichen Lippe herum (vgl. den nebenstehen-den Holzschnitt Fig. 2).

Innerhalb dieser Furche liegen, wenigstens im Ruhezustand, die proximalen Ab-schnitte der beiden an dem Dorsal-rand der Furche entspringenden Geißeln und zwar existirt auch hier entschieden eine Differenz der bei-den Geißeln, auf welche hauptsäch-lich KENT aufmerksam gemacht hat. Die eine derselben ist im ruhenden Zustand meist vielfach geschlängelt und lagert sich fast völlig in die Furche ein. Ich möchte nun an-nehmen, dass bei weitergehender Differenzirung der beiden Geißeln der Oxyrrhis wohl Verhältnisse, wie sie bei Hemidinium zu fin-den sind, entstehen konnten. Die

Peristomfurchen differenzierte sich dabei allmählich in die beiden Fur-chen des Hemidinium, die Längs- und die Querfurchen, und die letz-tere wurde bei den übrigen Cilioflagellaten allmählich vervollständigt. Der nebenstehende Holzschnitt wird die Möglichkeit einer solchen Ableitung besser zum Verständnis bringen als eine eingehende Be-schreibung<sup>1</sup>. Nach dieser Auffassung würde demnach das sog.

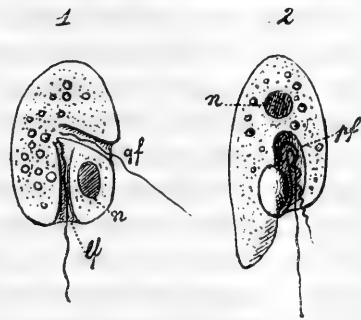


Fig. 1. Hemidinium nasutum nach STEIN und KLEBS: *pf* die Querfurchen mit der Querfurchengeißel und *lf* die Längsfurche mit der nach hinten gerichteten Geißel.

Fig. 2. Eine Oxyrrhis; der nach oben gerichtete Pol ist der bei der Bewegung vorangehende. *pf* die Peristomfurchen, in welche die beiden Geißeln eingelagert sind; *n* in beiden Figuren der Kern.

<sup>1</sup> Die Ähnlichkeit von Oxyrrhis mit den Cilioflagellaten würde noch größer, wenn Oxyrrhis, wie dies KENT bestimmt angiebt, eine Hülle besäße. Bei den von BLOCHMANN seiner Zeit untersuchten Exemplaren unseres Seewasseraquariums

Hinterende der Cryptomonaden dem Vorderende der Cilioflagellaten (mit Ausnahme der Familie der Proocentrinen) entsprechen und das Peristom den Furchen, so wie die linke Seite der Cryptomonaden (die Bauchseite nach STEIN) der Bauchseite der Cilioflagellaten. Eine gute Übereinstimmung mit dieser Auffassung würde sich ergeben, wenn sich die Beobachtung STEIN's von der Vermehrung des Hemidinium durch Quertheilung bestätigte, denn, wie bekannt, gehört auch die Oxyrrhis zu den wenigen Flagellaten, welche sich durch entschiedene Quertheilung vermehren. Nach der von STEIN gegebenen Abbildung dieses Quertheilungsprocesses zu urtheilen, bin ich sehr geneigt die Richtigkeit der Beobachtung anzuerkennen, eine Längstheilung lässt sich wenigstens daraus nicht konstruieren.

Was nun die Theilung der übrigen Cilioflagellaten angeht, so wäre dieselbe zufolge KLEBS stets eine schiefe Längstheilung, im Gegensatz zu der Auffassung von STEIN, welcher den Cilioflagellaten im Allgemeinen Quertheilung zuschreibt. Wenn ich nun auch nach den vorliegenden Erfahrungen mit KLEBS annehmen muss, dass die Theilungsebene in den meisten Fällen schief zu der Längsachse gerichtet ist, so scheint mir daraus noch nicht mit absoluter Sicherheit zu folgen, dass dieser Vorgang als eine Längstheilung zu betrachten ist, resp. sich von einer ursprünglich reinen Längstheilung herleiten lasse. Zunächst scheint es mir noch zweifelhaft, ob dies der Fall, ja es scheint mir sogar Manches dafür zu sprechen, dass die schiefe Theilung der Cilioflagellaten aus ursprünglicher Quertheilung hervorgegangen ist. Zur Zeit erachte ich die vorliegenden Angaben über die Theilung, auch die von KLEBS, für nicht ausführlich genug, um auf Grund derselben eine Entscheidung in dieser Frage zu fällen.

Eine Schwierigkeit in der Beurtheilung der Beziehung der Cilioflagellaten zu den Flagellaten bilden nun namentlich die Gattung Amphidinium und die eigentlichen Dinophysiden, bei welchen beiden die Quersfurche ganz an das Vorderende gerückt ist. Die Schwierigkeit besteht in dem Zweifel: ob diese Formen am Beginn der phylogenetischen Reihe stehen, oder ob sie aus den Übrigen durch Verlagerung der Quersfurche, resp. Reduktion der vorderen Körperhälfte entstanden sind. Ich neige mich zur Zeit mit STEIN der letzteren Auffassung zu, wenn

---

fehlte eine Hülle sicher, dagegen ließen einige in jüngster Zeit nach längerer Frist aufgetretene Exemplare eine Umhüllung ziemlich sicher wahrnehmen. Es scheint daher, dass Oxyrrhis sowohl im nackten, wie umhüllten Zustand auftreten kann und es fragt sich, ob diese Verschiedenheit vielleicht auf verschiedene Arten hinweist.



ich auch annehmen muss, dass die Sonderung der betreffenden Formen von den übrigen auf sehr früher Stufe erfolgte. Wenn die Amphidinen und Dinophysiden, wie dies BERGH und KLEBS vertreten, umgekehrt die ursprünglichen Formen repräsentiren sollten, so müsste sich die Ableitung der Bauverhältnisse der Cilioflagellaten von den Cryptomonaden in anderer Weise gestalten, als ich dies oben erörtert habe. Wir hätten dann anzunehmen, dass das Vorderende bei beiden Abtheilungen auch morphologisch dasselbe sei und die nach hinten gewendete Richtung der Längsfurchengeißel bei den Cilioflagellaten in ähnlicher Weise entstand, wie die Rückwärtsrichtung der sog. Schleppegeißel bei den von mir als Heteromastigoda zusammengefassten Flagellaten. Wer eine solche Ableitung vorzieht, wird wohl auch auf eine von STEIN beschriebene Flagellatenform, die Gattung *Colponema*, Rücksicht nehmen müssen, die in ihrer Geißelbewaffnung den Heteromastigoda sich anreihet und in der Anwesenheit einer die ganze Bauchseite überziehenden Längsfurche, in welche die nach hinten gerichtete Schleppegeißel eingelagert ist, Ähnlichkeit mit den Cilioflagellaten besitzt. Es wäre auch wohl möglich, Beziehungen zwischen dieser *Colponema* und den Cryptomonaden anzuerkennen, wenn nicht nach den Angaben STEIN'S die Bauchfurche der *Colponema*, die sich recht wohl mit einem weiter entwickelten Peristom der Cryptomonaden vergleichen ließe, auf der rechten Seite gelegen wäre, während das Peristom der Cryptomonaden stets die linke Seite einnimmt. Wie ich schon oben betonte, scheint mir zur Zeit die erstversuchte Ableitung der Cilioflagellaten die wahrscheinlichere.

Aus den vorstehenden Erörterungen scheint mir nun aber mit großer Sicherheit zu folgen, dass die sog. Cilioflagellaten von der Flagellatengruppe abzuleiten sind, ja dass es recht zweifelhaft ist, ob dieselben genügende Unterschiede darbieten, um sie als selbständige Gruppe der Mastigophoren neben den Flagellaten aufzuführen. Immerhin halte ich dies bei der eigenthümlichen und charakteristischen Entwicklung, welche die Cilioflagellaten genommen haben, für das Richtigere, wenn ich auch nochmals betonen muss, dass die Familie der Procoentrinen ohne Anstand bei den eigentlichen Flagellaten Aufnahme finden könnte. Jedenfalls wird sich aber die Nothwendigkeit ergeben, die Bezeichnung Cilioflagellaten mit einer anderen zu vertauschen, da sie auf einer thatsächlich unrichtigen Auffassung des Baues beruht. Es scheint mir aber auch wenig angemessen, den Namen Peridineen, wie KLEBS will, für

die Gruppe zu gebrauchen, da derselbe besser für die speciell um Peridinium sich gruppirenden Formen reservirt wird. Mit STEIN die Cilioflagellaten als arthrodele Flagellaten zu bezeichnen, halte ich auch nicht für empfehlenswerth und möchte daher vorschlagen, die Bezeichnung Dinoflagellata zu gebrauchen, welche einmal in gewisser Hinsicht an den früheren Namen Cilioflagellaten erinnert und dann die für die typischen Formen charakteristischste Eigenthümlichkeit, nämlich die Ausbildung der Quersfurche mit der eingelagerten Geißel zum Ausdruck bringt.

#### 4. Beziehung der Cilioflagellaten zu Noctiluca.

Eine schon im Jahre 1872 von ALLMAN<sup>1</sup> geäußerte Ansicht von der Verwandtschaft der Noctiluca mit den Cilioflagellaten hat sich in neuester Zeit in POUCHET<sup>2</sup> und STEIN (l. c.) zwei Anhänger erworben, so dass es wohl gerechtfertigt erscheint, auf diese Frage hier etwas näher einzugehen, da mir, wie früher bemerkt, eigene Beobachtungen über den Bau der Noctiluca zu Gebote stehen. Ich werde dieselben bei der Vergleichung der Verhältnisse beider Gruppen aus einander setzen. Wenn ich auch nicht in Abrede stellen will, dass der zuerst von ALLMAN betonte Vergleich ein glücklicher war, so erschien derselbe doch seiner Zeit so gewagt und konnte sich auf so wenige Punkte von Bedeutung stützen, dass es erklärlich ist, wenn er in der Folge keine Beachtung fand. Das Einzige, was von allem dem von ALLMAN Angeführten heute noch festgehalten werden kann, ist der Hinweis darauf, dass sich sowohl bei den Cilioflagellaten, wie bei Noctiluca, eine den Körper überziehende Längsfurche finde, aus welcher in beiden Fällen das Flagellum entspringe. Alle übrigen Vergleichspunkte sind solche, welche sich mehr oder weniger auf einzellige Protozoen überhaupt anwenden lassen und ALLMAN nahm keinen Anstand sein Peridinium uberrimum<sup>3</sup>, dem er ein allgemeines Cilienkleid der gesammten Körperoberfläche zuschreibt, mit Noctiluca zu vergleichen. Wäre bei Peridinium uberrimum ein solches Cilienkleid wirklich vorhanden, wie ich nicht glauben kann<sup>4</sup>, so stünde es mit seiner Vergleichbarkeit mit Nocti-

<sup>1</sup> Quart. journal microsc. science. N. s. V. XII. pag. 326—332.

<sup>2</sup> Journal de l'anatomie et de physiologie 1883. pag. 399—455.

<sup>3</sup> Quart. journ. microsc. science. V. III. 1855. pag. 21—25.

<sup>4</sup> Wie sich diese seltsame Angabe von ALLMAN erklären lässt, scheint mir recht unsicher, wenn ich nicht glauben soll, dass er den feinen Borstenbesatz

luca wohl recht schlecht. Wie gesagt, nahm POUCHET die Vergleichung der Noctiluca mit Cilioflagellaten zuerst wieder auf und sprach sogar die Vermuthung aus, dass die Noctilucen in ihrer Entwicklung ein peridiniumartiges Stadium durchlaufen. Die Gründe, welche er für die Vergleichung mit Noctiluca heranzieht, scheinen mir recht wenig bedeutende zu sein. Ich will sie der Kürze wegen mit den Worten des Verfassers angeben. »Mêmes caractères physico-chimiques de la substance vivante; même présence d'une lacune aqueuse et de gouttelettes passant du rouge-carmin à la nuance chamois; même asymétrie par torsion, même proéminence d'une lèvre, même existence d'un flagellum; mêmes propriétés phosphorescentes.« In keinem der angeführten Punkte kann ich eine innigere Beziehung zu den Verhältnissen bei Noctiluca erkennen; ohne auf alle näher einzugehen, hebe ich nur hervor: dass meines Wissens von rothen Tropfen bei Noctiluca nichts bekannt ist — dass die weite Zelhöhle der Noctiluca mit der eigenthümlichen Anordnung des Plasmas doch nicht direkt mit den Vacuolen der Cilioflagellaten vergleichbar ist und dass ich von einer Torsion bei Noctiluca nichts weiß. Das Leuchtvermögen, so interessant es auch erscheint, kann doch höchstens als eine weitere Bestätigung wirklich morphologischer Übereinstimmung aufgeführt werden; hierfür bedarf es wohl keines besonderen Beleges.

Die speciellste Vergleichung zwischen Noctiluca und gewissen Cilioflagellaten suchte STEIN durchzuführen, ja er ging dieser Vergleichung zu Liebe sogar so weit, gewisse von ihm zuerst beobachtete Cilioflagellaten, seine Gattungen *Pyrophacus* und *Ptychodiscus*, in einer Weise zu orientiren, dass sie gegenüber der Stellung, welche er den anderen Cilioflagellaten giebt, gerade um 90 Grad verdreht erscheinen, auf welchen Missgriff schon BERGH<sup>1</sup> aufmerksam machte. Mit KLEBS (1884) bin ich der Ansicht, dass diese beiden Gattungen echte Peridineen sind. Da STEIN bei Noctiluca eine Rücken- und Bauchfläche unterscheidet, von welchen

---

der Zelhülle, welchen gewisse Peridinen aufweisen, für ein Cilienkleid gehalten hat. KENT (*Manual of infusoria*), der sich überhaupt sehr mit der Aufstellung unhaltbarer Gattungen, auf mangelhafte Beschreibungen hin, beschäftigt hat, konnte nicht umhin, auch auf diese offenbar zweifelhafte Beobachtung eine neue Gattung *Melodinium* zu gründen. Überhaupt ist die Gruppe der Cilioflagellata bei KENT ein Sammelplatz für das Unzusammengehörigste und Unsicherste: da findet sich *Mallomonas*, eine echte Flagellate, und so Zweifelhafte und Unsichere wie *Stephanomonas*, *Trichonema* und *Asthmatos*.

<sup>1</sup> Kosmos, herausgeg. von VETTER. 1884. pag. 384—390.

die erstere durch das sog. Staborgan bezeichnet wird, so sucht er auch bei den beiden erwähnten Gattungen der Peridineen zwei entsprechende Flächen festzustellen; er findet nun in der vorderen Schalenhälfte (die richtige Orientirung in Übereinstimmung mit den übrigen Peridineen ist hier angenommen) eine längliche, etwas unregelmäßige Platte der Zellhülle, welche bis an den Pol dieser Schalenhälfte aufsteigt und erklärt sie für das Homologon des Staborgans der Noctiluca (oder der Stabplatte, wie sich STEIN ausdrückt). Diese Stabplatte der beiden fraglichen Peridineengattungen lässt sich nun, ihrer Lage und Beschaffenheit nach, ohne Schwierigkeit auf die sog. Rautenplatte in der Hülle von Peridinium und verwandten Gattungen zurückführen und hieraus, wie aus dem allgemeinen Bau von Pyrophagus und Ptychodiscus, ergiebt sich mit Leichtigkeit, dass, wenn STEIN's Vergleich überhaupt durchgeführt werden sollte, die von ihm als Rückenfläche bezeichnete Hälfte des Noctilucakörpers der vorderen Hälfte der Peridinen homologisirt werden müsste. Nun fragt es sich aber, ob irgend ein Anhalt zur Vergleichung des Staborgans der Noctiluca mit der Rautenplatte der Peridineenhülle vorliegt. Diese Frage wird sich zunächst anknüpfen an die weitere, ob denn überhaupt eine Hülle, welche der der Cilioflagellaten vergleichbar ist, bei Noctiluca zu finden sei. Dies muss ich nun mit KLEBS auf das Entschiedenste in Abrede stellen. Ich kann weder mit den stärksten Vergrößerungen, noch vermittels Reagentien auf der Körperoberfläche der Noctiluca eine cuticulare Membran nachweisen, nur an dem Tentakel und dem sog. Zahn halte ich die Existenz einer solchen noch für möglich, wenigstens konnte ich an ersterem (Fig. 35) eine membranartige und ganz fein quergeringelte äußerste Hülle finden ( $\frac{1}{2}$ ), doch möchte ich die Entscheidung auch hier von einer erneuten Untersuchung abhängig machen, da ich diese Theile nicht wieder untersuchte, seit ich von der Nichtexistenz einer besonderen Zellhaut der Noctiluca überzeugt bin.

Die äußere Wand des Noctilucakörpers wird von einer sehr dünnen, im optischen Durchschnitt ganz fein gekörnten Plasmaschicht gebildet, welche ich, wie gesagt, in keiner Weise in eine Cuticula und eine darunter befindliche Plasmalage zerlegen konnte. Betrachtet man diese Plasmaschicht von der Fläche (Fig. 36), so nimmt man zunächst die mehr oder minder regelmäßig polygonalen Plasmanetze wahr, welche von mäßig dicken Fädchen mit körnigen Einlagerungen gebildet werden und die schon seit langer Zeit als das oberflächliche Plasmanetz der Noctiluca bekannt sind.

Bei der Untersuchung mit recht starken Systemen findet man jedoch die Maschenräume dieses Netzes nochmals von sehr zarten Granulationen erfüllt und kann sich an recht günstigen Stellen auch überzeugen, dass diese Granulationen die Knotenpunkte eines äußerst feinen Plasmanetzes sind, welches die größeren Maschen ausfüllt. Ich will an dieser Stelle nicht auf die Auffassung, welche ich von der Bedeutung dieses Plasmanetzes und der Netzstruktur des Plasmas im Allgemeinen habe, eingehen, sondern nur konstatieren, dass auch die Plasmazüge, welche sich in der bekannten verästelten Anordnung durch die Zellhöhle der *Noctiluca* erstrecken, bei genauerem Zusehen ein feines Netzgefüge erkennen lassen (Fig. 37 und 38), welches, wie dies bei in die Länge gezogenen Plasmapartien gewöhnlich zu sein scheint, gleichzeitig mehr oder weniger deutlich fibrillär erscheint, indem sich die in der Längsrichtung der Plasmazüge verlaufenden Netzfädchen zu längeren Fibrillen an einander reihen.

Aus den vorstehenden Bemerkungen ergibt sich, dass von einer sog. Stabplatte bei *Noctiluca* keine Rede sein kann und die Untersuchung zeigt denn auch, dass das Staborgan eine ganz andere Bedeutung hat. Es hat mich überrascht, dass fast allen Beobachtern dieser interessanten Protozoe die eigentliche Natur dieses Organs ganz entgangen ist, ja dass z. Th. ganz sonderbare Ansichten über diese im Grund sehr einfache Bildung geäußert wurden. Nur in der Abhandlung von ALLMAN sind einige Beobachtungen enthalten, welche zu einer richtigeren Auffassung des Staborgans hätten führen können, welche jedoch nicht in entsprechender Weise gedeutet wurden.

Um nun das Staborgan in seiner wirklichen Bedeutung schildern zu können, müssen wir einen Augenblick auf die Bildung des Mundapparates der *Noctiluca* eingehen, von welchem ich auch nur in der Arbeit von ALLMAN eine ziemlich richtige Darstellung finde. Der Mundapparat besteht in einer tiefen, jedoch sehr schmalen Einsenkung der Oberfläche, welche in ihrer Längsausdehnung, wenigstens bei großen Formen, wie ich sie untersuchte,  $\frac{1}{7}$ — $\frac{1}{6}$  der Peripherie einnimmt (Fig. 33 — 34 *at*). Diese Einsenkung liegt in der Medianebene der *Noctiluca* und wird mit ALLMAN am besten als das Atrium bezeichnet. Nach außen geht sie wenigstens an den Seiten und vorn, d. h. dem Tentakel (*t*) zu, ganz flach abgerundet in die äußere Körperfläche über. Nach innen nähern sich die beiden Seitenwände der Einsenkung sehr rasch, so dass sie in der Tiefe zu einem schmalen Spalt wird.

Von der Seite betrachtet (Fig. 34) erscheint das Atrium etwa wie ein rechtwinkliges Dreieck, indem es sich hinten, d. h. dem Staborgan (*st*) zu, am tiefsten und nahezu senkrecht zur Oberfläche einsenkt, jedoch mit einem etwas bauchig geschwungenen Verlauf der Hinterwand, während der Boden der Einsenkung, von der tiefsten hintersten Stelle an, ganz allmählich und in ziemlich gerader Linie nach vorn hin aufsteigt. In dem vorderen Theil des Atrium finden sich nun die bekannten Organe der Noctiluca. Dicht am Vorderende und von dem hier erst ganz schwach eingesenkten Boden sich erhebend, der Tentakel (*t*) und etwas dahinter, von der rechten Seitenwand entspringend, der Zahn (*z*) und die Lippe (*l*). Der Zahn liegt etwas vor und über der Lippe und an oder dicht bei der Lippe entspringt die sog. Cilie (Fig. 33 *g*), welche demnach für gewöhnlich wohl nicht aus dem Atrium hervorragt und deshalb auch so schwierig zu sehen ist, dass sie sogar neuere Beobachter, wie VIGNAL<sup>1</sup> und STEIN, nicht finden konnten. Wie gesagt, konnte ich sie auch an dem Osmiummaterial noch auf das deutlichste nachweisen. Etwas hinter der Lippe beginnt auf dem Boden des Atriums die eigentliche Mundspalte (Fig. 33 *m*), welche bis an das Hinterende des Atriums reicht, d. h. hier liegt das Centralplasma der Noctiluca frei und unbedeckt, so dass die Nahrung in dasselbe eingeschoben werden kann. Die Wände des Atriums zeigen einen etwas anderen Bau als die gewöhnliche Körperwand. Es finden sich nämlich hier nicht weite Netzmaschen, sondern die Wand wird von einer dünnen Lage anscheinend dicht granulirten, in Wirklichkeit aber sehr feinnetzigen Plasmas gebildet (Fig. 34) und erscheint daher auch dunkler und etwas gelblicher als die Körperwand. Ich finde übrigens, dass die äußere Körperwand schon in der Nähe des Atriumeingangs eine entsprechende Veränderung erfährt.

