

ZEITSCHRIFT
FÜR
WISSENSCHAFTLICHE ZOOLOGIE

BEGRÜNDET VON

CARL THEODOR V. SIEBOLD
UND ALBERT V. KÖLLIKER

HERAUSGEGEBEN VON

ERNST EHLERS

PROFESSOR AN DER UNIVERSITÄT ZU GÖTTINGEN

HUNDERTNEUNTER BAND
MIT 41 FIGUREN IM TEXT UND 22 TAFELN



LEIPZIG UND BERLIN
VERLAG VON WILHELM ENGELMANN

1914

807
- 35

4121



Faint, illegible text at the bottom of the page, possibly a title or description.

Inhalt des hundertneunten Bandes

Erstes Heft

Ausgegeben den 24. Februar 1914

	Seite
Jakob Rehs, Beiträge zur Kenntnis der makroskopischen und mikroskopischen Anatomie insbesondere der Topographie des elastischen Gewebes des Palatum durum der Mammalia. Mit 7 Figuren im Text und Tafel I—IV.	1
Walter Kühn, Beiträge zur Biologie der Weinbergschnecke (<i>Helix pomatia</i> L.). Mit 9 Figuren im Text.	128

Zweites Heft

Ausgegeben den 10. März 1914

Wilhelm Haanen, Anatomische und histologische Studien an <i>Mesothuria intestinalis</i> (Ascanius und Rathke). Mit 2 Figuren im Text und Tafel V und VI	185
Sophie Krasnińska, Beiträge zur Histologie der Medusen. Mit 5 Figuren im Text und Tafel VII und VIII	256

Drittes Heft

Ausgegeben den 19. Mai 1914

Johannes Förster, Über die Leuchtorgane und das Nervensystem von <i>Pholas dactylus</i> . Mit 15 Figuren im Text und Tafel IX	349
Hch. Stauffacher, Zellstudien. I. Bemerkungen zu den Methoden der modernen Zellforschung. Mit 1 Figur im Text und Tafel X und XI	393
Serafino d'Antona, Über die Entstehung der Bindegewebsfasern bei den atherosklerotischen Aortaverdickungen. Beitrag zur normalen Entwicklung des Bindegewebes. Mit Tafel XII und XIII	485

Viertes Heft

Ausgegeben den 26. Mai 1914

Albert Niedermeyer, Beiträge zur Kenntnis des histologischen Baues von <i>Veretillum cynomorium</i> (Pall.). Mit Tafel XIV und XV	531
Boris Schkaff, Zur Kenntnis des Nervensystems der Myopsiden. Mit Tafel XVI—XVIII	591
D. Fedotov, Die Anatomie von <i>Protomyzostomum polynephris</i> Fedotov. Mit 2 Figuren im Text und Tafel XIX—XXII.	631

Beiträge zur Kenntnis der makroskopischen und mikroskopischen Anatomie insbesondere der Topographie des elastischen Gewebes des Palatum durum der Mammalia.

Von

Jakob Rehs.

Mit 7 Figuren im Text und Tafel I—IV.

Einleitung.

Der harte Gaumen (*Palatum durum*) hat eine knöcherne Grundlage. Der vorderste Teil dieses knöchernen Gaumendaches wird von den nach innen gerichteten, plattenförmigen Gaumenfortsätzen (*Processus palatini*) der Zwischenkieferbeine (*Ossa incisiva*) gebildet. Diese Gaumenfortsätze können stark reduziert sein oder auch ganz fehlen, wie bei der Mehrzahl der Chiropteren. Median sind die Gaumenfortsätze durch die *Sutura intermaxillaris* verbunden. Aboral stoßen sie an die Gaumenfortsätze der Oberkieferbeine (*Maxillae*) und umgrenzen mit letzteren die *Foramina incisiva*, durch welche die STENSONSchen Gänge (*Canales naso-palatini*) ihren Weg in die Mundhöhle nehmen. Den mittleren Teil des knöchernen Gaumendaches liefern die schon erwähnten, nach innen gerichteten, plattenförmigen *Processus palatini* der *Maxillae*. Median sind diese Gaumenfortsätze durch die *Sutura palatina mediana* verbunden, und an den aboralen Rand schließt sich mittelst der *Sutura palatina transversa* der horizontale Teil (*Pars horizontalis*) der Gaumenbeine (*Ossa palatina*) als hinterster Teil des knöchernen Gaumendaches an. Nur bei den Edentaten und den Cetaceen nimmt das Keilbein (*Ossphenoidale*), das nach SCHIMKEWITSCH früher für die Flügelbeine (*Ossa pterygoidea*) gehalten worden ist, an der Bildung des pharyngealen Teiles des knöchernen Gaumendaches teil.

An dieses knöcherne Gaumendach heftet sich mundhöhlenseitig — das Schleimhautblatt nasenhöhlenseitig wird nicht zum harten Gaumen gerechnet — durch Vermittlung des Periost eine Schleimhaut

an, die vorn und lateral in das Zahnfleisch übergeht und sich, zum harten Gaumen gehörend, aboral nur bis zum pharyngealen Rand des knöchernen Gaumendaches erstreckt und hier in die Schleimhaut des weichen Gaumens (*Palatum molle*) übergeht. Diese Schleimhaut des harten Gaumens, die sich aus einer Submucosa, einer *Propria mucosae* mit der *Pars papillaris* und einer Epithelschicht aufbaut, weist im vordersten Teil des harten Gaumens in der Medianlinie eine *Papilla palatina* auf, an der bei der Mehrzahl der Mammalier die *Canales naso-palatini* in die Mundhöhle münden. In der Medianlinie des harten Gaumens findet sich öfters eine *Rhaphé palati duri*, die leistenartig oder rinnenförmig gestaltet sein kann. Beiderseits von der *Rhaphé palati* liegen die Gaumenleisten (*Rugae palatinae*), die teilweise oder ganz fehlen können.

Was den Zweck, den die Arbeit verfolgt, anbelangt, so sollen einige der Lücken ausgefüllt werden, die in unserer Kenntnis vorhanden sind über die makroskopische und mikroskopische Anatomie des *Palatum durum* einiger Vertreter der Unterklassen der *Mammalia*, wie der *Ovipara* s. *Monotremata*, der *Marsupialia* und der *Placentalia*, letztere mit den Ordnungen der *Edentata*, *Cetacea*, *Perissodactyla*, *Artiodactyla*, *Carnivora*, *Pinnipedia*, *Rodentia*, *Insectivora* und *Chiroptera*. Vorstehende systematische Einteilung ist dem Lehrbuch von SCHIMKEWITSCH entnommen. Außerdem soll das elastische Gewebe hinsichtlich seiner Topographie besonders in den Gaumenleisten eingehender untersucht werden. Auf Grund der sich ergebenden Befunde soll festgestellt werden, was die Bildung der Gaumenleisten bedingt. Bei wenigen Tieren wird auch die mikroskopische Anatomie des weichen Gaumens insonderheit die Verteilung des elastischen Gewebes in ihm beschrieben werden.

Eine Arbeit von ZIMMERMANN, die sich mit der Topographie des elastischen Gewebes in der Gaumenschleimhaut von *Equus caballus*, *Bos taurus*, *Canis familiaris*, *Felis domestica* und *Cavia cobaya* beschäftigt, ist mir erst dann zu Gesicht gekommen, als ich diese einschlägigen Untersuchungen schon abgeschlossen hatte.

Die Anregung zu dieser Arbeit habe ich von Herrn Geheimrat EHLERS empfangen. Hierfür und für die im Lauf der Ausführung der Untersuchungen erteilten, wertvollen Ratschläge sage ich meinem hochverehrten Lehrer meinen herzlichsten Dank.

Material und Untersuchungstechnik.

Was die Beschaffung des zu den Untersuchungen verwandten Materials anbelangt, so stellte mir Herr Geheimrat EHLERS eine Reihe

sehr wertvoller Gaumen aus einer reichhaltigen Sammlung von Gaumenschleimhäuten zur Verfügung. Diejenigen der Haussäugetiere erhielt ich durch die gütige Vermittlung des Direktors des hiesigen Schlachthofes, Herrn Dr. RIEKEN. Herrn Dr. med. SCHWALB verdanke ich einige Gaumen von *Cavia cobaya*. Andre Gaumen verschaffte ich mir selbst.

Zur Fixierung der frischen Objekte gebrauchte ich anfänglich ausschließlich die gut fixierende und leicht in die Gewebe eindringende ZENKERSche Flüssigkeit. Gaumen, die ich auf Exkursionen gesammelt und in formolhaltigen Alkohol eingelegt hatte, und solche, die der Sammlung entnommen und die nur in 80%igem Alkohol aufbewahrt waren, zeigten mir aber, daß sie hinsichtlich der Erhaltung der Gewebe und der anzuwendenden Färbung zufriedenstellende Resultate ergaben. Dieserhalb verließ ich obige zeitraubende Methode und legte in Zukunft in ein Gemisch von 90 ccm 70%igen Alkohol und 10 ccm Formol bis zu 24 Stunden oder länger ein.

Dünne kleine Gaumen wurden ganz, um das Rollen zu vermeiden, mit der Epithelseite auf eine Glasplatte gebunden, eingelegt, während aus großen und dicken Gaumen bestimmte Stellen herausgeschnitten und auf Glaswolle in das Gefäß mit der Fixierungsflüssigkeit gelegt wurden.

Die so fixierten Präparate wurden in 80%igen Alkohol überführt und hieraus bald, um einem allzugroßen Hartwerden vorzubeugen, in Paraffin eingebettet, da die Gaumen, die der Institutsammlung entnommen waren, in dem zur Aufbewahrung dienenden 80%igen Alkohol sehr hart geworden waren. Eine Aufbewahrung in dem von FLEMMING empfohlenen Gemisch von gleichen Teilen Alkohol, Glycerin und Wasser erwies sich als sehr zweckdienlich.

Um nun den Objekten eine derartige Konsistenz zu geben, die es ermöglichte, auch von Objekten mit einem Durchmesser von oft mehr als einem Zentimeter und einer oft stark verhornten Epithelschicht zusammenhängende Schnitte in einer Dicke von 20—30 μ in aufeinanderfolgender Reihe zu erhalten, was für die Beobachtung der körperlichen Ausbreitung des elastischen Gewebes und auch anderer Gewebelemente vollkommen genügte, mußten für die Einbettung besondere Wege eingeschlagen werden.

Die Celloidindurchtränkung erwies sich bei der Menge der einzubettenden Präparate als recht umständlich und langwierig und ergab keine besseren Resultate, als die noch anzuführende, und wurde daher aufgegeben.

Die Celloidin-Paraffindurchträngung nach FIELD und MARTIN und nach JORDAN ergab recht schlecht eingebettete Objekte.

Die Einbettungsmethode vermitteltst Paraffin, bei der Xylol, Benzol, Toloul, Petroläther, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, verschiedene ätherische Öle, wie Zedernholzöl, Bergamottöl und Origanumöl als Vormedien verwandt wurden, lieferte auch unter allen Kautelen entweder brüchige oder schlecht eingebettete oder derart harte Objekte, daß das Messer oft ohne einzudringen darüber hinwegglitt.

Die von FOL angegebene schnelle Einbettung bei vermindertem Luftdruck zeitigte ein vollkommen zerrissenes Gewebe, da die großen Blutgefäße schneller evakuiert waren, als das Paraffin eingedrungen war.

Erst die etwas modifizierte HEIDENHAINsche Methode, die Paraffineinbettung mit Schwefelkohlenstoff als Vormedium, erbrachte das gewünschte Ergebnis. Es steht in diesem Falle der Schwefelkohlenstoff über dem Benzol oder Chloroform trotz kleiner äußerer Unannehmlichkeiten.

Die Abänderung der HEIDENHAINschen Methode bestand nun darin, daß es vermieden wurde, die Präparate in aufsteigendem Alkohol besonders in den höhergrädigen, wie dem 96%igen und dem absoluten Alkohol, von denen der letztere einen eminent härtenden Einfluß auf die Gewebe ausübt, sehr lange zu belassen. An diese Stelle habe ich das Anilin gesetzt, dessen Vorteile auch CIAGLINSKI und SOMMER und PRZEWOWSKI rühmen.

Ich brachte die Präparate aus dem 80%igen Alkohol oder aus dem Gemisch Alkohol, Glycerin und Wasser in 90%igen Alkohol auf 12 bis 24 Stunden, hierauf in bei dicken Objekten mindestens dreimal zu wechselndes Anilin bis zur vollständigen Aufhellung etwa 24 Stunden oder auch länger, da hieraus kein Nachteil entsteht. Die direkte Überführung in Schwefelkohlenstoff hatte nun aber den Nachteil, daß die Stücke darin sich schwärzten, was aber bei bestimmten Färbungen durchaus nicht störend wirkt. Will man diese Schwärzung vermeiden, so läßt sich das Anilin erst durch ein Gemisch von absolutem Alkohol und Chloroform zu gleichen Teilen extrahieren, welches nur ein Verweilen von längstens drei Stunden hierin beansprucht. Durch das hinzugefügte Chloroform erreicht man, daß das Objekt sofort im Schwefelkohlenstoff untersinkt. Im Schwefelkohlenstoff bleibt das Objekt 12 bis 24 Stunden. Hieraus kommt es in eine gesättigte Lösung von Paraffin vom Schmelzpunkt 52°C in Schwefelkohlenstoff bei Zimmertemperatur. Nach 12—24 Stunden wird das Gefäß auf einen Wärmeschrank gebracht, wo eine Temperatur von etwa $35\text{—}40^{\circ}\text{C}$ herrscht

unter Hinzufügen von Paraffinstücken. Hier kann das Objekt, ohne eine Härtung durch die Wärme zu erfahren, bis 24 Stunden verweilen. Ein öfteres Umrühren ist anzuraten, um dem Entweichen des Schwefelkohlenstoffs, dessen Siedepunkt bei 46°C liegt, nachzuhelfen. Schließlich wird das Objekt für nur eine Stunde in ein Gefäß mit Paraffin vom Schmelzpunkt 52°C getan, das in einer $2\text{--}3^{\circ}$ höheren Temperatur steht, als der Schmelzpunkt des Paraffins ist. Ein Übertragen auf 30 Minuten in neues Paraffin ist empfehlenswert, aber nicht unbedingt nötig.

Diese Einbettungsweise verbürgt eine vollkommene, homogene Einbettung, nicht brüchige, speckig aussehende Schnitte in der oben verlangten gleichmäßigen Schnittdicke in Serien, während dieselben Objekte z. B. mit absolutem Alkohol entwässert, mit Xylol, Xylolparaffin und schließlich Paraffin durchtränkt, keine so vollkommene, homogene Einbettung, aber sehr harte Präparate zeitigte, sodaß infolgedessen das Messer entweder garnicht angriff und über das Präparat hinwegglitt, oder nur zerrissene Fetzen abschnitt, oder bei einer Dicke, die um $10\text{--}15\ \mu$ höher lag, wie oben angegeben, vollkommen ungleichmäßige Schnitte ergab.

Es ist ja selbstverständlich, daß zur Erreichung obigen Zieles das Objekt so orientiert wurde, daß das verhornte Epithel vom Messer abgewandt war, und daß letzteres möglichst schräg zur Längsachse des Mikrotomschlittens gestellt wurde.

Die so erhaltenen Schnitte wurden auf mit Wasser beschickte Objektträger gebracht, die zur besseren Ausbreitung des Wassers sehr dünn mit Eiweißglycerin bestrichen waren. Beim Erwärmen streckten sich die Schnitte noch vollkommener und lagen glatt an. Objekte, die ein sehr dick verhorntes Epithel besaßen, machten hinsichtlich des glatten Auflegens und Anhaftens einige Schwierigkeiten. Infolge verschiedener Spannungsverhältnisse im verhornten Epithel und im Bindegewebe warfen sich die Schnitte und lösten sich bei der nachfolgenden Behandlung teilweise ab. Um diesem Übelstande aus dem Wege zu gehen, wurden die Objektträger mit den Schnitten so lange erwärmt, bis das Wasser ziemlich verdunstet war. Dann wurden die Schnitte mit Fließpapier bedeckt und durch streichende Bewegung des Fingers fest angedrückt. Nachdem die Schnitte vollkommen trocken waren, wurden sie auf etwa $5\text{--}10$ Sekunden in eine wasserdünne Celloidinlösung getaucht. Das Celloidin wurde in Chloroform gehärtet und bedeckte die Schnitte als ganz feine Haut, die bei den folgenden Anwendungen nicht hinderlich war. In dem Chloroform wurde gleichzeitig

das Paraffin gelöst. So kamen Verluste von Schnitten aus Serien nicht vor.

Eine außerordentlich prägnante Darstellung der elastischen Fasern, auch der feinsten, erzielte ich nur mit der von WEIGERT angegebenen Färbung vermittelt Resorcinfuchsin. Die Färbung nach Unna mit Orcein, auch die in der Folgezeit angegebenen Abänderungen, waren teils zu umständlich, teils zu langwierig und ergaben auch nicht eine so gut gelungene Färbung.

Die Schnitte wurden in dem Resorcinfuchsin 15—20 Minuten gefärbt und solange in 96%igem Alkohol belassen, bis sie keine Farbe mehr abgaben, und die rotblaue Farbe sich in eine dunkelblaue verwandelt hatte.

Das Bindegewebe war nun mehr oder weniger mitgefärbt, und es traten die elastischen Fasern nicht in wünschenswerter Schärfe hervor. Dieses wurde erreicht durch eine Nachfärbung in einer 5%igen Lösung von Pikrinsäure in 96%igen Alkohol. Derart gefärbte Präparate waren für die mikrographische Aufnahme sehr geeignet, indem nämlich bei Verwendung des Grünfilters diese gelb gefärbten Stellen besonders auf die grünempfindliche Platte wirkten, während die schwarzblauen elastischen Fasern keine Wirkung hinterließen und sehr scharf hervortraten.

Wenn eine Kernfärbung nötig war, so wurde zuerst mit BÖHMERS Hämatoxylin 30 Minuten, dann mit Resorcinfuchsin und Pikrinsäure wie oben gefärbt.

Das Bindegewebe wurde nach HANSEN (1898) zur Darstellung gebracht. Erst wurde mit Resorcinfuchsin 20 Minuten gefärbt und nach Behandlung mit 96%igem Alkohol zwecks Kernfärbung auf fünf Minuten in BÖHMERS Hämatoxylin überführt. Nach Abspülung mit Wasser wurde nach HANSEN in der bekannten Weise gefärbt, eine Färbung, die der von VAN GIESSON bedeutend überlegen ist.

Fett wurde an Schnitten, die mit dem Gefriermikrotom hergestellt waren, mit Sudan III nachgewiesen, nach der von W. ROSENTHAL (1900) empfohlenen Methode.

Der Grad der Verhornung wurde vermittelt der von Ernst (1896) für diesen Zweck besonders empfohlenen GRAMSchen Methode festgestellt.

Eleidin wurde nach BUZZI (1896) mit Kongorot gefärbt.

Im Text werden gelegentlich andere Färbungen erwähnt werden, die hier nicht besonders aufgeführt sind.

Nach der Färbung wurden die Schnitte durch Xylol in Xylolbalsam gebracht. Bei den mit dem Celloidinhäutchen überzogenen Schnitten mußte der absolute Alkohol umgangen werden, und es wurde eine Mischung von $\frac{2}{3}$ Xylol und $\frac{1}{3}$ Anilin vor Xylol eingeschaltet. Schnitte, die mit dem Rasiermesser zwecks Schnelldiagnose gemacht wurden, wurden in Glyceringelatine eingelegt. Es bietet dieses Vor-
teile insofern, als das Gemisch schnell erstarrt, das Präparat schneller gebrauchsfähig wird, die schwache Aufhellung oft zweckdienlich ist, und auch das Präparat zwecks einer Nachfärbung durch leichtes Erwärmen des Objektträgers der Einbettungsmasse schnell und mühelos entnommen werden kann.

Die photographischen Aufnahmen wurden mit einem von WINKEL konstruierten sogenannten Zeichen- und Projektionsapparat nach EDINGER gemacht. Der Apparat ist mit Mikroluminaren ausgerüstet, die sich »durch hohe Lichtstärke (1:4,5), großen Bildwinkel und feine, gleichmäßig scharfe Zeichnung über ein großes Gesichtsfeld« auszeichnen. Ein weiterer Hauptvorteil ruht in der zu jedem Mikroluminar passenden besonderen Beleuchtungslinse. Der Apparat wurde umgekippt, und das Bild durch eine auf einem Kasten befestigte, mit einem Schlitzverschluß versehene Kamera aufgefangen. Die Belichtungszeit betrug vermöge der intensiven Bogenlichtquelle den Bruchteil von einer Sekunde bis wenige Sekunden, je nach Objekt. Herrn Prof. Dr. HOFFMANN und Herrn Dr. DÜRKEN bin ich für die Unterstützung bei der Überwindung technischer Schwierigkeiten zu Dank verpflichtet.

Historisches und eigene Untersuchungen, welche die makroskopische und mikroskopische Anatomie insbesondere die Topographie des elastischen Gewebes des Palatum durum der Mammalia betreffen.

Was die Literatur der Untersuchungen, welche die makroskopische und mikroskopische Anatomie insbesondere die Topographie des elastischen Gewebes betreffen, anbelangt, so werden die allgemein gehaltenen Angaben und die kurzen Hinweise, die sich hier und da in den Lehr- und Handbüchern vorfinden, selten herangezogen, da sie sich meistens aus eingehenderen Arbeiten herleiten. Auch werden nur die Untersuchungen gebracht, welche die Tiere angehen, die ich selbst einer Untersuchung unterworfen habe. Aber bei den eigenen Untersuchungen werden gelegentlich Angaben, die im literarischen Teil nicht besonders aufgeführt sind, da sie nur in losem Zusammenhang zu dem eigenen Thema stehen oder andre Tiere, als die von mir untersuchten, angehen, zitiert werden,

meistens um meine eigenen Untersuchungen zu stützen oder auch, um etwas Gegensätzliches festzustellen.

Monotremata.

Echidnidae.

Echidna aculeata Cuv.

Ornithorhynchidae.

Ornithorhynchus anatinus Shaw.

Historisches. HOME (1802) und MECKEL (1829) erwähnen schon die hornartigen Erhabenheiten des harten Gaumens von *Echidna*. Wenn MILNE EDWARDS (1860) sagt, daß «chez l'Echidné, ils (les sillons) sont remplacés par plusieurs rangées transversales d'épines courtes et dures dont la pointe est dirigée en arrière», so kann dieses sich nur auf den hinteren Teil des harten Gaumens beziehen. Auch OWEN (1868) erwähnt, daß "the palate", d. h. nur der hintere Teil, "is armed with six or seven transverse rows of strong, sharp, but short retroverted spines". Diese Hornzähne werden auch von FLOWER (1872) beschrieben.

Von dem vordersten Teil des harten Gaumens von *Echidna* bringt SEYDEL (1899) eine Abbildung und berichtet hierüber, daß »in geringem Abstand vom Kiefferrande sich die beiden Öffnungen der Canales nasopalatini finden . . . Dicht hinter den Öffnungen findet sich jederseits eine flache Erhebung der Schleimhaut, welche nach vorn und nach den Seiten allmählich verstreicht, nach hinten etwas scharf abgesetzt ist. Beide Erhebungen sind in der Medianebene durch eine Einsenkung voneinander getrennt. Diese paarige Erhebung . . . hat wohl die Bedeutung einer vordersten, unvollkommen entwickelten Gaumenleiste. . . In dem Felde, welches zwischen den Öffnungen der Canales naso-palatini und den beiden vordersten Gaumenleisten liegt, erhebt sich eine kleine, längs-ovale, deutlich vorspringende Wulstung, die Papilla palatina«.

Eine sehr gute Abbildung (RETZIUS, Taf. XXXV, Fig. 1) und Beschreibung des harten Gaumens von *Echidna aculeata* bringt RETZIUS (1906), dessen Arbeit, was auch die anderen Tiere anbelangt, die vollkommenste Abhandlung ist, die über dieses Gebiet erschienen ist. RETZIUS sagt: »In der vordersten Partie . . . liegt die Region der Papilla palatina als ein schmaler medianer, hinten ein wenig verbreiteter Höcker, und zu beiden Seiten von ihr ist je eine Öffnung der Canales naso-palatini, . . .; diese beiden Öffnungen sind außen sowie vorn und hinten von einem schmalen, niedrigen Wall umgeben. . . .