Das Staborgan (*st*) steht nun mit der Hinterwand des Atriums in folgender Verbindung. Von dem Hinterrand des letzteren sieht man sowohl in seitlicher wie Flächenansicht nach der hinter der Einsenkung gelegenen Oberfläche der Noctiluca zwei divergirende Züge feiner Plasmafäden (*fd*) ziehen. Jederseits entspringt von dem ganzen Hinterrand des Atriums eine Reihe solcher Fäden, welche, indem sie sich an die Körperwand anheften, die beiden vorderen oder dem Atrium zugewendeten, divergirenden

<sup>1</sup> W. VIGNAL, Rech. histol. et physiol. s. les Noctiluques. Arch. de physiologies norm. et pathol. 2. sér. T. V. 1878. pag. 415 ff.

Schenkel des Staborgans bilden. In entsprechender Weise sieht man dann von dem Hinterrand des unter der Mundspalte gelegenen Centralplasmas einen dicken Busch (*b*) von Plasmafäden entspringen, welcher sich in seinem, in der Medianebene erfolgenden Verlauf zur Oberfläche fächerartig ausbreitet und, indem er sich da, wo die oben beschriebenen Fäden aufhören, an die Körperoberfläche ansetzt, die Fortsetzung des Staborgans bildet. Es wird also das ganze Staborgan von nichts Anderem gebildet, als von den nach dem Atrium zu divergirenden und davon weg allmählich zusammenfließenden Ansatzstellen der beschriebenen Plasmafäden an der Oberfläche. Es gelingt auch in keiner Weise, an dem Staborgan eine besondere membranöse Verdickung oder dergleichen nachzuweisen; auch hier lässt sich eine Membran eben so wenig auffinden wie auf der übrigen Oberfläche. Es scheint fast, als wenn die Plasmafäden eine Art stützende Bedeutung für diesen Theil der Oberfläche hätten, da man die Linien, längs welcher sie sich an die Oberfläche ansetzen, gewöhnlich etwas erhöht und die dazwischen liegende Fläche des Staborgans, namentlich in seinem vorderen Theil, wo ja die Ansatzlinien divergiren und die eingeschlossene Fläche daher breiter ist, etwas konkav eingesenkt findet, was auch von den meisten Beobachtern deutlich dargestellt wird (Fig. 33). ALLMAN hat nun alle diese Verhältnisse eigentlich schon ziemlich richtig gesehen und abgebildet, sowohl die vorderen divergirenden Plasmafäden wie den hinteren dicken Strang, doch hielt er nur den letzteren für Plasma, während er die ersteren für eine gestreifte Einfaltung der äußeren Körperwand nahm, innerhalb welcher sich, und zwar in der Nähe des Atriums, der Kanal öffnen sollte, als welchen er die hintere Fortsetzung des Staborgans erklärte. Diesem vermeintlichen Kanal glaubte er eine Bedeutung bei der Ausscheidung der Nahrungsreste zuschreiben zu dürfen und brachte hiermit auch die Funktion des dicken hinteren Stranges von Plasmafäden in Zusammenhang. Dass von einer solchen Auffassung keine Rede sein kann, brauche ich nicht besonders zu betonen.

Die allgemeine Natur des Staborgans wurde schon oben hinreichend erläutert; dagegen lässt sich zur Zeit eine morphologische Vergleichung desselben mit Organen anderer Protozoen nur schwierig durchführen; doch soll weiter unten ein Versuch dazu gemacht werden. Bei dem interessanten, von R. HERTWIG<sup>1</sup> beschriebenen und

<sup>1</sup> Jenaische Zeitschr. f. Naturwissensch. Bd. XI. 1878. pag. 307.

aller Wahrscheinlichkeit nach auch mit *Noctiluca* näher verwandten *Leptodiscus medusoides* lässt sich vielleicht etwas Entsprechendes finden. HERTWIG beschrieb bei diesem scheibenförmigen Organismus auf der konvexen Oberfläche ein sog. Cytostom, welches als eine ziemlich tiefe, röhrenartige Einsenkung der Oberfläche erscheint, an deren Grund sich ein breiter Strang von Plasmafäden anheftet, welcher geraden Wegs von dem im Centrum der Unterseite gelegenen Centralplasma herkommt. Die Auffassung dieser Bildung als Cytostom beruht nicht auf direkter Beobachtung der Nahrungsaufnahme, sondern auf der allgemeinen Erwägung, dass diese Stelle wohl hierfür die geeignetste sei. Nun findet sich aber außer dieser als Cytostom gedeuteten Einsenkung auf der Oberfläche des *Leptodiscus* noch eine zweite, enger röhrenförmige, welche direkt nach dem Centralplasma der Ventralseite führt und innerhalb welcher die Geißel entspringt. HERTWIG erwägt zwar auch die Möglichkeit, dass diese sogenannte Geißelscheide das eigentliche Cytostom sein könnte, hält sie jedoch zu eng für eine solche Funktion. Mir scheint nun die Auffassung der Geißelscheide als eines Homologon des Atriums der *Noctiluca* nicht unmöglich und es wäre dann auf ihrem Grunde die eigentliche Mundöffnung zu suchen. Hinsichtlich der Ernährung des *Leptodiscus* ist so wenig bekannt, dass aus der Enge der Geißelscheide wohl nicht viel gegen diese Auffassung zu entnehmen ist. Als sichere Nahrungskörper fand HERTWIG im Plasma nur Algensporen und diese, wie andere kleine Organismen vermöchten doch wohl die nach meiner Berechnung etwa 0,01 mm im Durchmesser besitzende Geißelscheide zu passiren. Ich führe zur Unterstützung meiner Auffassung noch an, dass die sog. Geißel oder Cilie der *Noctiluca* auch dicht bei der Mundspalte, tief im Atrium entspringt, nicht entfernt von dem Mund, wie HERTWIG auf Grund früherer Angaben annimmt und weiter, dass bei den Mastigophoren die Stelle der Nahrungsaufnahme ganz allgemein an der Geißelbasis gelegen ist. Auch erhält bei dieser Deutung die Geißel des *Leptodiscus* eine Funktion, welche ihr bei der HERTWIG'schen Ansicht nicht zu geben war. Wenn wir nun diese Auffassung adoptiren, so ergibt sich für die von HERTWIG als Cytostom gedeutete Einsenkung die wahrscheinlicheré Homologie mit dem Staborgan der *Noctiluca*. Sowohl die allgemeine Lage zu der Atriumröhre wie der Strang von Plasmafäden, welcher zu der Einsenkung zieht, stimmen damit überein. Es hätte sich bei dem *Leptodiscus* nur das Staborgan, ähnlich wie das Atrium, auf eine kleine Strecke der



Oberfläche verengt, dagegen jedoch statt der schwachen Vertiefung welche es bei *Noctiluca* besitzt, eine bedeutende Einsenkung erlangt. Jedenfalls glaube ich, dass sich in dieser Weise eine innigere Übereinstimmung zwischen den beiden Organismen ergibt, als bei der seitherigen Auffassung.

Kehren wir nun wieder zu dem Ausgangspunkt unserer Betrachtung des Staborgans der *Noctiluca* zurück, so ergibt sich, dass an eine Vergleichung desselben mit der Stab- oder Rautenplatte der Peridineen nicht zu denken ist und wir werden auch gleich sehen, dass das Staborgan bei einer Vergleichung der *Noctiluca* mit den Cilioflagellaten eine andere Lage erhält, wie die Stab- oder Rautenplatte.

Ich halte es nämlich nicht für unmöglich, dass gewisse Beziehungen zwischen *Noctiluca* und den Cilioflagellaten existiren. Für diejenigen zwar, welche noch an dem Cilienkranz der letzteren festhalten, dürfte sich eine solche Beziehung nur sehr gezwungen ergeben. Die Punkte, wo ein Vergleich wohl einsetzen muss, sind die Längsfurche der Cilioflagellaten und das Atrium nebst Staborgan der *Noctiluca* und weiter die beiden Geißeln, die gewöhnlich in dem Vorderende der Längsfurche bei den Cilioflagellaten entspringen und die beiden Bewegungsfäden der *Noctiluca*, welche auch in der Atriumeinsenkung ihren Ursprung nehmen. Ferner gesellen sich hierzu noch wichtige Übereinstimmungen in dem Bau der Jugendform der *Noctiluca* mit den Cilioflagellaten.

Wenn wir eine Vergleichung versuchen wollen, beginnen wir vielleicht am besten mit einer Betrachtung der sog. Schwärmer der *Noctiluca*, weil sich nach meiner Auffassung in deren Bau eine Anzahl Cilioflagellatencharaktere erkennen lassen. Zunächst kommt in Betracht, dass sich die Schwärmer, wie die Cilioflagellaten, mit nach hinten gerichteter Geißel bewegen, was CIENKOWSKI<sup>1</sup> speciell betont. Es lassen sich ferner an ihnen zwei Körperhälften unterscheiden (s. den umstehenden Holzschnitt Fig. 3), eine vordere, welche CIENKOWSKI den Kopf nennt, und eine hintere, welche er als Stielblase bezeichnet. Diese beiden Regionen sind, wenn auch wahrscheinlich nicht in dem ganzen Umfang des Wesens, durch eine Quersfurche (*qf*) von einander geschieden. Weiter lässt sich eine Bauch- und eine Rückenseite unterscheiden. Die erstere wird dadurch charakterisirt, dass sich über sie, von dem Kopftheil entsprin-

<sup>1</sup> Archiv f. mikrosk. Anatomie. Bd. VII und IX.

gend, der sog. Stachel hinzieht (*st*). Was dieser Stachel ist, geht aus CIENKOWSKI'S Darstellung nur wenig deutlich hervor; bald erscheint er auf seinen Abbildungen nur als eine deutlich abgegrenzte,

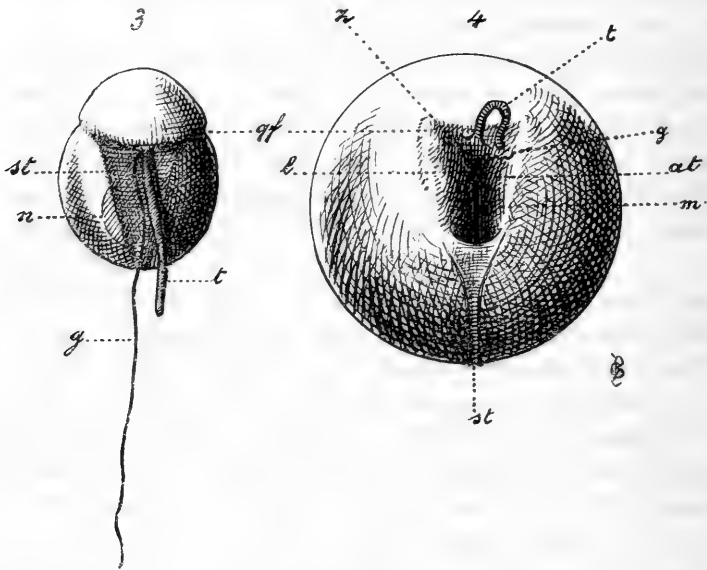


Fig. 3. Ein Schwärmer von *Noctiluca* von der Bauchseite, nach den Darstellungen von CIENKOWSKI und ROBIN kombinirt. *gf* die vermuthliche Querfurche und *st* die Längsfurche oder der sog. Stachel CIENKOWSKI'S, *g* die Geißel und *t* der rudimentäre Tentakel (fadenförmiger Anhang CIENKOWSKI'S), *n* der Kern.

Fig. 4. Entwickelte *Noctiluca* zum Vergleich mit dem Schwärmer. *z* der Zahn, *l* die Lippe, *at* das Atrium, *m* die Mundspalte; die übrigen Bezeichnungen sind dieselben wie bei dem Schwärmer, so dass die vermuthliche Rückführung der Theile auf die des Schwärmers unschwer gelingt.

nach hinten sich zuspitzende Fläche der Bauchseite, bald, und dies ist nur auf relativ wenigen Figuren der Fall, wird sein Hinterende als frei hervorragender Stachel angegeben. Im Allgemeinen macht dieser Stachel auf den Darstellungen unseres Forschers den Eindruck, als sei er ein gewölbt hervorragendes Organ; doch finden sich auch einige Figuren, auf welchen er mehr als eine Einsenkung, eine Furche der Bauchseite, erscheint. Speciell ist dies auch z. Th. auf den Abbildungen der Fall, welche CIENKOWSKI von anormalen, blasigen Schwärmern giebt, die sich nicht von dem Mutterkörper abgelöst haben; hier erscheint das als Stachel bezeichnete Organ manchmal recht ähnlich dem Staborgan der ausgebildeten *Noctiluca*.

Die Darstellung, welche ROBIN<sup>1</sup> von dem Bau der Schwärmer

<sup>1</sup> ROBIN, Rech. s. la reprod. gemmip. et fissip. des noctiluques. Journ. de l'anat. et de physiol. 1878. pag. 563 ff.

entwirft, kann wohl dazu dienen, die CIENKOWSKI'sche Schilderung zu erläutern, obgleich der französische Forscher leider keine Rücksicht auf die Beschreibung des ersteren nimmt. ROBIN schildert das, was CIENKOWSKI als Stachel bezeichnet, als eine konkave Einsenkung der Bauchseite des Schwärmers, welche von ziemlich scharfen Rändern begrenzt wird, und die sich von der Querfurche bis an das Hinterende der Schwärmer verfolgen lässt. Ein freies Hervorragendes des Stachels scheint letzterer Beobachter nie beobachtet zu haben. Ich halte es nun nach diesen Schilderungen für recht wahrscheinlich, dass der sog. Stachel nichts weiter ist wie eine Längsfurche der hinteren Körperhälfte und glaube, dass Vieles dafür spricht, ihn mit der Längsfurche der Cilioflagellaten zu vergleichen. Die Insertion der Geißel findet sich an der Querfurche, nach ROBIN in der Mitte der Bauchseite, nach CIENKOWSKI's Abbildungen mehr seitlich am Vorderende der Längsfurche (seines Stachels) und zwar meist auf der rechten Seite desselben gezeichnet, doch gelegentlich auch auf der linken. Es stimmt demnach auch die Insertion der Geißel mit den Verhältnissen bei den Cilioflagellaten ziemlich überein. Außer der Geißel beobachtete CIENKOWSKI nicht selten noch einen dickeren und kürzeren fadenförmigen Anhang (*t*), der auf den Abbildungen seinen Ursprung dicht neben der Geißel nimmt. ROBIN scheint denselben nie gesehen zu haben. Ich erachte es für recht wahrscheinlich, dass dieser Anhang der junge Tentakel der Noctiluca war, dass derselbe also recht frühzeitig angelegt wird und ursprünglich dicht neben der Geißel entspringt. Ich will nun gleich weiter bemerken, dass ich den Tentakel der Noctiluca für vergleichbar mit der Querfurchengeißel der Cilioflagellaten halte und daher auch bei dem Schwärmer schon die beiden Geißeln der Cilioflagellaten finden möchte.

Nachdem wir nun in solcher Weise eine Rückführung der Organisation des Schwärmers auf die Verhältnisse der Cilioflagellaten versucht haben, bleibt uns noch übrig den Bau desselben mit dem der ausgebildeten Noctiluca in Verbindung zu setzen. Wir sind dabei leider nur auf Vermuthungen angewiesen, da eine direkte Verfolgung der Umbildung noch nicht möglich war. Ich möchte nun glauben, dass eine solche Verbindung der beiderlei Organisationen nicht allzu schwierig ist, und meine Ansicht hierüber kurz aus einander setzen. Bei dem Auswachsen des Schwärmers verliert sich die Querfurche und ein letzter Rest derselben erhält sich vielleicht noch als der vordere Rand des Atriums (vgl. Fig. 4

des Holzschnittes). In dem vorderen Theil des sog. Stachels oder der Längsfurche des Schwärmers bildet sich durch Einsenkung das Atrium (*at*) aus, dessen seitliche Übergangsränder in die Körperoberfläche noch die Ränder der ursprünglichen Längsfurche repräsentiren, während sich der dahinter gelegene Theil der Längsfurche als das sog. Staborgan (*st*) erhält, welches ja, wie früher bemerkt, eine schwache Einsenkung darstellt. Die beiden Geißeln behalten ihren Platz in dem vorderen Theil der Längsfurche. Die eigentliche Geißel des Schwärmers wird zu der sog. Cilie der Noctiluca oder deren Mundgeißel, wie man sie auch nennen könnte und repräsentirt nach meiner Auffassung die hintere oder Längsfurchengeißel der Cilioflagellaten, sie ist auch wie diese weiter nach hinten eingepflanzt, während der Tentakel der Quersfurchengeißel entspricht und auch weiter vorn entspringt. Über die Berechtigung dieser Vergleichung des Tentakels mögen hier noch einige Worte zugefügt werden. Ich schöpfe dieselbe namentlich daraus, dass, wie beschrieben, die Quersfurchengeißel der Cilioflagellaten zuweilen ein bandartiges Gebilde ist und dann eine netzig-fibrilläre Plasmastruktur, wenn auch nur schwach, erkennen lässt. Nun ist der Tentakel, wie ich hier bemerken will, da KLEBS ihn als unbeweglich bezeichnet, ein aktiv bewegtes Organ, wenn auch die Beobachter darin übereinstimmen, dass er keine heftigen Bewegungen mache. Weiter ist derselbe, wie bekannt, im Querschnitt nicht kreisrund sondern flach dreieckig bis nierenförmig, also nahezu bandförmig (Fig. 35 bei *c*). Ich finde an dem Tentakel ein äußeres zartes Häutchen (*h*), an welchem ich zuweilen auf das deutlichste eine sehr feine Querringelung wahrnahm (bei *a*). Das Tentakelplasma aber zeigt eine netzige Struktur, welche auf den beiden Flächen desselben etwas verschieden erscheint. Auf der platten oder schwach konkaven Fläche finden wir (bei *b*) in regelmäßiger Anordnung quere Plasmafädchen, welche die bekannte Querstreifung des Tentakels hervorrufen. Diese Fädchen zeigen ziemlich dicht und regelmäßig gestellte Knötchen oder Varicositäten, welche in der Längsrichtung des Tentakels wiederum durch feine Fädchen in Verbindung stehen. Auf der konvexen Seite des Tentakels (bei *d*) beobachtet man ein im Ganzen ähnliches, doch viel unregelmäßigeres Netz, so dass hier eine Querstreifung nicht hervortritt.

Die Plasmastruktur der konkaven Seite stimmt demnach mit der Struktur nicht weniger sog. glatter Muskelfasern ganz überein, wie ich durch eigene gelegentliche Untersuchungen solcher von verschiedenen wirbellosen Thieren bestätigen kann. In Übereinstimmung

mit diesem Verhalten steht denn auch die Angabe VIGNAL'S (l. c.), dass nur diese Seite des Tentakels die kontraktile sei, was übrigens auch schon daraus zu entnehmen ist, dass der Tentakel bei den konservirten Exemplaren immer nach dieser Seite eingerollt ist.

Dass wir den Zahn und die Lippe der Noctiluca vielleicht mit der auf der rechten Seite der Geißelspalte vorspringenden Leiste vergleichen dürfen, die oben z. B. bei *Ceratium Tripos* beschrieben wurde und die sich nach STEIN'S Abbildungen auch bei den Peridiniën allgemein entwickelt findet, halte ich nicht für unmöglich, doch lässt sich zur Zeit nur eine dahin gehende Vermuthung aussprechen. Was Zahn und Lippe anlangt, so möchte ich bei dieser Gelegenheit nur noch hervorheben, dass dieselben ihrer Masse nach aus Plasma bestehen. Wie nach der Basis des Tentakels, lässt sich auch zu dem Zahn ein fibrillärer Plasmastrang verfolgen, welcher in ihn eintritt. Die freie Schneide des Zahnes fand ich meist zweispitzig, gelegentlich auch drei- und vierspitzig (Fig. 32).

Ich glaube, dass nur die genauere Verfolgung der Entwicklungsgeschichte der Schwärmer, d. h. die Aufklärung der allmählichen Ausbildung des Baues der fertigen Noctiluca, über die wahre Stellung dieses Organismus sicheren Aufschluss geben kann und die in Vorstehendem niedergelegten Vermuthungen geben möglicherweise Anregung zu erneuten Untersuchungen in dieser Richtung. Unter Berücksichtigung dessen und des weiteren Umstandes, dass wegen der von verschiedenen Seiten betonten Beziehungen der Noctiluca zu den Cilioflagellaten eine Diskussion dieser Frage nicht zu umgehen war, konnte ich es wagen, die in Vorstehendem enthaltenen Spekulationen eingehender zu formuliren.