Hinter dieser Region der Papilla palatina und Foramina canalium nasopalatin. folgt eine kurze Region, die dadurch ausgezeichnet ist, daß sich hier über ihr zwei Paar kurze, der Quere nach gelegene Gaumenleisten befinden, welche in der Medianebene unterbrochen und über ihrer ganzen Oberfläche mit kleinen rundlichen Höckern oder Knöpfchen versehen sind. Sie gehen vorn in die umliegende Schleimhautfläche ohne direkte Abgrenzung über; am hinteren Rande ragen sie über diese Fläche hervor. Die vordere dieser Leisten findet sich gleich hinter der Papille und den Kanalöffnungen, die hintere liegt dicht hinter den hinteren Winkeln der Mundöffnung.

Dann folgt die mittlere Leistenregion, die dadurch ausgezeichnet ist, daß fünf bogenförmige, in ungefähr gleichen Abständen voneinander angeordnete, vorn in die Gaumenoberfläche direkt übergehende, hinten scharf begrenzte und

über diese Fläche sogar überhängende Leisten vorhanden sind, welche mit ihren Bogenschenkeln an den Seiten des Gaumens weit nach hinten verlaufen. Diese Leisten haben also einen nach hinten gerichteten concaven Rand. Bei genauer Untersuchung sieht man, daß dieser Rand gefranst ist, indem er sich in eine Reihe dichtgedrängter kleiner Knöpfchen auflöst. Jede zwischen diesen Leisten liegende Partie der Gaumenoberfläche ist etwas ausgehöhlt und senkt sich von der hinteren Leiste nach der vorderen hin.

Schließlich findet sich in der hinteren Hälfte der Gaumenoberfläche eine Region, welche sich dadurch auszeichnet, daß hier neun andersgestaltete Leisten vorhanden sind. Sie bestehen nämlich aus stachelartig geformten, harten Fortsätzen, welche sämtlich nach hinten gerichtet sind und, einanderparallel gestellt, mit ihren Spitzen etwas über die Gaumenoberfläche hervorragen. Die vier vorderen dieser Leisten sind bogenförmig, ihr hinterer Rand concav; sie sind aber kürzer, mit nach hinten wachsender Breite. Die vier hintersten stehen mehr der Quere nach, gerade oder gebogen, angeordnet; sie sind auch viel dichter aneinandergestellt.

Im ganzen lassen sich also am Gaumen von *Echidna* 16 Leisten zählen. Hinter der 16. fand sich in der Medianebene noch ein ganz vereinzelter Stachelfortsatz derselben Art, wie die Fortsätze der hintersten Leisten; ob er noch eine rudimentäre Leiste angibt, kann ich nicht entscheiden. Zwischen sämtlichen Leisten ist die Gaumenfläche glatt und hart, ohne Fortsätze oder papillare Erhabenheiten.

RETZIUS kommt zu dem Resultat, daß bei den Monotremen die Gaumenleisten »so eigentümlich differenziert und spezialisiert sind, daß man aus der Beschaffenheit derselben keine Schlüsse auf den ursprünglichen, phylogenetisch niedrigsten Typus und somit auch nicht auf den Ursprung dieser Leisten zu ziehen vermag.«

Was die Funktion der im hinteren Teil des Gaumens von *Echidna* befindlichen »Dornen« und die Bedeutung der vorderen Gaumenleisten anbetrifft, so sagt darüber GEGENBAUR (1892): »Diese . . . Gaumenleisten stehen bei *Echidna* am hinteren Abschnitte in einer wichtigen Funktion, indem sie mit Zähnen besetzte derbe Platten tragen, wie schon erwähnt, mit der Reibplatte der Zunge zusammenwirkende Gebilde. Mit diesen verglichen sind die am vorderen Abschnitte des Gaumens befindlichen schwachen Leisten rudimentäre Gebilde, . . .«

OPPEL (1900) hat die Gaumenleisten vom Eichhörnchen und von der Fledermaus untersucht, und er stellte hier fest, daß sich »die Gaumenleisten in ihrem Bau nicht wesentlich von der übrigen Schleimhaut des harten Gaumens unterscheiden. Die Gaumenleisten sind nicht etwa als aus zu Reihen verschmolzenen Papillen entstanden zu denken, vielmehr geht die ganze papillenträgende Schleimhaut in ihre Bildung ein.« Diese Befunde überträgt er auf den harten Gaumen von *Echidna* und sagt, »daß auch die bei *Echidna* sich findenden Platten mit Zähnen . . . Bildungen der ganzen Schleimhaut sind, also nicht papillare Bildungen, und sich mit verhornten Papillen der Zunge nicht ohne weiteres vergleichen lassen.«

Eigene Untersuchungen. Zweifelsohne sind die von RETZIUS geschilderten zwei ersten, transversal gelegenen und die fünf folgenden, bogenförmigen mit den Bogenschenkeln pharyngealwärts gerichteten

Gebilde Gaumenleisten, wenn sie auch nicht, wie die mikroskopische Untersuchung zeigen wird, so vollkommen ausgebildet sind, wie bei andern Tieren. Alle übrigen Gebilde des hinteren Teiles des harten Gaumens im Bereich der starken Epithelverdickung können, rein morphologisch betrachtet, nicht den Namen Gaumenleisten tragen, da sie aus zu bogigen oder geraden Papillenquerreihen angeordneten, stachelartigen, pharyngeal gerichteten Fortsätzen, den »Hornzähnen« bestehen, die als »Papillae operariae« zu bezeichnen sind, wie IMMISCH (1908) derartige Gebilde treffend nennt »in Anbetracht ihrer physiologischen Aufgabe, bei der Nahrungsaufnahme, dem Kauakt, der Einspeichelung und dem Mundschlingakt die Tätigkeit der Lippen, der Zähne und der Zunge zu unterstützen, diesen Organen zu helfen, ihnen gleichsam Handlangerdienste zu leisten.«

Es sei vorweg bemerkt, daß das Epithel des untersuchten Gaumens oberflächlich teilweise maceriert und infolgedessen bei den Präparaten stellenweise nicht mehr vorhanden war.

Der vorderste Teil der Gaumenschleimhaut vor den Canales nasopalatini, den Ausmündungen des JACOBSONSchen Organs in die Mundhöhle, ist oberflächenwärts vollkommen glatt und setzt sich zusammen aus dem vielschichtigen Epithel, der Propria mucosae mit der Pars papillaris und der Submucosa, an die sich teilweise das knorpelige Gaumendach anschließt.

Das 130 μ dicke Stratum corneum des geschichteten Epithels zerfällt in eine oberflächliche 90 μ und eine darüberliegende, 40 μ dicke Schicht.

Die erstere Zone besteht aus stark abgeplatteten, schuppchenartigen Zellen, deren kürzester Durchmesser von, 2,6 μ senkrecht zur Oberfläche der Schleimhaut steht. Es sind nur Kernreste zu erkennen. Diese Schicht färbt sich an Schnitten, die aus der Region der Gaumenleisten stammen, nach der GRAMSchen Methode intensiv violettblau. Nach den Untersuchungen von ERNST (1896) läßt diese tinktorielle Reaktion auf einen sehr »jungen Grad« der Verhornung schließen. RABL (1897) ist zwar der Meinung, daß diese spezifische Färbung keinen Rückschluß auf den Grad der Verhornung zulasse, da dann auch die Übergangszone zwischen dem Stratum germinativum und Stratum corneum durch sie sich darstellen lassen müsse. Auf jeden Fall ist eine verschiedene Beschaffenheit des Epithels in chemischer oder physikalischer Beziehung vorhanden, und sie tritt im Bereiche der Papillae operariae am hinteren Teil des harten Gaumens sehr auffällig hervor. Möglicherweise läßt sich durch Verdauung des Epithels und einer nach-

träglichen Färbung nach dem Vorgange UNNAS diese Frage lösen. Leider stand mir hierzu kein Material zur Verfügung.

Die darüberliegende 40μ dicke Zone scheidet sich infolge der Beschaffenheit der Kerne scharf ab von der eben geschilderten Schicht und der Schicht „die zwischen ihr und dem Bindegewebe liegt. Die Kerne sind lang ellipsoidisch, und das Chromatin liegt in Körperchen eng zusammen und verleiht dem gefärbten Kern ein kompaktes Aussehen. Ähnliche Veränderungen der Kerne im Stratum corneum beschreibt RABL (1897). Das Protoplasma ist granuliert. Der kürzeste Zelldurchmesser, der ebenso, wie oben geschildert, gerichtet ist, beträgt $5,2 \mu$. Es sind also die Zellen auch abgeplattet.

Die sich anschließende Schicht ist etwa 180μ dick. Die Zellen der oberflächlichsten Lage sind auch noch abgeplattet. Der Kern ist aber kurz ellipsoidisch, und das Chromatin liegt in Körperchen weit auseinander. Um den Kern liegen durch DELAFIELDS Hämatoxylin ebenso gefärbte Körperchen — wohl Keratohyalin —, und so ist diese Schicht möglicherweise ein Stratum granulosum. Es folgen polyedrische Zellen, sogenannte Stachelzellen, mit rundlichem Kern und feingranuliertem Protoplasmaleib als ein Stratum spinosum. Gegen das Bindegewebe grenzt ein Stratum cylindricum ab mit keulenförmigen, kernhaltigen Zellen, die mit dem keulenförmigen Ende vom Bindegewebe weggewandt sind. Eine sehr dünne, strukturlose Basalmembran ist vorhanden.

Die 130μ dicke Propria mucosae baut sich aus einem dichtverfilzten Bindegewebe mit einem dichten Geflecht von $0,6 \mu$ dicken elastischen Fasern auf, die nach allen Richtungen, besonders aber nach der transversalen und paramedianen ziehen.

Die Pars papillaris der Propria mucosae, der infrapapillar und interpapillar das eben geschilderte Epithel angelagert ist, entsteht dadurch, daß zwischen je 2 bis zu 60μ breite, paramedian verlaufende und durch Anastomosen verbundene Epithelwülste 30μ breite Bindegewebsleisten eingeschlossen sind, denen 130μ lange und an der Basis 30μ im Durchmesser messende, hintereinander stehende Bindegewebspapillen, sogenannte Primärpapillen, aufgesetzt sind. Die Bindegewebsleisten sind, wie später gezeigt wird, das Resultat der verschmolzenen Basis der Papillen. Diese Zusammensetzung des Papillarkörpers kehrt mehr oder weniger modifiziert im ganzen übrigen Gaumen wieder. Die Primärpapillen bestehen aus dünnen, sich durchflechtenden, von der Propria mucosae kommenden und von der Basis zur Spitze steigenden Bindegewebsfasern. Der äußere Mantel der Primärpapillen ist mit elastischen Fasern versehen, die sich aus dem Geflecht der Propria mucosae ab-

zweigen und im straffen Verlauf zur Spitze steigen. Ein Netz von feinen Kapillaren und Nerven nimmt den zentralen Raum ein.

Dem lockeren Bindegewebe der Submucosa, die 345μ dick ist, sind zwischen den paramedian verlaufenden Nervensträngen und Blutgefäßen relativ wenige ebenso verlaufende etwa $0,6 \mu$ dicke elastische Fasern zugesellt, die straff hinziehen, sich untereinander stellenweise körperlich vereinigen oder durch Anastomosen verbunden sind. Es sind diese Eigenschaften der elastischen Fasern, die in allen Teilen des Gaumens wiederkehren.

Das folgende knorpelige Gaumendach ist ein Hyalinknorpel, der an die mediane Vereinigung der beiden *Ossa incisiva* ansetzt und an das Septum nasale anlehnend lateral von ihm zwei schmale Platten bildet, die nur zum geringsten Teil eine festere Scheidewand zwischen Mund- und Nasenhöhle abgeben.

Die dem vordersten Teil der Gaumenschleimhaut folgende Region der Papilla palatina steht bezüglich der Verteilung des elastischen Gewebes etwas unter dem Einfluß der Ausmündungen der Canales nasopalatini. Diese Ausmündungen sind nicht nur, wie RETZIUS (1906) angibt, »außen sowie vorn und hinten von einem schmalen, niedrigen Wall umgeben«, sondern auch auf der Innenseite, und beide sind sie durch Furchen von einem in der Medianen liegenden Wall getrennt (Textfig. 1).

Meine Befunde über den Verlauf der Canales nasopalatini durch das auch an dieser Stelle knorpelige Gaumendach decken sich mit denen von BROOM (1896), die ich im Folgenden wiedergebe. »In the next stage backwards we find the palatal cartilages each divided by the upward extension of the naso-palatine canal.« (Textfig. 1 *kg.*) »The inner moiety is roughly cubical in shape, with the outer side concave; in which concavity lies the anterior end of JACOBSONS organ, as it opens into the naso -palatine canal« (Textfig. 1 *io, env*). »The outer moiety is found as a small plate of cartilage in the nasal floor just outside the canal« (Textfig. 1 *kg.*)

Nachdem die Canales nasopalatini nach ihrer Abzweigung von der Außenseite des JACOBSONSchen Organs das knorpelige Gaumendach durchsetzt und eine senkrechte Richtung nach der Oberfläche des Gaumens angenommen haben, ist der Durchmesser in der Transversalen etwa 50μ , aber in der Paramedianen bedeutend größer. Die betreffenden Maße ihrer Ausmündungsstellen sind 200μ , bzw. 700μ .

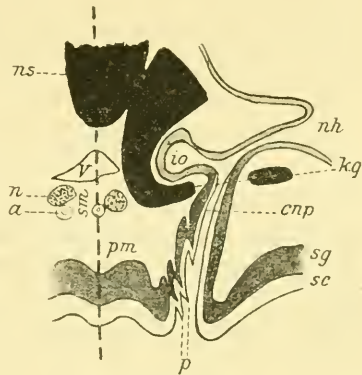
Das Epithel im Bereich der Canales nasopalatini weist alle die oben geschilderten Verhältnisse auf (Textfig. 1 *sc, sg*). Das Stratum

corneum kleidet auch sich allmählich verdünnend die Canales naso-palatini bis zu ihrer Abzweigung von dem JACOBSONSchen Organ aus. Von der Innenwand der Canales naso-palatini springen in das Lumen, mit ihrer Spitze nach den Ausmündungen zu gerichtet, Epithelpapillen vor, die eine bindegewebige Grundlage haben (Textfig. 1 *p*). Sie dienen wohl dazu, Nahrungsteilchen, die in die Ausführungsgänge eindringen, festzuhalten.

Die vom Papillarkörper und der Submucosa im davorliegenden Teil geschilderten Verhältnisse bleiben auch hier bestehen (Textfig. 1 *sm*), nur daß in der letzteren reichlichere, paramediane elastische Fasern auftreten. Was aber die Verteilung des elastischen Gewebes in der Propria mucosae anbelangt, so ist eine Änderung insofern eingetreten, als aus dem Geflecht elastischer Fasern zu den durchschnittlich 100 μ dicken Epithelwänden der Canales naso-palatini stark divergierende elastische Fasern streben, vor diesen Wänden enden und so diese in ihrer Stellung fixieren (Textfig. 1 *pm*). Auch zwischen dem Oberflächenepithel der Seitenteile der Region der Papilla palatina und den Außenwänden der Canales naso-palatini spannen sich transversale elastische Fasern, denen sich paramediane zugesellen.

Sobald sich hinter den Canales naso-palatini die beiden durch sie abgetrennten Seitenstücke des knorpeligen, 130 μ dicken Gaumendaches wieder an die knorpeligen Röhren, die das JACOBSONSche Organ umschneiden, angeschlossen und sich nach hinten immer mehr verbreitert haben, gewinnt die Schleimhaut wieder den Aufbau, wie er von der vor den Canales naso-palatini beschrieben wurde, nur hat die Gaumenschleimhaut an Breite zugenommen, liegen die Blutgefäße und Nerven weiter auseinander und haben Propria mucosae und Submucosa je die Dicke von 200 μ .

Etwa 600 μ von der hinteren Epithelwand der Canales naso-palatini



Textfig. 1.

Echidna aculeata. Transversalschnitt durch die Region der Papilla palatina im Bereich der Canales naso-palatini. Schematisiert. Vergr. 17. Die Medianebene ist durch eine Strichlinie gekennzeichnet. *a*, Arterie; *cnp*, einer der Canales naso-palatini; *io*, JACOBSONSches Organ; *kg*, knorpeliges Gaumendach; *nh*, Nasenhöhle; *ns*, Nasenseptum; *n*, Nerv; *p*, in das Lumen der Canales naso-palatini ragende Epithelpapillen mit bindegewebiger Grundlage; *pm*, Propria mucosae; *sc*, Stratum corneum; *sg*, Stratum germinativum; *sm*, Submucosa; *v*, Vene.

entfernt, im Bereich der ersten Gaumenleiste findet sich in das Bindegewebe der Submucosa ein Drüsengewebe eingebettet, das sich neben der Medianebene rechts und links 1300μ weit ausbreitet, in der Länge 600μ mißt und durchschnittlich 150μ dick ist. Da dieses Drüsengewebe je im Bereich der Submucosa der ersten sieben Gaumenleisten vorhanden ist, so trägt die Submucosa, wenn auch nur indirekt zum Aufbau der Leisten bei, und es bildet das Drüsengewebe eine Ergänzung zu den im pharyngealen Abschnitt der Zunge befindlichen Drüsen. Einen Paramedianschnitt durch das Drüsengewebe der zweiten Gaumenleiste gibt Fig. 1 *dr*, Taf. I wieder. Die kugeligen oder ellipsoidischen Kerne der Drüsenzellen, deren Entfernung von der Außenwand ein Drittel der von der Innenwand ist, haben einen Durchmesser von $4,5$ bis $7,5 \mu$. Ihr Chromatin ist zu einzelnen Körperchen angehäuft. Der sonstige Inhalt der Zelle hat eine körnige Struktur, aber sehr oft liegt der Kern in einer hellen Zone, die von einer gekörnten umgeben ist. Zwischen den Drüsenläppchen finden sich Sammelröhren mit Cylinderzellen und solche mit geschichtetem Epithel. Erstere Sammelröhren schließen direkt an die Drüsenläppchen an und gehen in die mit geschichtetem Epithel über, die ihrerseits wieder anschließen an die Hauptausführungsgänge mit erweitertem Lumen und geschichtetem Epithel in mehreren Zellagen. Diese schließen sich an Epithelwülste an und münden auf der höchsten Erhebung der Leiste nach außen, eine Lage, die für eine sichere Berührung der Nahrung mit dem Sekret sehr günstig ist. Eine Färbung mit Mucicarmin ergab keine typische Schleimfärbung. Mit Sicherheit konnte auf diesem Wege der mikrochemischen Färbung nicht festgestellt werden, ob Schleimdrüsen vorliegen oder nicht. Zu diesem Zwecke müßten die Untersuchungen an frischerem Material, als mir zur Verfügung stand, gemacht werden. Ich möchte noch hinzufügen, daß sich diese Drüsen von typischen Schleimdrüsen, wie ich sie im weichen Gaumen anderer Tiere sah, durchaus unterscheiden. Ob sie aber dem serösen Typus zuzurechnen sind, da ihr Bau den serösen Drüsen ähnelt, die OPPEL (1900) vom hinteren Teil der Zunge von *Echidna* beschreibt, möchte ich dahingestellt sein lassen.

Dieses Drüsengewebe ist vollkommen von dem Geflecht aus elastischen Fasern umspinnen. Mit dem interstitiellen Bindegewebe sind elastische Fasern vergesellschaftet, welche die Propria der Drüsen durchsetzen (Taf. I, Fig. 1 *dr*). Auch die Ausführungsgänge sind vollkommen von elastischen Fasern, die den Gängen parallel laufen, eingeschleitet. Diese Beziehung des elastischen Gewebes zu den Drüsen ist von Wichtigkeit für die Austreibung des Sekretes.

Die Submucosa über der First der ersten Leiste, also hinter dem Drüsengewebe, ist von einem System von Lakunen durchsetzt, die in der Transversalen oft 375μ und in der Dicke 40μ messen und teilweise mit einer körnigen Masse ausgefüllt sind. Möglicherweise hat man es hier mit einem Venensystem zu tun, wie es JAENICKE (1908) besonders ausgebildet, hinter den Schneidezähnen bei andern Tieren feststellte. Ich konnte wohl eine feine Endothelschicht aber keine elastischen Fasern nachweisen, wie es bei der vorn in der Gaumenschleimhaut median gelegenen Vene der Fall ist. Überhaupt ist hier die Submucosa relativ arm an elastischen Fasern.

Sehr reich dagegen ist die Propria mucosae damit ausgestattet. Es ist ein Geflecht hauptsächlich aus transversalen mit wenigen paramedianen Fasern nicht zu verkennen. Dieses reichliche Auftreten von transversalen, elastischen Fasern wird uns deutlicher bei der folgenden Leiste entgentreten.

Über den Aufbau des bindegewebigen Innern der ersten Leiste konnte ich, da mir nur Transversalschnitte zur Verfügung standen, keinen genauen Aufschluß erlangen, aber ich glaube, daß er sich an den anschließt, wie er von der zweiten Leiste geschildert werden wird. Es ist hier wohl, wie die Schnitte andeuten, der bei jenen angegebene Prozeß noch weiter fortgeschritten. Auf jeden Fall ist sie eine fast vollkommen entwickelte Gaumenleiste und keine unvollkommen entwickelte, für welche sie SEYDEL (1899) hält.

In dem Gebiet des Tales zwischen der ersten und zweiten Gaumenleiste liegt die Schleimhaut nicht mehr einem knorpeligen sondern nunmehr, wie auch im ganzen übrigen Teil des harten Gaumens, dem knöchernen Gaumendach, einer festeren Grundlage, an. Es ist festzustellen, daß nunmehr das elastische Gewebe nicht mehr ein Geflecht nach allen Richtungen verlaufender elastischen Fasern ist, bei denen sich zwar eine transversale und paramediane Richtung hervorhebt, sondern eine sehr regelmäßige Schichtenfolge aufweist, wie im Folgenden gezeigt werden wird.

Dem knöchernen Gaumendach schließt sich eine 100μ dicke Schicht ungeformten Bindegewebes aus feinen Bindegewebsfasern mit größeren Zellen an, die ein Periost ist. Auffälligerweise ist in dieser Schicht auch nicht eine Spur von elastischen Fasern zu konstatieren (Taf. I, Fig. 1 *pe*).

Es folgt eine ebenso dicke Schicht, die aus dicken Bindegewebsfibrillen in transversaler Richtung, von paramedianen durchflochten, aufgebaut ist. Hier treten ausschließlich paramediane, $2,5 \mu$ dicke,

elastische Fasern auf, die nebeneinander in Ebenen angeordnet sind, die parallel der Schicht in der Schicht liegen.

Eine dicht verfilzte, $150\ \mu$ dicke Bindegewebsschicht aus sehr dünnen Fibrillen reiht sich an. In dieser Schicht verlaufen Arterien, Venen und Nerven über die ganze Gaumenbreite verteilt, zwischen denen paramediane, elastische Fasern liegen (Taf. I, Fig. 1 *v, n*). Diese und jene Schicht sind die Submucosa (Taf. I, Fig. 1 *sm*).

Reichlicher werden diese paramedianen, elastischen Fasern beim Übergang zu der $100\ \mu$ dicken Propria mucosae, die ein dichtes Geflecht relativ starker Bindegewebsfibrillen darstellt. Mit vielen paramedianen, elastischen Fasern verflechten sich wenige transversale, die nach der Mitte der Propria mucosae zu an Zahl zu, aber nach dem Papillarkörper an Dichte abnehmen (Taf. I, Fig. 1 *pm*). Hier gewinnen die paramedianen, elastischen Fasern wieder die Oberhand und ziehen den Epithelwülsten entlang und liegen insgesamt rinnenförmig ihnen an (Taf. I, Fig. 1 und 2 *opm*).