Erst nach der Abfassung des Manuskripts ist mir eine in der Zeitschrift für wiss. Zoologie Bd. 40 erschienene Arbeit von DADAY bekannt geworden, worin derselbe auf pag. 479 mittheilt, dass er sich bei *Amphidinium operculatum* von der Nichtexistenz des Wimperkranzes überzeugt habe. An dessen Stelle fand auch DADAY eine Querfurchengeißel, welche einen undulirenden Saum besitze, dessen Schwingungen die vermeintlichen Cilien vortäuschen. In dieser Mittheilung interessirt uns namentlich, dass also auch bei *Amphidinium* die Geißel der Querfurchen bandförmig zu sein scheint.

---

## Erklärung der Abbildungen.

Taf. XXVI—XXVIII.

Auf den Figuren der Tafeln XXVI—XXVIII sind folgende übereinstimmende Buchstabenbezeichnungen gewählt worden.

- a* Amylonkörner,
- ch* Chromatophoren,
- fg* die Querfurchengeißel,
- g* die hintere oder Längsfurchengeißel,
- n* der Zellkern,
- oc* der Augenfleck oder das Stigma,
- v* nichtkontraktile Vacuole.

Fig. 1—9. Von *Glenodinium cinctum*.

- Fig. 1. Ansicht eines Individuums von der Ventralseite, die Chromatophoren sind nur im optischen Schnitt angegeben.
- Fig. 2. Ansicht eines Exemplars von hinten. Die Chromatophoren sind hier vollständig eingezeichnet. Fig. 1 und 2 nach mit Osmiumsäure getödteten Individuen.
- Fig. 3. Seitliche Ansicht eines mit Osmiumchromsäure getödteten Exemplares; nur in Umrissen gezeichnet, um die beiden Geißeln zu zeigen.
- Fig. 4 und 5. Zwei der eigenthümlichen Ruhezustände; nach lebenden Exemplaren gezeichnet.
- Fig. 6 *a* und *b*. Einige isolirte Chromatophoren.
- Fig. 7. Der Augenfleck in ventraler Ansicht bei stärkerer Vergrößerung.
- Fig. 8. Einige isolirte Stärkekörner.
- Fig. 9. Ein isolirter Kern, welcher, nach der Abtödtung durch Wasser, deutlich die sehr feine netzförmige Struktur zeigt. Die kuglige Gestalt des Kernes wurde bei der Isolirung durch Pressung verändert.

Fig. 10—15, 17 und 18. Von *Ceratium Tripos* aus der Kieler Bucht.

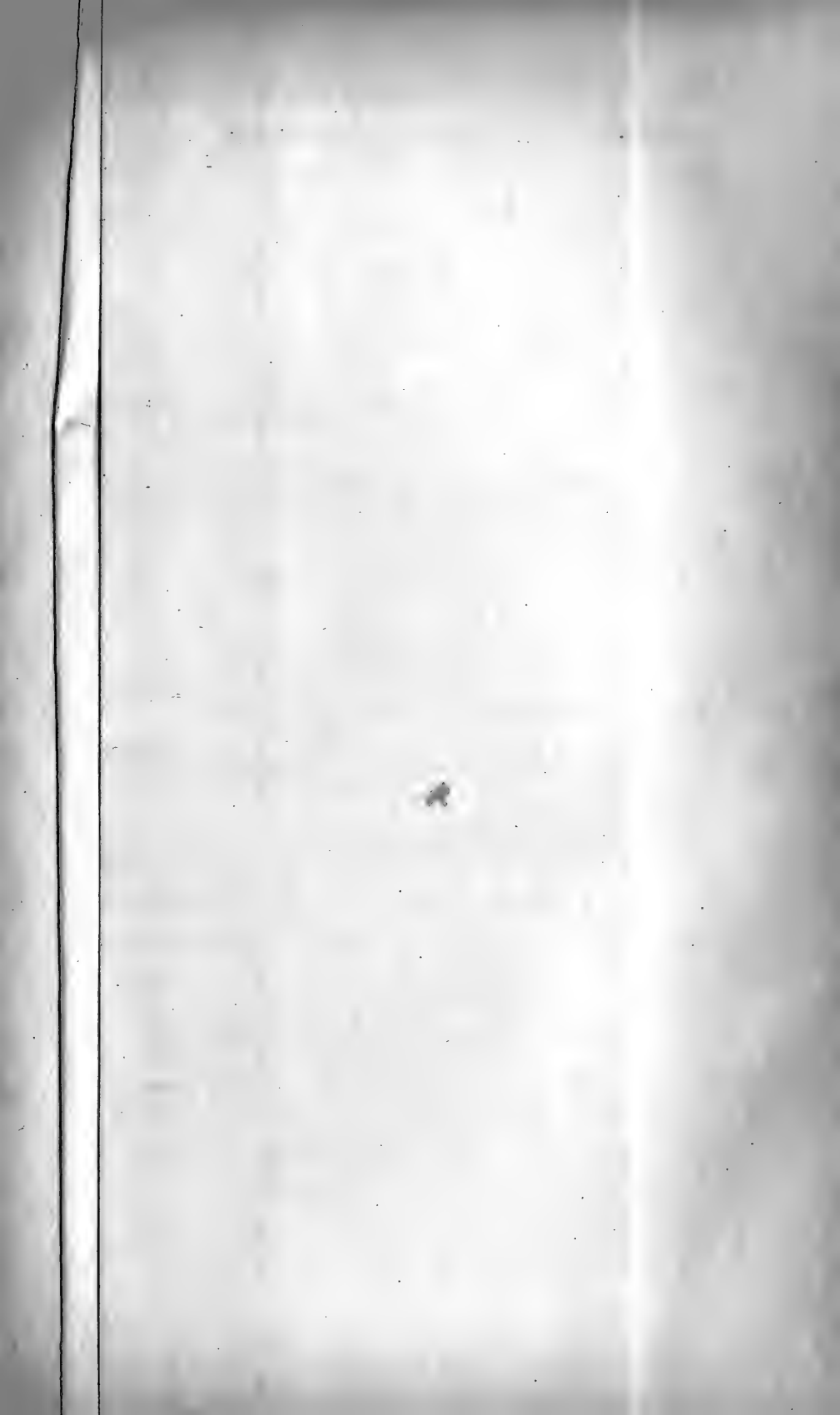
- Fig. 10. Ein *Ceratium* von der Ventralseite nach einem in Glycerin eingeschlossenen Exemplar, bei welcher Behandlung die Verhältnisse der Hülle besser zu erkennen sind, wie an den in Harzen eingeschlossenen. Der Weichkörper hat sich, wie bei den untersuchten Formen überhaupt, von der Hülle etwas zurückgezogen und innerhalb desselben sind nur die Amylonkörner und der Nucleus eingezeichnet.

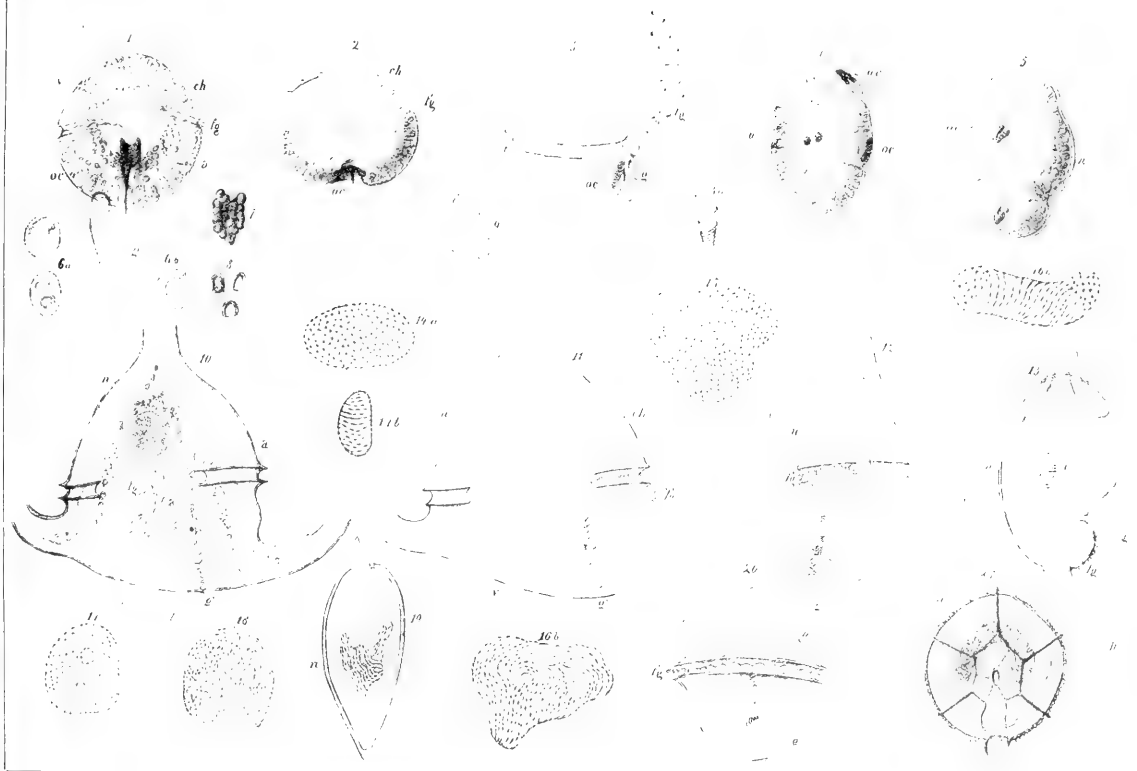
Die Verhältnisse des Geißelspaltes (*l*) sind an dieser Figur allein angedeutet und die Längsfurchengeißel ist zum größeren Theil in den Spalt eingelagert.

- Fig. 11. Ein anderes Exemplar von der Bauchseite. Die Querfurchengeißel liegt hier noch auf eine größere Strecke in der Querfurchen. An dem Weichkörper sind die Chromatophoren, der Nucleus und die nicht selten vorhandene Vacuole (*v*) eingezeichnet.
- Fig. 12. Ein Individuum von der linken Seite, bei welchem gleichfalls die Querfurchengeißel noch auf eine größere Strecke in der Querfurchen verläuft.
- Fig. 13. Ein Individuum von der Hinterseite. Man bemerkt die Geißelspalte (*l*) im optischen Querschnitt und den Ursprung der beiden Geißeln. Weiter ist auf der Figur gut zu sehen, dass der Bauchausschnitt von einer zarten Fortsetzung der Hülle, der sog. Mundplatte (*mp*), nach STEIN, überzogen wird, welche sich, bei dem bruchsackartigen Hervorquellen des Weichkörpers aus dem Bauchausschnitt, etwas abgehoben hat. Doch weist die Bildung des hakenförmig umgebogenen Endes des Durchschnittes dieser Mundplatte noch deutlich darauf hin, dass letztere den dachförmigen Vorsprung an der rechten Seite des Geißelspaltes bis zu dem Grunde der Spalte überzog. Vgl. hinsichtlich dieser Verhältnisse die Darstellung des Geißelspaltes in der Flächenansicht auf Fig. 10.
- Fig. 14 *a* und *b*. Ein sehr deutlich netzförmiger Kern. *a* in der Ventralansicht des Ceratiums, *b* in seitlicher Ansicht. Beide Abbildungen geben nur optische Durchschnitte.
- Fig. 15. Der optische Durchschnitt eines ähnlichen Kernes in Ventralansicht.
- Fig. 16 *a* und *b*. Ein Kern von Peridinium divergens, in zwei um 90 Grad der Drehung verschiedenen Ansichten. Fig. 16 *b* zeigt ein rein fädiges Gefüge von eigenthümlicher Anordnung, welches dadurch noch ein besonderes Interesse besitzt, weil es lebhaft an die concentrischen Körper des Ceratium Tripos erinnert, namentlich auch wegen der Deutlichkeit des innersten Kreischens, welches sich bei Senkung des Tubus wie ein Röhrchen in die Tiefe verfolgen ließ und sich dabei auch verbreiterte. Fig. 16 *a* lässt in anderer Ansicht desselben Kernes deutlich erkennen, dass die Fäden auch hier im optischen Durchschnitt das Bild des Netzes geben.
- Fig. 17. Kern von Ceratium Tripos mit zwei Nucleolen, von welchen der eine ganz dieselbe Netzstruktur wie der Kern zeigt.
- Fig. 18. Kern von Ceratium Tripos, dessen Netzstruktur feiner und durch Unregelmäßigkeit sowie eine gewisse Schlängelung der Maschen verworrener geworden ist.
- Fig. 19. Prorocentrum micans in seitlicher Ansicht. Die Geißeln sind nicht angegeben.
- Fig. 20 und 21. Gonyaulax polyedra Stein. Fig. 20 in der Ansicht von der Rückseite. Die Längsfurchengeißel ist in der Längsfurchen deutlich zu sehen und die Querfurchengeißel über die ganze Rückseite hin in der Querfurchen zu verfolgen. Fig. 21. Ansicht auf den vorderen Pol. Um den zurückgezogenen Weichkörper sieht man eine deutliche innere Hülle (*h*), wie dies bei den zur Untersuchung gekommenen Gonyaulax fast regelmäßig der Fall war.

- Fig. 22. *Peridinium divergens*. *a*. Ein Exemplar in seitlicher Ansicht. *b*. Ein kleines Stück der Querfurchengeißel bei stärkerer Vergrößerung.
- Fig. 23. *Dinophysis acuta* in seitlicher Ansicht. In dem zurückgezogenen Weichkörper bemerkt man zwei Vacuolen, den eigenthümlich fädigen Kern und den im Text genauer besprochenen Körper *x*, welcher sich schwächer wie der Kern gefärbt hat.
- Fig. 24 bis 29. Von *Ceratium Tripos*, schildern die Entwicklung des eigenthümlichen Körpers an Stelle des Kernes. Fig. 24—26 verschiedene Stadien der Ausbildung des Körpers im concentrischen Zustand.
- Fig. 27. Weiteres Entwicklungsstadium des Körpers, *a* in der Ansicht von der Bauch- und *b* in der von der Rückenseite. In Fig. 27 *b* schien sich mit ziemlicher Sicherheit zu ergeben, dass die concentrische Zeichnung eigentlich eine spiralförmige ist. Bei anderen Exemplaren machte dagegen die Zeichnung stets den Eindruck wirklicher Concentricität, doch ist die Entscheidung dieser Frage sehr schwierig.
- Fig. 28 *a* und *b*. Fortgeschrittenstes Entwicklungsstadium des fraglichen Körpers mit deutlicher Trennung der Fäden in einzelne Keruchen und Bildung von Zellkörpern um letztere. *a* Ansicht von der Rückenseite, *b* von der Bauchseite. In letzterer Ansicht sieht man aus der dreieckigen Falte in der Mitte des Körpers, welche auf ähnlichen Stadien gewöhnlich vorhanden ist, ein kleines Röhrchen hervorragen, das wohl entschieden dasselbe Gebilde ist wie das auf Fig. 25 dargestellte.
- Fig. 29. Eigenthümlicher Körper neben dem Kern eines *Ceratium Tripos*.
- Fig. 30 und 31. Von *Ceratium Fusus*. Fig. 30. Exemplar mit eigenthümlichem, ansehnlichem Körper *x* neben dem Kern. Der Körper enthält in jedem seiner Enden einen deutlichen Nucleus. Der Kern des *Ceratium* scheint sehr reducirt.
- Fig. 31. Exemplar in nahezu seitlicher Ansicht, zeigt deutlich die beiden Geißeln und die Kernstruktur, wie sie sich gewöhnlich darstellt.
- Fig. 32—38. Von *Noctiluca miliaris* (nach Osmiumsäurematerial).
- Fig. 32. Vierspitziger Zahn eines Exemplares, wie er sich selten findet. Umriss. Ansicht von oben.
- Fig. 33. Blick auf die Atrialregion einer *Noctiluca*. Die Ausdehnung der Atrialeinsenkung ist durch Schattirung angedeutet, doch erhellt dieselbe noch besser mit Hilfe der seitlichen Ansicht in Fig. 34. Ganz vorn in der Einsenkung bemerkt man den Tentakel (*t*); in einiger Entfernung dahinter an der rechten Seite der Wand des Atrium den Zahn (*z*) und die Lippe (*l*) so wie die Geißel (*g*). Darauf folgt im Grunde der Einsenkung die eigentliche Mundöffnung (*m*). Hinten bemerkt man das orale Ende des Staborgans (*st*) mit seinen beiden nach dem Atrium gerichteten Ausläufern, welche durch die Plasmafäden (*fd*) gebildet werden; *b* der Busch von Plasmafäden, welche die hintere Fortsetzung des Staborgans bilden. Die queren Linien, welche das Staborgan kreuzen sind Falten in der Wand der *Noctiluca*, die sich bei der Präparation gebildet haben.











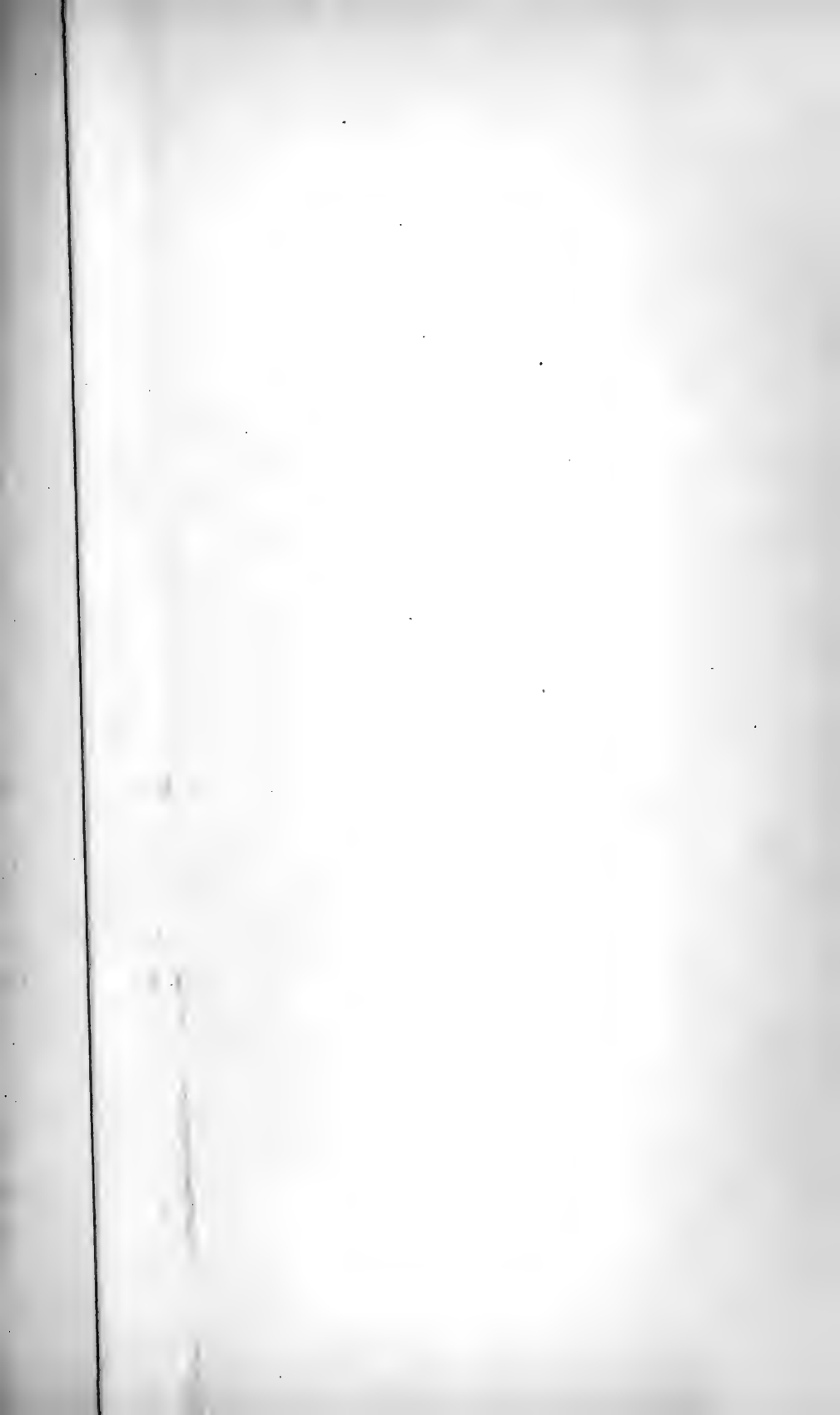




Fig. 34. Seitliche Ansicht der Atrialregion; die Erklärung ergibt sich aus dem bei Fig. 33 Bemerkten.

Fig. 35. Stück eines Tentakels bei starker Vergrößerung. Bei *a* ist die feine Querringelung der äußeren Hülle des Tentakels zu sehen; bei *b* die Anordnung der Plasmafäden auf der konkaven Tentakelseite, worauf deren Querstreifung beruht; bei *c* der optische Durchschnitt des Tentakels und bei *d* die Anordnung der Plasmafäden auf der konvexen Tentakelseite.

Fig. 36. Kleines Stück des oberflächlichen Plasmanetzes einer Noctiluca; man bemerkt an einigen Stellen deutlich, dass die größeren Netzmaschen noch von einem feinen Netzwerk erfüllt sind.

Fig. 37 und 38. Zwei Plasmazüge aus dem Inneren eines Noctilucakörpers, welche das netzförmige Gefüge deutlich zeigen. In Fig. 38 geht der Faden von dem dunkel angedeuteten Centralplasma aus. In beiden Figuren ist nur das eingezeichnet, was deutlich zu erkennen war, daher rühren die scheinbaren Lücken und Unterbrechungen in dem Netzwerk, welche in der Natur sicherlich nicht vorhanden sind.

# Das Foramen Magendii und die Öffnungen an den Recessus laterales des IV. Ventrikels.

Von

**Carl Hess,**

cand. med. in Heidelberg.

---

Mit Tafel XXIX.

---

Seitdem MAGENDIE 1842 in seinen »Recherches anatomiques et physiologiques sur le liquide céphalo-rachidien« die Angabe gemacht, dass an der Decke des IV. Ventrikels beim Menschen normalerweise sich eine Öffnung vorfinde, durch welche die Subarachnoidalräume des Rückenmarks mit den Hirnhöhlen in Verbindung ständen, wurde über diesen Gegenstand eine Reihe von Untersuchungen vorgenommen, doch mit so widersprechenden Resultaten, dass von Autoren wie KÖLLIKER, REICHERT und VIRCHOW die Existenz dieses Loches aufs Entschiedenste in Abrede gestellt wird, während LUSCHKA, KEY und RETZIUS, SCHWALBE u. A. die MAGENDIE'schen Angaben im Wesentlichen bestätigten.

Wenn eine neue Untersuchung des Gegenstandes schon aus diesen Gründen gerechtfertigt erschien, so war sie um so mehr deshalb nothwendig, weil auch zwischen den Angaben von MAGENDIE, LUSCHKA und KEY und RETZIUS selbst große Differenzen herrschen in Betreff der Art und Bedeutung dieser Öffnungen, so wie ihrer Beziehungen zur Pia mater.

Unter den älteren Autoren finden wir ganz unbestimmte Angaben über die Öffnungen am IV. Ventrikel bei HALLER, der ihre Existenz als nothwendig erachtet wegen des Druckes der in den Ventrikeln befindlichen Flüssigkeit, welche durch diese Öffnungen in die um das Rückenmark gelegenen Räume fließen soll. BICHAT giebt ausdrücklich an, dass sich vom Kleinhirn zur Medulla oblongata



eine kontinuierliche Membran erstreckt, findet dagegen im III. Ventrikel eine Öffnung, dadurch entstehend, dass eine von ihm als Arachnoides bezeichnete Haut sich in die Hirnhöhlen einstülpe und einen Kanal bilde, der am oberen Ende des Aquaeductus Sylvii sich nach vorn öffne. Die erste genaue Beschreibung rührt von MAGENDIE (1) her, der am Calamus scriptorius »eine konstante, normale Öffnung« findet, »deren laterale Ränder von Plexus chorioidei gebildet werden und die nach oben von der Valvula Tarini (Velum medullare inferius) begrenzt ist. Die Größe des Loches ist bei den verschiedenen Individuen sehr verschieden und steht in direktem Verhältnis zur Menge der Ventrikelflüssigkeit.« Um es zu sehen, hebt MAGENDIE das Kleinhirn von der Medulla oblongata etwas ab. Der Beziehungen des Loches zur Pia mater gedenkt er gar nicht.

Für den Flüssigkeitsstrom wird diesem Loch eine große funktionelle Bedeutung beigelegt, da in zwei Fällen von Hydrocephalus internus sich an Stelle desselben eine verschließende Membran vorgefunden haben soll.

MAGENDIE'S Entdeckung gerieth in Vergessenheit, bis LUSCHKA 1855 (2) detaillirtere Angaben machte. Er findet »beim Umbeugen der Medulla aus dem Thal des Kleinhirns nach vorn, und mit Beseitigung der zahlreichen hin- und herziehenden Zellstoffäden in der Tiefe eine kleine Stelle, durch welche man direkt auf die Rautengrube sieht; — es befindet sich das Loch in der Tela chorioidea inferior, d. h. der Membran, die sich nach unten in die Pialbekleidung der Medulla oblongata fortsetzt, nach oben aber, sich umschlagend, zum Überzug des Kleinhirns wird«. Der Rand des Loches ist nach LUSCHKA »der freie Rand einer Duplikatur, deren eines Blatt in die Pia des Kleinhirns und der Medulla übergeht, während das andere in das Ependym der Rautengrube und des Centralkanals übergeht, d. h. selbst Ependym wird«. LUSCHKA folgert die Nothwendigkeit der Existenz des Loches aus dem Verlauf der Plexus chorioidei, welche durch dasselbe in die Subarachnoidalräume eindringen. — Die Ansicht, dass die Pia ins Innere der Ventrikel sich einstülpe, wurde von KOLLMANN (3) widerlegt, welch' Letzterer über die Begrenzung des Loches die Angabe macht, dass erst gegen Ende des achten Monats des Embryonallebens bindegewebige Balken an der Rautengrube auftreten, die sich vermehren und so zur Begrenzung der Öffnung werden. 1876 geben KEY und RETZIUS (4) eine ausführliche Schilderung, die aber nichts wesentlich Neues enthält, außer einer richtigen Beschreibung des zungenförmigen plexus-

tragenden Abschnittes, der sich vom Ventrikel längs des Unterwurms hinaufzieht, und früher von REICHERT (5) zwar gesehen, von diesem aber als Kunstprodukt aufgefasst worden war. KEY und RETZIUS weisen nach, dass es eine natürliche Bildung sei. Ihrer morphologischen Bedeutung werden wir später eine eingehende Betrachtung widmen müssen. QUINCKE (6) sieht im Foramen Magendii eine variable, manchmal gar nicht darstellbare Bindegewebslücke, durch welche ein Lymphstrom bloß nach außen hin, nicht aber von außen nach innen fließen soll, eben so wenig wie ein abwechselndes Ein- und Ausströmen stattfindet. Eine solche physiologische Bedeutung leugnet MARC SÉE (7) vollständig, obschon er sonst im Wesentlichen die QUINCKE'sche Auffassung theilt: nach ihm soll der Lymphstrom durch mikroskopische Poren seinen Weg finden.

Wie SÉE und QUINCKE, so bedienten sich später in ausgehnter Weise KEY und RETZIUS der Injektionsmethoden in die Subarachnoidalräume des Rückenmarks mit flüssiger oder erstarrender Masse, und sie sehen im Eindringen der Flüssigkeit in die Ventrikel den striktesten Beweis für die Existenz eines Loches. Die von A. KEY und RETZIUS gegebene Darstellung wurde später auch durch SCHWALBE (8) bestätigt.

Gegenüber diesen Angaben gelangen nun mehrere Autoren zu dem Resultat, dass das Foramen Magendii überhaupt nicht vorhanden sei: so spricht sich unter den Älteren BURDACH (9) »für einen vollständigen Verschluss des unteren Endes der vierten Hirnhöhle aus«; eben so HILDEBRANDT und WEBER; — VIRCHOW (10) sagt darüber in seinem Handbuch der speciellen Pathologie und Therapie: »Die Subarachnoidalräume stehen in keiner offenen Verbindung mit den Hirnhöhlen«. REICHERT (5) sieht die Öffnungen durchaus als Kunstprodukte an und will sogar bei sorgfältiger Untersuchung einen Verschluss nachgewiesen haben, und KÖLLIKER (11) sagt: »Die vierte Hirnhöhle ist bei Embryonen jederzeit geschlossen und halte ich dafür, dass dies auch beim Erwachsenen die Regel ist und dass die Öffnung am Calamus scriptorius, wo sie vorhanden, keine gesetzmäßige Bildung ist, noch weniger die Löcher an den Recessus laterales.«

Die Gründe, die gegen die Existenz eines Loches sprechen sollen, werden von MARC SÉE (7) in folgenden drei Punkten zusammengefasst:

1) Es sollen die beim Herausnehmen des Hirns aus der Schädelhöhle unvermeidlichen Zerrungen genügen, um eine so feine Membran, wie sie an der Decke des IV. Ventrikels vorkommt, zu zerreißen.

2) Schon RENAULT, später auch LUSCHKA fanden, dass bei manchen Thieren, z. B. beim Pferde, — auch bei der Ziege, der Ventrikel geschlossen sei.

3) Die pathologischen Erscheinungen bei einer Überfüllung der Ventrikel mit Flüssigkeit sollen mit der Annahme eines Loches nicht vereinbar sein.

Die beiden letzten Punkte bedürfen keiner längeren Erörterung; wenn bei manchen Säugethieren der Ventrikel verschlossen ist, wie ich es in der That bestätigen kann, so dürfen wir daraus auf den Menschen keine Schlüsse ziehen, um so weniger, als bei den meisten Thieren die Entwicklung des Kleinhirns nach der Medulla eine ganz andere ist als beim Menschen; und wollte man etwa von der physiologischen Bedeutung des Loches ausgehend die Nothwendigkeit seiner Existenz beim Menschen in Abrede stellen, weil es beim Pferde nicht vorhanden ist, so kann man darauf erwidern, dass durch die stärkere Entwicklung der Öffnungen an den Recessus laterales eine kompensatorische Einrichtung gegeben sein dürfte.

Was den anderen Einwurf betrifft, so mögen in pathologischen Fällen so viele Faktoren zur Verstopfung des Loches beitragen (z. B. Gerinnselbildungen etc.), dass damit für einen normalen Verschluss nichts bewiesen ist.

Eine eingehendere Besprechung erfordert dagegen der erste Einwurf und wir werden dadurch zugleich auf den Ausgangspunkt unserer Untersuchung geführt werden.

Es liegen unzweifelhaft in der Methode, deren man sich bisher zum Demonstrieren des Foramen Magendii bedient hatte, große Fehlerquellen, die die Gegner anzugreifen wohl berechtigt waren. MAGENDIE wie auch LUSCHKA und KEY und RETZIUS bogen gewaltsam die Medulla oblongata vom Kleinhirn ab, um das Loch zu sehen; bei diesem Verfahren konnte REICHERT in dem erwähnten zungenförmigen Fortsatz wohl ein Kunstprodukt erblicken, und er giebt sogar an, dass »man die vierte Hirnkammer vollkommen verschlossen findet, wenn das Gehirn vorsichtig aus dem Schädel entfernt wird und wenn man dann unterhalb des Pons einen Querschnitt durch die vierte Hirnkammer macht« (5). Obschon ich mehrere Male nach der angegebenen Methode verfuhr, konnte ich mich doch von diesem Verhalten nicht überzeugen.

Die verschiedenen Injektionsmethoden konnten eben so zu keinem Ziel führen, da die Ergebnisse der VIRCHOW'schen und KÖLLI-

KER'schen Untersuchungen denen von KEY und RETZIUS gerade entgegengesetzt sind.

Bei meiner Untersuchung habe ich nun vorzüglich darauf Rücksicht genommen, die Lagebeziehungen zwischen Kleinhirn und Medulla möglichst unverändert zu erhalten: das Kleinhirn wurde nach Abtrennung vom Großhirn so aus dem Schädel entfernt, dass nach vorsichtiger Durchschneidung der Nerven mit der Schere durch eine möglichst tiefe Durchtrennung des Marks und der Arachnoidea diese letztere an der Basalfläche des Kleinhirns wie am Übergang zur Medulla oblongata vollständig intakt blieb und auch durchaus nicht gezerzt wurde; die Hirne lagen vier Wochen in MÜLLER'scher Flüssigkeit und zwar die Hemisphären nach unten, Pons und Medulla nach oben, um eine Veränderung der Pia durch den Druck der Kleinhirnteile zu vermeiden; an den nachträglich noch in Alkohol gehärteten Hirnen suchte ich mich durch Schnittserien in verschiedenen Richtungen zu orientiren; den besten Einblick bekam ich durch Sagittalschnitte, die ich durch die Mitte des Kleinhirns und der Medulla mit einem ganz feinen Rasirmesser legte, wodurch die Pia mater niemals zerrissen wurde; die Garantie dafür lag darin, dass, wo eine noch so feine piale Membran sonst vom Schnitte getroffen wurde, diese scharfe Schnittländer zeigte.

Es wurden so über 30 Hirne von Erwachsenen, 10 von Neugeborenen und 7 von Embryonen verschiedener Stadien (7, 12,5, 15, 16, 17 cm Kopf-Steißlänge) untersucht, und nur in einem einzigen später näher zu betrachtenden Falle fand ich eine dünne piale Membran als Ventrikeldecke erhalten.

In günstigen Fällen konnte ich durch der Medulla oblongata parallel gelegte Horizontalschnitte Einsicht in den IV. Ventrikel gewinnen; wenn nämlich der Vermis wenig nach hinten prominirte, so konnte man unter der über die Tonsillen sich wegspannenden Arachnoidea das Foramen Magendii erblicken, so wie seinen unteren zackigen Pialrand (*a*) und seine obere Begrenzung an den Plexus chorioidei (*b*) (Fig. 1).

Machen wir nun zum genaueren Studium der lateralen Begrenzung des Loches einen Sagittalschnitt in der oben angedeuteten Weise, so sehen wir in sehr vielen Fällen folgendes Bild (Fig. 2). Auf dem nervösen Boden des Ventrikels an den Clavae zieht quer über diese ein mehr oder weniger gleichmäßiger scharfer Saum (*a*), gebildet von einer Duplikatur der Pia mater. Die untere Lamelle (*a*<sub>1</sub>) geht über in den Pialüberzug der Medulla oblongata, während die

obere ( $\alpha_2$ ) in dem Maße, als sie sich von den Clavae entfernt, dünner wird, bald vielfach perforirt erscheint, und sich schließlich in ein Netzwerk von gröbereren und feineren Fasern auflöst, die sich nach oben mit dem Pialüberzug der Tonsillen ( $b$ ) vereinigen, und nach hinten direkt an der Arachnoidea ( $c$ ) sich befestigen. Nach vorn hingegen zeigt diese Lamelle eine stärkere Konsistenz, ist weniger perforirt, biegt am Vermis scharf medianwärts um und entwickelt an dieser Stelle mächtige Plexus ( $p$ ); es dehnt sich dann die Membran noch etwas über das obere Ende der Zotten hin aus, zeigt hier wieder mehrfache Perforationen ( $d$ ) und ist mit dem Pialüberzug des Vermis eng verwachsen. Wenige Subarachnoidalfäden ziehen von einer Seite zur anderen.

Es zeigt uns dieses Verhalten aufs Deutlichste, dass wir es hier nicht mit einer künstlichen, durch Zerreißung entstandenen Bildung zu thun haben, und ich sehe darin das sicherste Kriterium für deren normales Vorkommen: Das MAGENDIE'sche Loch stellt in unserem Falle sich nicht als einfache Perforation einer Membran dar, derart, dass seine Ränder, in einer Ebene liegend, auf einander zustrebten; vielmehr erscheint dasselbe als das Lumen eines kurzen mehr oder weniger cylindrischen Rohres, dessen vielfach perforirte Wandungen nach oben, d. h. an dem dem Vermis zugekehrten Theile am vollständigsten sind, während nach unten und den Seiten hin die Begrenzung oft nur durch wenige Subarachnoidalfäden repräsentirt wird.

Die unendlich großen individuellen Schwankungen in der Entwicklung der Pialmembran machen die Schilderung jedes einzelnen Falles unmöglich; doch können wir, vom geschilderten Verhalten ausgehend, alle vorkommenden Variationen in zwei größere Gruppen trennen, die selbstverständlich durch vielfache Übergänge eng mit einander verknüpft sind. Die eine Gruppe charakterisirt sich durch eine mangelhaftere Entwicklung der Pia mater, während in der anderen dieselbe in größerer Ausdehnung sich erhalten hat, und oft eine breite zusammenhängende Membran darstellt.

Das Erstere ist das bei Weitem Häufigere: die laterale Pialmembran ist so stark perforirt, dass sie nur noch ein feines Maschenwerk darstellt, und auch dieses kann schwinden; es bleiben dann nur noch einzelne Subarachnoidalfäden übrig, die von einer in der Tiefe zwischen Tonsille und Medulla oblongata sichtbaren zarten Membran heraufziehen, und, sich um die Arteria cerebelli inferior schlingend, theils am Pialüberzug der Tonsille, theils an der Arachnoidea sich befestigen.

Die nervösen Reste der Ventrikeldecke an den Seiten, welche als Ponticuli oder Taeniae beschrieben werden, sind in diesen Fällen schwach entwickelt, doch sieht man oft deutlich, wie sie sich eine kleine Strecke auf die piale Membran fortsetzen, da wo sich dieselbe von den Clavae abhebt. — Geht der Schwund der Pia mater noch weiter, so findet man auch von den Fäden nichts mehr, und es ist dann die laterale Begrenzung des Foramen Magendii dargestellt durch einen ganz scharfen Pialrand, der der nervösen Substanz unmittelbar aufgelagert erscheint, im Bogen über die Clavae verläuft und oft sich ein wenig verdickt zeigt.

Ja sogar noch mangelhafter kann die Pia mater entwickelt sein, so dass die Clavae und die anstoßenden nervösen Theile ohne piale Bekleidung frei zu Tage liegen, wie ich es zweimal zu beobachten Gelegenheit hatte, einmal beim Erwachsenen und einmal beim Neugeborenen, wo die Pia mater 2—3 mm vom Obex entfernt auf den Clavae selbst mit scharfem Rand absetzte (Fig. 3). Da wo die Pia mater in ausgedehnterem Maße erhalten ist, zeigt sie meist dieselbe Konsistenz wie an den anderen Theilen des Kleinhirns; zuweilen ist sie etwas derber und opaker. Am wenigsten verdünnt zeigt sie sich an den plexustragenden Theilen, die sich — weiter oberhalb — dem Vermis anlegen; hier finden wir oft die langen kontinuierlichen zungenförmigen Fortsätze.

Es lehrt die gegebene Beschreibung, dass die gewöhnliche Schilderung des Foramen Magendii als eines ovalen, scharf begrenzten Loches den Thatsachen nicht entspricht, vielmehr haben wir es mit einem Lückensystem zu thun, das durch Rarifikation der Pia oder des Gewebes, aus welchem an den anderen Hirnthteilen die Pia entsteht, sich gebildet hat; die größte Lücke allerdings finden wir, wie zu erwarten steht, da, wo sich die Membran frei über einen weiten Raum wegspannen müsste.

Weniger häufig, als die Rarifikation der Pia, sind die Fälle, wo dieselbe in größerer Ausdehnung erhalten ist, und sie bieten besonderes Interesse wegen der Beziehungen zu den bei Säugethieren vorkommenden, später noch näher zu erörternden Bildungen:

Es kann zunächst das Maschenwerk der lateralen Begrenzungen zu einer mehr oder weniger zusammenhängenden Membran sich umbilden (Fig. 4), mit vielfach ausgebuchteten, unregelmäßigen Rändern, die wiederum in breitere oder schmalere Bänder auslaufen, welche sich dann an dem Pialüberzug der Tonsille und an der

Arachnoides anheften, so dass oft Bilder entstehen, die lebhaft an die Valvula mitralis des Herzens erinnern.

Es können weiter diese schmalen Bänder der lateralen Begrenzungen unter einander zusammenfließen und so eine kontinuierliche Membran bilden, die sich dann entweder nur an den Seitenrändern findet, oder auch vom oberen Ende der Plexus zum Calamus scriptorius sich hinüberspannt; diesen letzteren Fall habe ich indessen nur ein einziges Mal — bei einem Neugeborenen — beobachtet, und es zeigte sich auch hier bei näherem Betrachten die Membran an den seitlichen Theilen von feinen Lücken durchsetzt; nach oben hin löste sie sich in ein feines Fasernetz auf, das einerseits mit der plexustragenden Membran, andererseits mit der Arachnoides eng verwachsen war. Es erscheint also die Decke des IV. Ventrikels in diesem Falle als eine handschuhfingerförmige Ausstülpung mit perforirten lateralen Wandungen (Fig. 5).

In solchen Fällen sind Ponticulus, seltener auch Obex stärker entwickelt; ob die nervöse Substanz in solcher Ausdehnung vorhanden sein kann, dass die beiden Ponticuli zu einer zusammenhängenden Decke verschmelzen, bleibt dahingestellt; vielleicht sind so die beiden Fälle zu deuten, die MAGENDIE erwähnt, obzwar er selbst es mit einer pathologischen Neubildung zu thun zu haben glaubt. KEY und RETZIUS fanden ein einziges Mal eine nur von Pia mater gebildete Decke; REICHERT's Angaben sind so unbestimmt, dass wir nichts Sicheres aus ihnen ersehen können.

Es sei schließlich noch einer interessanten Modifikation gedacht, die bis jetzt nicht berücksichtigt worden ist, obschon sie auf die Genese des Foramen einiges Licht wirft.

Wir finden nämlich gar nicht selten die plexusbildende Pia mater längs des Unterwurms so stark entwickelt, dass sie nach oben bis zur Arachnoides sich hinzieht, mit der sie entweder nur durch schmalere und breitere Bänder in Verbindung steht oder auch kontinuierlich in größerer Ausdehnung verwachsen sein kann (Fig. 6). Eine von der Verwachsungsstelle der Pia mater mit der Arachnoides zum Calamus scriptorius ziehende Membran, welche doch nach denjenigen Autoren zu erwarten wäre, welche die Existenz des Foramen Magendii leugnen, ist auch nicht einmal angedeutet. Übergangsstufen zu diesem Verhalten finden wir einmal in der mächtigeren Entwicklung des zungenförmigen Fortsatzes längs des Vermis, dann auch in dem oben gegebenen Stadium des geschlossenen Ventrikels, wo die plexustragende Pia mit der Arachnoides durch ein dichtes

Netzwerk von Fäden verbunden erscheint, ein Verhalten, das wir vielfach bei Säugethieren wiederfinden, und das sogar schon bei Vögeln angedeutet ist.