Von diesen und aus dem Geflecht der Propria mucosae biegen elastische Fasern ab, Aufspaltungen dicker Fasern, und heften sich an die Epithelwülste an oder füllen den äußeren Mantel der Bindegewebspapillen aus (Taf. I, Fig. 2 *pr*). Es ist ja selbstverständlich, daß die elastischen Fasern der einzelnen Schichten Fortsetzungen derjenigen sind in den entsprechenden, davorliegenden Schichten und auch in die entsprechenden dahinterliegenden Schichten weiterziehen, daß auch ein Zusammenhang der elastischen Fasern zwischen den einzelnen, parallelen Schichten besteht.

Innerhalb der zweiten Leiste hat mit der allgemeinen Verdickung der Schleimhaut hauptsächlich die Submucosa an Dicke zugenommen. Eine Zunahme an elastischen Fasern ist in allen Schichten zu verzeichnen. In der Submucosa sind paramediane, elastische Fasern massenhaft anzutreffen, besonders dem Drüsengewebe angelagert (Taf. I, Fig. 1 *pef*). In der Propria mucosae haben sich die paramedianen, elastischen Fasern etwas vermehrt, aber die transversalen haben an Menge und Dichte stark zugenommen. In dieses Geflecht ist, wie schon erwähnt, im Gebiet der Submucosa, ähnlich wie bei der ersten Leiste, ein Drüsengewebe eingelagert, das auch im Bau vollkommen mit jenem übereinstimmt (Taf. I, Fig. 1 *dr*). Ein Transversalschnitt durch die First dieser Leiste und das zwischen ihr und dem knöchernen Gaumendach gelegene Bindegewebe demonstriert deutlich diese eben geschilderten Verhältnisse. Dem Periost ohne elastische Fasern (Taf. I, Fig. 2 *pe*) schließt sich die Schicht mit paramedianen an, welcher Verlauf auch in der Schicht mit den Blutgefäßen und

und den Nerven wiederkehrt (Taf. I, Fig. 2 *sm*). Die elastische Innenhaut der Intima der Arterien ist nur $0,5 \mu$ dick. Der Media sind wenige elastische Fasern eingelagert, und die elastische Haut der Externa ist $0,2 \mu$ dick. Aber in das an die Arterien anschließende Bindegewebe sind dem Verlauf der Arterien gleichgerichtet ringsum elastische Fasern eingelagert. Ähnlich verhält es sich bei den Venen, nur daß die Media und Externa reichlicher elastische Fasern bergen (Taf. I, Fig. 2 *a, v*). Auch das Epineurium weist rings um die Nerven mit ihnen gleichgerichtete elastische Fasern auf (Taf. I, Fig. 2 *n*). Im Übergang zur nächsten Schicht gruppieren sich die paramedianen elastischen Fasern zu Platten parallel dem knöchernen Gaumendach (Taf. I, Fig. 2 *sp*). Auffallend hebt sich die Propria mucosae mit den gedrängten, transversalen, elastischen Fasern heraus, denen paramediane zugesellt sind (Taf. I, Fig. 2 *pm*).

Rechts auf der Abbildung, also nach der Medianen zu, wo makroskopisch eine 1100μ breite Furche, die Rhapshe palati, die Leiste in zwei Hälften trennt, schließt sich an die Propria mucosae direkt der Papillarkörper an, bestehend aus paramedianen Bindegewebsleisten (Taf. I, Fig. 2 *bl*) mit schmalen hohen Bindegewebspapillen und peripheren elastischen Fasern (Taf. I, Fig. 2 *pr*) zwischen je zwei Epithelwülsten (Taf. I, Fig. 2 *ew*). Die paramedianen elastischen Fasern sind auf diesem Schnitt infolge ihres Verlaufs in Guirlandenform angeordnet (Taf. I, Fig. 2 *opm*).

In den beiden Teilen der Leiste neben der Medianfurche schiebt sich zwischen Propria mucosae und Papillarkörper eine 250μ hohe und in der Basis, in der Paramedianen gemessen, 650μ breite, transversal gelagerte, je $2,7 \text{ mm}$ lange Bindegewebsleiste ein, die bindegewebige Grundlage der Leiste, die das Oberflächenniveau des vor und hinter der Leiste gelegenen Epithels nicht überragt. Die Submucosa hat keinen direkten Anteil an der Bildung dieser Leiste. Die vordere Oberfläche dieser Bindegewebsleiste steht in einem sehr stumpfen Winkel zu der des Bindegewebes vor der Gaumenleiste, während diejenige der hinteren Oberfläche mit der Oberfläche des Bindegewebes hinter der Leiste etwas weniger als einen rechten Winkel bildet. Es ist die Leiste also pharyngealwärts gerichtet (Taf. I, Fig. 1 u. 2 *bi*).

Die elastischen Fasern dieser Bindegewebsleiste sind Fortsetzungen der in der Propria mucosae und den Epithelwülsten paramedian verlaufenden Fasern, die sich aufgefasert haben, den bindegewebigen Innenraum der Leiste durchströmen, um teilweise vor dem Epithel der Rückwand der Leiste zu endigen, besonders an der in das Bindegewebe

vorspringenden transversalen Kante, diese gleichsam in ihrer Lage fixierend (Taf. I, Fig. 1 *el*). Teilweise biegen die elastischen Fasern um und ziehen nach der First zu. Auch gehen wenige elastische Fasern von der Epithelrückwand zur Vorderwand. Durchflochten werden diese elastischen Fasern von wenigen, dünnen transversalen Fasern. So bildet diese Anordnung der elastischen Fasern in paramedianer Richtung einen Übergang zu der in den Leisten anderer Tiere, wo ein Zusammenhang zwischen den elastischen Fasern, die von der Epithelvorderwand zur Rückwand ziehen und den in den Tälern vor und hinter der Leiste befindlichen, kaum noch wahrzunehmen ist.

Der basalste Teil der Vorderwand der Bindegewebsleiste besitzt im Übergang zum Papillarkörper des davor liegenden Tales 190 μ lange, 40 μ im Basisdurchmesser messende, das Stratum germinativum nicht ganz durchsetzende Primärpapillen mit elastischen Fasern im peripheren Teil aus dem bindegewebigen Grundstock der Leiste. Die Rückwand zeigt nur vereinzelt Primärpapillen an der äußersten Basis. Der schmalsten, lingualwärts gelegenen Fläche des bindegewebigen Grundstockes sind nach der First zu gerichtete, spitzkegelige und bindegewebige Papillen derart aufgesetzt, daß ihre Epithelrückwand direkt in die Epithelrückwand der bindegewebigen Transversalleiste übergeht, während die Epithelvorderwand der Papille auf die schmalste Fläche der bindegewebigen Transversalleiste aufstößt. Diese Bindegewebspapillen sind nur 130 μ lang. Ihr basaler Durchmesser ist aber 80 μ (Taf. I, Fig. 2 *prvs*). Sie sitzen auf beiden Seiten der Medianfurche, auf eine Strecke von 1,6 mm verteilt, der bindegewebigen Transversalleiste auf zu sechs transversal in einer Reihe nebeneinander, seltener zu zweien paramedian hintereinander. In den Papillen, deren kollagene Fasern parallel zur Oberfläche in der Richtung der Papille liegen, finden sich ebenso verlaufende elastische Fasern, die Fortsetzungen der elastischen Fasern sind, die den bindegewebigen Innenraum durchsetzt haben und nach der First zu abgebogen sind (Taf. I, Fig. 2 *prvs*). Blutkapillaren und Nerven sind reichlich vorhanden.

Jede Bindegewebspapille ist von einem Mantel von spindelförmigen Zellen des Stratum cylindricum umgeben, die schindelförmig gelagert sind. Auf ihn folgt ein sich distalwärts verdünnender Mantel aus kernhaltigen und granulierten Epithelzellen, deren kürzester Durchmesser senkrecht zur Oberfläche der bindegewebigen Papillen steht (Taf. I, Fig. 2 *sg*). Beide Mäntel gehören dem Stratum germinativum an. Über den distalen Teil dieses Mantels stülpt sich ein Gebilde mit sehr stark granulierten, pigment- und kernhaltigen Zellen, die mit ihrem kürzesten

Durchmesser senkrecht zur Papillenrichtung eingestellt sind (Taf. I, Fig. 2 II). Im basalen Teil gehen diese Gebilde aller Papillen ineinander über. Distalwärts platten sich die Zellen stark ab, werden kernlos und legen sich zu einer echt verhornten Epithelpapille zusammen. Diese färbt sich mit Pikrinsäure intensiv (Taf. I, Fig. 2 III). In die interpapillaren Räume, also zwischen die Epithelpapillen, ist das Stratum corneum, das sich durch den ganzen Grad der Verhornung scharf von den Epithelpapillen unterscheidet, im Gegensatz zu den gewöhnlichen Primärpapillen, die das Stratum germinativum nicht durchdringen, tief eingesenkt (Taf. I, Fig. 2 sc). Es besteht aus platten, jungverhornten Zellen. Der kürzeste Durchmesser der Zellen, die jenem Mantel direkt angelagert sind, steht ebenso wie der jener Zellen, sonst aber senkrecht zur Epitheloberfläche. Sie füllen aber die interpapillaren Räume nicht ganz aus, sondern auf der Oberfläche der First sind Sättel zu beobachten, die von den distalen Enden der verhornten Epithelpapillen überragt werden. Diese sind die schon eingangs erwähnten Höckerchen.

Die vordere und die hintere Oberfläche der bindegewebigen Leiste sind von den Schichten des Stratum germinativum und Stratum corneum bedeckt, die nach der First zu in die die Bindegewebspapillen umgebenden Mäntel übergehen und deren kürzester Zelldurchmesser auch zur Oberfläche der Bindegewebsleiste senkrecht steht (Taf. I, Fig. 1 sc, sg). Alle Epithelzellen der Vorderwand gehen in die Epithelzellen des Tales zwischen der zweiten und ersten Leiste allmählich im sanften Bogen über, indem ihr kürzester Durchmesser sich senkrecht zur Oberfläche des Bindegewebes einstellt. An der pharyngeal gelegenen Wand hingegen springen die Epithelzellen, deren kürzester Durchmesser ebenso steht wie bei der Vorderwand, als Kante in das Bindegewebe vor (Taf. I, Fig. 1 el). Der Übergang zu den Zellen des Epithels des Tales zwischen der zweiten und dritten Leiste, deren kürzester Durchmesser senkrecht zur Oberfläche des Bindegewebes steht, geschieht daher in weniger als einem rechten Winkel.

Es unterscheiden sich also jene zu Reihen transversal nebeneinander liegenden Bindegewebspapillen von den Primärpapillen vollkommen, auch von denen, die den Papillarkörper der Vorderwand der Bindegewebsleiste bilden. Jene Bindegewebspapillen leiten sich aber nicht direkt von Primärpapillen her, sondern ich möchte sie als die Spitzen großer Bindegewebspapillen deuten, wie sie vom hinteren Teil des harten Gaumens noch beschrieben werden, bei denen es zu einer lateralen Konkreszenz der basalen bindegewebigen Hauptteile der Pa-

pillen gekommen ist, woraus ein Teil des bindegewebigen Innern der Leiste resultiert. Die lateralen Teile der Leiste werden wohl infolge von Zugwirkung entstanden sein. Wie schon berichtet hat die Submucosa nur einen indirekten Anteil an der Bildung der Leiste.

Diese Deutung erhält eine Stütze, wenn man Paramedian- und Transversalschnitte durch die zweite Gaumenleiste im Bereich einer solchen Bindegewebspapille mit eben solchen durch die erste Papillenquerreihe vergleicht, die sich aus stachelartigen, pharyngeal gerichteten Papillae operariae zusammensetzt.

Periost, Submucosa und Propria mucosae mit Pars papillaris zeigen denselben Aufbau wie es bei der zweiten Gaumenleiste geschildert wurde. Der Grundstock der Papillae operariae ist eine etwa 600 μ lange Bindegewebspapille, deren äußerste Basis an der Vorderseite wenige 250 μ lange Primärpapillen, die wie auch alle Papillen im Tal pharyngeal gerichtet sind. Man kann diese großen Bindegewebspapillen daher kaum als Sekundärpapillen bezeichnen, sondern ich möchte sie, wie noch gezeigt werden wird, für vergrößerte Primärpapillen halten. Die vordere und hintere Oberfläche einer solchen großen Bindegewebspapille steht zur Oberfläche des Bindegewebes in den Tälern zwischen den Papillenquerreihen ebenso, wie von der Vorder- und Rückwand der zweiten Leiste angegeben wurde. Sie hat einen in der Paramedianen gemessenen geringeren Basisdurchmesser als der bindegewebige Innenraum der zweiten Leiste, aber sie ist um etwa 200 μ länger als der vorher genannte Innenraum und die darauf sitzenden Papillen. Diese Verlängerung der großen und auch der Primärpapillen geht Hand in Hand mit der Verdickung des Epithels. Die kollagenen Fasern im basalen Teil der großen Bindegewebspapillen zeigen den Bau der Propria mucosae, und distalwärts verlaufen sie parallel zur Oberfläche der Papille. Ebenso wie bei der zweiten Leiste liegen neben paramedianen elastischen Fasern, die von den paramedianen kommen, die in der Propria mucosae und dem Papillarkörper vor der Papillenquerreihe liegen, transversale elastische Fasern, auf die Basis beschränkt. In der Spitze sind zur Spitze ziehende elastische Fasern anzutreffen, die Fortsetzungen von bogig verlaufenden, paramedianen elastischen Fasern sind. Das Papillenstroma nimmt Blutgefäße und Nerven auf.

Die großen Bindegewebspapillen (Taf. 1, Fig. 3 *prov*) sind von einem Epithel umschieden, das sich sehr scharf durch die Lage und die Beschaffenheit der Zellen von dem interpapillaren und dem zwischen je zwei Papillarquerreihen befindlichen abgrenzt und so zur Bildung der die Gaumenoberfläche überragenden Prominenzen, den Papillae opera-

riae, führt. Auf einen Mantel aus keulenförmigen Zellen, die wie Schindeln der Bindegewbspapille anliegen, folgt ein am basalen Teil 50μ dicker, sich distalwärts auf 15μ verdünnender Mantel aus granulierten, kernhaltigen Zellen, die mit ihrem kürzesten Durchmesser senkrecht zur Papillenrichtung stehen. Beide bedecken die Bindegewbspapille also vollständig und gehen in das Stratum germinativum des vor und hinter der Papillenreihe liegenden Epithels über und sind daher ein Stratum germinativum (Taf. I, Fig. 3 *sg*). Abgeplattete, sehr stark granuliert, mit dem kürzesten Durchmesser von 5μ , ebenso gelagert wie die vorhergehenden und mit deutlichen Kern folgen in Mantelform nach. Die Zellmembran hat ein Oberflächenrelief von Punkten und Linien. Es sind dies Zähnechen und Leisten, die von Zelle zu Zelle ineinander greifen und für einen guten Verband sorgen. BIZZOZERO (1885) beschreibt auf der Oberfläche der Mundepithelien anderer Tiere auch derartige Riffzellen. Am basalsten Teil ist der Mantel 50μ dick und dringt hier bis zum Stratum germinativum des vor und hinter der Papillenquerreihe liegenden Epithels vor (Taf. I, Fig. 3 II). Intrapapillar bildet er einen 30μ im Durchmesser messenden Strang, der den zentralen Raum des Epithelzahnes einnimmt. Um dieses helmartige Gebilde legt sich ein Mantel von Zellen, deren kürzester Durchmesser mit derselben Lagerung, wie bei den vorgenannten Zellen, 3μ ist. Die Basis reicht auch bis zum Stratum germinativum und hat eine Dicke von 50μ . Distalwärts verdickt der Mantel sich auf 100μ und bildet die Umhüllung des über die Gaumenoberfläche ragenden Epithelzahnes. Die Zellen sind auch verzahnt (Taf. I, Fig. 3 III). Dieser Mantel färbt sich mit Pikrinsäure pikringelb, und die verhornten Epithelpapillen der First der zweiten Gaumenleiste sind wohl Reststücke dieses größeren Gebildes, bei denen, wie auch OPPEL (1899) an den Hornzähnen der Zungenoberfläche von *Echidna* feststellte, die Verhornung nicht nur im oberen Teil der Papillen erfolgt, sondern auch an den Seitenteilen tief hinab. Interpapillar ist das Stratum corneum, ein »junges Horn«, sehr tief in Lamellenform eingesenkt, und die Zellen, die letzterem Mantel am nächsten liegen, lagern ihm platt an, sonst liegen sie parallel der Epitheloberfläche (Taf. I, Fig. 3 *se*). Es bildet oberflächenwärts Sättel, die von den makroskopisch sichtbaren Epithelzähnen, den Papillae operariae, überragt werden. An die Vorderfläche wie an die Hinterfläche der verhornten Epithelmäntel ist das Stratum corneum angelagert, und es sind die Übergänge zwischen jenen Zellen und den vor und hinter der Papillenquerreihe gelegenen ebenso, wie bei der zweiten Leiste geschildert wurde.

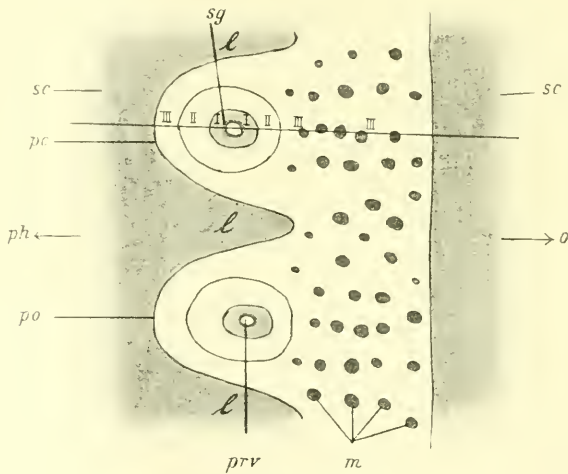
Das Stratum corneum vor und hinter der Papillenquerreihe ist bis auf 700μ verdickt. Die Zellen liegen parallel der Epitheloberfläche. Jene allmähliche Verdickung ist fortschreitend von diesem Teil des Gaumens zum hinteren festzustellen, und in diesem festen Gefüge vor, hinter und zwischen den Papillen im Verein mit den tief eindringenden Hornmänteln ist wohl die Ursache zu suchen, warum es hier nicht zu einer lateralen Konkreszenz der Basis der großen Bindegewebspapillen unter Zurückdrängung des Epithels gekommen ist. Liegen jedoch zwei Papillae operariae sehr nahe beieinander, so sind die peripheren Teile der verhornten Mäntel lateralwärts verschmolzen (Taf. I, Fig. 3 d), und das interpapillare Epithel des Stratum corneum ist fast vollkommen verdrängt und nur auf eine schmale, oberflächliche Lamelle beschränkt. Bei solchen Papillen ist auch die laterale Basis der bindegewebigen Grundstücke verschmolzen, und so ist hier tatsächlich ein Übergang zu dem weiter fortgeschrittenen Prozeß in der zweiten Gaumenleiste gegeben. Die bindegewebige Transversalleiste der zweiten Gaumenleiste ist nicht etwa für sich allein entstanden, und die aufsitzenden Bindegewebspapillen sind nicht nur vergrößerte Primärpapillen; denn die Primärpapillen im Bereich der zweiten Gaumenleiste haben einen Basisdurchmesser von 40μ und eine Länge von 190μ , während jene aufsitzenden Bindegewebspapillen die Maße 80μ , bzw. 130μ haben. Der paramediane Basisdurchmesser der Bindegewebsleiste ist etwas größer als der der großen Bindegewebspapillen. Letztere sind nur um 200μ länger als die bindegewebige Transversalleiste und die aufsitzende Papille zusammen. Eine derartige Verkürzung des Basisdurchmessers und Verlängerung der Höhe läßt sich im Gaumen fortschreitend von vorn nach hinten feststellen. Ob oben genannter Verschmelzungsprozeß im Laufe der ontogenetischen Entwicklung vor sich geht, vermag ich, da mir hierzu das Material fehlt, nicht zu entscheiden.

Es sei noch nachgetragen, daß der Aufbau der dritten, vierten, fünften, sechsten und siebenten Gaumenleiste im allgemeinen Bau und im besonderen in der Verteilung des elastischen Gewebes vollkommen in Übereinstimmung zu der zweiten Leiste steht. Auffälligerweise ist in der Propria mucosae eine Zunahme transversaler elastischer Fasern von der transversalen Mitte der Täler vor den Leisten bis zur transversalen Mitte der Leisten selbst und dann eine Abnahme an Menge bis zur transversalen Mitte der Täler hinter den Leisten zu verzeichnen. Es ist ein Zusammenhang zwischen dem Auftreten des Drüsengewebes und den transversalen elastischen Fasern vorhanden; denn im Bereich der ersten transversalen Reihe der Papillae operariae ist

kein Drüsengewebe eingelagert, und es sind auch jene Fasern bei weitem nicht so reichlich vertreten.

Das Epithel nimmt von der ersten Papillenquerreihe an pharyngealwärts immer mehr an Dicke zu und führt so zur Bildung der dicken Epithelplatte, die von den Papillae operariae überragt wird. Aus dieser Epithelverdickung resultiert eine Abnahme des elastischen Gewebes an Menge, das sich hier in derselben Schichtenfolge zeigt, wie bei der ersten Papillenquerreihe und der zweiten Gaumenleiste eingehend geschildert wurde. Diese Beziehung zwischen der Epithelverdickung und der Abnahme des elastischen Gewebes an Menge wird eingehender bei *Cavia cobaya*, da dieses Tier vor *Echidna* untersucht worden ist, besprochen werden. Eine weitere Folge der Verdickung des Epithels ist die starke Entwicklung des Papillarkörpers. Taf. I, Fig. 4 gibt einen Teil des Oberflächenreliefs des 600 μ dicken Bindegewebes nach Ablösung des Epithels wieder. Bis zu 100 μ breite, durch Anastomosen untereinander verbundene Furchen in paramedianer Richtung, die durch Epithelwülste, die schon früher geschildert worden sind, hervorgerufen werden (Taf. I, Fig. 4 *ewr*), schließen kurze, paramediane, in der Basis bis zu 60 μ breite Bindegewebsleisten ein, denen 400 μ lange, 25 μ im basalen Durchmesser messende und pharyngeal gerichtete Primärpapillen reihenweise paramedian hintereinander aufgesetzt sind (Taf. I, Fig. 4 *bl + pr*). Die Leisten sind das Produkt der verschmolzenen Basis der Papillen, da sie öfters mit paramedian verlängerter Basis für sich allein stehen können. So stellt sich hier etwas gleiches ein, wie von den großen Papillen angegeben worden ist. Außerdem ragen sehr große, etwa 1600 μ lange Bindegewebspapillen hervor, die mit im Durchmesser 350 μ breiter Basis aufsitzen, sich aber distalwärts schnell verjüngen, sodaß der Durchmesser noch 25 μ mißt. Sie liegen transversal in gerader Linie oder in Bogenform nebeneinander, aber nie kommt es zu einer lateralen Konkreszenz der basalen Teile. Dem oralen Teil der Basis sitzen 400 μ lange Primärpapillen auf (Taf. I, Fig. 4 *prv*). Der Aufbau der großen wie der kleinen Papillen ist so, wie er schon mehrfach geschildert wurde, nur wird bei den großen Papillen der dem Gaumendach zugewandte Teil besonders von elastischen Fasern eingenommen. Es laufen nämlich die paramedianen elastischen Fasern in der Pars papillaris und der Propria mucosae vor einer Papillenquerreihe bis zu der etwas ins Bindegewebe vorspringenden, pharyngealen Epithelwand der Papillae operariae, und hierdurch werden sie getrennt. Der eine Teil zieht seines Weges weiter, während der andre Teil im Bogen in den oben genannten Teil der Papille abgelenkt wird.