Aus der gegebenen Schilderung geht wohl zur Genüge hervor, dass das Loch an der Decke des IV. Ventrikels beim Erwachsenen und Neugeborenen ein normales Vorkommen darstellt. Doch seien in Kürze die Punkte hervorgehoben, die die Annahme einer künstlichen Entstehung des Loches unmöglich machen:

1) Man findet niemals unter Wasser flottierende Ränder oder Reste von Pialmembranen, weder an der lateralen, noch an der oberen oder unteren Begrenzung des Loches, was man bei einer künstlichen Entstehung des Loches doch wenigstens in vereinzelt Fällen finden müsste; die von REICHERT erwähnten Membranreste am Unterwurm konnte ich nie finden.

2) Man kann sich nicht wohl vorstellen, wie bei einem durch Einreißen entstandenen Loch dessen Begrenzung sich als der Umschlagsrand einer Duplikatur darstellen kann, deren oberes Blatt sich distalwärts ausbreitet.

3) Der Rand eines künstlichen Loches kann sich nicht als regelmäßiger scharfer, etwas verdickter Saum darstellen, der der nervösen Substanz dicht anliegt.

4) Wenn der Pialüberzug der Clavae ein diskontinuierlicher ist, wo von künstlichem Einreißen ja nicht die Rede sein kann, so wird die Annahme einer kontinuierlichen Membran, die sich über den daneben liegenden Raum frei wegspannte, auf große Schwierigkeiten stoßen.

5) Bei den Verwachsungen der Pia mater des Unterwurms müsste man doch hier und da wenigstens Reste einer früher vorhandenen, zum Calamus scriptorius verlaufenden Membran finden, was aber nie der Fall ist.

Die Verhältnisse beim Neugeborenen weichen von denen beim Erwachsenen wenig ab. Vor Allem fällt das viel reichlichere Subarachnoidalgewebe auf, welches in dem dreieckigen von Arachnoides, Medulla oblongata und unterer Kleinhirnfäche begrenzten Raum mächtig entwickelt ist; am Unterwurm finden wir den Plexus meist schon so weit hinaufgewachsen, dass er aus der Ventrikelhöhle herausragt; der piale Verschluss wurde, wie erwähnt, nur einmal gefunden. Die lateralen Begrenzungen erscheinen gleichfalls etwas vollständiger als beim Erwachsenen durch die reichlichen, vielfach mit



einander verbundenen Subarachnoidaläden; weiter fällt ein sehr großer Blureichthum auf, der jedoch auf die unmittelbare Umgebung der nervösen Substanz lokalisiert ist, hier als ein dichtes Netz vielfach gewundener Arterien sich darstellend. Wo eine pia Membran vorhanden ist, sieht man an deren Abgangsstelle von der Medulla oblongata die Blutgefäße scharf absetzen, so dass die ganze Membran kaum Spuren von Blutgefäßen zeigt; das Gleiche gilt für die seitlichen Grenzmembranen.

Werfen wir nun einen Blick auf die Bildungen, welche wir bei Säugethieren an der Decke des IV. Ventrikels vorfinden, so zeigen sich zum Theil beträchtliche Verschiedenheiten von den beim Menschen gefundenen Verhältnissen. Die meisten Säugethiere unterscheiden sich vom Menschen durch eine schwächere Entwicklung der Plexus mediales im Verhältnis zu den Plexus laterales und weiter durch die starke Prominenz der dem Vermis cerebelli entsprechenden Hirntheile über den Calamus scriptorius.

Sehr schwach entwickelt sind die Plexus unter den Nagern; bei Sciurus ist die Pia mater am IV. Ventrikel eine äußerst zarte Membran; sie erscheint indessen hier, wie auch bei der Ratte, kontinuierlich; unter den Insectivoren (welche stark entwickelte seitliche Plexus zeigen) ist die Tela chorioidea bei Talpa äußerst fein, aber kontinuierlich, bei Erinaceus dagegen von Lücken durchsetzt. Unter den Carnivoren finde ich eine kontinuierliche Membran beim Fuchs, eine vielfach durchbrochene bei der Katze.

Bei der Geburt nahen Rindsembryonen ist auf der ganzen, oft ziemlich langen Strecke vom Calamus scriptorius bis zum Beginn der Plexus chorioidei die Pia ersetzt durch ein Maschenwerk von feineren und gröberen Fasern, die nur ganz allmählich vorn und hinten in kontinuierliches Gewebe übergehen. (Ähnliches wie beim Rind fand ich bei einem zur Untersuchung gelangten Marder.)

Bei allen diesen, durch starke Entwicklung der mittleren Kleinhirntheile charakterisirten Formen verhält sich die zwischen Cerebellum und Calamus scriptorius eindringende Pia duplicatur wie in anderen tieferen Kleinhirnfurchen: sie ist äußerst zart, nicht selten diskontinuierlich und zeigt vielfache Verwachsungen. Unter den Primaten finde ich bei Troglodytes und Inuus große Öffnungen an den Recessus laterales, dagegen an der Ventrikeldecke bei Inuus eine kontinuierliche, wenn auch sehr zarte Membran. (Über das Verhalten bei Troglodytes konnte ich keinen Aufschluss gewinnen.)

Ganz andere Verhältnisse zeigt die Pia in den Fällen, wo der Vermis dem Calamus scriptorius nicht unmittelbar aufgelagert ist, wie beim Pferd und beim Schaf. — Der Plexus ist hier aus dem engeren Bezirk des Ventrikels durch die zwischen Clavae und medialen Kleinhirnpartien bleibende Lücke herausgetreten, indem er sich in eine Ausstülpung der Pia mater hinein entwickelt. Die Gestalt dieser Ausstülpung ist eine handschuhfingerförmige, zeigt sich aber nach den Seiten hin nur wenig ausgebildet, so dass bei Serienschnitten jederseits etwa  $\frac{1}{2}$  cm vom Calamus scriptorius sich wieder der normale Pia-verlauf findet. Von der Kuppe der Ausstülpung zieht beim Pferd ein festes faseriges Band zur Arachnoides hin, während beim Schaf die Kuppe der Ausstülpung selbst bis zur Arachnoides reicht. In der Ausstülpung ist beim Pferd die Pia mater von beträchtlicher Dicke und Festigkeit, so dass man, wie RENAULT angiebt, »eine kleine Nusschale voll Quecksilber durch den Aquaeductus Sylvii eingießen kann, ohne dass sie zerreißt«. Die seitlichen, dem Kleinhirn anliegenden Theile sind auch hier viel dünner, doch bleiben sie ohne Unterbrechung.

Wir mussten diese Verhältnisse beim Pferd genauer schildern, einmal wegen ihrer großen Wichtigkeit für die Beurtheilung der menschlichen Verhältnisse, dann aber wegen der Irrthümer, die sich über dieses Verhalten in allen früheren Beschreibungen finden: LUSCHKA giebt an, der Verschluss komme durch eine von der Arachnoides zur Pia mater reichende Membran zu Stande; eben so hat auch RENAULT, bei welchem wir zuerst die Angabe eines Verschlusses des Ventrikels beim Pferde finden, eine falsche Deutung desselben gegeben und bei KEY und RETZIUS finden wir eine ganz unrichtige Abbildung, nach welcher sich die Pia mater in geradem Verlauf über den Ventrikel wegspannen soll. Der abgebildete Saggittalschnitt (Fig. 7) lässt über das wahre Verhalten wohl keinen Zweifel mehr. Ob eine mangelhafte Entwicklung des Unterwurms nach hinten die Möglichkeit einer Ausstülpung gegeben, oder ob vielleicht eine sehr frühzeitige Entwicklung der Plexus nach hinten die dichte Auflagerung des Kleinhirns auf die Medulla oblongata am Calamus scriptorius unmöglich machte, muss unentschieden bleiben: ein Pferdeembryo von 15 cm Kopf-Steißlänge, in dieser Hinsicht untersucht, gab uns keine Aufklärung.

Engen Anschluss an das beim Pferd gefundene Stadium bietet das beim Schafhirn sich findende dadurch, dass wir gleichfalls die handschuhfingerförmige Ausstülpung der Pia mater, die Entwicklung der Plexus aus dem Ventrikel heraus, vorfinden; auch hiermit stimmt die bei

KEY und RÆTZIUS gegebene Abbildung nicht überein. Im Unterschied vom Pferd ist aber beim Schaf die von der Kuppe der Ausstülpung zum Calamus ziehende Pialmembran nicht fest und kontinuierlich, sondern vielfach von kleineren und größeren Lücken durchsetzt.

Nachdem wir nun so beim erwachsenen Menschen und einer Reihe von Säugethieren im Foramen Magendii eine gesetzmäßige Bildung kennen gelernt, tritt die Frage nach der Ursache der Entstehung des Loches an uns heran, und wir werden die Lösung derselben erreichen durch eine Betrachtung der embryonalen Verhältnisse.

KÖLLIKER giebt an, »dass die vierte Hirnhöhle menschlicher Embryonen jederzeit geschlossen sei«; dies habe ich nicht bestätigen können, denn bei Embryonen von 12 cm Kopf-Steißlänge fand ich schon eine Öffnung, eben so bei solchen von 15 cm und mehrfach in späteren Stadien, und zwar ging aus der Art und der Umgebung des Loches wiederum hervor, dass es kein Kunstprodukt sein konnte. Die Verhältnisse bei Embryonen ähneln sehr denjenigen bei Neugeborenen; bei einem Embryo von 15 cm Kopf-Steißlänge fand ich auch schon eine ausgedehnte Verwachsung der plexusbildenden Pia mater mit der Arachnoïdes, ohne Reste von einer zum Calamus scriptorius ziehenden Membran: plexusbildendes Gewebe und Pialüberzug des Vermis bildeten einen soliden Zapfen, von dessen unterer Fläche der Plexus nach dem IV. Ventrikel hin wucherte; die vom verlängerten Mark kommende Pia verdünnte sich an den Clavae auffallend und verlor sich unmerklich in dem dichten subarachnoidalen Maschengewebe. Bei jüngeren Stadien finde ich den Ventrikel nach außen abgegrenzt durch ganz gleichmäßiges dichtes Maschengewebe, so dass makroskopisch ein Verschluss allerdings vorhanden scheint; jedoch belehrt uns die mikroskopische Untersuchung eines Anderen; wir sehen dies noch deutlicher bei verschiedenen Thierembryonen, bei welchen ich zur Vermeidung von Zerrungen die Sagittalschnitte durch den ganzen Kopf legte. So finden wir z. B. bei einem Katzenembryo von 10 cm Kopf-Steißlänge (Fig. 8) die an Medulla oblongata und am Kleinhirn schon ziemlich deutlich und scharf differenzirte Pia mater am IV. Ventrikel auffallend viel dünner werden und eine Strecke weit verschwindet sie als zusammenhängende Membran gänzlich; bei Betrachtung mit bloßem Auge kann es den Anschein haben, als finde sich auch hier eine feine kontinuierliche Membran, aber mit der Lupe, noch besser mit dem Mikroskop an einem nicht zu feinen Schnitte, zeigt sich

deutlich, dass an dieser Stelle die Pia mater durch ein System feiner, lockerer Bindegewebsfasern ersetzt ist, die, vielfach durchflochten, nach vorn und hinten allmählich verdichten, jedoch ohne eine ganz kontinuierliche Membran zu bilden. Die epitheliale Auskleidung des Ventrikels setzt sich von dem plexustragenden Abschnitt noch eine Strecke weit auf die Pia mater fort und hört dann plötzlich auf. Ich erwähne diesen Befund bei der Katze, weil ich bei menschlichen Embryonen, so weit ich sie untersuchen konnte, wesentlich Gleiches fand, vielleicht mit dem einzigen Unterschiede, dass das Subarachnoidalgewebe etwas spärlicher ist, wie auch beim erwachsenen Menschen sich weniger Subarachnoidalgewebe als bei Thieren findet.

Solche, auch bei anderen Thierembryonen gefundene Thatsachen können zu der Auffassung hinführen, dass es vielleicht an der Decke des IV. Ventrikels überhaupt niemals zur Bildung einer kontinuierlichen Pia mater kommt; versuchen wir es, uns die Momente zu vergegenwärtigen, welche für eine solche Auffassung sprechen.

Was zunächst die Entwicklung der Pia mater angeht, so spricht HENLE in seinem Lehrbuch der Anatomie zuerst die Ansicht aus, dass Pia mater und Arachnoides genetisch zusammengehörige Bildungen seien, hervorgegangen aus derselben bindegewebigen Grundsubstanz, welche anfänglich Gehirn und Rückenmark gleichmäßig umgiebt; »dieses Bindegewebe verdichtet sich nach innen zur Pia, nach außen zur Arachnoides«.

Schärfer noch präcisirt finden wir diese Anschauung bei KEY und RETZIUS (4), welche »als weiche Haut die ganze Bindegewebslage zwischen Dura einer- und Hirn- und Rückenmarksoberfläche andererseits« bezeichnen und diese »in eine innere und äußere Verdichtungslage oder Grenzschicht: Pia und Arachnoides, und in das zwischenliegende Subarachnoidalgewebe« eintheilen. KÖLLIKER sagt (11): Die Arachnoidea ist als eine Abzweigung der Pia aufzufassen und wird erst in den letzten Monaten des Embryonallebens deutlicher. Über die Entwicklung der Pia mater sagt er: »Noch vor der Entstehung des knorpeligen Primordialschädels bildet sich die innerste Lage der häutigen Schädelkapsel in eine weiche einfache oder gallertartige Bindesubstanz um, in der zahlreiche Gefäße sich entwickeln, und stellt die erste Anlage der Gefäßhaut des Gehirns dar.«

Es bildet sich also bei der Anlage des Hirns und Rückenmarks um dieselben eine Schicht lockeren gleichmäßigen Bindegewebes, das den Raum zwischen Dura mater und nervöser Substanz ausfüllt, und

demgemäß an den Furchen des Gehirns, so wie an allen Stellen, wo sich dasselbe bei seiner Entwicklung von der Schädelkapsel abhebt, stärker entwickelt ist, indem es so ein gleichmäßiges Anschließen an die umgebende Schädelkapsel ermöglicht.

In diesem Sinne fassen wir auch das mächtig entwickelte Subarachnoidalgewebe auf, das wir bei den embryonalen Hirnen (s. Fig. 8) zwischen Kleinhirn, Medulla und Dura mater an der Ventrikeldecke vorfinden. Die Verdichtung dieses Subarachnoidalgewebes nach innen zu einer zusammenhängenden Pialmembran findet nach KÖLLIKER (Entwicklungsgeschichte pag. 578) erst im vierten Monat der Embryonalperiode statt und ist jedenfalls mit der starken Blutgefäßentwicklung an der Oberfläche der nervösen Substanz in Zusammenhang zu bringen.

Da sich nun, wie wir gesehen haben, an der Decke des IV. Ventrikels nervöse Substanz gar nicht, oder nur höchst rudimentär in Gestalt von Ponticulus und Obex entwickelt, so muss selbstverständlich auch die Blutzufuhr zu diesen Theilen aufhören und damit schon ein wichtiger Faktor zur Entwicklung einer kontinuierlichen Pialmembran wegfallen. Es erscheint so schon in früher Embryonalperiode der IV. Ventrikel nach außen nur durch ein gleichmäßiges Maschengewebe abgegrenzt, und es kommt dann zur Bildung des Foramen Magendii durch den Zusammenfluss der kleinen Lückenräume des embryonalen Pialgewebes. Wir haben diese Entstehung des Loches direkt bei der Katze verfolgt (s. o.) und der früher beschriebene Befund bei größeren Rinds-embryonen giebt dazu eine interessante Bestätigung.

Bei dieser Auffassung verliert das Foramen Magendii den Charakter des Wunderbaren, den es haben musste, so lange man sich vorstellte, dass ein in seiner Anlage geschlossenes nervöses Rohr sekundär durch Schwund der nervösen Umbüllung mit ihm ganz fremden Höhlen in Kommunikation trete, und weiter erklärt uns dieselbe alle beschriebenen Variationen auf einfache Weise. Denn wie das embryonale Gewebe sich nach außen und innen zu Arachnoidea und Pia verdichtete, so kann es auch in den zwischen beiden bleibenden Räumen in der mannigfaltigsten Weise zu kontinuierlichen Membranen sich umbilden. Dann verstehen wir die eigenthümliche Begrenzung des Foramen Magendii an den lateralen Rändern, in der wir nicht die Reste einer ursprünglich vorhandenen, sondern Theile einer neuen Membran sehen, die sich aus dem Subarachnoidalgewebe gebildet hat; wir verstehen die ausgedehnten Verwachsungen der

Pia mit der Arachnoides (s. Fig. 6), die uns so seltsam erschienen waren; wir begreifen, dass es in einzelnen Fällen auch zu einem völligen Verschluss des Ventrikels kommen kann. So wird uns auch die Angabe KOLLMANN's (3) verständlich, dass »erst gegen Ende des achten Monats des Embryonallebens Subarachnoidalbalken auftreten, die erst allmählich unter einander verschmelzen und so zur Begrenzung des Loches werden«.

Es erübrigt uns noch die Beantwortung der Frage, ob die erwähnte Entstehungsweise des Foramen Magendii die einzige vorkommende sei, und welche Faktoren der Bildung desselben beim Menschen so viel günstiger sind als bei vielen Säugethieren, wo wir den Ventrikel häufig verschlossen finden.

Die erste Frage angehend, so kann sich in manchen Fällen anfänglich ein dünner nervöser Verschluss erhalten haben, der aber nachträglich entweder rückgebildet wurde wegen mangelhafter Blutzufuhr, oder durch den Druck der in den Ventrikeln vorhandenen Flüssigkeit, so wie durch den Zug, welchen die sich entwickelnden Kleinhirnthteile auf diese zarte Membran ausüben mussten, zerstört wurde. Beim Menschen speciell ist es die Abhebung des Unterwurms vom Calamus scriptorius, so wie die starke Entwicklung der Plexus chorioidei längs des Vermis nach außen, welche die Entstehung eines Loches begünstigen, indem eine etwa erhaltene Pialmembran sich frei über einen ziemlich großen Raum wegspannen müsste, während bei den meisten Thieren das Kleinhirn der Medulla oblongata dicht aufgelagert bleibt.

Was endlich die funktionelle Bedeutung des Foramen Magendii angeht, so sehen wir in ihm einen wesentlichen Faktor zur Regulierung des Druckes der in den Hirnhöhlen vorhandenen Flüssigkeit; und da wir in den Subarachnoidalräumen des Hirns und Rückenmarks nach dem Vorgang von KEY und RETZIUS periencephale Lymphräume sehen, in welchen also ein konstanter Flüssigkeitsstrom vorhanden sein muss, so ist es klar, welche Bedeutung diese Kommunikationsöffnung für eine gleichmäßige Vertheilung der Flüssigkeit haben muss, während bei den meisten Säugethieren ohne Foramen Magendii durch die stärkere Entwicklung der Öffnungen an den Recessus laterales eine Kompensation gegeben ist.

Die Untersuchung der Pialverhältnisse an den Recessus laterales bietet ungleich größere Schwierigkeiten als die der Decke des IV. Ventrikels, einmal wegen der complicirten Verhältnisse,

welche die Reste des nervösen Verschlusses bieten, dann wegen des sehr schwer zu verfolgenden Verlaufs der Pia mater; doch ist hier die Pia Zerreibungen durch unvorsichtiges Herausnehmen des Kleinhirns aus dem Schädel weniger ausgesetzt.

Die Geschichte der Öffnungen an den Recessus laterales ist, wohl in Folge der genannten Schwierigkeiten, eine' sehr kurze. 1849 erwähnt BOCHDALEK (12), dass die Plexus chorioidei an den Recessus laterales, »aus dem Füllhorn hervordringend, frei unter die Arachnoidea zu liegen kommen«. Dann finden wir bei LUSCHKA (2) eine kurze Bemerkung, dass »der äußere Winkel der vierten Hirnhöhle den Ventrikel mit den Subarachnoidalräumen in Verbindung setzt« und dass »die seitlichen Theile des vierten Adergeflechtes frei unter der Arachnoidea liegen«; der Pialverhältnisse wird nicht gedacht. REICHERT beschreibt (1861) die Plexus ausführlicher und findet, »dass dieselben bei genauerer Untersuchung einen häutigen Verschluss zeigen«.

An LUSCHKA's Schilderung knüpft die Beschreibung von KEY und RETZIUS an (1875), welche die Existenz einer Öffnung aufs Bestimmteste behaupten. Ihnen schloss sich auch SCHWALBE an. Die beiden zuvor genannten Autoren fanden nur zweimal einen pialen Verschluss an den Recessus laterales. Da die Angaben von KEY und RETZIUS in Betreff der feineren anatomischen Verhältnisse und speciell des Verlaufes der Pia uns im Stiche lassen, und eine genaue Kenntnis derselben zum Verständnis der Foramina unerlässlich ist, so wollen wir zunächst der Entwicklung dieser Theile unsere Aufmerksamkeit zuwenden.

Die Anlage der Plexus chorioidei ist ursprünglich eine einheitliche, in der Weise, dass auf der ganzen halbkreisförmigen Strecke, auf welcher das Cerebellum sich seitlich und hinten über den Calamus scriptorius entwickelt, zahlreiche Blutgefäße in dem Maschengewebe zwischen Medulla und Kleinhirn auftreten, und dass die nervöse Substanz, welche diese letzteren noch mit einander verband, allmählich bis auf den Epithelbelag der Plexus chorioidei schwindet, welch' letztere von der blutgefäßhaltigen Pia mater in den Ventrikel eingestülpt werden.

So bilden also die Plexus chorioidei in ihrer Anlage einen zusammenhängenden Halbkreis von Zotten, der von den Keilsträngen der einen Seite zu denen der anderen Seite hinüberzieht; in dieser Form erscheinen sie uns noch bei fünfmonatlichen menschlichen Embryonen, selten noch bei Erwachsenen. Unter den Thieren bleibt

die Entwicklung der Zotten, z. B. bei den Ratten, während des ganzen Lebens auf dieser Stufe stehen. Wir müssen hier der früher von BURDACH angeregten, von KOLLMANN wieder aufgenommenen Ansicht gedenken, nach welcher »die Gefäßzotten durch direkte Umwandlung aus den Riemchen entstehen sollen, ohne Betheiligung der Pia mater«; schon die direkte Beobachtung lehrt uns, dass von der nervösen Substanz nur das Ependym der Medullarplatte in die Zottenbildung eingeht.

Beim Erwachsenen finden wir eine Andeutung der ursprünglich einheitlichen Zottenanlage im Verlauf der Arteria cerebelli inferior posterior, die meist tief eingesenkt zwischen Tonsillen und Medulla oblongata längs der Plexus nach den medialen Theilen des Ventrikels hinzieht. Einmal fand ich beim Erwachsenen das embryonale Verhalten noch deutlich ausgeprägt: zwischen dem Velum medullare posterius und den Pedunculi ad flocculos einerseits und der mäßig stark entwickelten Taenie andererseits zog ein bogenförmiger Spalt von dem medialen Theil des IV. Ventrikels zu den Recessus laterales, und auf der ganzen Strecke wucherten Plexus in den Ventrikelhohlraum. Der regelmäßige Entwicklungsgang jedoch ist der, dass durch die dichte Auflagerung des Kleinhirns auf die Medulla oblongata an den Clavae und lateralwärts an dieser Stelle das Lumen des Ventrikels stark vermindert wird, so dass eine Entwicklung der Plexus unmöglich ist. An drei Stellen dagegen können diese sich mächtiger entfalten: medial und an den beiden Seiten, da wo ihnen an der Abgangsstelle des Cerebellum von der Medulla oblongata ein größerer Raum offen steht, und hier finden wir die Plexus schon frühe stärker entwickelt.

Die ersten Spuren einer Bildung der Recessus laterales finden wir bei Vögeln, wo sie als konisch sich verjüngende Fortsätze des medialen Ventrikelhohlraumes erscheinen, welche seitlich in die Nervensubstanz des Kleinhirns eindringen; diese Fortsätze werden dann bei den Säugethieren mächtiger, biegen nach unten um und schwelen an den Enden kolbenartig an.

Den Schwund der nervösen Substanz und die damit in Zusammenhang stehende Bildung der Taenie veranschaulicht uns die beigegebene Zeichnung (Fig. 9) eines Schnittes durch das Kleinhirn eines fünfmonatlichen menschlichen Embryo, welcher senkrecht auf die Achse des Pons in der Gegend der Recessus laterales durch das Cerebellum gelegt ist. Auf der einen Seite ist von der nervösen Substanz gar nichts mehr vorhanden, als die Taenie, auf der ande-



ren Seite finden wir den Verschluss noch durch einen dünnen Sack nervöser Substanz repräsentirt.

Sehr selten finden wir einen nervösen Verschluss beim Erwachsenen. Ich beobachtete dies nur zweimal in 54 untersuchten Fällen; LUSCHKA giebt an, dass er einmal den Recessus lateralis durch eine »gelbliche, zähe, opake Membran« verschlossen gefunden, die er als Gerinnselbildung auffasst, welche aber möglicherweise auch als solch' nervöser Verschluss anzusehen ist. Phylogenetisch müssen wir uns die Entstehung der Öffnungen an den Recessus laterales so denken, dass in dem Maße, als sich hier die Plexus chorioidei reicher entwickeln, die nervöse Kapsel immer mehr ausgedehnt und dem entsprechend verdünnt wird, bis entweder nur noch das Epithel der Plexus oder außerdem eine ganz dünne nervöse Membran übrig bleibt. Ontogenetisch ist der Vorgang derselbe wie an der Ventrikeldecke, und der etwas häufiger vorkommende Verschluss der Recessus laterales erklärt sich eben daraus, dass phylogenetisch die Plexus laterales so viel jüngere Bildungen sind.

Die Reste des nervösen Verschlusses sehen wir in der Taenie, den Pedunculi ad flocculum und in einem sogleich näher zu beschreibenden leistenförmigen Fortsatz an dem Flocculus. Die Taenie soll sich nach BOCHDALEK in Gestalt eines Füllhorns um den Plexus legen; es mag wohl in einzelnen Fällen damit eine Ähnlichkeit bestehen, doch dürfte diese Bezeichnung wohl kaum als typische in die Anatomie eingeführt werden, da in der großen Mehrzahl der Fälle diese Taenie nichts Anderes darstellt, als ein schmales Band von wechselnder Länge, das von einer solchen Spiraldrehung meist auch nicht eine Spur erkennen lässt. Einen weiteren Rest des nervösen Verschlusses erkenne ich ferner in einem bis jetzt nicht beschriebenen schmalen, leistenförmigen Fortsatz am inneren unteren Rand der Flocke nahe an deren Spitze. Er ist ziemlich konstant vorhanden, läuft etwa der Achse der Medulla oblongata parallel nach oben, und ist in den oberen Flockentheilen meist stärker entwickelt als in den unteren; er zeigt im Grad seiner Entwicklung die größten Schwankungen: meist nur als 2—3 mm breite Leiste sichtbar, kann er in vereinzelten Fällen sich so stark entwickelt zeigen, dass er von der Taenie nur durch einen schmalen Spalt getrennt ist.

Durch den Schwund der nervösen Substanz öffnet sich für den seitlichen Plexus ein etwa dreiseitiger prismatischer Raum, in welchem sich die Zotten mächtiger entwickeln können. Derselbe ist medial von Medulla oblongata, resp. Taenie, dorsal vom Kleinhirn, ventral

von den Wurzeln des Glossopharyngeus und Vagus begrenzt; nach unten ist er durch die Flocke, nach oben durch die Tonsille unvollständig abgeschlossen. Den Verlauf der Pia mater wollen wir nun an einem der seltenen Fälle untersuchen, wo sich dieselbe kontinuierlich erhalten hat. Von der ventralen Fläche des Pons, wo sie meist eine ziemlich derbe, feste Membran darstellt, schlägt sich die Pia mater auf die untere Fläche der Taenie um, wird hier bereits auffallend viel dünner, und es zeigen die beiden Blätter in der Furche zwischen Pons und Taenie oft enge Verwachsungen. Vom unteren freien Taenienrand reicht die Pialmembran, einen geschlossenen, von Zotten erfüllten Sack bildend, zur Flocke hinüber und inserirt hier an dem oben beschriebenen leistenförmigen Fortsatz in dessen ganzer Ausdehnung; dieser Pialsack entwickelt aber nicht an seiner ganzen inneren Oberfläche Gefäßzotten, vielmehr entspringen diese nur an der unteren medialen Wand des Sackes.

Eine solche Erhaltung des rein pialen Verschlusses an den Recessus laterales fand ich dreimal in 54 untersuchten Fällen. An zwei Stellen ist die Wand dieses Pialsackes der Arachnoides angelagert und mit ihr vielfach verwachsen: einmal da, wo sich die Pia mater von der Flocke abhebt, dann am unteren Taenienrand; frei dagegen, d. h. von der Arachnoides entfernt, verläuft der Theil des Pialsackes, welcher am oberen Taenienrande vom Pons und den Glossopharyngeuswurzeln zu den oberen Flockentheilen hinzieht.

Was ist nun das weitere Schicksal dieses Pialsackes? REICHERT sagt darüber: »Häufig sieht man gleich unter der Flocke die Plexus chorioidei frei liegen, ja es erscheint sogar, als ob die Wandung des Recessus lateralis sichelförmig aufhöre; an behutsam herauspräparirten Hirnen zeigt sich gleichwohl der Recessus lateralis durch eine feine Haut vollständig verschlossen; der eine Theil seiner Wandung ist daselbst mit dem Flocculus verwachsen, der andere wird verdickt durch das Neurilemm der Wurzeln von Vagus und Glossopharyngeus.« Mit Rücksicht auf diese Angabe untersuchte ich eine Reihe von Hirnen, bei welchen die Arachnoides intakt erhalten war: schnitt ich die letztere auf, oder untersuchte die Pialverhältnisse an Schnittserien durch das ganze Kleinhirn, so konnte ich allerdings bestätigen, dass an den unteren Abschnitten der Flocke, — also da wo Pia und Arachnoides dicht an einander liegen, sich oft — aber keineswegs immer — eine feinste ohne Lupe zuweilen kaum sichtbare Membran erhalten hatte. Weiter oben dagegen, wo sich an den Glossopharyngeuswurzeln die Arachnoides von der Pia

entfernt, finden wir (außer in den erwähnten drei Fällen) auch von der feinsten Pialmembran nichts mehr und der Plexus ragt frei in den Subarachnoidalraum.

Zwischen den beiden Extremen eines totalen Verschlusses und einer weiten Öffnung finden sich alle Übergänge vertreten von einem kleinen Loch, durch welches sich einige Zotten hervordrängen, zu den häufigeren Fällen, wo sich als Reste der Pialmembran mehr oder weniger zahlreiche Fädchen und Maschen über die Zotten hinziehen, endlich zu den Stadien, wo zwischen Taenie und Flocke auch der letzte Rest einer Verbindung durch piales Gewebe geschwunden ist.

Schneidet man an der Basalfäche des Hirns die Arachnoides auf, so bietet sich nicht selten ein Bild, wie es Fig. 10 wiedergibt: aus der Tiefe ist der Plexus bis an die Vaguswurzeln vorgewuchert (*a*) und schiebt sogar zwischen den einzelnen Bündeln des Nerven Zotten hindurch. Nach unten sieht man die Zotten überlagert und begrenzt von der Taenie (*b*), die mit scharf gebogenem Rand absetzt und auch die Pia mater, welche auf der Taenie als feinste Membran sich darstellt, sieht man am Taenienrand plötzlich aufhören. Zwischen Taenie und Plexus dringen vielfach Blutgefäße ins Innere des Ventrikels; auf der Taenie selbst erscheint die Pia mater häufig diskontinuierlich.

Am besten lernen wir die Verhältnisse an den Recessus laterales und die Beziehungen derselben zu dem medialen Theil des Ventrikels an vertikalen Querschnittserien kennen. Die beiden Zeichnungen (Fig. 11 *A* und 11 *B*) sind nach Schnitten an einem Gehirn angefertigt, das ziemlich normale Verhältnisse bot und als Ausgangspunkt zum Verständnis der meisten Modifikationen dienen kann. Der Schnitt *A* ist etwa in der Höhe des Calamus scriptorius senkrecht zur Medulla gelegt, *B* diesem parallel etwa 3 mm höher; auf dem ersten Schnitt sieht man die ziemlich stark entwickelte, mehrfach perforirte Taenie mit ihren charakteristischen fingerförmigen Ausläufern, zwischen denen die mächtigen Plexus ohne Pialüberzug hervorragen; nur unter der Arachnoides, nahe dem Flocculus, ist die Andeutung einer ganz feinen Membran vorhanden.

Unterhalb der Taenie, dieser aufgelagert, finden wir die Wurzeln von Vagus und Glossopharyngeus, zwischen denen gleichfalls Plexus hervordringen. Diese Stelle etwa ist auf dem zweiten Schnitt (*B*) getroffen, wo von der Taenie nur noch eine Spur zu sehen ist und die Plexus direkt auf den Nervenwurzeln aufliegen;

nach außen reichen sie ohne Pialüberzug bis dicht an die Arachnoides; am Flocculus ist der kleine Fortsatz deutlich zu sehen, eben so der freie scharfe Rand der Pia. Bezüglich der Verbindung zwischen Pia mater und Arachnoides finden wir an den Recessus laterales ganz ähnliche Verhältnisse wie an der Decke des IV. Ventrikels: mehr oder weniger zahlreiche Subarachnoidal-fäden ziehen zwischen beiden hin und her, oft sich zu breiteren Bändern vereinigend. Ausgedehntere Verwachsungen, die nicht eben selten vorkommen, haben wohl zu der wunderlichen Ansicht Veranlassung gegeben, als sei hier konstant durch eben diese Verschmelzung ein arachnoidaler Blindsack für die Plexus chorioidei geschaffen.

Es sei endlich noch der Verhältnisse der Pia mater zwischen Plexus medialis und lateralis gedacht, an der Duplikatur zwischen Medulla oblongata und Tonsille, welche Verhältnisse wenig beachtet worden sind, obschon sie uns wegen der engen Beziehungen zu den Verhältnissen bei Säugethieren manche wichtige Aufschlüsse geben.

Es verläuft die Umschlagsstelle des dorsalen Pialblattes in das ventrale, wohl gekennzeichnet durch die an vielen Stellen von ihr entspringenden Gefäßzotten, nicht in einer geraden Linie von der Mitte zur Seite hin, sondern meist in einer S-förmigen Krümmung, so zwar, dass die mediale Konvexität nach unten, die laterale nach oben sieht; die ventrale Lamelle ist meist äußerst dünn und nicht selten vielfach perforirt. Wir haben also hier genau die Verhältnisse, wie sie auch bei den meisten Säugethieren noch an der Ventrikeldecke vorkommen, und die uns das Vorhandensein eines Foramen Magendii so viel verständlicher machen. Einige Male fand ich in der ventralen Membran isolirte nervöse Kerne, die nach keiner Seite mit nervöser Substanz in Zusammenhang standen und als Reste des Velum medullare posterius aufzufassen sind. Dorsale und ventrale Lamelle der Pia mater sind meist eng mit einander verwachsen, zuweilen sind beide nicht deutlich von einander differenzirt und stellen nur ein mehr gleichmäßiges Maschenwerk dar.

Man überblickt diese Verhältnisse am besten, wenn man an gut gehärteten Hirnen die Tonsillen und anliegenden Kleinhirnthteile vorsichtig mit einem Skalpell abträgt, was mit völliger Schonung des Pialüberzugs geschehen kann.

Bei Thieren mit schwach entwickeltem Plexus (z. B. Ratte, Maulwurf) sieht man diesen als dunkle Linie von einer Seite zur anderen ziehen. Bei Katzen und Meerschweinchen, noch mehr bei Rindern entwickeln sich die seitlichen Plexus so mächtig, dass die-

selben bei Entfernung der Arachnoides als großer Zottenkranz frei zu Tage liegen (Fig. 12). Am gewaltigsten sind die Plexus beim Pferd, wo man die Austrittsstelle derselben aus dem durchbrochenen Pialsack besonders deutlich sehen kann, da die Pia mater hier als eine derbe Membran die Öffnung begrenzt, aus der die Gefäßzotten nach allen Seiten sich entfalten.

Bei allen untersuchten Thieren fand ich weder von einer Taenie noch von anderen nervösen Resten an den Recessus laterales eine Spur, was mit der starken Entwicklung der Plexus in Zusammenhang zu bringen ist, denn erst bei Troglodytes, wo die seitlichen Gefäßzotten eben so wie beim Menschen relativ schwach entwickelt sind, finden wir diese nervösen Reste wieder.

Was die Art der Entstehung der seitlichen Öffnungen angeht, so weisen die Gemeinsamkeit der Anlage, die Verhältnisse der Umgebung und die Beziehungen zwischen Pia und Arachnoides darauf hin, dass, wie an der Ventrikeldecke, auch hier eine Vergrößerung der Lücken in der von vorn herein diskontinuirlichen Pia mater der wesentlichste Bildungsmodus ist, neben welchem aber auch der Process einer progressiven Atrophie eines etwa vorhandenen dünnen nervösen Verschlusses einhergehen mag; und da wir in den Plexusbildungen an den Recessus laterales eine phylogenetisch jüngere Bildung kennen gelernt haben, so kann uns dies das etwas häufigere Persistiren eines Verschlusses wohl erklären.

Fassen wir die Ergebnisse der vorliegenden Untersuchung zusammen, so können wir sie in Folgendem darstellen:

1) An der Decke des IV. Ventrikels so wie an den Recessus laterales sind beim Menschen konstant Öffnungen vorhanden, die zu den Subarachnoidalräumen führen; diese stellen sich dar als ein äußerst variables Lückensystem in der Pia mater.

2) Bei Embryonen ist die Decke des IV. Ventrikels nicht jederzeit geschlossen; vielmehr sind weite Kommunikationsöffnungen schon im fünften Monat nachweisbar, wahrscheinlich schon früher vorhanden.

3) Die Entstehung des Loches wird dadurch verständlich, dass sich am IV. Ventrikel unter der pialen Decke kein Gehirntheil entwickelt, und dass das Subarachnoidalgewebe an dieser Stelle sich eben deshalb nicht zu einer zusammenhängenden Pialmembran verdichtet hat.

Die gegebene Auffassung steht mit keiner beobachteten That-

sache im Widerspruch; sie erklärt uns vielmehr alle auf natürliche Weise; sie vereinigt viele scheinbar widersprechende Ansichten und lässt uns in den drei Kommunikationsöffnungen am Kleinhirn zum mindesten nützliche, wenn nicht nothwendige Einrichtungen erkennen.

---

## Litteratur-Verzeichnis.

---

- 1) MAGENDIE, Recherches anatomiques et physiologiques sur le liquide céphalo-rachidien (1842).
  - 2) LUSCHKA, Die Adergeflechte des menschlichen Hirns (1855).
  - 3) KOLLMANN, Entwicklung der menschlichen Adergeflechte (1861).
  - 4) KEY und RETZIUS, Studien zur Anatomie des Nervensystems und Bindegewebes (1876).
  - 5) REICHERT, Bau des menschlichen Hirnes (1861).
  - 6) QUINCKE, Archiv von REICHERT und DU BOIS-REYMOND (1872): Zur Physiologie der Cerebrospinalflüssigkeit.
  - 7) MARC SÉE, Revue mensuelle II (1878) und III (1879): Sur la communication des cavités ventriculaires de l'encéphale avec les espaces sous-arachnoidiens.
  - 8) SCHWALBE, Medicin. Centralblatt, 1869. Nr. 30: Der Arachnoidalraum ein Lymphraum und sein Zusammenhang mit den Perichorioidealräumen.
  - 9) BURDACH, Bau und Leben des Gehirns. Bd. II. (1822).
  - 10) VIRCHOW, Handbuch der speciellen Pathologie u. Therapie (1854).
  - 11) KÖLLIKER, Entwicklungsgeschichte des Menschen (1880).
  - 12) BOCHDALEK, Prager Vierteljahresschrift (1849): Neue Beobachtungen im Gebiet der physiologischen Anatomie.
-

## Erklärung der Abbildungen.

### Tafel XXIX.

- Fig. 1. Horizontalschnitt durch das Kleinhirn eines Erwachsenen. *t* Tonsille, *v* Vermis, *a* unterer, *b* oberer Rand des Foramen Magendii. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 2. Sagittalschnitt durch die Mitte des Kleinhirns. *a* Rand der Pia duplicatur, *a*<sub>1</sub> untere, *a*<sub>2</sub> obere Piallamelle, *b* Pialüberzug der Tonsille, *c* Arachnoidea, *p* Plexus chorioidei, *d* zungenförmiger perforirter Fortsatz der Pia mater am Vermis. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 3. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn eines Neugeborenen. *p* scharfer Pialrand auf der Clava, *aci* Arteria cerebelli inferior, *pl* Plexus chorioidei, *l* laterale Pialbegrenzung des MAGENDIE'schen Loches. (Vergrößerung 2 : 1.)
- Fig. 4. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn eines Erwachsenen. *pl* Plexus chorioidei, *l* laterale Begrenzung des Foramen Magendii bei reichlich entwickelter Pia mater. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 5. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn eines Neugeborenen mit fast vollständigem Verschluss des Foramen Magendii. *a* Arachnoides, *p* ventrale glatte, *pl* dorsale, plexustragende Lamelle der pialen Ausstülpung, *s* subarachnoidales Netzwerk zwischen Arachnoides und Pia mater, *l* lateraler, perforirter Theil der Ausstülpung. (Vergr. 2 : 1.)
- Fig. 6. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn eines Erwachsenen, die ausge dehnte Verwachsung zwischen Pia mater und Arachnoides zeigend. *a* Arachnoides, *pl* plexustragende Pia, *s* subarachnoidales Maschenwerk, *aci* Arteria cerebelli inferior. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 7. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn des Pferdes. *ar* Arachnoides, *p* handschuhfingerförmige Ausstülpung zum Theil mit Plexus erfüllt, *l* subarachnoidaler Verbindungsstrang zwischen Pia und Arachnoides. (Vergr. 2 : 3.)
- Fig. 8. Sagittalschnitt durch das Kleinhirn eines Katzenembryo von 10 cm Kopf-Steißlänge. *a* dreieckiger, von gleichmäßigem Subarachnoidalgewebe erfüllter Raum über der Ventrikeldecke, *p* Pia mater, bei *p*<sub>1</sub> auffallend verdünnt, *pl* Plexus chorioidei. (Vergr. 40 : 1.)
- Fig. 9. Schnitt durch das Kleinhirn eines fünfmonatl. Embryo, senkrecht zur Achse des Pons gelegt (halbschematisch). *p* Pia mater, *pl* Plexus chorioidei. (Vergr. 3 : 1.)