Das bis zu $2500\ \mu$ verdickte Epithel, das diesem Papillarkörper angelagert ist, differenziert sich noch weitergehend, sodaß es sich von dem der ersten Papillenquerreihen in mancher Hinsicht unterscheidet. Während bei diesen letzteren zwischen die Hornmäntel der Papillen der Querreihen das jungverhornte Stratum corneum mehr oder weniger tief in Lamellenform eingesenkt ist, und so einen Verband zwischen dem Stratum corneum vor und hinter der Papillenquerreihe herstellt, ist es bei den ersteren zu einer vollkommenen lateralen Verschmelzung des oralen Teiles der Hornmäntel gekommen,



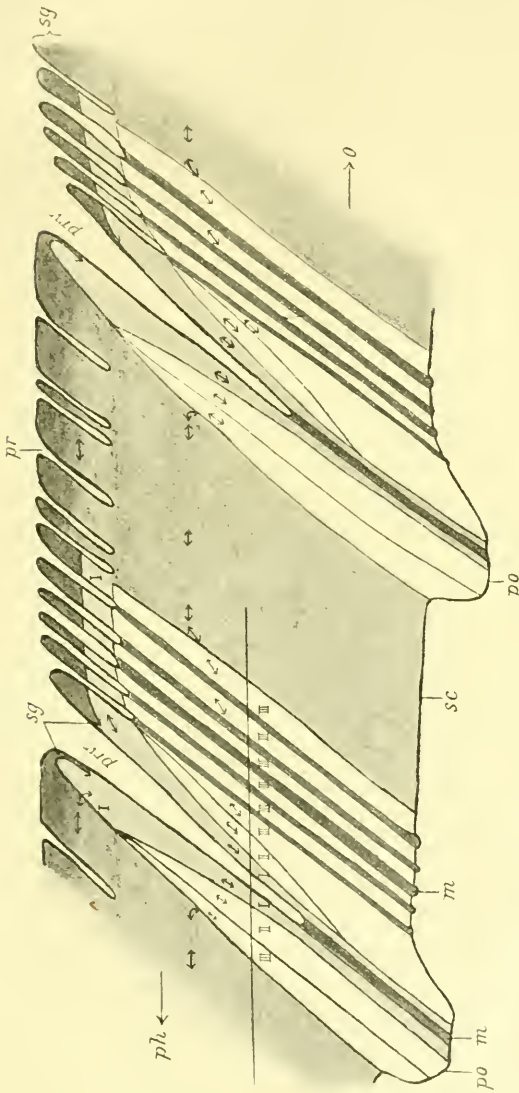
Textfig. 2.

Echinina aculeata. Horizontalschnitt im Bereich einer Querreihe von Papillae operariae und zwar durch zwei transversal nebeneinander liegende Papillae operariae, so daß die Spitzen der bindegewebigen Grundstücke getroffen sind. Schematisiert. Vergr. 30. Erklärung der Textfig. 2, siehe unter Textfig. 3.

und nur von hinten dringt das jungverhornte Epithel in Lamellenform zwischen die Papillae operariae (Textfig. 2 *po*, *l*).

Es schiebt sich also zwischen zwei Papillenquerreihen eine im Durchschnitt $1100\ \mu$ dicke in der Paramedianen gemessene, transversale Schicht, die auf ihrer oralen Fläche gewellt ist, während die pharyngeale vollkommen eben ist. Die Dicke der Schicht vom Stratum germinativum zur Epitheloberfläche ist etwa $2200\ \mu$ (Textfig. 2 u. 3 *sc*). Ungefärbt ist diese Schicht hellgelblich, mit Alkaliblauf-Pikrokarmin färbt sie sich dunkelblau, durch Osmiumsäure olivgrün, durch EHRLICH'S Triacid grün, mit Del. Hämatoxylin-Eosin violettblau, mit der GRAM'Schen Methode intensiv violettblau. Die kernlosen Zellen dieses Epithels sind sehr stark abgeplattet, sodaß ihr kürzester Zelldurchmesser

von 3μ zur Oberfläche des Epithels senkrecht steht, während der längste Durchmesser, der parallel zur Oberfläche des Epithels in paramedianer Richtung liegt, 65μ ist. Die Membran der Zellen ist nicht



Textfig. 3.

Echidna aculeata. Paramediananschnitt durch zwei Quereilen von Papillae operariae und zwar durch die Medianebene zweier solcher Papillen. Schematisiert. Vergr. 30. Die Linie in Textfig. 2 bzw. 3 gibt die Lage des Paramediananschnittes bzw. Horizontalanschnittes der Textfig. 3 bzw. 2 an. Der Pfeil mit dem Zeichen o bzw. ph kennzeichnet die orale bzw. pharyngeale Richtung. Die Doppelpfeile geben die Richtung der längsten Achse der Epithelzellen an. — *pr*, große Bindegewebspapille; *l*, Lamellen des Stratum corneum zwischen den Hornmänteln von je zwei Papillae operariae; *m*, Marksäule; *pr*, Primärpapille; *po*, Papilla (*ae*) operaria (*ae*); *sc*, Stratum corneum; *sg*, Stratum germinativum oder Mantel aus Zellen des Stratum germinativum; *l*, Epithelmantel aus stark pigmentierten Zellen; *II*, Epithelmantel aus vollkommen verhornten Zellen oder Epithelschicht mit Marksäulen (*m*) intrapapillar von Primärpapillen.

glatt, sondern trägt ein Relief. Bei ungefärbten Präparaten wechseln helle Erhebungen mit dunkeln Vertiefungen ab. Ein solches Relief wurde von RAUSCH (1897) und WEIDENREICH (1900/01) bei andern

Hornzellen beschrieben. In die dunkeln Vertiefungen reichen die hellen Erhebungen der Gegenzelle hinein, und so sind die Zellen schwer gegeneinander verschiebbar. Die Vertiefungen sind nicht etwa Poren, die die Zellmembran durchsetzen, wie MERK (1900) an andern Hornzellen beobachtet haben will. Seine Bilder stimmen mit den von mir in diesem Falle beobachteten überein. Es sei noch erwähnt, daß IMMISCH (1908) an der oralen Seite der Papillae operariae der Zungenspitze vom Pferd einen Papillenpfeiler beschreibt, der oberflächenwärts eine Schicht kernloser Epithelschichten aufweist, die sich »bei Hämatoxylin-Eosinfärbung mit Hämatoxylin, bei Anwendung von EHRLICHS Triacid ebenfalls in Übereinstimmung mit der Kernfärbung grün« färbte. Er fährt fort: »Daß der die Papilla operaria darstellende, verhornte Epithelaufsatz (IMMISCH, Fig. 2 c u. 3 f) und die oberste Schicht dieses Zellpfeilers (Fig. 2 d und 3 k) zwei verschiedenartige Gebilde sind, geht aus der verschiedenen Tinktionsfähigkeit ihrer oberflächlichen Partien hervor. Bei der Färbung mit Hämatoxylin-Eosin zeigen die eigentlichen Hornpapillen reine Eosinfärbung, während die Zellpfeiler das Hämatoxylin annehmen, also nicht verhornt sind«. Ich glaube, daß dieses Epithel denselben Grad der Verhornung aufweist wie jenes oben geschilderte Epithel, das als ein »junges Horn« anzusprechen ist.

Durch die GRAMSche Methode läßt sich feststellen, daß jene jungverhornte Epithelschicht zwischen sich und dem Bindegewebe eine ungefärbte, etwa 250 μ dicke Zone einschließt, die ein Stratum germinativum ist (Textfig. 3 *sg*). Die 400 μ langen Primärpapillen dringen also in das jungverhornte Epithel ein (Textfig. 3 *pr*). Der Übergang vom jungverhornten Epithel zum Stratum germinativum ist ein allmählicher. Die Zellen nehmen an Dicke bis zu 10 μ zu und werden kernhaltig. Aber sie sind jenen Zellen gleichgerichtet. Nur die keulenförmigen Zellen, die einschichtig dem Bindegewebe und auch den Bindegewebspapillen anlagern, stehen mit der längsten Achse senkrecht zur Oberfläche des Bindegewebes. Diese Zellen müssen in einem sehr festen Verband mit dem Bindegewebe stehen; denn während das ganze übrige Epithel losgelöst war, hatten sie allein den Zusammenhang mit dem Bindegewebe bewahrt. Eine derartige Schicht kommt auch in den Barten von *Balaenoptera sibbaldivi* vor, und TULLBERG (1881/83) nennt sie eine »Zwischenschicht«. Er sagt: »Obgleich es ein eigentliches Stratum corneum auf der Zwischenschicht nicht gibt, so kann man doch eine innere Schleimschicht und eine äußere, mehr verhornte unterscheiden. Beide werden von Hämatoxylin und Carmin gefärbt, die erstere jedoch stärker . . . Für diese Schicht möchte ich auf Grund ihrer

Konsistenz wie des Aussehens der Zellen den Namen ‚Stratum subcorneum‘ vorschlagen«. Ferner stellte er fest, daß in der Epithelverdickung der Bartenanlage beim Embryo von 3 m Länge zwischen dem Stratum germinativum und Stratum corneum eine Übergangsschicht liegt, die »in Ansehung der Beschaffenheit der Zellen von der größten Ähnlichkeit mit der äußeren Schicht der Zwischensubstanz ist und dürfte darum gleich wie diese am geeignetsten Stratum subcorneum genannt werden«.

Zwischen je zwei solcher transversaler Epithelschichten von jungem Horn ist eine Papillenquerreihe eingeschlossen. Die bindegewebige Grundlage der Papillae operariae ist eine große Bindegewebspapille (Textfig. 2 u. 3 *po, prv*). Umschlossen wird sie von einem einschichtigen Mantel kernhaltiger, keulenförmiger Zellen, die schindelförmig gelagert sind. Auf ihn folgt ein durchschnittlich $10\ \mu$ dicker Mantel von kernhaltigen Stachelzellen, die sich ebenso färben, wie das Stratum germinativum und in dieses übergehen. Beide Mäntel gehören dem Stratum germinativum an. Die Zellen stehen mit dem kürzesten Durchmesser senkrecht zur Papillenrichtung (Textfig. 2 u. 3 *sg*). Eine solche Schicht hat TULLBERG (1881/83) auch bei den Hornröhren der Barte von *Balaenoptera sibbaldii* festgestellt. Intrapapillar erstreckt sich eine $25\ \mu$ im Durchmesser messende Säule von Zellen, deren Kern färbbar ist, von der Spitze bis zur Oberfläche des Hornzahns. Es ist dieses eine Marksäule, wie sie auch nach den Angaben TULLBERGS in den Hörnern auf dem Nasenbein der Rhinocerotidae, in der Kauscheibe von *Rhytina stelleri*, in den Barten der *Mystacoceti* und in vielen eminent entwickelten Epidermisbildungen auftreten (Textfig. 3 *m*). Über die Entstehung der Marksäulen sagt TULLBERG, daß »die Zellen um die längsten Papillen herum sich abplatteten, wodurch Röhren gebildet werden, die sich allmählich über die Papille vorschoben. So wie sie sich vorschoben, werden sie mit Epithelzellen gefüllt, welche an der Spitze der Papillen fortwährend neu gebildet werden. Da diese aber keinem Druck von den Leisten ausgesetzt sind, so werden sie natürlich nicht auf gleiche Weise wie die die Röhren bildenden Zellen zusammengedrückt, sondern sie bilden eine Art Marksäulen in den Hornröhren«.

Die Epithelhülle des Stratum germinativum und die Marksäule werden von einem Mantel von kernhaltigen Epithelzellen umschlossen, deren kürzester Durchmesser von $8\ \mu$ auch senkrecht zur Papillenrichtung steht. Die Wand der Röhre hat in der Höhe der Bindegewebspapillenspitze eine Stärke von $60\ \mu$. Die Röhre reicht bis zur Spitze des Epithelzahns und senkt sich mit ihrem basalen pharyngealen Teil

tief in das Stratum germinativum ein, während sie sich oralwärts als eine 200 μ dicke, die Spitzen der gewöhnlichen Bindegewebspapillen umfassende Schicht über das Stratum germinativum ausbreitet (Textfig. 2 u. 3 I). Sie liegt aber nicht zwischen dem Stratum germinativum und dem jungverhornten Epithel. Bei Alkaliblau-Pikrokarminfärbung wird sie dunkelblau, bei DEL. Hämatoxylin-Eosinfärbung eosinfarben, bei Kongorot-Pikrokarmmin kongorotfarben. Bei der GRAMSchen Methode bleibt sie ungefärbt. Ganz ungefärbt sieht sie gelbbraun aus, welche Farbe durch ein Pigment hervorgerufen wird. Dieses reduziert Osmiumsäure und wird schwarz und ist daher ein melaninhaltiges Pigment. Außerdem zeigen die Zellen Linien und Punktreihen auf ihrer Membran in der Richtung der Bindegewebspapille. Es sind dies Leisten und Zähnchen mit punktförmigen Vertiefungen dazwischen, wodurch diese Riffzellen fest ineinander gefügt werden.

Diese Röhre wiederum aber nicht ihr basalster Teil, der nur bis zum Niveau der Spitzen der gewöhnlichen Bindegewebspapillen reicht und hier scharfkantig endet, und ihr distaler, oraler Teil ist von einem Epithelmantel umgeben. In der Höhe der Bindegewebspapillenspitze hat er eine Wandstärke von etwa 220 μ . Ungefärbt ist er hellgelb. Mit EHRLICHs Triacid färbt er sich hellorange, mit Alkaliblau-Pikrokarmmin hellgelb, durch Osmiumsäure gelbbraun und nach der GRAMSchen Methode rotgelb. Bei der DEL. Hämatoxylin-Eosinfärbung bleibt er ungefärbt (Textfig. 2 u. 3 II). Die Zellen liegen ebenso wie die der vorhergenannten Röhre und sind 6 μ dick. Sie sind ineinander verzahnt, und diese Zähne sind an den Enden der längsten Durchmesser der Zelle in einer Länge von etwa 2 μ sehr deutlich zu sehen. Ein Pigment ist nicht vorhanden, und so ist diese Röhre ungefärbt hellgelb, wie das junge Horn. Es hat aber mit jenem infolge der verschiedenen Färbbarkeit nichts zu tun. Möglicherweise ist es noch einer andern Stufe der Verhornung unterworfen.

Der äußerste, typisch verhornte Mantel des Hornzahns umschließt jenen inneren Teil pharyngeal und lateral in Gestalt einer Rinne (Textfig. 2 u. 3 III), und je zwei solcher Rinnen sind durch die Lamellen des jungen Horns getrennt (Textfig. 2 *l*). Oralwärts verschmelzen diese Rinnen und gehen vor der Papillenquerreihe in eine besonders differenzierte Schicht über (Textfig. 2 u. 3 III). Basalwärts reicht die Rinne so weit wie der vorher beschriebene Mantel. Dieses Epithel färbt sich mit EHRLICHs Triacid dunkel-orange, mit Alkaliblau-Pikrokarmmin hellblau mit blauen Zellgrenzen, durch Osmiumsäure gelbbraun, mit DEL. Hämatoxylin-Eosin eosinfarben und nach der GRAMSchen

Methode hellgelb. Ungefärbt wird ein braungelbes Pigment sichtbar, aber es ist nicht in der Menge vorhanden wie bei dem innersten Zellmantel. Der kürzeste Durchmesser der Zelle ist 6μ und ist zu der Papillenrichtung senkrecht gestellt. Die Zellen des jungen Horns, die an die Außenwand angelagert sind, biegen mit ihrem oralen Teil, nach der Spitze der Papille zugerichtet, um und legen sich so an den Hornmantel an.

Wie schon erwähnt, kommt es zu einer weiteren Differenzierung des Epithels vor den Papillenquerreihen. Es ist dies eine Schicht, die nicht direkt an das Stratum germinativum anschließt, sondern durch die oben erwähnte, stark pigmentierte Schicht davon getrennt ist (Textfig. 3 I). Gegen das oralwärts liegende junge Horn schließt sie mit glatter Fläche ab und reicht bis zur Oberfläche des Epithels. In paramedianer Richtung im Niveau der großen Bindegewebspapillenspitze ist sie durchschnittlich 900μ dick. Sie färbt sich in Übereinstimmung mit dem äußersten Hornmantel und ist demnach ebenso verhornt. So unterscheidet sie sich auch von dem jungen Horn. Von diesem ist sie aber auch dadurch unterschieden, daß sich infrapapillar an jede der gewöhnlichen Bindegewebspapillen eine Marksäule von Zellen anschließt (Textfig. 2 u. 3 m), die ebenso gebaut ist, wie die infrapapillar einer großen Papille. Jede Marksäule ist von einer ein- oder mehrschichtigen Scheide hohlzieglig anliegender, kernhaltiger, stark pigmentierter Zellen umgeben. Der 5μ dicke, kürzeste Durchmesser der Zellen mit Kernresten, die den Raum zwischen den Marksäulen ausfüllen (Textfig. 2 u. 3 III), steht nicht etwa senkrecht zur Richtung der Marksäulen, sondern diese Zellen zeigen, an die Schicht des jungen Horns anschließend, eine Richtung, die nach der Hornpapillenspitze hinzielt, und die dem Hornzahn angelagerten Zellen liegen in der Richtung der Hornpapille.

Wichtig ist, daß an die Stelle mehrerer solcher Primärpapillen mit Marksäulen eine große Bindegewebspapille mit einer Marksäule treten kann, sodaß zwei große Bindegewebspapillen paramedian hintereinander liegen. Es bilden also die Primärpapillen mit den infrapapillaren Marksäulen, die nur im Bereich der oralwärts von den Papillenreihen gelegenen, typisch verhornten Schicht auftreten, den Übergang von den gewöhnlichen Primärpapillen, die durch den papillaren Bau der Gaumenschleimhaut bedingt sind, zu den großen Bindegewebspapillen, welche die Grundstöcke der Papillae operariae abgeben. Während im Bereich der stärksten Epithelverdickung die Papillae operariae zu einem festen, transversal gelegenen Gefüge verschmolzen sind und

das jungverhornte Stratum corneum in eine oral und pharyngeal gelegene Transversalschicht scheiden, sind die der ersten Papillenquerreihe, die im Beginn der Epithelverdickung liegen, durch mehr oder weniger tief eingesenkte Lamellen des Stratum corneum von einander getrennt. Hier kommt es schon bei naheliegenden, großen Bindegewebspapillen zu einer lateralen Konkreszenz der basalen Teile. Diese Konkreszenz führt im vorderen Teil des Gaumens, wo ein normal dickes Epithel vorhanden ist, unter Zurückdrängung dieses Epithels zum bindegewebigen Innern der Gaumenleisten, an deren Bildung die Submucosa nur einen geringen, indirekten Anteil hat. Die Spitzen der großen Bindegewebspapillen und die aufsitzenden reduzierten Hornpapillen sind noch deutlich vorhanden.

Auf Grund obiger mikroskopischer Befunde erleiden die Schlüsse, die einige Autoren aus dem Aufbau des harten Gaumens von *Echidna* ziehen, in ihrer Wahrscheinlichkeit eine Einbuße. OPPELS (1900) Mutmaßung, »daß die bei *Echidna* sich findenden Platten mit Zähnchenbildungen der ganzen Schleimhaut sind, also nicht papillare Bildungen, und sich mit verhornten Papillen der Zunge nicht ohne weiteres vergleichen lassen«, ist hinfällig, da aus der Beschreibung und Abbildung eines Hornzahnes der *Echidna*-Zunge hervorgeht, daß ein solcher im Bau mit denen am harten Gaumen im wesentlichen übereinstimmt. Ebenso sind die Angaben von RETZIUS (1906), daß die Gebilde in der hinteren Hälfte des harten Gaumens Gaumenleisten seien, nicht aufrecht zu erhalten, sondern diese zu bogigen oder geraden Papillenquerreihen angeordneten, stachelartigen, pharyngeal gerichteten Gebilde sind, wie es schon bei der makroskopischen Schilderung getan worden ist, als Papillae operariae zu bezeichnen. Hiermit fällt auch die Angabe, daß der »ganz vereinzelte Stachelfortsatz« hinter den Papillenquerreihen eine »rudimentäre Leiste« sei.

Bei *Echidna* leiten die Gaumenleisten im vorderen Teil des harten Gaumens ihren Ursprung von den Papillae operariae her. Hieraus resultiert, daß diese Gaumenleisten, da *Echidna* in der Reihe der Haartiere auf der niedrigsten Entwicklungsstufe steht, einen »ursprünglichen, phylogenetisch niedrigsten Typus« in der Klasse der Mammalia repräsentieren. RETZIUS (1906) konnte »weder in der Literatur noch an Präparaten« bei den Vorfahren der *Mammalia* Vorstufen der Gaumenleisten finden, aber an ein Vorkommen von Papillae operariae kann nicht gezweifelt werden. Da beim Menschen sich nach GEGENBAUR (1878) die Gaumenleisten teilweise zu Papillargruppen auflösen, so ist es auch

nichts ungewöhnliches, wenn sie aus Papillae operariae durch Verschmelzung entstehen.

Nach diesen Untersuchungen ist es unverständlich, wenn GEGENBAUR (1892) sagt, daß diese »in allen Abteilungen verbreiteten Gaumenleisten bei *Echidna* am hinteren Abschnitte in einer wichtigen Funktion stehen, indem sie mit Zähnchen besetzte derbe Platten tragen, wie schon erwähnt, mit der Reibplatte der Zunge zusammenwirkende Gebilde«, und daß »mit diesen verglichen die am vorderen Abschnitte des Gaumens befindlichen schwachen Leisten rudimentäre Gebilde sind«. Zweifelsohne haben die Papillae operariae, die ihren Aufbau vollkommen der Verdickung des Epithels verdanken, im hinteren Teil des harten Gaumens gemeinsam mit denen der Zunge die wichtige Funktion, von der OWEN (1868) sagt, daß »the insects are doubtless crushed between the hard papillae of the tongue and the palatal spines«. Es kann aber auch kein Zweifel darüber bestehen, daß die Gaumenleisten im vordersten Teil des harten Gaumens im Verein mit den Papillae operariae der *Echidna*-Zunge bei der Aufnahme der Nahrung eine ebenso wichtige Funktion haben. Möglicherweise wird eine Höchstleistung gewährleistet durch den Zusammenschluß der bindegewebigen Grundstücke der Papillae operariae zu Leisten, da die letzteren in diesem Teil des Gaumens mit dem normal dicken Epithel nie die starre Ausbildung derjenigen im hinteren Teil des Gaumens erreichen konnten. Es ist daher kaum angängig, diese Gaumenleisten als »rudimentäre Gebilde« im Gegensatz zu den Papillae operariae am hinteren Teil des Gaumens zu bezeichnen.

Da ich den Gaumen von *Ornithorhynchus anatinus* nicht selbst untersucht habe, werde ich die Literatur nicht anführen, sondern mich nur auf einige Angaben über diesen Gaumen beschränken. Von dieser Gaumenschleimhaut (RETZIUS, Taf. XXXV, Fig. 2 u. 3) gibt RETZIUS (1906) an, daß die »ausgehöhlte Gaumenpartie zwischen den Hornzähnen eine sehr eigentümliche Querrunzelung zeigt, nämlich vorn eine Anzahl unregelmäßiger Leisten und weiter hinten in einer mittleren dreieckigen Partie dichtgedrängte, einander parallele, sehr regelmäßige schwach gebogene Querleisten, welche außen jederseits scharf abgesetzt enden (Taf. XXXV, Fig. 2). Bei stärkerer Vergrößerung (Taf. XXXV, Fig. 3) erkennt man, daß jede dieser Leisten aus einer Reihe dichtgedrängter, perlenbandähnlich angeordneter, runder Knötchen besteht«. Bei diesen Gebilden hat man es wie bei *Echidna* mit zu Querreihen angeordneten Papillae operariae zu tun. Ob aber diese Gebilde im mikroskopischen Aufbau mit denen von *Echidna* übereinstimmen,

und ob die im vorderen Teil der Gaumenschleimhaut sich befindlichen Leistchen sich von jenen Gebilden herleiten, ist ohne eine eingehende Untersuchung, wozu mir kein Material zur Verfügung stand, nicht zu entscheiden.

Marsupialia.

Polyprotodontia.

Didelphyidae.

Didelphys sp., junges Tier.

Didelphys opossum L.

Dasyuridae.

Dasyurus viverrinus, Shaw, junges Tier.

Peramelidae.

Perameles nasuta Geoffr.

Diprotodontia.

Phalangeridae.

Phalangista vulpina Desm.

Macropodidae.

Halmaturus ruficollis Desm.

Macropus (Thylogale) billardieri Desm.

Petrogale penicillata Gray.

Onychogale lunata Gould.

Bettongia cuniculus Ogilby.

Historisches. Da der harte Gaumen aller Marsupialier durch den makroskopischen Bau einem gemeinsamen Typus angehört, will ich das anführen, was CUVIER, OWEN und RETZIUS über den harten Gaumen dieser Tiere schreiben.