- Fig. 10. Ansicht der Öffnung an den Recessus laterales nach Aufschneiden der Arachnoides. *ar* Arachnoides (umgeklappt), *f* Flocculus, *t* Tonsille, *a* Vaguswurzeln, über die Plexus hinziehend, *b* zungenförmiger Rest der Taenie, *c* Arterien von außen in den Recessus lateralis eindringend. *pl* Plexus chorioidei, zum Theil die Vaguswurzeln durchbrechend. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 11 *A*. Schnitt durch den Pons und das Kleinhirn eines Erwachsenen senkrecht zur Achse des Pons in der Höhe des Calamus scriptorius. *ar* Arachnoides, *t* Taenie, *V* Vaguswurzeln, *mo* Medulla oblongata, *fl* Flocculus, *pl* Plexus chorioidei. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 11 *B*. Dem Schnitt *a* parallel, 3 mm höher oben. Bezeichnungen wie in Fig. 11 *A*, ferner: *p* Rest des Pialüberzugs am Flocculus und an der unteren Fläche der Vaguswurzeln, *pr* der leistenförmige Fortsatz am Flocculus. (Vergr. 1 : 1.)
- Fig. 12. Äußere Ansicht des Kleinhirns von einem großen Rindsembryo, die starke Entwicklung der Plexus laterales zeigend. *mo* Medulla oblongata, *sp* Wurzeln der ersten Spinalnerven, *pl* Plexus laterales. (Vergrößerung 1 : 1.)
-



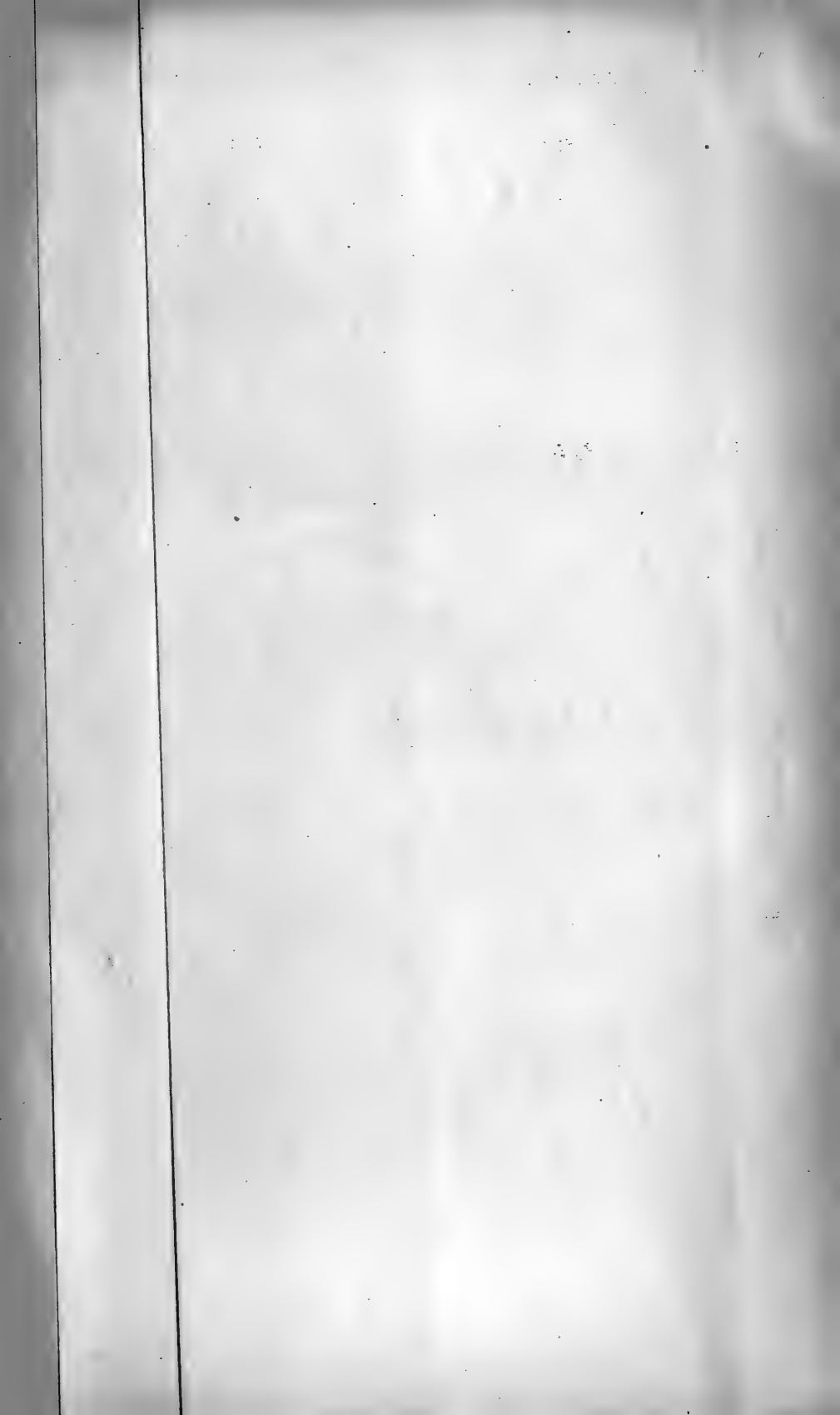


Fig. 1.

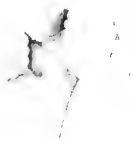


Fig. 2.



Fig. 3.

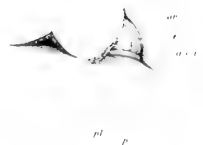


Fig. 4.

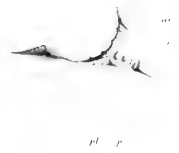


Fig. 5.

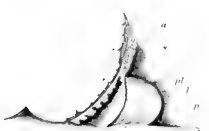


Fig. 6.



Fig. 7.



Fig. 8.



Fig. 9.



Fig. 10.



Fig. 11.

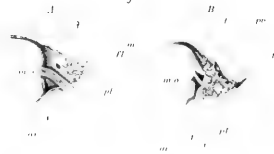


Fig. 12.



# Entgegnung an Herrn Dr. Baur.

Von

**Professor Dr. W. Dames,**

Berlin.

---

Unter dem Titel »Dinosaurier und Vögel. Eine Erwiderung an Herrn Prof. W. DAMES in Berlin« hat Herr Dr. BAUR im dritten Heft dieses Bandes meine Abhandlung über Archaeopteryx einer Besprechung unterzogen, auf die ich Folgendes entgegne.

Der erste Theil des genannten Aufsatzes enthält eine Vertheidigung der von Herrn Dr. BAUR in seiner Inaugural-Dissertation aufgestellten Hypothese, dass die Dinosaurier die Stammeltern der Vögel seien. Dieselbe war durch sechs Punkte begründet worden, von denen ich den letzten unrichtig, den vierten unbewiesen genannt hatte. — Hiergegen wendet sich nun Herr Dr. BAUR zunächst. Er giebt an, dass Amphisaurus seinem Dafürhalten nach nicht nur drei Zehen, wie COPE will, gehabt habe, sondern noch das Rudiment einer fünften und damit sicher auch eine erste Zehe besessen habe. — Ich glaubte mich bei der Abwägung dieser Fragen an das Beobachtete und nicht an das Vermuthete halten zu sollen, und da COPE der einzige Forscher ist, der den Fuß von Amphisaurus gesehen und studirt hat, und dieser ihm drei Zehen zuschreibt, so habe ich das angenommen. — In der That ist es hier aber völlig gleichgültig, ob Amphisaurus nur drei Zehen, oder fünf Zehen, von denen I und V rudimentär sind, gehabt hat; an der Unrichtigkeit der Behauptung des Herrn Dr. BAUR, dass wir »bei den ältesten Dinosauriern fünf wohlentwickelte Zehen« hätten, wird dadurch nichts geändert.

Ein anderer Punkt, welcher das Vorhandensein oder Fehlen eines

aufsteigenden Fortsatzes behandelt, lautet in Herrn Dr. BAUR'S Inaugural-Dissertation: »Bei den ältesten Dinosauriern, so wie bei den jüngsten Vögeln fehlt dieser Fortsatz.« Das habe ich für unbewiesen erklärt und das ist es auch noch bis heute. Von allen »ältesten Dinosauriern« ist es allein Zancloclon, an welchem der Mangel eines solchen Astragalus-Fortsatzes wirklich beobachtet ist. Also nur für diese Gattung allein hat die BAUR'Sche Behauptung Gültigkeit, von allen anderen ältesten Dinosauriern kennt man den Tarsus überhaupt noch nicht, oder nicht ausreichend genug, um über das Vorhandensein oder Fehlen des betreffenden Fortsatzes urtheilen zu können, und desshalb ist und bleibt es eben unbewiesen, dass die ältesten Dinosaurier keinen aufsteigenden Fortsatz am Astragalus besitzen. — Ich hatte bei der Besprechung dieses Punktes in meiner Abhandlung gesagt, dass MARSH zwar anführe, dass Zancloclon eines solchen Fortsatzes entbehre, dass aber die direkte Beobachtung noch fehle. Hieraus leitet Herr Dr. BAUR die Unterstellung ab, ich glaubte, dass MARSH jene Behauptung einfach aus der Luft gegriffen habe, »vielleicht, weil dieser Punkt recht hübsch in sein System passte«. Eine derartige Fälschung traue ich keinem meiner Fachgenossen zu, am wenigsten einem Gelehrten von dem Ansehen und der Bedeutung O. C. MARSH'S, dem ich mit allen Vertretern unserer Wissenschaft für vielfache, aus seinen Werken geschöpfte Belehrung dankbar bin und den ich außerdem persönlich zu kennen die Ehre habe. Die von Herrn Dr. BAUR inkriminirte Stelle ist lediglich durch dessen Inaugural-Dissertation hervorgerufen worden. Dort findet sich nämlich (pag. 30) die MARSH'Sche Diagnose der Zancloclontidae in Übersetzung wiedergegeben und darin auch die Worte: »Astragalus ohne aufsteigenden Fortsatz«. Wenige Zeilen später giebt aber Herr Dr. BAUR sowohl bei Zancloclon, wie bei Teratosaurus, den beiden einzigen Vertretern der Familie, an, dass man vom Tarsus nichts wisse. Damit ist die MARSH'Sche Angabe, wenn auch nicht direkt widerrufen, so doch in Frage gestellt; und da diese Mittheilung des Herrn Dr. BAUR doch sicher auch nicht aus der Luft gegriffen ist, sondern auf Beobachtungen und zwar auf solchen neueren Datums beruhen muss, so befand ich mich in dem Dilemma, welche von beiden Angaben denn nun den thatsächlichen Verhältnissen entspreche. Dem gegenüber habe ich wohl nicht zu viel gethan, wenn ich das Verlangen nach Mittheilung einer direkten Beobachtung aussprach. Diesem ist nun Herr Dr. BAUR durch die Nachricht nachgekommen, dass Herr Professor MARSH, wie er persönlich mitgetheilt hat, selbst in Stuttgart

diese Beobachtung gemacht hat. Das steht also nun fest; aber es wäre doch erwünscht, wenn Herr Dr. BAUR Gelegenheit finden würde, mitzutheilen, auf Grund welcher Beobachtungen er angeben konnte, dass man vom Tarsus der genannten beiden Gattungen nichts wisse. Dass die den Astragalus-Fortsatz betreffende Behauptung des Herrn Dr. BAUR auch trotz der Beobachtung an Zancloclodon unbewiesen bleibt, habe ich oben dargelegt.

Die anderen Punkte des vergleichenden Theils in der erwähnten Inaugural-Dissertation habe ich für unanfechtbar erklärt, »sobald man sie für sich hinstellt und nicht behaupten will, wie es BAUR allerdings thut, dass im Laufe der Fortentwicklung der Dinosaurier während der geologischen Perioden eine Annäherung an den Vogelfuß stattfindet.« Dagegen erfahre ich nun zunächst den Einwurf, dass Herr Dr. BAUR die Worte »geologische Perioden« nicht gebraucht habe. Das ist richtig! Wenn er aber im »Vergleichenden Theil« bei allen sechs Punkten stets die »ältesten« oder »älteren« Dinosaurier den »jüngeren« gegenüberstellt, so muss ich gestehen, dass ich auch heute noch, nachdem mir Herr Dr. BAUR die Anwendung der Worte »geologischer Perioden« vorgehalten hat, in Verlegenheit bin, wie ich mir die »älteren« und »jüngeren« Dinosaurier anders als durch geologische Zeiträume getrennt denken soll. — Ich hatte nun — und ich will das hier nicht in extenso wiederholen — in meiner Archaeopteryx-Arbeit an Beispielen nachgewiesen, dass die geologisch ältesten Dinosaurier nicht die reptilähnlichsten, die geologisch jüngsten nicht die vogelähnlichsten sind, und dass eine allmähliche Annäherung an die Vogel-Hinterextremität nicht stattfindet, wie das zur Stütze der BAUR'schen Hypothese nothwendig sei. Hiergegen wendet sich nun der Autor mit dem Einwurf, dass heute Monotremen, Marsupialier und Placentaler zusammen lebten und dass trotzdem doch wohl Niemand daran zweifelte, dass die Eutheria von den Metatheria und beide von den Prototheria abstammten. Ich weiß nicht, ob dieser Stammbaum so über jeden Zweifel erhaben ist, denn die letzten Funde von Säugethierresten in der Trias Süd-Afrikas sprechen nicht sehr zu seinen Gunsten, doch das mag dahingestellt bleiben. Hier handelt es sich aber um ganz etwas Anderes, nämlich darum: ist in der Fortentwicklung der Hinterextremität der Dinosaurier und der Vögel ein Parallelismus vorhanden oder nicht? Mit anderen Worten, macht der Vogelfuß in seinem Embryonalleben dieselben Phasen durch, wie der Dinosaurierfuß im Laufe der — ich muss die Bezeichnung beibehalten — geologischen Perioden? Nur die Feststellung zweier

parallelen Reihen würde die BAUR'sche Hypothese zu einer gewissen Wahrscheinlichkeit erheben. — Dass heute neben reducirten Artiodactylen und Perissodactylen noch unreducirte leben, lehrt nur, dass die unreducirten Abkömmlinge der Stammformen neben den reducirten Abzweigungen weiter gelebt haben, wie das niemals bestritten worden ist; bei den Dinosauriern ist das aber nicht in dieser Weise der Fall. Lange nach der Zeit, wo schon reducirte Typen (*Amphisaurus*) vorhanden waren, treten die gar nicht reducirten, schwerfälligen, in ihrem Beckenbau reptilienähnlichsten Dinosaurier (*Sauropoda*) auf, und diese Thatsache allein genügt, um die Unhaltbarkeit der von Herrn Dr. BAUR aufgestellten Hypothese nachzuweisen, die an und für sich schon dürftig genug begründet war, da sie einzig und allein von einem Extremitätenpaar ausging und nur dieses und den dazu gehörigen Gürtel in Betracht zog. Warum aber gerade die Hinterextremität und der Beckengürtel die Urkunden einstiger Abstammung beherbergen sollen und wesshalb die übrigen Skelettheile dabei keine Rolle spielen dürfen oder brauchen, das aus einander zu setzen, hat Herr Dr. BAUR unterlassen. Dazu kommt noch, dass Herr Dr. BAUR seiner Hypothese gerade diejenigen Skelettheile zu Grunde gelegt hat, welche bei einer Veränderung der Stellung oder der Bewegung der betreffenden Thiere zunächst betroffen werden. Wird die Last des Körpers und die Funktion der Bewegung theilweise oder ganz von beiden Extremitätenpaaren auf das hintere übertragen, so ist eine Veränderung nothwendig, und dass sich diese bei zwei Zweigen einer und derselben Stammform, wie man sie wohl für sämtliche Sauropsiden anzunehmen hat, durch Anwendung derselben Mittel vollzieht, kann nichts Befremdendes haben. Dass aber diese Tendenz der Grund in der Veränderung des Dinosaurierfußes und -Beckens ist, geht am besten daraus hervor, dass dieselbe sich ganz unabhängig von geologischen Zeiten da einstellt, wo bei der Verkürzung der Vorderextremität die Körperlast von der Hinterextremität getragen werden soll. In der Veränderung selbst aber ist nichts Anderes als eine Anpassung zu erblicken, aus denselben Momenten hervorgegangen, wie der vogelähnliche *Metatarsus* von *Alactaga*. — Das, was ich hier soeben kurz angeführt habe, hatte ich etwas ausführlicher schon in meiner Abhandlung besprochen und durch Beispiele zu begründen versucht. Es ist daher unwahr, wenn Herr Dr. BAUR behauptet, dass ich für diese Anschauung keinen einzigen Grund angegeben hätte, was auf pag. 67 (183) meiner Abhandlung sogar mit Nummerirung der beiden Gesichtspunkte und mit Hinzu-

fügen von Gründen geschehen ist. — Dass wir von den Ahnen der Vögel noch nichts kennen, ist für mich keine Hypothese, wie Herr Dr. BAUR meint, sondern eine Thatsache, und dies darzuthun scheint mir mehr werth, als eine Hypothese aufzustellen, deren Unhaltbarkeit sich so leicht nachweisen lässt.

---

Der zweite Abschnitt der Erwiderung des Herrn Dr. BAUR ist bestimmt, meine »Unexaktheit und Kritiklosigkeit« nachzuweisen. Zu diesem Behuf macht Herr Dr. BAUR »nur auf drei Punkte aufmerksam«, »eine Menge von anderen Punkten in derselben Arbeit« nicht berührend. — Es heißt da auch: »Lassen wir die schönen Untersuchungen von MARSHALL, ROSENBERG und STUDER, welche der Herr Verfasser benutzt, bei Seite, so bleibt uns nicht mehr viel übrig von eigener Arbeit.« Für den Leser dieser Zeilen, der meine Archaeopteryx-Abhandlung nicht zur Hand hat, könnte es danach scheinen, als wenn ich die Untersuchungen der genannten Autoren unter nicht genügender Betonung ihrer Autorschaft für meine Arbeit benutzt hätte. Um sich hierüber ein Urtheil zu verschaffen, muss ich auf meine Abhandlung selbst verweisen. Ich habe eben das Glück gehabt, die genannten ausgezeichneten Arbeiten vorfinden und benutzen zu können; mein Antheil an der Sache liegt lediglich darin, die an lebenden Vögeln von den genannten Autoren gewonnenen wichtigen Resultate auf Archaeopteryx angewendet und verwerthet zu haben.

Von den erwähnten drei Punkten nun behandelt der erste meine Deutung des Archaeopteryx-Beckens. Herr Dr. BAUR versichert, dass ich zu den Anschauungen, welche ich geäußert habe, nicht hätte gelangen können, wenn ich überhaupt eine Idee von der Morphologie des Vogelbeckens gehabt hätte. Eine solche hätte ich mir aus dem Studium der Inaugural-Dissertation von A. BUNGE und einer 1883 erschienenen Arbeit von JOHNSON aneignen können. — Zu diesem Zweck scheinen mir aber gerade diese beiden Arbeiten zusammengenommen nicht füglich geeignet, da JOHNSON bis auf die Beobachtung, dass Pubes und Ischium zuerst vertikal zur Wirbelachse stehen und sich erst später nach hinten wenden, die BUNGE'schen Resultate widerlegt, also Jemand, der eine erste Idee über die Morphologie des Vogelbeckens hier zu bekommen hofft, eher verwirrt und enttäuscht, als belehrt werden wird. — Überhaupt ist die Morphologie des Vogelbeckens wohl noch einer der unklarsten Punkte in der Morphologie des Vogelskelets überhaupt; fast kein Autor stimmt mit dem anderen überein, und bisher noch unpublicirte

Arbeiten werden, wie mir von betheiligter Seite mitgetheilt ist, wiederum neue Ansichten über denselben Gegenstand bringen. — Es wäre aus diesen Gründen wohl verzeihlich gewesen, wenn ich, der ich selbst durch Anfertigung von Präparaten mich zu belehren nicht in der Lage bin und mich nur auf die sehr von einander abweichenden Angaben, wie sie die Litteratur über den in Rede stehenden Gegenstand bringt, stützen konnte, wenn ich also bei der Deutung des Archaeopteryx-Beckens fehl gegriffen hätte. Ich will aber doch zu zeigen versuchen, dass der vollkommene Mangel einer Idee von der Morphologie des Vogelbeckens nicht unumgänglich nothwendig ist, um zu einer Deutung des Archaeopteryx-Beckens zu gelangen, wie ich sie gegeben habe. — Zunächst ist hervorzuheben, dass Arbeiten, wie die genannten von BUNGE und JOHNSON, wohl über die erste Anlage und die erste Entwicklung des Vogelbeckens Aufschluss geben, nicht aber darüber, wie sich die einzelnen Theile des Beckens zu einander verhalten, wenn dieselben schon sämmtlich ossificirt sind und nur darin noch nicht das Becken des ausgewachsenen Vogels erreicht haben, dass alle Elemente zu einem Os innominatum verwachsen sind, wo also ein Stadium der Entwicklung vorliegt, in dem die einzelnen Elemente noch durch Nähte getrennt waren. Es musste mir also vor allen Dingen daran liegen, mich darüber zu unterrichten, wie das Becken lebender Vögel in einem dem Archaeopteryx-Stadium (wenn ich so sagen darf) am nächsten stehenden Grade der Entwicklung beschaffen ist, und darüber gab zunächst eine Abbildung, welche GEGENBAUR mitgetheilt hat<sup>1</sup>, erwünschte Belehrung. Ganz wie bei Archaeopteryx ist auch dort eine Naht unmittelbar hinter dem Processus pectinealis (Tuberculum ilio-pectineum), welcher nach den Untersuchungen von JOHNSON und Anderen bei jungen Vögeln als vorderer Pubis-Ast erscheint. Von mir ist er desshalb in meiner Abhandlung Pubis genannt worden, wie das auch von anderen Autoren, z. B. DOLLO, geschehen ist, dem wir auch eine sehr klare Figur von dem Becken eines junges Huhnes verdanken, welche vortrefflich mit der eben citirten GEGENBAUR'schen Abbildung übereinstimmt. — Ich war daher meines Erachtens nach vollkommen im Recht, wenn ich bei meiner Deutung des Archaeopteryx-Beckens eine Verwachsung des Pubis mit dem Ilium annahm, wobei ich nochmals betone, dass Pubis hier im Sinne von Praepubis oder Pectinealfortsatz gebraucht ist.