CUVIER (1845) sagt, daß »dans le sarigue à oreilles bicolores, on trouve neuf plis écartés dont le dernier dépasse les arrière-molaires; entre les deux derniers se remarquent deux très petits tubercules arrondis comme une tête d'épingle. Ces plis forment d'un bord dentaire à l'autre un seul arc arrondi à l'exception du troisième, qui est ogival«.

OWEN (1868) schreibt: "The palate is sculptured with transverse ridges. These are most numerous in the Bandicoots, being fourteen in the *Perameles nasuta* and are slightly curved forwards: the roughness thus produced must aid the tongue in retaining small insects."

RETZIUS (1906) beschreibt und bildet die Gaumen von *Macropus billardieri*, *Onychogale lunata*, *Petrogale penicillata*, *Bettongia cuniculus*, *Phalangista vulpina*, eines jungen *Didelphys* sp. und *Dasyurus viverrinus* und eines erwachsenen *Didelphys opossum* ab. Von Wichtigkeit aus der Beschreibung von RETZIUS ist folgendes: »Die Papillenregion bildet eine zwischen die Schneidezähne eingekeilte, dreieckige Fläche, an welcher vorn die etwas verschieden gestaltete Papilla palatina in der Medianebene hervorragt; sie ist bald ganz schmal dreieckig, mit nach vorn gerichteter Spitze, wie bei *Bettongia* (Fig. 9 und stärker vergrößert in Fig. 10);

bald ist sie wie eine dreieckige, mit zwei nach hinten-außen ragenden Widerhaken versehene Pfeilspitze gestaltet, wie bei *Macropus* (Fig. 6), *Onychogale* (Fig. 7), *Petrogale* (Fig. 8); bald bildet sie Zwischenstufen zwischen diesen beiden Formen und ist mehr einfach dreieckig, wie bei *Phalangista* (Fig. 5) und *Didelphys* (Fig. 4). Hinter der Papille findet sich in der Mitte noch ein Höcker, der zuweilen in zwei geteilt ist, und zu jeder Seite desselben, in der Regel ein wenig weiter nach hinten, ein paariger Höcker (Fig. 6, 7, 8); diese drei Höcker sind aber zuweilen (bei *Didelphys*, Fig. 4) zu einer quergestellten Leiste zusammengefloßen, sodaß man sie als die erste Gaumenleiste auffassen kann. An der zwischen der Papille und den übrigen genannten Höckern gelegenen Gaumenfläche finden sich übrigens mehr oder weniger zahlreiche kleinere, knopfförmige Hervorragungen (Fig. 6, 7, 8).

Hinter der geschilderten Papillenregion befindet sich die eigentliche Leistenregion, welche bis an die hintere Grenze des harten Gaumens reicht. Man kann an ihr zwei mehr oder weniger scharf markierte Partien unterscheiden, eine vordere, welche etwa drei bogenförmige, nach vorn konvexe Leisten enthält (Fig. 5, 6, 7, 8, 9, 10) und eine hintere zwischen den Molaren gelegene, von der einen Seite zur andern konkave, an welcher die Leisten in weit mehr gerader Richtung der Quere nach gestellt sind. Die Leisten der vorderen Partie sind an ihrer freien Kante schärfer und an den Seiten verjüngt, die der hinteren Kante sind mehr abgeplattet oder eigentlich nach vorn gedrückt, mit der Kante nach vorn, und nach den Seiten hin von etwa gleicher Breite. Zwischen den Leisten der vorderen Partie sieht man in der Regel ein Menge kleiner, rundlicher, warzenähnlicher Höcker, welche häufig zu den Rändern der Leisten parallelen Querreihen angeordnet sind (Fig. 5—10); in Fig. 10 ist diese Einrichtung bei *Bettongia* in stärkerer Vergrößerung dargestellt. Die Zwischenräume der Leisten der hinteren Partie der Leistenregion sind dagegen glatt oder (nach vorn hin) mit wenigen kleinen Höckern versehen. Bei genauerer Untersuchung erkennt man aber, besonders bei *Macropus*, *Onychogale* und *Petrogale*, aber auch bei *Bettongia* und *Phalangista*, daß diese hinteren Leisten in der Nähe ihrer vorderen Kante je eine derselben parallele Rinne zeigt, und daß der vor dieser Rinne gelegene Teil der Leiste wie ein aus dem zwischen den Leisten befindlichen Felde aufsteigender Wall erscheint. Die hinterste Leiste befindet sich am hinteren Rande des harten Gaumens, etwas hinter den hintersten Molaren. . . . Im allgemeinen stehen die Leisten in der Mitte der Region am dichtesten (s. bei *Bettongia*, Fig. 9) und entfernen sich voneinander nach vorn und hinten; besonders die vorderen haben große Zwischenfelder und sind am stärksten voneinander entfernt, bei *Bettongia* jedoch weniger als bei den andern. . . . Die Gesamtzahl der Gaumenleisten ist bei den verschiedenen hier berücksichtigten Tieren etwas verschieden. Im ganzen schwankt ihre Anzahl zwischen acht und zehn.

RETZIUS kommt zu dem Ergebnis, daß »bei den Marsupialiern sich in der Anordnung des Gaumens und der Gaumenleisten ein Typus findet, welcher, ob schon auch spezialisiert und in charakteristischer Weise differenziert, doch einem ursprünglichen und niedrigen Typus recht nahe stehen kann und wahrscheinlich auch recht nahe steht; nur sind in dem vor den Backzahnreihen gelegenen Teil des Gaumens, je nach der mehr oder weniger starken Verlängerung dieser Partie, die Leisten mehr voneinander entfernt und mit größeren Zwischenfeldern versehen als im hinteren, welcher einer ursprünglicheren Anordnung entsprechen dürfte (*Macropus*, *Onychogale*, *Petrogale*); bei andern wahrscheinlich ursprüng-

lichen Formen (z. B. *Battongia*) ist aber auch in dieser Beziehung eine geringere Veränderung in der Anordnung der Leisten geschehen.

Eigene Untersuchungen. Der harte Gaumen von *Halmaturus ruficollis*, den ich meinen Untersuchungen zugrunde gelegt habe, ähnelt im makroskopischen Bau denen von *Macropus billardieri*, *Onychogale lunata* und *Petrogale penicillata*, wie überhaupt die Marsupialiergaumen einem gemeinsamen Typus angehören. Wie bei den vorher genannten Tieren bildet auch bei *Halmaturus ruficollis* die Region der Papilla palatina eine zwischen die Schneidezähne eingekeilte, dreieckige Fläche, an welcher vorn die Papilla palatina in der Medianebene hervorragt. Sie ist wie eine dreieckige, mit zwei nach hinten-außen ragenden Widerhaken versehene Pfeilspitze gestaltet (Taf. I, Fig. 5). Hinter der Region der Papilla palatina finden sich mehrere Höcker. Es folgen nach hinten bis zu den Molaren zwei Gaumenleisten, die ihre First pharyngealwärts richten. Die erste Leiste ist bogenförmig nach vorn konvex gestaltet, während die zweite in gerader Richtung transversal liegt. In den weiten Zwischenfeldern zwischen der Region der Papilla palatina, den Höckern, der ersten und zweiten Gaumenleiste liegen kleinere oder größere, oft zu Querreihen angeordnete Papillae operariae, wie sie auch bei andern Marsupialiern anzutreffen sind. Zwischen den Molaren zählt man fünf quergestellte Gaumenleisten, die leicht in der Mitte nach vorn gebogen sind mit Ausnahme der ersten dieser Leiste, die überhaupt derart eigentümlich gebaut ist, daß ich sie näher beschreiben will. Sie ist durch eine Medianfurchen in zwei Hälften geteilt, was möglicherweise eine pathologische Erscheinung ist. Vor der rechten Hälfte liegt eine transversale Reihe großer, zottenförmiger Papillae operariae (Taf. I, Fig. 5 po). An den medialen, oralen Teil der rechten Gaumenleistenhälfte schließt sich nach transversal links ein längerer Höcker an (Taf. I, Fig. 5 pov), der durch eine Furchen von den vor der linken Hälfte der Gaumenleiste liegenden Reihe von Papillae operariae getrennt ist (Taf. I, Fig. 5 po). Die einzelnen Papillen der rechten Hälfte der Papillenquerreihe sind noch relativ deutlich durch Furchen voneinander getrennt, während bei der linken Hälfte mehrere solcher Papillen zu Komplexen verschmolzen sind und nur noch sehr seichte Trennungsfurchen erkennen lassen. Am deutlichsten zeigt dieses der transversal gestellte, längere Höcker. Nach der zweiten Gaumenleiste zu schließen sich an die transversale Papillenreihe zerstreut liegende, kleinere Papillae operariae an, wie sie auch vor der zweiten und ersten Gaumenleiste zum Teil noch kleiner anzutreffen sind. Die Papillen der rechten Hälfte der Papillenquerreihe würden einen Übergang bilden

von den zerstreut liegenden zu den zu Komplexen verschmolzenen Papillen der linken Hälfte der Papillenquerreihe, und diese wiederum zu dem längeren, transversalen Höcker. Letzterer führt zur wohlausgebildeten Gaumenleiste hinüber. Nach Abschluß der Arbeit finde ich unter den Gaumenschleimhäuten der Institutssammlung eine solche von *Halmaturus ruficollis*, die an Stelle der Papillenquerreihe vor der dritten typischen Gaumenleiste eine Gaumenleiste zeigt, die nicht so vollkommen ausgebildet ist wie die dritte und durch eine Medianfurchung und zwei Paramedianfurchen in vier Stücke zerlegt ist (Taf. I, Fig. 6 *por*).

Eine Stütze jener Anschauung sehe ich in den Angaben von RETZIUS (1906) über das Verhalten der hinter der Region der Papilla palatina liegenden Höcker bei verschiedenen Marsupialiern. Er sagt darüber: »Hinter der *Papilla palatina* findet sich in der Mitte noch ein Höcker, der zuweilen in zwei geteilt ist, und zu jeder Seite derselben, in der Regel ein wenig weiter nach hinten, ein paariger Höcker; diese Höcker sind aber zuweilen (bei *Didelphys*, Fig. 4) zu einer quergestellten Leiste zusammengefließen, sodaß man sie als die erste Gaumenleiste auffassen kann«. Vergleicht man noch die Gaumenabbildung von einem jungen *Didelphys* sp. (RETZIUS, Taf. XXXV, Fig. 4) mit der eines erwachsenen *Didelphys opossum* (RETZIUS, S. 168), so bemerkt man, daß bei ersterem Tier die letzten Gaumenleisten vollkommen in transversal nebeneinander liegende Papillae operariae aufgelöst sind, während dies bei dem letzteren kaum noch zu beobachten ist. Außerdem wird die mikroskopische Betrachtung die obige Vermutung bestätigen.

Über den mikroskopischen Aufbau der Region der *Papilla palatina* und im besonderen über die Rolle, die das elastische Gewebe in Beziehung zu den Canales naso-palatini spielt, kann ich keinen Aufschluß geben, da diese Region zwecks Einbettung in mehrere Stücke zerlegt wurde und infolgedessen die Orientierung verloren gegangen war.

Was das Gebiet vor der ersten Gaumenleiste anbelangt, so ist die Gaumenschleimhaut durch ein Periost, das frei von elastischen Fasern ist, an das knöcherne Gaumendach angeheftet (Taf. I, Fig. 7 *pe*). Die etwa 1200 μ dicke Submucosa ist ein Maschenwerk aus dicken, paramedian gerichteten, sich gegenseitig durchflechtenden Bindegewebsbündeln. Eingelagert sind Nerven, Arterien und ein klappenhaltiges Venengeflecht, das eine Art Schwellkörper bildet. Den Arterien und Venenwandungen sind elastische Häute in auffallender Stärke eingelagert (Taf. I, Fig. 7 *v*). Der Teil dieser Bindegewebschicht, der direkt an das Periost anschließt, ist relativ arm an bis zu 0,8 μ dicken elasti-

schen Fasern, die in paramedianer Richtung verlaufen. Aber zwischen den Arterien, Venen und Nerven ziehen paramediane elastische Fasern zu Bündeln vereinigt. Untereinander sind sie durch von ihnen abgehende elastische Fasern verbunden (Taf. I, Fig. 7 *sm* und Taf. II, Fig. 10 *sm*). In der Übergangszone zwischen Submucosa und Propria mucosae werden die paramedianen elastischen Fasern von transversalen gekreuzt, und so entsteht ein regelrechtes Geflecht (Taf. I, Fig. 7 *sp* u. Taf. II, Fig. 10 *sp*).

In der $650\ \mu$ dicken Propria mucosae aus dicht verfilztem Bindegewebe liegen nur bis zu $0,8\ \mu$ dicke, transversale elastische Fasern, die sich untereinander durchflechten (Taf. I, Fig. 7 *pm* u. Taf. II, Fig. 10 *pm*). Diese transversalen elastischen Fasern durchqueren aber nicht die ganze Gaumenbreite, sondern in dem bindegewebigen Teil der äußersten rechten und linken Seitenteile, der ungefähr je ein Sechstel der ganzen Gaumenbreite ausmacht, finden sich nur paramediane elastische Fasern in dichter Anordnung. Eine oberflächlichste, $200\ \mu$ dicke Schicht der Propria mucosae, die an das Epithel anstößt, zeigt letzterem parallele elastische Fasern, die in einem sehr weitmaschigen Geflecht aus $0,2\ \mu$ dicken, paramedianen elastischen Fasern angeordnet sind und solchen, die von den transversalen Fasern der Propria mucosae abbiegen und zum Epithel hinstreben, um sich hier pinselförmig aufzuteilen, an den Epithelwülsten zu endigen (Taf. II, Fig. 10 *ew*) oder in die periphere Schicht der $300\ \mu$ langen Bindegewebspapillen zur Spitze aufzusteigen (Taf. I, Fig. 7 *opm* u. Taf. II, Fig. 10 *opm*).

Der Papillarkörper ist, wie bei *Echidna* näher beschrieben worden ist, auch hier ausgebildet.

Das $325\ \mu$ dicke Epithel hat in der ganzen Schleimhaut fast dieselbe Dicke und weist keine irgendwie verhornte Oberflächenschicht auf, da die Zellen stets kernhaltig und abgeflacht sind (Taf. I, Fig. 7 *ep* u. Taf. II, Fig. 10 *ep*).

Im Bereich der ersten Gaumenleiste nimmt die Submucosa von vorn nach der transversalen Mitte der Leiste an Dicke bis auf $200\ \mu$ (Taf. I, Fig. 7 *rsm* u. Fig. 8 *sm*). — Fig. 8 u. 9 sind Schnitte aus der zweiten Gaumenleiste; da sie vollkommen mit denen aus der ersten übereinstimmen und die geschilderten Verhältnisse noch schöner zeigen, werden sie hier herangezogen. — In dem Tale zwischen der ersten und zweiten Gaumenleiste schwächt sich die Submucosa wieder ab, um hier die Dicke wie vor der Leiste zu besitzen. Hieraus resultiert eine dem allgemeinen Niveau der Submucosa aufsitzende, transversal liegende Bindegewebsleiste, die zweifelsohne eine Submucosa ist, da große Blut-

gefäße angeschnitten sind (Taf. I, Fig. 7 *v* u. Taf. II, Fig. 9 *v*). Die vordere Oberflächenwand steigt allmählich an, während die hintere steil abfällt. Es hat also bei *Halmaturus ruficollis* die Submucosa im Gegensatz zu *Echidna* einen direkten, bedeutenden Anteil an der Bildung der Gaumenleisten. Charakteristischerweise sind auch innerhalb dieser submucosen Bindegewebsleiste paramediane elastische Fasern zu Bündeln angeordnet, welche untereinander durch abzweigende elastische Fasern verbunden sind (Taf. II, Fig. 9 *sm*) und welche die Tendenz haben, Lamellen in paramedianen Ebenen zu bilden (Taf. I, Fig. 8 *le*).

Diese submucöse Bindegewebsleiste ist von der Propria mucosae ungefähr in derselben Schichtdicke wie im Tal vor der Leiste überwallt. Die elastischen Fasern laufen untereinander verflochten in transversaler Richtung (Taf. I, Fig. 7 *pm* u. Taf. II, Fig. 9 *pm*). In der Propria mucosae der First der Leiste liegen neben transversalen auch paramediane elastische Fasern (Taf. I, Fig. 8 *pm*). In jenem Geflecht sind die Enden der elastischen Fasern der paramedianen Faserbündel der submucosen Bindegewebsleiste gleichsam verankert (Taf. II, Fig. 9 *sp*), oder sie durchsetzen jene Schicht und streben zu der vorderen oder hinteren Epithelwand der Gaumenleiste. Auf ihrem Weg kreuzen sie paramediane elastische Fasern in der oberflächlichsten Schicht der Propria mucosae, die an das Epithel anschließt.

Im Tal zwischen der ersten und zweiten Gaumenleiste besteht dieselbe Schichtenfolge wie im Tal vor der ersten Leiste. In jenen beiden Tälern sind, wie schon eingangs erwähnt, auf der Oberfläche der Gaumenschleimhaut makroskopisch Papillae operariae, die teils konische Form haben, teils breitere Höcker darstellen, in allen Größen mit pharyngealer Richtung sichtbar. Der bindegewebige Grundstock der kleinsten Papillae operariae ist eine stark vergrößerte Primärpapille, welche das Epithel emporwölbt (Taf. II, Fig. 10 *po*, *pr*). Daneben liegen solche und dieses besonders im zweiten Tal, deren bindegewebiger Grundstock eine Ausbuchtung der gesamten Pars papillaris mit Einschluß der Propria mucosae ist und so als Sekundärpapille zu bezeichnen ist, da ihm Primärpapillen aufgesetzt sind. Jene Sekundärpapillen überragen das allgemeine Niveau der Epitheloberfläche, wölben das Epithel empor und führen so zu den größeren, zottenförmigen Papillae operariae (Taf. II, Fig. 11 *po*, *s*). Die ersteren vergrößerten Primärpapillen werden vollständig von zum Epithel ziehenden elastischen Fasern eingenommen. Bei den letzteren hingegen liegen neben elastischen Fasern, die zum Epithel ziehen, transversale, wie sie in der Propria mucosae angetroffen worden sind. Es hat also die Propria

mucosae an der Bildung dieser Papillae operariae einen bedeutenden Anteil (Taf. II, Fig. 11 *pm, tef*). Aber nicht nur diese, sondern auch die Submucosa mit den paramedianen elastischen Fasern trägt, wenn auch nur indirekt, zur Bildung der Papillae operariae bei (Taf. II, Fig. 11 *sm, rsm*).

Die zweite Gaumenleiste zeigt einen noch regelmäßigeren Bau wie die erste, da sie nicht bogig, sondern gerade transversal gestellt ist und Fig. 8 u. 9, Taf. I bzw. II sind dieserhalb nach Präparaten dieser Leiste wiedergegeben. Wie schon erwähnt, liegt vor der rechten Hälfte der dritten Gaumenleiste eine Querreihe aus Papillae operariae, die durch Furchen getrennt sind. Bei der linken Hälfte dagegen ist es zu einer Verschmelzung mehrerer Papillae operariae gekommen, und es ist vermutet worden, daß eine Leiste hierdurch entstehen könne. Die Papillae operariae der rechten Hälfte der Papillenquerreihe haben einen bindegewebigen Grundstock, der auch eine Sekundärpapille mit Primärpapillen ist. Aber nicht nur die Propria mucosae sondern auch die Submucosa hat einen direkten Anteil an der Bildung der Papillae operariae, und es ist der paramediane Verlauf der elastischen Fasern sehr deutlich ausgeprägt (Taf. II, Fig. 12 *s, sm*). Auch der transversale Verlauf der elastischen Fasern in der Propria mucosae ist klar zu erkennen (Taf. II, Fig. 12 *s, pm*). Die Verschmelzung der einzelnen Papillae operariae ist in der Papillenquerreihe vor der linken Hälfte der dritten Gaumenleiste weitergegangen, und am vollkommensten mit dem Aufbau einer eigentlichen Leiste stimmt der transversale, längere Höcker überein. Die Submucosa, die wesentlich den Höcker aufbaut, steht in einem engen Verband mit der, welche die Grundlage für die rechte Hälfte der dritten Gaumenleiste abgibt. Die Anordnung der elastischen Fasern in paramedianer Richtung stimmt mit der Leiste überein (Taf. II, Fig. 12 (*pov, sm*), [*3, sm*]). Auch sie sind in den transversalen Fasern der Propria mucosae verankert (Taf. II, Fig. 12 *pov, pm*). Hiernach besteht kein Zweifel, daß der transversale, längere Höcker das Produkt der Verschmelzung der bindegewebigen Grundstöcke mehrerer großer Papillae operariae ist. Da der Höcker mit den Leisten im Aufbau übereinstimmt, so ist er der direkte Vorläufer einer solchen. Es ist natürlich möglich, daß zwei oder mehrere parallele Höckerreihen eine Leiste bilden, da RETZIUS (1906) angibt, daß bei genauer Untersuchung der Leisten der hinteren Partie man besonders bei *Macropus*, *Onychogale* und *Petrogale*, aber auch bei *Bettongia* und *Phalangista* erkennt, »daß diese hinteren Leisten in der Nähe ihrer vorderen Kante je eine derselben parallele Rinne zeigt, und daß der vor dieser Rinne gelegene

Teil der Leiste wie ein aus dem zwischen den Leisten befindlichen Felde aufsteigender Wall erscheint».

Aus allen diesen Befunden muß man die Anschauung gewinnen, daß bei den primitiven Marsupialiern das Primäre die aus den Papillae operariae gebildeten Papillenquerreihen und das Sekundäre die wohl ausgebildeten Leisten sind. Nichts spricht dafür, daß man nach RETZIUS in den wohlausgebildeten Leisten zwischen den Backzahnreihen die »ursprüngliche Anordnung« zu sehen hat.

Die letzten Gaumenleisten stimmen im Bau mit den schon beschriebenen überein, nur daß das elastische Gewebe an Menge abgenommen hat, eine Tatsache, die schon in der dritten Gaumenleiste festgestellt werden konnte. RETZIUS (1906) erwähnt bei den Marsupialiern noch eine hinterste Leiste, von der CUVIER (1845) sagt, daß sie »dépasse les arrière-molaires«. Bei *Halmaturus ruficollis* und wohl auch bei den andern Marsupialiern ist sie mit den typischen Gaumenleisten nicht auf eine Stufe zu stellen, sondern sie verdankt ihr Vorhandensein einem transversalen Knochenwulst, der lingualwärts am pharyngealen Rande der Pars horizontalis der *Ossa palatina* liegt und die Gaumenschleimhaut in Gestalt einer transversalen Leiste emporwölbt. Man vergleiche auch die Schlußleiste des Gaumens des jungen *Didelphys* sp. (RETZIUS, Taf. XXXV, Fig. 4), und man wird sich überzeugen können, daß sie auch hier ganz anders gestaltet ist wie die davorliegenden, letzten Gaumenleisten. Dieselbe Erscheinung wird uns bei den Insektivoren wieder begegnen.

Edentata.

I. *Nomarthra*.

Manidae.

Manis javanica (Desm.).

Orycteropidae.

Orycteropus capensis (Gm.).

II. *Xenarthra*.

Bradyrodidae.

Bradypus tridactylus L.

Dasypodidae.

Dasypus villosus (Desm.).

Tatusia peba (Desm.). Fötus.

Historisches. Von *Manis javanica* hat RETZIUS (1906) den Gaumen eines Fötus und eines erwachsenen Tieres beschrieben und abgebildet (RETZIUS, Taf. XXXVI, Fig. 4 n. 5). Der Gaumen des Fötus zeigt fünf vordere vollkom-

men entwickelte Gaumenleisten, während die sechste Leiste aus einer Querreihe von *Papillae operariae* besteht, und die andern nur Teilstücke einer solchen Querreihe sind. Überall zwischen den Querreihen liegen zerstreut *Papillae operariae*. Der Gaumen des erwachsenen Tieres weist zehn vollkommen ausgebildete Gaumenleisten auf.

Den Gaumen eines neugeborenen Jungen und erwachsenen Weibchens von *Bradypus tridactylus* beschreibt RETZIUS, und er bildet den Gaumen des erwachsenen Tieres auf Taf. XXXVI, Fig. 7, ab. Hierüber sagt er: »Die zwischen den Zahnreihen gelegene, vordere und mittlere Partie desselben ist mit zahlreichen kleineren und größeren, runden, ovalen oder länglichen Höckern und Erhabenheiten besetzt, bei denen man kaum eine Andeutung von regelmäßiger Anordnung erkennt. Bei näherer Betrachtung lassen sich zwar, besonders vorn, einige Querreihen unter diesen Höckern nachweisen, eine wirkliche Anordnung der Leisten gibt es aber nicht«. Von dem Gaumen des neugeborenen Jungen schreibt er: »Bei ihm zeigt die Gaumenoberfläche eine ähnliche Beschaffenheit; nur waren die Höcker verhältnismäßig noch nicht so gut entwickelt; der Typus war derselbe«.

Bei *Dasyppus villosus* (RETZIUS, Taf. XXXVI, Fig. 1 u. 2) sind acht Leisten mit dazwischen liegenden kleinen *Papillae operariae* zu verzeichnen. Von einem fast reifen Fötus von *Tatusia peba* bringt RETZIUS eine Gaumenabbildung (Taf. XXXVI, Fig. 3) und er berichtet über ihn: »Bei dem fast reifen Fötus oder Jungen von *Tatusia peba* zeigte sich die Anordnung recht sehr verschieden von der bei dem nahe verwandten erwachsenen *Dasyppus villosus* beschriebenen . . . In der Papillarregion sieht man ein Höckerpaar. Dahinter folgen zwei Paar eigentümliche Leisten, welche beide in der Medianlinie durch je eine Spalte geteilt sind und ihren Kaum nach hinten kehren. Zwischen ihnen sieht man ein Paar Höcker, und hinter dem zweiten Leistenpaar folgt ein Paar verkümmerter Leisten. Dann kommen sechs kräftiger ausgebildete Leisten, von denen die vier vorderen in der Medianlinie nicht unterbrochen, die zwei hintersten aber geschieden sind. Alle kehren ihre freie Kante nach hinten und sind hier mit hervorragenden Zacken versehen. Einige dieser Leisten sind gebogen, mit der Konkavität nach hinten. In den zwischen den hinteren sechs Leisten befindlichen Zwischenräumen, welche ungefähr dieselbe Breite haben, sieht man eine Menge rundlicher kornförmiger Erhabenheiten«.

RETZIUS kommt durch diese Untersuchungen zu dem Ergebnis, daß »bei den Edentaten man teils primitive, teils schon stark differenzierte Leistentypen findet. So z. B. stellt *Dasyppus* einen primitiven Typus dar. *Tatusia*, . . . und *Manis* zeigen auch ursprünglichere Formen; bei *Bradypus* liegt aber eine eigentümliche Differenzierung vor, da sich die Leisten in eine Menge von größeren und kleineren Knötchen aufgelöst haben, was auf eine Art Reduktion deutet«.

Eigene Untersuchungen. Bei *Manis javanica* kann es gar keinem Zweifel unterliegen, daß die Entstehung der Leisten aus *Papillae operariae* im Laufe der ontogenetischen Entwicklung angenommen werden muß. Hiernach sind die Gaumenleisten des erwachsenen Tieres sicherlich keine ursprünglicheren Formen, sondern sie sind sekundär aus der Verschmelzung der primären *Papillae operariae* entstanden.

Der Gaumen von *Orycteropus capensis* (Taf. II, Fig. 13) zeigt vollkommen entwickelte Gaumenleisten. Es bilden also die *Nomartha* in bezug auf die Ausbildung der Gaumenleisten ein Gegenstück zu den *Xenartha*, die auf Südamerika beschränkt sind. Auffälligerweise zeigen andre südamerikanische Tierformen (Camelidae, *Rodentia*) auch mehr oder weniger gut ausgebildete Gaumenleisten.

Bei dem neugeborenen Jungen von *Bradypus tridactylus* sind die Papillae operariae noch nicht so gut entwickelt als beim erwachsenen Tier, bei letzterem sind sogar Querreihen von Papillae operariae anzutreffen. An einem Gaumen habe ich sogar beobachten können, daß die Papillae operariae vollkommen zu Leistenstücken verschmolzen sind. Ich bin daher der Meinung, daß hier von keiner »Reduktion« gesprochen werden kann, sondern daß hier auch primäre Zustände vorliegen.

Daß bei dem fast reifen Fötus von *Tatusia peba* die Leisten, die wie z. B. die dritte teilweise vollkommen aus Papillae operariae bestehen oder die an ihrer freien Kante mit hervorragenden »Zacken« versehen sind, »sehr verschieden von den bei dem nahe verwandten, erwachsenen *Dasypus villosus* sind, bei dem die Leisten fast vollkommen ausgebildet sind, spricht für die bei *Manis javanica* angegebene Ansicht. Es ist daher auch *Dasypus villosus* durchaus kein »primitiver Typus«, im Sinne von RETZIUS genommen.

Cetacea.

Mystacoceti.

Balaenopteridae.

Balaenoptera physalus L., Fötus.

Balaenoptera sibbaldii (Gray).

Odontoceti.

Delphinidae.

Delphinus delphis L.

Historisches. CUVIER (1845) sagt über den Walfischgaumen: «Dans les baleines, elle est garnie d'un nombre considérable de lames cornées, effilées à leur extrémité inférieure. Ces lames, . . ., s'allongent à mesure qu'elles s'approchent du bord externe de la mâchoire au point d'acquérir, dans quelques espèces, une longueur de plus de 2 mètres. On pourrait peut-être considérer ces organes, qui servent de filets à ces animaux pour retenir leur proie, comme une exagération des plis transverses, dentelés et cornés, du palais du bœuf.»

TULLBERG (1883) hat den Bau der Barten von *Balaenoptera sibbaldii* von zwei Entwicklungsstadien und einem erwachsenen Tier eingehend mikroskopisch untersucht und kommt hinsichtlich der Entstehung und Entwicklung der Barten zu folgenden Schlußfolgerungen: »Die erste Veränderung, welche in der Schleim-

haut des Oberkiefers zu bemerken ist, ist die, daß innerhalb der Ränder dieses Kiefers das Epithel verdickt wird und die Bindegewebspapillen verlängert werden. Diese Veränderung, welche beginnen dürfte, wenn der Embryo ungefähr 2 mm lang ist, geht wahrscheinlich von den mittelsten Teilen des Kiefferrandes aus und breitet sich von da nach hinten und vorn aus. Hierbei wird die äußere Schicht der Schleimhaut in eine dünnere, ganz und gar verhornte Schicht differenziert, welche mehr und mehr an Dicke zunimmt. Die Schleimschicht dagegen verdickt sich langsamer. Allmählich erhebt sich das unter dem Epithel liegende Bindegewebe zu schräg längsgehenden Reihen kleiner konischer Fortsätze an schwach erhabenen Leisten. Dazu ordnen sich diese Fortsätze in den äußeren und vorderen Enden dieser Reihen allmählich zu Querreihen, und da nun die äußersten Fortsätze in diesen Querreihen sich durch Erhebung des zwischenliegenden Bindegewebes miteinander vereinigen, entstehen quergehende Leisten, die die erste Andeutung zu den quergestellten Bindegewebsplatten bilden. Auf den Rändern dieser Platten wie auch auf den Spitzen der innerhalb dieser liegenden konischen Fortsätze werden die Papillen allmählich länger, und da bei der Vermehrung der um diese herumliegenden Zellen und dem Wachstum der Papillen eine Pressung der außerhalb dieser liegenden Zellen entsteht, so werden die letzteren abgeplattet, wodurch Röhren entstehen, welche anfangs undeutlich, je nach dem Wachstum der Papillen mehr markiert werden.

Diese Röhren, welche um die Papillen herumgebildet werden, schieben sich natürlich beim Wachstum der Epithelmasse über diese auf dieselbe Weise, wie die Epithelmasse in gewöhnlichem Horn sich über die Papillen schiebt; und so wie die Hornröhren sich verschieben, werden sie von Zellen gefüllt, welche an der Spitze der Papille durch Teilung dortliegender Epithelzellen gebildet werden müssen. Diese Zellen platten sich nicht ab, es entsteht aber zwischen ihnen eine Anzahl größerer Lücken, angefüllt von einem feinkörnigen Inhalt. Eine Pressung, ähnlich der um die Papillen herum, findet auch rund um die größeren Bindegewebsfortsätze statt, und platten sich auch hier die Zellen mehr und mehr ab, während die mitten zwischen den Fortsätzen liegenden Zellen, wie auch die, welche außerhalb der von den Fortsätzen gebildeten Region liegen, von der Pressung beinahe unberührt sind. So schreitet die Entwicklung weiter fort, bis die Epithelmasse eine gewisse Dicke erreicht hat, da auch auf der Oberfläche der Bartenanlage sich eine Andeutung zu Erhöhungen zu zeigen beginnt, welche den Bindegewebsfortsätzen entsprechen und so wie diese geordnet sind. Der erste Anfang zu diesen Erhöhungen wird jedoch nicht auf die Weise gebildet, daß die über den Bindegewebsfortsätzen liegenden mehr differenzierten Teile des Epithels die übrige Masse durchbrechen, sondern nur so, daß diese Masse ausgebeuchtet wird, was daraus ersichtlich ist, daß sie anfänglich von einer Hornschicht bekleidet sind. Während eines fortgesetzten stärkeren Wachstums der Papillen auf den Rändern der Bindegewebsfortsätze und des um diese herumliegenden Epithels erreichen die von den Papillen ausgegangenen Röhren so allmählich die Oberfläche der Bartenanlage. Dies dürfte teils dadurch geschehen, daß die über den Röhrengruppen liegende Epithelmasse abgestoßen wird, teils dadurch, daß sie von den vordringenden festeren Röhrengruppen zur Seite gedrängt wird. Während dessen werden die oben genannten Papillen ganz bedeutend länger und dringen ein gut Stück in die mittelste Schicht ein; jetzt fangen die um sie herumgebildeten Röhren an, sich zu verhornen. So wie nun diese Röhrengruppen unter der Form von quer-

gestellten Platten oder konischen Zapfen sich über die Epithelmassse erheben, so lösen sich die Röhren selbst allmählich voneinander durch Zerstörung der dazwischenliegenden Zellen, und der erste Anfang zu Haarfransen zeigt sich auf den neugebildeten kleinen Barten. Die Bartenanlage ist also zu dieser Zeit in mehr oder weniger weit fortgeschrittene, von den Bindegewebsfortsätzen ausgehende Röhrengruppen und in eine sie umgebende Zellenmasse, die embryonale Zwischensubstanz eingeteilt . . .

Sowie die Zellenröhren um die Papillen herum schon angefangen haben sich zu verhornen, entsteht auch in den die Bindegewebsfortsätze und die Hornröhrengruppen umgebenden schon etwas abgeplatteten Zellen eine Verhornung. Bei einem ungeborenen aber beinahe ausgetragenen Jungen von *Balaena mysticetus* hat ESCHRICHT faktisch einen dünnen Hornüberzug über die Hauptbarten gefunden. Möglicherweise sind jedoch die von den Seiten der Bindegewebsfortsätze ausgehenden Papillen schon vorher verschwunden und von den bei dem entwickelten Tiere hier vorkommenden Leisten ersetzt, möglicherweise hat aber die Verhornung auch schon früher begonnen. Da die Papillen hier verschwinden, hören natürlich die von ihnen ausgehenden, mehr oder weniger deutlichen Marksäulen auf und die jetzt die Bindegewebsfortsätze und die Hornröhrengruppen umschließende verhornte Schicht wird mehr homogen wie die Deckschicht der ausgewachsenen Barte. Da nun je nach dem Wachstum des Tieres die von Anfang an mit ihrer Basis beinahe zusammenstoßenden Bindegewebsfortsätze sich von einander entfernen, so wird der Raum zwischen ihnen von Zwischensubstanz ausgefüllt; und da es in diesem Raum fortfahrend Papillen gibt, so wird die sie ausfüllende Zellenmasse wie die embryonale Zwischensubstanz von mehr oder weniger deutlichen, von den Papillenspitzen ausgehenden Marksäulen durchzogen. Während die Entwicklung so fortschreitet, verlängern sich auch die in der Basis der Hornröhren eingeschlossenen Papillen mehr und mehr, während die außerhalb der Epithelmassse hervorgeschossenen Teile dieser Röhren sich mehr und mehr verhärteten. Hierbei ist es klar, daß die Papille, wenn sie ein Stück aus der Zwischensubstanz herausgekommen ist, von einer festen Hornröhre umgeben wird; und von diesem Augenblicke an dürfte kaum irgendwelche Verschiebung zwischen der Papille und der Hornröhre in Frage kommen, sondern muß nach alledem, was ich finden konnte, die Papille in ihrer Entwicklung alsdann mit dem Haar gleichen Schritt halten . . .

Es ist klar, daß die Papillen in den Walfischbarten sehr lang sein und sich weit in die Hornröhren hinein erstrecken müssen, um die langen und schweren Bartenseiben sicher befestigen zu können, welche übrigens nur durch die verhältnismäßig kurzen Bindegewebsplatten, durch die Kranzbänder und die Zwischensubstanz angeheftet sind. . . . Dagegen dürften die Barten während des ganzen Lebens des Tieres, wie ESCHRICHT annimmt, zu wachsen fortfahren teils durch das Bilden neuer Teile an der Basis der Bartenseiben, teils durch eine fortgesetzte Bildung neuer Nebenbarten an dem inneren Rande der Bartenquerreihe. Die Hauptbarten nehmen dabei an Breite dadurch zu, daß sie, wie ESCHRICHT auch bewiesen hat, neue Nebenbarten in sich einverleiben, welche Erscheinung ich bestätigen kann. Dies geschieht natürlich auf die gleiche Weise, wie die kleinen Bindegewebsplatten beim Embryo mit sich die konischen Fortsätze vereinen, nämlich so, daß das Bindegewebe zwischen den Bindegewebsplatten einer Hauptbarte und ihrer nächsten Nebenbarte sich zu einer Erhöhung erhebt, welche die

beiden verbindet, während sie gleichzeitig aneinander herankommen. . . . Nachdem die Barten dicht aneinander gekommen sind, wird keine Zwischensubstanz zwischen ihnen mehr gebildet, und wenn die die beiden Bindegewebsplatten zusammenbindende Erhöhung sich zu gleicher Höhe mit ihnen erhoben hat, hört auch die Bildung von der Deckschicht zwischen den Barten auf; sie schmelzen auf diese Weise zu einer einzigen Barte zusammen, welche doch selbstverständlich in dem distalen Teil noch geteilt ist, bis durch fortgesetzte Zerspaltung der nicht zusammengewachsenen Teile die ganze ursprüngliche Nebenbarte in Haare aufgelöst wird. . . .

In morphologischer Hinsicht sind die Barten den Schwielen im Gaumen gewisser Säugetiere, z. B. der Wiederkäuer am nächsten verwandt, trotzdem sie im ausgebildeten Zustande sehr von ihnen abweichen. In dem Stadium, wo die Erhöhungen auf die Oberfläche der Bartenanlage hervorzutreten beginnen, gleichen die Barten auch in auffallender Weise oben genannten Bildungen, obgleich die Epithelmasse bei den Bartenanlagen um ein ganz bedeutendes dicker ist. In beiden Fällen haben wir erhöhte Bindegewebsfortsätze mit Gruppen von verlängerten Papillen und in beiden Fällen entsprechen die Bindegewebsfortsätze auch den Erhöhungen auf der Oberfläche der Schleimhaut, während aber diese Erhöhungen bei den Wiederkäuern in diesem Stadium verbleiben, setzt sich die Entwicklung der Barten auf die Weise fort, wie ich oben darlegte.

Nach CUVIER (1845) ist «dans les dauphins, la membrane du palais entièrement lisse et dure».

RETZIUS (1906) bildet den Gaumen eines Delphinifötus ab (Taf. XXXVII, Fig. 6) und sagt darüber: »Man sieht, daß der Gaumen ganz glatt, ohne Leisten ist; in der Mitte ist eine Längsfurche und beiderseits von ihr je eine seichtere Längsfurche«.

Er nimmt an, daß »bei den Cetaceen wohl die höchste Differenz in der Ausbildung der Gaumenleisten vorhanden ist, da dieselben bald (bei den echten Walfischen, z. B. *Balaenoptera*) bekanntlich die kolossale Entwicklung der Barten erreicht, bald sich so reduziert haben, daß man keine Spur von ihnen sieht (*Delphinus*) und die Oberfläche des Gaumens ganz glatt ist«. Zwischenstadien zwischen diesen Extremen hat RETZIUS nicht finden können, und er ist im Zweifel, ob solche Typen noch unter den lebenden Tierformen vorkommen.

Eigene Untersuchungen. Der Gaumen eines 115 cm langen Fötus von *Balaenoptera physalus* ist vollkommen glatt, und Bartenanlagen sind nicht vorhanden.

Zur mikroskopischen Untersuchung haben mir nur kleine Stücke aus verschiedenen Teilen des Gaumens zur Verfügung gestanden. Alle stimmen sie im Aufbau des elastischen Gewebes überein. Das 400 μ dicke Periost ist frei von elastischen Fasern. Die Submucosa ist 1200 μ dick. Die dem Periost anliegende, 500 μ dicke Schicht mit dichtem Bindegewebe und keinen großen Blutgefäßen enthält paramediane elastische Fasern. Die folgende, 700 μ dicke Schicht mit sehr lockerem Bindegewebe und großen Blutgefäßen birgt spärliche paramediane elastische

Fasern. Die *Propria mucosae* ist 500 μ dick und hat einzelne sehr dünne, transversale elastische Fasern, die nach dem Epithel zu noch spärlicher werden.

Nach den Untersuchungen TULLBERGS zu urteilen, besteht kein Zweifel, daß sich sowohl die Haupt- wie Nebenbarten, die zu Querreihen im Gaumen angeordnet sind, aus Gruppen von *Papillae operariae* zusammensetzen. Die bindegewebigen Grundstöcke dieser Papillen leiten sich von Primärpapillen her. Diese verlängern sich, und ihre bindegewebigen, basalen Teile verschmelzen zu konischen Gebilden, sodaß die Primärpapillen hierauf zu sitzen kommen. Über diese sind Hornröhren mit Marksäulen gestülpt. So entsteht ein Bündel von *Papillae operariae*. Aber auch die konischen, bindegewebigen Grundstöcke, die in einer Querreihe stehen, verschmelzen mit ihren lateralen basalen Teilen zu einer quergehenden Bindegewebsleiste. Ferner verschmelzen mehrere solcher Bindegewebsleisten lateralwärts zu einer einzigen. TULLBERG sagt nämlich ausdrücklich, daß »sie (die vergrößerten Primärpapillen) auf diesen Bindegewebs-scheiben nicht in gewisser Entfernung voneinander aufgereiht sitzen, sondern mit der Basis aneinanderstoßen. Auch gehen sie nicht von derselben Höhe aus, sondern die Bindegewebs-scheibe teilt sich in breitere Fortsätze, welche sich in die Papillen spalten«. Die Papillen sind von den Hornröhren umschlossen, die als *Papillae operariae* die Bartenscheibe überragen. RETZIUS müßte diese Barten ebenso wie die *Papillae operariae* anderer Tiere für reduzierte Gaumenleisten halten. Daß bei den Walen, von denen der Zwergwal ungefähr 10 m lang wird, die *Papillae operariae* eine so enorme Länge haben, ist eigentlich nicht verwunderlich. Ich möchte schließlich noch auf die auffallende Übereinstimmung hinweisen, die im Aufbau des Epithels des hinteren Teiles des Gaumens von *Echidna aculeata* und des Gaumens von *Balaenoptera sibaldii* sich kundgibt, und ich habe feststellen können, daß die bindegewebigen Grundstöcke der *Papillae operariae* ungefähr im selben Längenverhältnis zueinander stehen.

Der harte Gaumen von dem erwachsenen *Delphinus delphis* ist nicht glatt, wie RETZIUS annimmt, sondern er ist, wie auch CUVIER beschreibt, zerschlitzt. In das durchschnittlich 1½ mm dicke Epithel senken sich bis zu 1 mm tiefe Furchen ein, die in der Längsrichtung des Gaumens verlaufen und durch Querschlitzungen verbunden sind. So entstehen abgegrenzte Felder, die aber ihrerseits wieder auf der Oberfläche 200 μ hohe *Papillae operariae* tragen. In die abgegrenzten Felder dringen nämlich vom Bindegewebe dicht beisammen liegende schmale Primärpapillen ein, die 1 mm lang sind,

das Stratum germinativum als Kappe emporwölben und infolgedessen auch das Stratum corneum, dergestalt, daß beide fast röhrenförmig die Spitzen der Primärpapillen umgeben. So entstehen jene Papillae operariae, die an die erinnern, die im harten Gaumen von *Cavia cobaya* noch beschrieben werden. In dem Epithel der Furchen liegen naturgemäß nur kleine Primärpapillen. RETZIUS nimmt an, daß bei diesem Tier die Gaumenleisten »sich so reduziert haben, daß man keine Spur von ihnen sieht«. Es wird schwer sein, für diese Anschauung einen Beweis zu liefern, und es erscheint mir daher wahrscheinlicher, daß in dieser Gaumenschleimhaut ein noch primitiverer Typus vorliegt als in denen der Mystacoceti. Propria mucosae und Submucosa sind ebenso dick wie das Epithel, und als Folge hiervon ist das elastische Gewebe, welches ein Geflecht nach allen Richtungen verlaufender elastischer Fasern ist, außerordentlich spärlich entwickelt, wie es auch bei andern Tieren der Fall ist.

Perissodactyla.

Equidae.

Equus caballus L.

Historisches. CUVIER (1845) sagt über den harten Gaumen des Pferdes, daß »on trouve dix-huit à vingt sillons, séparés par des espaces plans. Ils forment de chaque côté des arcs ou des croissants qui se touchent sur la ligne médiane, et le dernier n'atteint pas le niveau de la dernière molaire«.

RETZIUS (1906) bildet den Gaumen von *Equus caballus* ab (Taf. XXXVII, Fig. 1) und gibt davon eine eingehende Beschreibung. »Die vorderste Partie ist etwas verbreitert, bildet ein abgerundetes, vorn nach unten umbiegendes Stück, welches sich hinten verschmälert, um dann allmählich nach hinten immer etwas breiter zu werden, und endigt zwischen den beiden hintersten Molaren mit einer aus zwei paarigen Wülsten bestehenden Erhabenheit, die hinter der letzten Querleiste liegt. Die Gaumenplatte ist sonst vom vordersten Stück ab und bis an die eben erwähnte Erhabenheit von der einen Seite zur andern immer mehr ausgehöhlt, gewölbt, und hat in der Mittellinie eine Längsfurche, welche besonders an den Querleisten deutlich ausgesprochen ist, indem sie diese in zwei Seitenarme trennt. Diese Seitenarme sind besonders vorn, stellenweise aber auch hinten, gegeneinander verschoben. An den von mir untersuchten Pferden fand ich 14 bis 15 Gaumenleisten oder Leistenpaare; CUVIER gibt ihre Zahl auf 18—20 an, ELLENBERGER und BAUM auf 16—18 an. Die zwei vordersten Leisten ziehen nach außen und ein wenig nach hinten; die dahinter folgenden biegen sich weniger nach hinten. Diese sechs Leisten oder Leistenpaare finden sich vor der Backzahnregion. Sie sind im ganzen kräftig und stehen mit ihren scharf ausgeprägten, etwas nach hinten gerichteten Rücken ziemlich weit voneinander entfernt, da sich ziemlich breite und tiefe Furchenpartien zwischen ihnen finden. In der zwischen den Backzahnreihen gelegenen Partie sind die Gaumenleisten etwas niedriger und dichter gestellt; sie tragen ihren Rückenamm mehr vorn, sind

im Durchschnitt dreieckig und auch regelmäßiger als die vorderen. Sie sind bogenförmig, indem jeder Seitenarm mit seiner Mittelpartie nach vorn hin gebogen ist und mit seinem äußeren Ende weiter nach hinten rückt als mit dem inneren. Nach hinten vermindert sich diese starke Biegung der Seitenarme immer mehr, so daß sie zuletzt weit mehr gerade nach außen und nur wenig nach hinten auslaufen; die medialen Enden sind jedoch stets etwas nach hinten gebogen; die äußeren Enden sind durch eine schmale Furche begrenzt, welche sich auch weit nach vorn fortsetzt. Die Oberfläche der Leisten in dieser hinteren Region zwischen den Backenzähnen ist glatt und eben, die der vorderen Leisten dagegen mit unregelmäßigen Furchen versehen, welche meistens in der Längsrichtung des Gaumens verlaufen.