<sup>1</sup> Jenaische Zeitschrift für Medicin und Naturwissenschaften. Bd. VI. 1871. pag. 216. Fig. 5.



Dass dieser mit dem Ilium früher coossificirt, als das Ilium mit den übrigen Beckentheilen, resp. diese unter sich, geht aus den citirten Figuren von GEGENBAUR und DOLLO hervor, und Archaeopteryx ist darin in nichts unterschieden. — Außer dieser Naht zwischen Pectinealfortsatz und Postpubis zeigt das Becken von Archaeopteryx noch eine Naht deutlich, und dass diese zwischen Ilium und Ischium liegt, ist wohl sicher und auch von Herrn Dr. BAUR nicht angezweifelt worden. Weiter habe ich keine Naht gesehen, eben so wenig wie MARSH, dessen diesbezügliche Worte lauten: »and here (nämlich bei Archaeopteryx) too the ilium is seen separate from the ischium and pubis«. Unter Pubis hat MARSH hier nur den Beckentheil verstehen können, den ich mit DOLLO als Postpubis bezeichnet habe, d. h. den nach hinten gewendeten schmalen Knochen, welcher in früher Entwicklungszeit der hintere Ast des Pubis ist, wie JOHNSON u. A. nachweisen. Da nun, wie gezeigt wurde, weder MARSH noch ich mehr als zwei Nähte gesehen haben, dieselben aber zwischen Ilium und Ischium einerseits, Pubis (Pectinealfortsatz) und Postpubis (Pubis autt.) andererseits liegen, so musste ich annehmen, dass Postpubis<sup>1</sup> mit Ischium früher verwachsen, als Ischium mit Ilium, und ich habe an dieser Auffassung auch heute nichts zu ändern. Eine Beobachtung an lebendem Material ist darauf hin noch nicht gemacht und ich hob dies Verhältnis hervor, um darauf aufmerksam zu machen. Dass auch bei lebenden Vögeln Ileum und Postpubis früher mit einander verwachsen, als Ilium und Ischium, wird durch die von DOLLO gegebene Figur sehr wahrscheinlich gemacht, an welcher man deutlich wahrnimmt, dass der Knorpelstreifen zwischen Ilium und Ischium bedeutend breiter ist, als der zwischen Postpubis und Ischium, der der schmalste von allen ist. Denkt man sich diesen letzteren durch weitergehende Ossifikation zuerst verschwunden, so entspricht das Bild demjenigen von Archaeopteryx, nur mit dem Unterschiede, dass hier der nach hinten gewendete Theil des Postpubis nicht zu sehen ist. Von ihm habe ich angenommen, dass er noch unter dem Gestein liegt. Wenn nun Herr Dr. BAUR dem gegenüber die vollkommene Überzeugung ausspricht, dass Archaeopteryx, wie die Embryonen der Vögel, ein von dem übrigen Becken getrenntes Pubis-Postpubis besessen habe, wahrscheinlich ein kleines Pubis und ein wohl entwickeltes relativ kräftiges Postpubis, so ist diese Auffassung durch die

<sup>1</sup> Ich behalte, um Irrthümer zu vermeiden, dieselben Bezeichnungen, wie in meiner Abhandlung bei.

eine Thatsache widerlegt, dass unter diesen Umständen eine vollkommene Umgrenzung des Acetabulum, wie sie das Becken von *Archaeopteryx* zeigt, durchaus unmöglich ist. An der Begrenzung des Acetabulums nehmen beim Vogel bekanntlich alle Beckenelemente Theil. Wie soll man sich also vorstellen, dass zwei dieser Elemente (Pubis und Postpubis) entweder nicht erhalten sind oder unter dem Gestein begraben liegen, und dass trotzdem das Acetabulum ringsherum lückenlos von Knochen begrenzt ist? Schließlich sei noch erwähnt, dass gerade für das Becken weniger als für manchen anderen Skelettheil der Umstand ins Gewicht fällt, dass *Archaeopteryx* viele Merkmale hat, die jetzt nur Vogelembryonen zeigen. Denn gerade die Hinterextremität ist am meisten in der Entwicklung vorgeschritten, und bis auf tiefe Furchen zwischen den ursprünglichen Metatarsalelementen und die Fibula kann sie gut als die eines lebenden Vogels gelten. Und so ist auch das Becken schon über die Entwicklungsstadien hinaus, die es beim Vogelembryo erreicht. Man muss es eben mit dem eines jungen Vogels in Vergleich ziehen.

Der zweite Punkt betrifft folgende Stelle in meiner Abhandlung: »Am meisten Ähnlichkeit mit *Archaeopteryx* scheint nach Abbildungen von OWEN und DOLLO die australische *Apteryx* zu haben, bei welcher man sogar eine distale Ausdehnung der Fibula wahrzunehmen glaubt.« Das nennt Herr Dr. BAUR »eine neue Entdeckung! Konnte ich eine Vermuthung mehr als Vermuthung ausdrücken, als durch die hier gesperrt gedruckten Worte? Ich habe der Sache viel zu wenig Gewicht beigelegt und eben nur eine bei Betrachtung der erwähnten Figuren sich mir aufdrängende Ansicht äußern wollen. Hätte ich diesen Punkt für bedeutungsvoll genug gehalten, so würde ich in der That ein Skelet in natura untersucht haben. Zur Sache selbst bemerke ich, dass die Fibula von *Apteryx* allerdings nicht, wie ich damals angab, distal ausgedehnt ist, sondern, wie Herr Dr. BAUR angiebt, distal schlanker wird. Es ist jedoch zu beachten, dass dieselbe in der proximalen Hälfte von vorn nach hinten, in der distalen Hälfte in der Richtung von innen nach außen komprimirt ist und in Folge dessen, auf Abbildungen namentlich, das Aussehen erhält, als sei sie distal verbreitert; das äußerste Ende ist allerdings spitz.

Ein weiterer Einwurf betrifft die Claviculae und das Sternum. Wie bekannt, besitzt *Archaeopteryx* eine wohlentwickelte Furcula, wie das OWEN längst nachgewiesen hat, und ich glaubte dies Merkmal betonen zu müssen, da eine Furcula nur den Carinaten zukommt

und außerdem durch eine Furcula auch die Elemente gegeben sind, aus welchen eine Sternalcrista entsteht. Nun aber führt Herr Dr. BAUR eine Anzahl von Ratiten an, unter ihnen Hesperornis, welche auch eine Furcula besitzen sollen. — Ich habe in der Voraussetzung, dass über den Begriff einer Furcula eine Meinungsverschiedenheit ausgeschlossen sei, es unterlassen, eine Wiederholung der Definition zu bringen; sehe aber nun, dass das doch nöthig gewesen wäre. Unter einer Furcula verstehe ich — und ich glaube mich darin mit einer bedeutenden Majorität der Naturforscher in Übereinstimmung zu befinden — diejenige Modifikation der Claviculae, wie sie durch das Verwachsen der distalen Enden derselben entsteht. Der so gebildete gabelförmige Knochen kann einzig und allein Furcula genannt werden, und nur diese Modifikation habe ich mit Furcula gemeint. Eine solche Verwachsung der Claviculae zu einer Furcula kommt aber ausschließlich bei Carinaten vor, bei allen Ratiten, die man darauf hin untersucht hat, bleiben die distalen Clavicular-Enden getrennt und auch Hesperornis macht darin keine Ausnahme. Gerade dieser Umstand, dass eine Furcula bisher nur bei Carinaten gesehen ist, macht ihr Erscheinen bei Archaeopteryx so wichtig. Man würde auf dieses Merkmal allein hin schon Berechtigung haben, der Archaeopteryx ihre Stellung bei den Carinaten anzuweisen, welche überdies durch die Beschaffenheit des Federkleides und der Vorderextremität gesichert ist. — Ferner hält mir Herr Dr. BAUR vor, dass die Anwesenheit einer Furcula noch lange nicht die Anwesenheit einer Crista sterni bedinge. Das habe ich auch nicht behauptet, sondern ich habe nur gesagt, dass durch das Vorhandensein einer Furcula die Elemente zur Bildung einer Crista sterni gegeben seien. Ob diese Elemente in Funktion getreten sind oder nicht, darüber habe ich nur als Vermuthung ausgesprochen, dass ich das Vorhandensein einer Sternalcrista für sehr wahrscheinlich halte. Davon kann ich auch jetzt nicht abgehen. Bei allen Vögeln, die eine Furcula besitzen, bildet sich auch eine Sternalcrista aus, und wenn Herr Dr. BAUR dagegen anführt, dass ein Kiebitz nach dem ersten Drittel seiner Bebrütungszeit zwar Claviculae, aber noch keine Sternalcrista besitzt, so beweist das eben nur, dass in diesem frühen Embryonalstadium die Bildung noch nicht vor sich gegangen ist; dass der Kiebitz aber später auch eine solche Crista bekommt, wird kaum zu bestreiten sein. — Da sich aber bei allen Vögeln, die eine Furcula besitzen (und solche sind eben nur Carinaten), auch eine Sternalcrista entwickelt, so muss man auch Archaeopteryx eine solche zuschreiben, wie ich es gethan habe; es fragt sich nur, welchen Grad der Entwicklung sie erreicht

hat, und das müssen neue Funde lehren. Im Übrigen verweise ich auch auf das in meiner Abhandlung pag. 78 (194) über diesen Punkt Gesagte.

Zum Schluss weist Herr Dr. BAUR meine Litteratur-Unkenntnis in Bezug auf *Archaeopteryx* nach. Ich habe allerdings eine kurze Abhandlung von HUXLEY in den *Annals and magazine of natural history* vom Jahre 1868 übersehen. Ich bedaure das namentlich deshalb auf das lebhafteste, als ich dadurch daran gehindert worden bin, die Verdienste HUXLEY's um die Kenntniss der *Archaeopteryx* gebührend hervorzuheben, denn er weist, abgesehen von einigen Dingen geringerer Wichtigkeit, in diesem Aufsatz zuerst klar nach, dass die *Archaeopteryx* der Londoner Sammlung nicht, wie OWEN angenommen hatte, auf der Rückenseite, sondern auf der Bauchseite liegt. Ich hatte, wie ich das schon in meiner Abhandlung mitgetheilt habe, an dem Gipsabguss des Londoner Exemplars dieselbe Beobachtung gemacht und hatte mich an die Herren WOODWARD und SEELEY brieflich mit der Bitte gewendet, mir mitzutheilen, ob in der englischen Litteratur darüber etwas veröffentlicht sei. Ich musste wohl annehmen, dass dem so sei, da einmal mein Freund KOWALEVSKY mir vor langer Zeit mündlich davon etwas mitgetheilt hatte, dann aber für Jeden, der sich etwas näher mit dem Studium des in London aufbewahrten Skelettes befasst, der Irrthum OWEN's so klar ist, dass es fast unmöglich schien, dass noch kein englischer Forscher denselben aufgedeckt haben sollte. Leider bin ich auf beide Briefe hin ohne Antwort geblieben, und auch Herr Professor MARSH, mit dem ich im August 1883 in Stuttgart über diesen Irrthum OWEN's sprach, theilte mir nur mit, dass er selbst auch dieselbe Beobachtung gemacht habe, leider ohne die HUXLEY'sche Arbeit zu erwähnen, von der er wohl annahm, dass sie mir bekannt sei.

Berlin, den 25. Januar 1885.

---

# Bemerkungen über das Becken der Vögel und Dinosaurier.

Von

**Dr. G. Baur,**  
Neu-Haven, Conn.

---

Durch die Arbeiten von HULKE<sup>1</sup> und MARSH<sup>2</sup> ist die Morphologie des Beckens der Vögel und Dinosaurier in ein neues Licht getreten. Das was man bei den Vögeln bisher als Pubis betrachtet hatte, stellte nur den postacetabularen Theil des Dinosaurierbeckens vor, während man das eigentliche Pubis in dem »pectineal process« (HUXLEY) fand. Der proacetabulare Theil des Schambeins wurde als Pubis, der postacetabulare als Postpubis bezeichnet. Diese Anschauung scheint heute allgemein angenommen zu sein.

Nach Untersuchungen an jungen Hühnchen, Wachteln und Enten komme ich zum Schluss, dass der »pectineal process« nicht zum Pubis gehört und in Folge dessen auch nicht dem Pubis homolog sein kann, der Process gehört dem Ilium an. Dasselbe ist von BUNGE<sup>3</sup> behauptet worden und in neuerer Zeit hat sich DOLLO<sup>4</sup> darüber ausgesprochen. Trotzdem DOLLO richtig fand, dass der »pectineal process« zum Ilium gehört, homologisirte er ihn doch mit dem Pubis, da er annimmt, dieser Fortsatz wäre früher selbständig

---

<sup>1</sup> J. W. HULKE, Appendix to »Note on a modified form of Dinosaurian ilium, hitherto reputed scapula«. Quart. Journ. Geol. Soc. for Aug. 1876. vol. 32.

<sup>2</sup> O. C. MARSH, Principal characters of American Jurassic Dinosaurs. Parts I and II. Amer. Journ. Sci. and Arts. Nov. 1878. Jan. 1879.  
O. C. MARSH, Odontornithes. 1880.

<sup>3</sup> AL. BUNGE, Untersuchungen zur Entwicklungsgeschichte des Beckengürtels der Amphibien, Reptilien und Vögel. Dorpat 1880.

<sup>4</sup> M. L. DOLLO, Troisième note sur les Dinosauriens de Bernissart. Bull. du Musée Royal d'Hist. Nat. de Belgique. Tome II. 1883.

gewesen. »En effet, celle-ci étant un organ rudimentaire, pourrait être ossifiée par usurpation directement avec l'ilium, comme notre savant ami, M. le Prof. P. ALBRECHT, l'a montré pour les côtes et les costoïdes.« Ferner kommt er zum Schluss, dass das Pubis und Postpubis der Dinosaurier ursprünglich zwei isolirte Bildungen gewesen sind. »Il résulte de tout ce que nous venons de dire que le pubis et le post-pubis seraient primitivement des éléments séparés et que, seuls, les Dinosauriens et les Oiseaux posséderaient ce dernier.« Ich kann mich nur dem letzten Punkte anschließen.

SABATIER<sup>1</sup> hat das Becken eines jungen Kasuars (Casuarius galeatus) abgebildet. Hier geht die Trennungslinie zwischen Pubis und Ilium mitten durch den »pectineal process«; die obere Hälfte des Fortsatzes gehört dem Ilium, die untere dem Pubis an. Damit, glaube ich, können alle Schwierigkeiten beseitigt werden.

Der obere Theil des »pectineal process« gehört dem Ilium an und entspricht dem vollständigen »pectineal process« der Carinaten und dem Theil des Iliums der Dinosaurier, welcher mit dem Pubis artikulirt, der untere Theil entspricht dem Pubis der Dinosaurier, welches bei den Carinaten vollkommen rudimentär geworden ist.

Mit dieser Deutung stimmen auch die Untersuchungen von JOHNSON<sup>2</sup> überein, wenigstens zum Theil, denn JOHNSON betrachtet den »pectineal process« des Huhns als Pubis. JOHNSON fand bei Embryonen vom Huhn einen stark entwickelten proacetabularen Theil des Pubis, welcher dem Pubis der Dinosaurier gleich gesetzt wurde; dies ist vollkommen richtig für den unteren und vorderen Theil, während im oberen Theil Elemente des »pectineal process«, also des Iliums zu erblicken sind. Eine scharfe Grenze zwischen Pubis und Ilium kann in diesem Stadium nicht gezogen werden, da beide einheitlich knorpelig angelegt sind.

Es ist sehr interessant die Entwicklung des Postpubis in der Reihe der Dinosaurier und Vögel zu verfolgen.

<sup>1</sup> N. SABATIER, Compar. des ceintures et des membres antérieures et postérieures dans la série des vertébrés. Montpellier 1880. Mém. de l'Ac. des Sc. et Lettr. (Sect. des Sciences tom. IX. 1880). Pl. VI Fig. 1.

<sup>2</sup> A. JOHNSON, On the development of the pelvic girdle and skeleton of the hind limb in the Chick. Quart. Journ. Microsc. Sc. vol. XXIII. New Series 1883. Pl. 26 et 27.

Die ältesten Dinosaurier besaßen, eben so wie die carnivoren Dinosaurier, kein Postpubis. Bei den Sauropoden beginnt es sich zu entwickeln, Monosaurus, Atlantosaurus; bei den Stegosauriern ist es schon vollkommen vorhanden. Dann folgen die Ornithopoden, bei welchen es eine immer größere Entfaltung zeigt; zugleich verliert das eigentliche Pubis an Ausdehnung; bei den Ratiten ist nur noch ein kleiner Theil des Pubis vorhanden; bei den Carinaten (ob bei allen? noch fraglich) ist es ganz rudimentär geworden, während das Postpubis seine größte Entfaltung erlangt hat.

Beistehende Tabelle zeigt die Verhältnisse.

|            | Carniv. Dinos.                  | Sauropoda.            | Stegosauria.                | Orpithopoda.                                                            | Ratitae.                                                  | Carinatae.             |
|------------|---------------------------------|-----------------------|-----------------------------|-------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|------------------------|
| Pubis.     | Vorhanden<br>(wohl entwickelt). | Wohl entwickelt.      | Wohl entwickelt.            | Wohl entwickelt, beginnt aber schon reducirt zu werden.<br>(Iguanodon.) | Sehr wenig entwickelt<br>(unterer Theil des pect. proc.). | Ganz rudimentär.       |
| Postpubis. | Fehlt.                          | Beginnt aufzutreten.  | Wohl entwickelt.            | Wohl entwickelt.                                                        | Wohl entwickelt.                                          | Sehr stark entwickelt. |
| Ischium.   | Größer als Postpubis.           | Größer als Postpubis. | Wenig größer als Postpubis. | Größer oder = Postpubis.                                                | Gleich oder kleiner als Postpubis.                        | Kleiner als Postpubis. |

Auf vorstehender Tabelle habe ich die Entwicklung des post-acetabularen Theiles des Pubis der Dinosaurier und Vögel zu veranschaulichen versucht. Aus der Tabelle geht deutlich hervor, dass die carnivoren Dinosaurier zu den Vögeln in keinem direkten genetischen Zusammenhang stehen. Den carnivoren Dinosauriern geht ein »Postpubis« vollkommen ab, sie scheinen, ohne Nachkommen zu hinterlassen, in der Kreide ausgestorben zu sein. In den herbivoren Dinosauriern dagegen, und speciell in ornithopodenähnlichen Formen, haben wir die Stammeltern der Vögel zu suchen, und zwar die Stammeltern der Ratiten, während wir die Carinaten als von den Ratiten abstammend betrachten.

Wenn also der älteste bis jetzt bekannte Vogel: Archaeopteryx (dass derselbe ein Carinate ist, wie DAMES meint, steht ab-

solut nicht fest), zu gleicher Zeit mit einem Dinosaurier: Compsognathus, gelebt hat, so braucht uns dies gar nicht Wunder zu nehmen, da Compsognathus ein carnivorer Dinosaurier ist, folglich mit Archaeopteryx, einem wahren Vogel, in keinem direkten genetischen Zusammenhang stehen kann.

Ich bitte daher jene Bemerkung über die eventuell entfernte Ähnlichkeit des Schädels von Compsognathus und Archaeopteryx<sup>1</sup> streichen und für Compsognathus irgend einen Ornithopoden einsetzen zu wollen.

Yale-College Museum, Neu-Haven, Conn., Nov. 1884.

---

<sup>1</sup> Vögel und Dinosaurier, eine Erwiderung etc. Morphol. Jahrb. Bd. X. pag. 450.











Morphologisches

JUN 12 1964

T 27 1964

OCT 3 1967

APP 9 1070

8 86 0

DAR  
GEM  
FC+

1 97 0 STIAS



100130342