Ich habe aber noch nicht die allervorderste Region des Gaumens besprochen, welche offenbar der Region der Papilla palatina entspricht. Diese Region ist halbmondförmig und endigt hinten mit einem wulstigen Rande, welcher einer Leiste ähnelt. In der Mitte dieser Region sieht man eine schwach angedeutete, nicht scharf markierte, niedrige schmale Papille mit hinterer Zuspitzung. Diese Region zeigt vorn eine wallartige, von einer Furche begrenzte, nach vorn gerichtete Erhebung, welche zwischen die Vorderzähne eindringt. An der Oberfläche der Papillenregion sind übrigens ein Paar Höcker und mehrere Furchen vorhanden«. JAENICKE (1908) bringt in seiner Beschreibung des harten Gaumens von *Equus caballus* nichts wesentlich Neues.

Nach KUNZE und MÜHLBACH (1885) und JAENICKE (1908) ist das durchschnittlich 0,100 mm dicke Stratum corneum kernlos und stark verhornt. LOBENHOFFER (1907) und JAENICKE (1908) stellen »in der Verlängerung der Papillen nahezu senkrecht zur Lamina propria stehende Reihen von eigenartigen, noch nicht verhornten Zellen fest«, die nach JAENICKE »Zellen darstellen, die dem Verhornungsprozeß deshalb noch nicht verfallen sind, weil sie ihrer Matrix, der blutreichen Papille, naheliegen«. Das Stratum profundum ist nach JAENICKE 0,620 mm durchschnittlich dick.

Letzterer Autor findet, daß bei *Equus caballus* »die Pars papillaris der Staffeln nicht mächtiger als die der Staffeltäler ist, daß aber die Papillen der Staffeln im oralen Drittel höher sind als die der Täler«. Die Papillen sind durchschnittlich 0,466 mm lang. Nach ihm hat die Submucosa einen Anteil an der Bildung der Leisten, und es birgt die Submucosa Fettgewebe, sie ist aber drüsenlos, was auch HAMECHER (1905) bestätigt.

KUNZE und MÜHLBACH (1885) finden in der Mitte der Papillen elastische Fasern, die bis zur Spitze ziehen, in reicher Menge. Eine eingehende Topographie des elastischen Gewebes dieses Tieres gibt ZIMMERMANN (1905), und er bildet in Fig. 3 einen Transversalschnitt ab. Er schreibt: »Dapprima, immediatamente al disotto dell'epitelio, si ha il solito intreccio il quale però si comporta in modo diverso, per abbondanza e per dimensione delle fibre, secondo le varie parti in cui viene considerato.

In quei punti, che corrispondono alle creste ed alla loro parte più elevata, esso offre un'altezza molto rilevante ed inoltre presentasi molto più fitto e robusto, sia per la quantità come pure per le dimensioni delle fibre, di quanto si può osservare nelle altre parti, così da aversi in questi punti la formazione di una specie di cuscinetto elastico destinato forse a reagire alle pressioni alle quali il palato continuamente viene sottoposto.

In quanto poi alle variazioni, che si riscontrano nelle varie parti, notasi che questo primo strato e più abbondante nella parte mediana delle creste, mentre va diminuendo portandosi ai lati e soprattutto nella linea mediana. Inoltre è ordinariamente più serrato e robusto nei due terzi anteriori, mentre invece si fa più lasso nel terzo posteriore ed in vicinanza del velo del palato.

A questo primo strato ora accennato, un altro ne fa seguito, in cui le fibre, piuttosto sottili, si trovano dirette quasi esclusivamente in senso trasversale; hanno decorso rettilineo o solo leggermente ondulato e flessuoso e raramente vengono ad essere incrociate da altre decorrenti in direzione diversa.

Questo secondo strato presenta una altezza rilevante potendo occupare talora per più di un terzo lo spessore del derma, ed esso prende soprattutto grande sviluppo nelle parti corrispondenti ai solchi. Inoltre nel maggior numero dei casi aumenta dall'avanti all'indietro, dove però soprattutto in vicinanza del velo trovasi spesso qua e là interrotto da fasci aventi direzione longitudinale.

A questi due primi strati, i quali sebbene non siano sempre nettamente divisi fra di loro, confondendosi spesso a vicenda, ma sempre però facilmente riconoscibili, anche ad un esame superficiale, altri due ne seguono, i quali presentano numerose variazioni da soggetto a soggetto cosicchè non sempre si riesce a metterli nettamente in evidenza.

Il terzo strato è costituito da fibre a direzione longitudinale, le quali, come le precedenti, accompagnano fasci conettivi aventi la medesima direzione, esso poi trovasi per solito maggiormente sviluppato nella parte corrispondente al soleo mediano.

Finalmente da ultimo quasi aderenti al tavolato osseo si notano qua e là robuste fibre aventi direzione trasversale spesso riunite in grossi fasci, per modo che in certi punti costituiscono una vera e propria robusta lamina elastica.

Nelle papille il tessuto elastico è molto abbondante, le fibre hanno dimensioni abbastanza notevoli ed occupano ordinariamente tutto il corpo della papilla stessa, alla cui sommità spesso si attorcigliano dando luogo alla formazione di una specie di gomitolò.

Durch meine eigenen Untersuchungen des Gaumens von *Equus caballus* habe ich obige Befunde der Autoren bestätigt gefunden. Besonders sei erwähnt, daß die Submucosa einen direkten Anteil an der Bildung der Gaumenleisten hat.

Artiodactyla.

Nonruminantia.

Suidae.

Sus scrofa domest. L.

Ruminantia.

Tylopoda.

Camelidae.

Lama huanachus Mol.

Cavicornia.

Bovidae.

Buffelus bubalus L.*Bos taurus* L.*Orthaegoceros falconeri* Wag.*Ovis aries* L.

Historisches. RETZIUS (1906) gibt eine Abbildung des harten Gaumens von *Sus scrofa* (Taf. XXXVII, Fig. 3) und schreibt darüber: »Die Gaumenplatte des erwachsenen Schweines ist lang und schmal, vorn zugespitzt, hinten beim Übergang zum weichen Gaumen der Quere nach in gerader Linie abgestutzt. Nur etwas hinter dem vorderen Ende, vor den Backenzähnen, zeigt sie eine geringe Verbreiterung und verschmälert sich dann in der Partie zwischen diesen Zähnen. Diese Partie ist ziemlich stark ausgehöhlt oder gewölbt; diese Wölbung vermindert sich nach vorn hin und betrifft hauptsächlich die Mittellinie; hier läuft eine seichte Medianfurche, welche die Gaumenleisten in je zwei Seitenteile trennt; diese sind teilweise gegeneinander verschoben und alternieren, besonders vorn, miteinander.

Man unterscheidet hinter den Vorderzähnen eine etwa dreieckige Region der Papilla palatina, welche aus zwei symmetrischen Seitenhälften und der zwischen ihnen gelegenen, der Länge nach ausgestreckten Papille besteht. Diese zeigt in der Medianlinie sowohl vorn als hinten, je eine schmale, zipfelartige, wulstförmige Verlängerung, von denen die vordere nach dem Zwischenraum der beiden mittleren Vorderzähne, die hintere sich als medianer Wulst zwischen die vorderen Paare der Gaumenleisten ausläuft. Die Papille zeigt übrigens eine hintere breitere und eine vordere schmälere Partie, die sich winkelig gegeneinander absetzen und hier jederseits die zwei Öffnungen der Canales naso-palatini haben. Die Papille ist wenig erhaben, nur von einer Seite zur andern schwach gewölbt. Die beiden Seitenpartien sind im ganzen glatt und eben; hinten haben sie aber je einen kurzen queren Wulst, der wie ein Anfang der Gaumenleistenreihe aussieht, obgleich er wohl eher als der Abschluß der Papillenregion zu betrachten ist.

Die Region der Gaumenleisten fängt nun direkt hinter diesen Wülsten an und reicht bis an das Ende des harten Gaumens. Es finden sich nämlich in der Regel nicht weniger als 23 Leisten, von denen, wie oben erwähnt, jede in zwei Seitenteile getrennt ist. Alle Leisten haben ungefähr dieselbe Breite und ziehen mehr oder weniger gerade gestreckt quer über die Gaumenplatte nach den Außenseiten hin, wo sie abgerundet endigen. Zwischen jedem Paar findet sich eine schmale Furehe. In der vorderen Partie sind sie jedoch kräftiger ausgebildet, mit einem mittleren Wulst an ihrem Rücken; nach hinten hin, zwischen den Backzahnreihen werden sie allmählich niedriger und flachen sich schließlich ab; die hinteren laufen auch nicht mehr gerade nach außen, sondern biegen sich in verschiedenen Richtungen und werden auch hier und da unterbrochen, nur kürzere Stümpfe bildend.

Das Auffallendste am Gaumen des Schweines ist aber gerade der Umstand, daß die Leisten, obwohl schwächer und unregelmäßiger, sich nicht nur in der ganzen Partie zwischen den Backzahnreihen, sondern noch hinter denselben, bis an die hintere Grenze des harten Gaumens erstrecken, wie die Fig. 3 zeigt «

Auch die Föten von 35 und 94 mm Scheitelsteißlänge zeigen schon Gaumenleisten. JAENICKES (1908) Beschreibung bringt auch bei *Sus* nichts Neues.

Nach SEVERIN (1885) ist das Stratum corneum dieses Tieres nicht so verhornt wie beim Hund und der Katze, und JAENICKE gibt seine Dicke auf durchschnittlich 0,029 mm an. Nach ihm ist das Stratum profundum 0,216 mm dick, und die Höhe der Papillen ist durchschnittlich 0,115 mm. Die Papillen der Staffeln sind im oralen Drittel höher als die der Täler.

HAMECHER (1905) hat »mit bloßem Auge« keine Drüsen feststellen können, während sie JAENICKE »in der Nähe der Mündung der Ductus naso-palatinus« findet. Letzterer Autor stellte auch fest, daß die Submucosa Fettgewebe enthält und einen Anteil an der Bildung der Leisten hat. Nach ELLENBERGER (1887) und JAENICKE birgt die Schleimhaut des harten Gaumens vereinzelt Lymphnoduli.

CUVIER (1845) sagt über den harten Gaumen von *Bos taurus*, daß »dans le bœuf, il existe de chaque côté, du palais treize ou quatorze plis dentelés dont quelques uns se croisent par leur extrémité sur la ligne médiane; en arrière de ces plis à dentelures à demi cornées on trouve trois sillons lisses«.

RETZIUS (1906) bringt eine Abbildung des harten Gaumens von diesem Tier (Taf. XXXVIII, Fig. 1) und sagt darüber: »Die Fläche des harten Gaumens ist beim Rind bisquitförmig, sowohl in ihrer vorderen als in ihrer hinteren Partie breit und zwar von ungefähr derselben Breite; in der mittleren Partie ist sie nicht stark eingekniffen. In der Medianlinie ist sie ferner besonders nach hinten rinnenförmig gesenkt.

Vorn findet sich eine halbmondförmige Region der Papilla palatina mit zwei paarigen, von vielen kleinen warzenartigen Erhabenheiten übersät, durch eine schmale Medianfurche geteilten Seitenhälften und einer zwischen sie hinten eingeschobenen, viereckigen, scheibenförmigen, wenig erhabenen Papille; jederseits von den Seitenecken derselben finden sich, obwohl ziemlich verborgen, die Öffnungen der Canales naso-palatinii. In den am hinteren konkaven Rande der Papillarregion gelegenen Busen der Gaumenfläche schiebt sich die folgende Region, die Region der Gaumenleisten hervor und füllt ihn zunächst mit einer Reihe kleinerer Höcker und dahinter mit kurzen, gewissermaßen etwas verkümmerten Querleisten. Dann folgt eine ziemlich weit nach hinten, zwischen die vorderen Backzähne, reichende Partie mit stark entwickelten, die ganze Breite des Gaumens bedeckenden Querleisten, welche vorn näher aneinander, dann entfernter voneinander stehen, um sich hinten einander wieder zu nähern. Diese Leisten, welche in der Medianlinie durch eine sehr feine Furche in zwei Seitenhälften getrennt sind, die sich auch voneinander trennen und alternieren können, haben einen gebogenen, stark entwickelten und gezähnelten, erhabenen und die Fläche überragenden hinteren Rand. Nach hinten hin, zwischen den vordersten Backzähnen, werden die Leisten niedriger; ihr Hinterrand wird weniger scharf und hervorragend; er verliert seine Zähnelung. Allmählich senken sich also die Leisten und werden rudimentär; man erkennt nur ihre Spuren noch eine Strecke nach hinten; dann schwinden sie ganz; zwischen den hinteren Backzähnen ist die Gaumenfläche glatt und von einer Seite zur andern, sowie auch nach hinten, ausgehöhlt«. JAENICKE (1908) hat die Zähnechen am freien Rande der Gaumenleisten gemessen und solche »von 1,5—4 mm Höhe gefunden; die meisten hatten eine Höhe von 2,5 mm. Die Breite der Basis der Zähnechen betrug 0,5—2 mm«.

Dieser Autor hat ein im Durchschnitt 0,111 mm dickes kernloses Stratum

corneum und ein Stratum lucidum bei diesem Gaumen festgestellt. Das Stratum profundum ist durchschnittlich 0,831 mm dick.

Am Papillarkörper der Zähnechen der Staffeln beim Rind hat er beobachtet, »daß an der Spitze der Zähnechen nicht nur eine Papille, sondern bisweilen zwei sitzen, und daß dieselben nicht in gerader Richtung nach der Spitze verlaufen, sondern an ihr divergieren«. Die durchschnittliche Länge der Papillen ist 0,583 mm, und die Papillen der Staffeln sind im oralen Drittel höher als die der Täler.

KUNZE und MUEHLBACH (1885) stellen in der Submucosa des harten Gaumens acinöse Drüsen fest. HAMECHER (1905) hat in ihm keine Drüsen gefunden, während JAENICKE (1908) in der Zahnplatte am Ductus naso-palatinus Paketchen von Drüsen (Fig. 14), bei einem Rinde in der Höhe der 13. Staffel ein Paket von Schleimdrüsen und im leistenfreien Teil des harten Gaumens submucöse Drüsen feststellen konnte. Nach letzterem Autor enthält die Submucosa Fettgewebe und nimmt an der Bildung der Leisten teil.

Über die Topographie des elastischen Gewebes des harten Gaumens schreibt ZIMMERL (1905): «Nella mucosa del palato del buco il tessuto elastico si comporta in modo molto più semplice di quanto si è ora osservato nel cavallo, non si ha nessuna distinzione di strati e fatta astrazione della maggior o minor ricchezza di fibre poche variazioni si possono notare nelle varie parti della mucosa.

Nel terzo anteriore tutto quanto lo spessore del derma si trova percorso da fibre non aventi alcuna determinata direzione ed incrociandosi quindi fra di loro in tutti i sensi, così da costituire un intreccio abbastanza fitto, il quale mostrasi molto più denso nelle creste e soprattutto in quella parte di esse posta subito al disotto dell'epitelio dove però le fibre si presentano molto esili con decorso ondulato e tortuoso. Portandosi negli strati più profondi del derma, l'intreccio, che non è se non una continuazione di quello precedentemente accennato, si mostra meno fitto, ma in compenso però le fibre vanno aumentando di dimensioni; inoltre se ne hanno ancora molte aventi direzione trasversale, le quali in certo qual modo ricordano, sebbene lontanamente, quelle fatte notare nel cavallo.

JAENICKE (1908) sagt über die elastischen Fasern der Primärpapillen: »Bei allen Tieren sah ich elastische Fasern in der Mitte der Papillen in die Höhe ziehen, dieselben hatten beim Rinde (Fig. 17) einen mehr geschlängelten Verlauf.

CUVIER (1845) gibt vom harten Gaumen von *Ovis aries* an, daß «il existe de chaque côté du palais quatorze plis transversaux dont les derniers sont peu prononcés, et dont ceux du milieu sont alternes; ils se terminent au niveau de la deuxième molaire; le reste de l'espace est une membrane lisse très épaisse . . .».

RETZIUS beschreibt seine Abbildung (Taf. XXXVIII, Fig. 3): »Die Region der Papilla palatina ist . . . groß und stellt eine . . . Platte mit vorn und außen konvex abgerundeten, hinten konkaven Rand, welcher letzterer in der Mitte eingeschnitten ist und zu der Papille führt, um mit zwei stark divergierenden Ästen den hinteren Umfang der etwa weinblattförmig gestalteten Papille zu begrenzen; vorn hängt die Papille mit der sie umgebenden Platte innig zusammen. Die Querleisten der Leistenregion sind auch beim Schafe dachziegelartig angeordnet, ihre erhabenen hinteren Ränder sind gezähnt, obwohl weniger stark als beim Rind. Sie sind durch eine Medianfurche in zwei Seitenhälften geteilt. Hinten, zwischen den vorderen Backzähnen, werden die Leisten niedriger und sind nicht mehr dachziegelartig angeordnet; weiter hinten werden sie immer undeutlicher und verschwinden zuletzt, indem die Schleimhaut der hinteren, von einer Leiste zur

andern stark ausgehöhlten Partie des harten Gaumens glatt und eben wird; in der Mittellinie findet sich eine Längsrinne«. JAENICKE (1908) bringt nichts Neues in bezug auf die makroskopische Anatomie des Gaumens. Er stellt die durchschnittliche Dicke des kernlosen Stratum corneum auf 0,147 mm fest.

LOBENIOFFER (1907) beschreibt in dem Stratum corneum eigentümliche Zellenreihen, von denen er sagt: »Schon bei der Betrachtung mit schwacher Vergrößerung fallen bei den Hämatoxylinfärbungen Reihen von hintereinander stehenden Kernen auf, die oft die ganze Hornschicht durchsetzen; und zwar stehen nie zwei oder gar mehrere Kerne nebeneinander, sondern jedes Glied der Kette wird immer nur durch einen Kern gebildet, was auch Flachschnitte unzweifelhaft beweisen. Weitere Untersuchungen ergaben ohne Zweifel Beziehungen dieser Zellenreihen zu den Papillen. Diese Zellenreihen ließen sich nämlich überall da, wo der Schnitt in die entsprechende Ebene gefallen war, bis zur Spitze der Papille verfolgen«. Eine nervöse Funktion der Reihenzellen hält er für ausgeschlossen, und er fährt fort: »Noch eher ließe die enge Beziehung der Reihenzellen vermuten, daß durch die Reihenzellen hindurch nach den Papillen hin oder umgekehrt ein Sekretions- oder Resorptionsstrom gehe. Bei dem dichten Kapillarnetz der Papillen ist dieser Gedanke wohl naheliegend. Vielleicht läßt sich die erwähnte Tatsache, daß die Zellen vielfach Pigment enthalten, noch für die Anschauung ins Feld führen. Einen ausschlaggebenden Beweis dafür vermag ich freilich nicht anzuführen«. Die Anschauung JAENICKES über diese Zellenreihen habe ich schon bei *Equus caballus* angeführt. Nach letzterem ist im Durchschnitt das Stratum profundum 0,374 mm dick.

Nach ihm sind die Papillen durchschnittlich 0,247 mm lang. Die Pars papillaris der Staffeln ist aber nicht mächtiger als die der Staffeltäler, aber im oralen Drittel sind die Papillen der Staffeln höher als die der Täler.

KUNZE und MUEHLBACH (1885) haben in der Submucosa des harten Gaumens acinöse Drüsen gefunden. HAMECHER (1905) und JAENICKE (1908) konstatieren im pharyngealen Abschnitt des harten Gaumens Drüsen, letzterer auch überall Fettgewebe. Die Submucosa hat nach ihm einen Anteil an der Bildung der Leisten.

KUNZE und MUEHLBACH (1885) berichten von den Canales naso-palatini der *Ruminantia*, daß sie von einer vollständig geschlossenen Knorpelkapsel umgeben sind. Hier liegen Haufen von acinösen Drüsen, deren Ausführungsgänge in die Canales naso-palatini münden.

RETZIUS (1906) kommt durch seine Untersuchungen an den Ungulaten zu dem Ergebnis, daß bei diesen Tieren »wohl, von den Walfischen abgesehen, die höchste Ausbildung der Gaumenleisten zu verzeichnen ist, und zwar sowohl bei den Perissodaetylen als bei den Artiodaetylen (den non-Ruminantien sowohl als den Ruminantien). Unter ihnen kennt man auch keine Form, bei denen eine solche Reduktion vorkäme, wie sie bei gewissen Familien von Nagetieren und Waltieren zu finden ist«.

JAENICKE (1908) sagt über den mikroskopischen Aufbau, daß »ans den vorstehend geschilderten Verhältnissen des harten Gaumens, insbesondere aus der Dicke seiner einzelnen Schichten an den Staffeln und zwischen diesen folgt, daß die Staffeln nicht durch die größere Mächtigkeit einer bestimmten Schleimhautschicht, und nicht etwa durch die größere Höhe der Papillen, oder größere Stärke des Epithels, oder seiner Hornschicht und dergleichen zustande kommen,

und daß sie auch keine einfachen Schleimhautfalten darstellen. Sie können durch Verstärkung aller Schleimhautschichten gebildet werden. Es ist dies jedoch nach Tierart, Individualität und auch regionär verschieden«.

Eigene Untersuchungen. *Sus scrofa* zeigt eine sehr gute Ausbildung der Gaumenleisten, obgleich bei diesem Tier im hinteren Teil des harten Gaumens Papillae operariae vorhanden sind. Im Übergang zum weichen Gaumen zeigt die Gaumenschleimhaut des Fötus von 94 cm Scheitelsteißlänge mehrere Querreihen von Papillae operariae, die am Gaumen des erwachsenen Tieres zusammengeflossen sind.

Was den mikroskopischen Bau anbelangt, so kann ich die Befunde der Autoren nur bestätigen. Die etwa 1800 μ dicke Submucosa enthält viel Fettgewebe mit paramedianen Bindegewebsbündeln dazwischen, die sehr dünne, ebenso verlaufende elastische Fasern enthalten. Im Fettgewebe selbst habe ich kein elastisches Gewebe feststellen können. An dem Aufbau der Gaumenleisten hat die Submucosa einen bedeutenden, direkten Anteil.

In der 1000 μ dicken Propria mucosae, die auch den submucosen Anteil der Leiste überwelt, liegen elastische Fasern nach allen Richtungen und bilden so ein Geflecht. Aus diesem Geflecht steigen spärliche Fasern zum Epithel und in die Bindegewebspapillen auf.

Der harte Gaumen von *Lama huanachus* (Taf. II, Fig. 14) weist hinter den Incisiven eine Zahnplatte auf, die an den Seitenrändern nach hinten in zwei Zipfel spitz ausläuft. Hierzwischen liegen am hinteren, mittleren Teil der Zahnplatte die Öffnungen der Canales nasopalatini. Im darauffolgenden Teil des Gaumens liegen Papillae operariae zerstreut. Die folgenden transversal zum Gaumen liegenden Gebilde sind keine typischen Gaumenleisten, da die Firsten noch deutlich den Aufbau aus Papillae operariae andeuten. Die Gebilde stoßen mit ihren medialen Enden an eine Rhaps palati, und die Hälften der Gebilde scheinen so gegeneinander verschoben. Man kann aber wohl erkennen, daß an diese medialen Enden auf der andern Hälfte des Gaumens zu Reihen transversal nebeneinander liegende Papillae operariae anschließen. Besser ausgebildete, fast typische Gaumenleisten liegen im hinteren Teil des harten Gaumens, und es ist so ein Fortschritt in der Ausbildung der Gaumenleisten von vorn nach hinten festzustellen.

RETZIUS hat bei *Bos taurus* hinter der Region der Papilla palatina »eine Reihe kleiner Höcker«, also Papillae operariae feststellen können. Die »stark entwickelten Gaumenleisten haben einen gebogenen, stark entwickelten und gezähnelten, erhabenen und die Fläche überragenden hinteren Rand«. Die Zähnchen haben nach JAENICKE

eine Länge von 1,5—4 mm und in der Basis einen Breitendurchmesser von 0,5—2 mm und sind auch demnach transversal in einer Reihe nebeneinander liegende Papillae operariae.

Was den mikroskopischen Aufbau dieser Gaumenschleimhaut angeht, so kann ich die Angaben der Autoren bestätigen, nur einiges will ich hinzufügen. Die Primärpapillen der Gaumenschleimhaut reichen bis zum Stratum lucidum. Erwähnenswert ist noch, daß zwischen den Canales naso-palatini hauptsächlich elastische Faserbündel in transversaler Richtung anzutreffen sind. Sonst ist hier das elastische Gewebe auch gelagert, wie es ZIMMERL (1905) beschrieben hat. Zwischen den Stützknorpeln und den Epithelwänden der Canales naso-palatini verlaufen elastische Fasern. Sie dringen nicht zwischen die Knorpelkapseln ein, sondern enden in der äußersten Schicht des Perichondriums. Und es ist danach der Knorpel ein Hyalinknorpel. In der Nähe des Epithels der Canales naso-palatini bilden die elastischen Fasern ein subepitheliales Geflecht, und von diesem ziehen elastische Fasern in die Bindegewebspapillen, die zwischen den Epithelzapfen der Wände der Canales naso-palatini liegen.

Meines Erachtens kann von »stark entwickelten Gaumenleisten« oder gar von einer »höchsten Ausbildung« derselben bei *Bos taurus* kaum gesprochen werden; denn an einer Gaumenleiste ist der Dicken-durchmesser der Schleimhaut im Bereiche des Tales etwa 6 mm, während er im Bereich der First der Leisten nur etwa 2 mm mehr beträgt. Bei *Halmaturus ruficollis* sind die Maße 1 mm bzw. 1½ mm mehr, bei *Equus caballus* und *Sus scrofa* 3, bzw. 3 mm mehr. Die Submucosa hat einen sehr geringen, indirekten Anteil an dem Aufbau der Gaumenleiste. Die bindegewebige Grundlage einer Leiste wird von der Propria mucosae mit dem Geflecht aus elastischen Fasern gestellt. Sie ist eine transversale Leiste, deren hintere, in dem untersuchten Falle, etwa 600 μ hohe Oberfläche fast senkrecht zur Oberfläche des Bindegewebes im Tal hinter der Leiste steht, während die vordere Oberfläche sehr schräg liegend in die des Tales vor der Leiste übergeht. Die First dieser Bindegewebsleiste hat so eine pharyngeale Richtung, wie es auch bei *Echidna* festgestellt worden ist. Dieser Bindegewebsleiste sitzen transversal nebeneinander liegende, etwa 400 μ hohe Sekundärpapillen mit Primärpapillen auf, die auch eine pharyngeale Richtung haben. Die Sekundärpapillen stoßen an der lateralen Basis aneinander und haben in der Transversalen einen längeren Durchmesser als in der Paramedianen. Sie sind von aus dem Geflecht der Bindegewebsleiste kommenden, zum Epithel der Sekundärpapillen und in die Peripherie der Primärpapillen

ziehenden elastischen Fasern in einem Geflecht ausgefüllt (Taf. II, Fig. 15 *po, s*). Das Epithel der Vorderwand der Leiste ist etwa 700 μ dick, während es an der Rückwand nur 300 μ mißt. Außerdem springt es am Übergang von dieser Rückwand zum Epithel des folgenden Tales in das Bindegewebe als transversale Leiste vor. Das Epithel umgibt die Sekundärpapillen mit den Primärpapillen, schwächt sich nach dem distalen Ende der Papillen ab, und so treten die von einander getrennten Papillae operariae hervor. Ich kann nicht behaupten, daß die Bindegewebsleiste durch Verschmelzung der Basis von Sekundärpapillen entstanden ist, aber obige Sekundärpapillen können ihrerseits in der Basis lateral verschmelzen, das Bindegewebe zurückdrängen, und so kommen neben größeren Papillae operariae kleinere zu liegen. Daß die Papillae operariae isoliert transversal nebeneinander stehen können, zeigt der vordere Teil des Gaumens eines 12 Tage alten *Buffelus bubalus* ganz deutlich (Taf. II, Fig. 16). TULLBERG (1883) vergleicht die Bartenanlagen von *Balaenoptera sibbaldii* mit den Bildungen bei den Ruminantien, indem er sagt: »In beiden Fällen haben wir erhöhte Bindegewebsfortsätze mit Gruppen von verlängerten Papillen und in beiden Fällen entsprechen die Bindegewebsfortsätze auch den Erhöhungen auf der Oberfläche der Schleimhaut, während aber diese Erhöhungen bei den Wiederkäuern in diesem Stadium verbleiben, setzt sich die Entwicklung der Barten auf die Weise fort, wie ich oben darlegte«. Daß die Papillae operariae in der Basis mehr oder weniger verschmelzen können, geht daraus hervor, daß eine derartige Verschmelzung von Papillae operariae auch in andern Teilen der Mundschleimhaut von Ruminantien vorkommt. Nach SCHULTZE (1912) hat die Wangenschleimhaut der Wiederkäuer »meist deutlich ausgebildete Längsreihen von zuweilen zwei- oder mehrspitzigen Papillen, deren Basen häufig zu einer Längsfalte vereinigt sind . . . Ja, bei manchen Wiederkäuern fehlt auch am Unterkieferrande ein einreihiger Papillenbesatz. Es tritt dann, wie z. B. bei Hirschen, eine derbe scharfkantige Hornleiste auf, deren Zusammensetzung aus dicht nebeneinander stehenden oder seitlich verschmolzenen, meißelförmigen Papillen meist auch erkennbar ist; oder es hat sich, wie beim Renntier, diese Leiste zu einem abgerundeten Wall verbreitert, welcher zum Abtasten, Fassen und Abzupfen des vielzackigen Renntiermooses vorzüglich geeignet sein mag«. Ich möchte daher die Gaumenleisten von *Bos taurus* auf dieselbe Stufe stellen, wie die von *Echidna aculeata*, *Tatusia peba* und andern Tieren, und treffend sagt daher CUVIER (1845), daß die Barten vom Walfisch »une exagération des plis transverses, dentelés et cornés du palais du bœuf« sind.

RETZIUS (1906) berichtet, daß bei *Ovis aries* die hinteren Ränder der dachziegelartig angeordneten Gaumenleisten »gezähnelte« sind, »obwohl weniger stark als beim Rinde«. Nach meinem Dafürhalten zeigt die First der Hauptteile der Leisten kaum Andeutungen von Papillae operariae, wie es RETZIUS auch von *Capra hircus* angibt. Nur die First der seitlichen Endstücke weist teilweise Papillae operariae auf, ja es können hier sogar öfters isolierte Papillae operariae beobachtet werden. Es besitzt also der harte Gaumen von *Ovis aries* vollkommeneren Gaumenleisten als der von *Bos taurus*, während der von *Orthaegoceros falconeri* (Taf. II, Fig. 17) noch vollkommener aufweist als der von *Ovis aries*.

Auch bei *Ovis aries* kann im Epithel ein Stratum lucidum festgestellt werden. Die Region der Papilla palatina ist wie bei *Bos taurus* aufgebaut, nur das elastische Gewebe in der Propria mucosae ist etwas spärlicher vorhanden. In Beziehung hierzu sei erwähnt, daß das Stratum corneum der Region der Papilla palatina fast doppelt so dick ist wie das von *Bos taurus*.

Im Leistenteil des Gaumens haben im elastischen Geflecht der Submucosa die elastischen Faserbündel hauptsächlich eine paramediane Richtung. Diese kann auch in der anschließenden Schicht der Propria mucosae und besonders ausgeprägt dorsalwärts von den Gaumenleisten, wie es später auch bei *Phoca vitulina* beschrieben werden wird, beobachtet werden. Derartige paramediane elastische Fasern treten auch in der Basis der bindegewebigen Grundlage der Leisten auf. Nach der First zu sind aufsteigende elastische Fasern, die sich durchflechten, anzutreffen. Die Submucosa hat keinen direkten Anteil an der Bildung der Leisten.

Carnivora.

Arctoidea.

Canidae.

Canis familiaris L.

Canis vulpes L.

Mustelidae.

Mustela foina Erxl.

Putorius vulgaris L.

Herpestoidea.

Felidae.

Cervaria rufa Gildenst.

Felis domestica Briss.

Felis serval Schreb.

Felis tigrina Schreb.

Historisches. Da der Aufbau des harten Gaumens des von mir untersuchten *Canis familiaris* mit denjenigen, die CUVIER (1845), RETZIUS (1906) und JAENICKE (1908) beschreiben, nicht übereinstimmt, will ich deren Beschreibungen nicht bringen.

Die mikroskopische Untersuchung ergab SEVERIN (1885), daß das Stratum corneum des Hundegaumens einen stärkeren Grad der Verhornung zeigt als das des Gaumens vom Schwein und JAENICKE (1908), daß beim Hund »kein echtes kernfreies Stratum corneum« nachzuweisen ist. Die Befunde BIZZOZeros (1885) an der Oberfläche der Mundepithelien wurden schon bei *Echidna* erwähnt. SEVERIN (1885) und JAENICKE (1908) stellten im Epithel des harten Gaumens ein Stratum granulosum fest.

Nach JAENICKE sind beim Hund im oralen Drittel die Papillen der Staffeln höher als die der Täler. Nach ihm kommen beim Hund »in der Gegend des Ductus naso-palatinus einige kleine Schleimdrüsen mit größeren wandständigen Kernen vor«. Ferner fanden HAMECHER (1905) und JAENICKE (1908) am Übergang in den weichen Gaumen und kurz vor demselben Drüsen. Letzterer Autor konstatierte auch Netze von elastischen Fasern. Der Aufbau dieses Gewebes in der ganzen Gaumenschleimhaut wird von ZIMMERL (1905) eingehend beschrieben. »Anche qui, come nei ruminanti, nessuna distinzione può farsi fra i diversi piani del corion essendo tutto quanto occupato da un intreccio costituito da fibre non aventi mai una direzione determinata, fra le quali se ne hanno numerose, sebbene uniformemente sparse, dirette orizzontalmente, e queste ultime forse stanno a rappresentare il secondo strato, che si è notato nel cavallo.

Anche nel cane, come al solito, si ha un notevole aumento nel numero e nelle dimensioni delle fibre in corrispondenza delle creste, e la robustezza del reticolo diminuisce dall'avanti all'indietro.

Nelle papille si trovano numerose fibre decorrenti spesso rettilinee, più raramente ondulatae e tortuose, le quali si mantengono di solito sulle parti laterali.

Se ne osservano ancora altre abbastanza numerose aventi una direzione longitudinale, ed alcune anche aderenti quasi al tavolato osseo con direzione trasversale; queste sebbene almeno per la loro funzione, possano ritenersi analoghe alle corrispondenti del cavallo, pur tuttavia non danno luogo mai, come in quest'ultimo, alla formazione di strati distinti.

Nach ELLENBERGER (1887) stellt eine Art Schwellkörper bildendes Venennetz die wesentliche Grundlage der Staffeln dar.

Die Gaumenplatte von *Canis vulpes* bildet RETZIUS (1906) (Taf. XLII, Fig. 1) ab und gibt folgende Beschreibung: »Die Gaumenplatte des Fuchses ist, in Übereinstimmung mit der Gestalt der vorderen Partie des Schädels, schmal, sich nach vorn hin allmählich verjüngend. Dicht hinter den Vorderzähnen findet sich eine kleine Papillenregion mit einer etwas emporragenden gelappten Papille in ihrer Mitte und einer großen Anzahl kleiner Höcker an den Seitenpartien. Dicht hinter dieser Region sieht man die erste Gaumenleiste, welche in der Mittellinie unterbrochen ist; die beiden Seitenarme biegen sich in starker Abrundung nach außen-hinten. Hinter ihr setzt sich die im ganzen platte, nicht gewölbte Region der Gaumenleisten mit zehn andern Leisten bis an die zwischen den beiden Molaren gelegene Stelle der Gaumenplatte fort. Von dieser Leiste sind die vier ersten nach vorn ziemlich stark konvex gebogen und haben breite, eingesenkte,

in der Medianlinie zusammenhängende oder zuweilen durch eine nur schwache Furche geteilte Zwischenräume; in der Mitte der Leisten erkennt man eine geringe Einknickung nach hinten. Die dahinter folgenden sechs Leisten sind dichter aneinander gestellt und weniger nach vorn gebogen; dagegen ist die Medianpartie derselben etwas mehr nach hinten gerückt. Die hintersten sind noch mehr gerade quer gestellt, die letzte sogar in entgegengesetzter Richtung gebogen, die Enden etwas nach vorn gezogen; in der hintersten Partie findet sich ein kleiner medianer Kamm, in dessen Mittellinie eine feine Furche verläuft. Die Leisten reichen vorn und in der Mitte der Gaumenplatte bis an die Zähne; hinten, an den Molaren, lassen sie eine äußere Winkelpartie der Platten frei und endigen gegen dieselbe abgerundet.

Den harten Gaumen von *Felis domestica* beschreibt CUVIER (1845). »Dans le chat domestique, il y a cinq lignes saillantes de chaque côté qui vont se réunir sur la ligne médiane sous un angle très ouvert; elles se composent d'une rangée moyenne de papilles tuberculeuses très rapprochées et de deux autres rangées, l'une en avant et l'autre en arrière, de tubercules plus petits et plus écartés; derrière ces cinq lignes, il en existe deux ou trois autres qui ne se prolongent pas comme les premières jusqu'aux gencives, et qui ne consistent qu'en filaments coniques et presque cornés qui représentent des espèces de franges.

MILNE-EDWARDS (1860) sagt: »Chez le chat ces bourrelets palatins ne sont qu'au nombre de cinq de chaque côté de la ligne médiane; mais ils portent chacun trois rangées de papilles tuberculeuses.

RETZIUS (1906) bildet den Gaumen einer erwachsenen Katze und einer jungen Katze ab (Taf. XLII, Fig. 5 u. 6), und er berichtet hierüber wie folgt: »Die Fläche des harten Gaumens bildet ungefähr ein gleichseitiges Dreieck. Im vorderen Winkel desselben, dicht hinter den Vorderzähnen bemerkt man in der Mitte der Papillenregion eine verhältnismäßig große, ovale, hervorragende Papilla palatina mit den Öffnungen der Canales naso-palatini an ihren beiden Seiten, sowie mit einigen angereichten Höckern auf den engen Seitenfeldern. Dahinter findet sich eine in der Mittellinie unterbrochene Leiste, welche die Grenze zwischen der Papillenregion und der folgenden, der Leistenregion, bildet. Wie beim Fuchs und Hund ähnelt diese Leiste den folgenden und kann als die erste derselben aufgefaßt werden. Die dahinter folgenden Leisten belaufen sich auf sechs; die vordersten sind kürzer und schmaler und stehen gedrängter; nach hinten werden die Leisten größer und weiter voneinander entfernt. Alle sind bogenförmig, die Konkavität nach vorn; die vorderste ist die schmalste, sie ist gerade, der Quere nach gestellt, aber mit den äußeren Enden winkelig nach hintenaußen umbiegend. An den dahinter folgenden Leisten ist die mittlere Partie zwar auch ziemlich gerade der Quere nach angeordnet, sie biegt sich aber sanfter in die Leistentheile um, und diese verlaufen dann eine weite Strecke bis in die Nähe der Zahnreihen, wo sie abgerundet endigen.

Die hinterste Leiste ist in der Mitte unterbrochen. In dem hinter ihr gelegenen Felde erkennt man jederseits eine ganz kurze querliegende Leiste, welche wohl die Rudimente einer ferneren wirklichen Gaumenleiste enthält. Bei genauerer Untersuchung erkennt man, daß sowohl diese rudimentären als auch alle die übrigen, ausgebildeten Stücke an ihren Rückenkanten mit je einer Reihe von kleinen Zacken oder papillaren Erhabenheiten versehen sind, und sowohl vor als hinter den Leisten steht je eine Reihe von ähnlichen rundlichen Knöpfchen;

ferner sieht man in den Feldern zwischen den Leisten eine Menge zerstreuter derartiger kleiner Papillen. . . .

Am Gaumen der jungen Katze erkennt man schön die Anlage sowohl der Papille und ihre Region als die der eigentlichen Gaumenleisten mit ihren knopfartigen kleinen Auswüchsen«. In Hinsicht auf diese eingehende Schilderung bringt die von JAENICKE (1908) nichts wesentlich Neues.

Mikroskopisch stellte SEVERIN (1885) fest, daß bei *Felis domestica* der Grad der Verhornung ebenso ist wie beim Hunde.

Nach JAENICKE (1908) sind bei diesem Tier »im pharyngealen Drittel die Papillen der Staffeln höher als die der Täler«. Er findet in der Gegend des Ductus naso-palatinus wie beim Hund Drüsen. Nach ihm und auch nach HAMECHER (1905) »treten am letzten aboralen Staffeltal Schleimdrüsen auf, die pharyngeal in das dicke Lager der Gaumensegeldrüsen der Rachenschleimhaut übergehen«. Nach ZIMMERL (1905) ist das elastische Gewebe bei *Felis domestica* ebenso gebaut, wie es bei *Canis familiaris* geschildert wurde.

RETZIUS (1906) ist der Meinung, daß »bei den Carnivoren wieder ein primitiver, im ganzen weniger differenzierter Typus der Gaumenleisten vorherrscht, obwohl auch in dieser Ordnung eine Reihe von verschiedenen Ausbildungsformen vorkommen«.

Eigene Untersuchungen. Der Hund, von dem ich die Gaumenschleimhaut untersucht habe, war nicht reinrassig, er hatte aber einen deutlichen Einschlag von Schäferhundblut. Die Bildung des knöchernen Gaumendaches ähnelt der von *Canis vulpes*, und so hat die Gestalt der Gaumenschleimhaut Ähnlichkeit mit der des Fuchses. Dicht hinter den Schneidezähnen findet man eine fast rundliche Papilla palatina. Die erste Gaumenleiste liegt etwa 2 mm hinter dieser Papilla palatina und ist in der Medianen durch eine Rhaps palati unterbrochen, ihre lateralen Enden biegen stark nach hinten und enden kurz vor der Mitte der zweiten Gaumenleiste. Darauf folgen noch acht Gaumenleisten. Die zweite, dritte und vierte sind auch in der Medianen unterbrochen. Bei der zweiten bilden die medialen Enden nach vorn einen stumpfen Winkel. Die medialen Enden der dritten Leiste dagegen sind nach hinten umgebogen und stoßen fast mit denen der vierten zusammen, die wieder nach vorn zeigen. Die fünf folgenden sind in der Medianen nicht unterbrochen und sind mehr oder weniger konvex nach vorn gebogen. Es bestehen also, wenn man die von CUVIER, RETZIUS und JAENICKE beschriebenen, harten Gaumen von *Canis familiaris* mit diesem vergleicht, in der morphologischen Gestaltung der Gaumenleisten der Vertreter einzelner Hunderassen Unterschiede, wenn sie auch nicht tiefgreifender Natur sind.

ZIMMERL (1905) ist in seiner Schilderung der Topographie des elastischen Gewebes der Gaumenschleimhaut von *Canis familiaris* nicht

näher auf die der Region der Papilla palatina eingegangen. Die dem Epithel anliegende, dünne Schicht, die der Propria mucosae angehört, enthält nur dünne, zum Epithel und in die Peripherie der Bindegewebspapillen ziehende elastische Fasern. Sie nehmen ihren Ursprung von stärkeren elastischen Fasern der folgenden Schicht, indem letztere Fasern sich pinselförmig aufteilen. Diese Schicht elastischer Fasern ist im Bereich der Region der Papilla palatina und, wie auch gleich bemerkt werden soll, im ganzen übrigen Teil des harten Gaumens auch in den Leisten nachzuweisen. Wie schon erwähnt, entspringen jene elastischen Fasern aus einem Geflecht nach allen Richtungen ziehender elastischer Fasern, die in einer doppelt so dicken Schicht wie die vorige liegen, die auch der Propria mucosae angehört. Hierauf folgt eine Schicht elastischer Fasern, die einen Übergang zwischen der Propria mucosae und Submucosa darstellt. Es gewinnen paramediane elastische Fasern die Überhand. Vor den Canales naso-palatini schließt sich die Schicht der Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern in Bündelform an. Die Bündel durchkreuzen sich und bilden so ein weitmaschiges Geflecht.

Aboralwärts üben die Canales naso-palatini mit dem Stützknorpel einen richtungsändernden Einfluß aus. Diese Canales naso-palatini senken sich weitlumig, indem ihre größten Durchmesser in der Paramedianebene liegen, an den Seitenabhängen der Papilla palatina ein und durchqueren in pharyngealer Richtung divergierend die Gaumenschleimhaut. Sie sind an der Stelle, an der sie das knöcherne Gaumendach durchsetzen, an der Außen- und Innenseite sowie dorsalwärts je von einem Stützknorpel umgeben, der nach den Ausmündungen der Gänge zu, diese nur auf der Außenseite begleitet und spitz ausläuft. In der Schicht der Submucosa zwischen den Canales naso-palatini und der Propria mucosae liegen auch paramediane elastische Fasern in sich durchkreuzender Bündelform, aber die Schicht zwischen den beiden Canales naso-palatini birgt transversale elastische Faserbündel, die zwischen den Außenseiten der inneren Epithelwände der Canales naso-palatini sich erstrecken. Da diese Wände, wie schon oben bemerkt, in der Paramedianen ihre größte Ausdehnung haben, so fixieren die elastischen Fasern, da hier der Stützknorpel fehlt, die Epithelwände in ihrer Lage. In dem Bindegewebe zwischen dem Perichondrium des Stützknorpels und den Epithelwänden der Canales naso-palatini spannen sich elastische Fasern. Sie dringen zwischen die Zellen des Perichondriums und enden am Epithel der Kanäle sich pinselförmig aufteilend. In dem Teil der Submucosa, die dem knöchernen Gaumendach anliegt

und auch in der Submucosa der Seitenteile der Region der Papilla palatina trifft man paramediane elastische Fasern.

Ich kann den Angaben ZIMMERLS, was die Topographie des elastischen Gewebes des übrigen Teils des harten Gaumens anbelangt, daß man keinen Unterschied zwischen den einzelnen Schichten des elastischen Gewebes machen könne, nicht zustimmen. Eine Teilung wird schon durch die Begriffe Submucosa und Propria mucosae gegeben. In der Submucosa sowohl der Leisten wie der Täler laufen die elastischen Fasern zwar in der transversalen, paramedianen oder zum knöchernen Gaumendach mehr oder weniger senkrechten Richtung, aber immer sind sie zu Bündeln vereinigt. Der Grund für diese Anordnung des elastischen Gewebes ist in dem stark verzweigten Venensystem zu suchen, dem sich Arterien, Nerven und Fettgewebe zugesellen, sodaß die elastischen Fasern von ihrer Bahn immer wieder sozusagen abgedrängt werden. Aber schon innerhalb des bindegewebigen Innenraums der Leisten, der in der Basis von der Submucosa gebildet wird, sodaß diese also einen direkten Anteil an der Bildung der Leiste hat, liegen die Blutgefäße nicht so eng zusammen, und so kann man oft elastische Faserbündel in paramedianer Richtung beobachten. Diese Submucosa ist von der Propria mucosae bedeckt, und sie enthält auch in den Leisten einzelne elastische Fasern, die sich nach allen Richtungen durchkreuzen und so ein Geflecht bilden. Die Fasern sind Fortsetzungen jener der Submucosa, die an den Enden divergieren, und so tritt wieder die mechanische Eigenschaft des elastischen Gewebes zutage. Aus diesem Geflecht ziehen elastische Fasern zum Epithel, wie schon in der Region der Papilla palatina beschrieben worden ist. Auch ich konnte feststellen, daß das elastische Gewebe nach hinten an Menge abnimmt.

Der makroskopischen Beschreibung des harten Gaumens von *Canis vulpes* durch RETZIUS (1906) habe ich nichts hinzuzufügen. Mikroskopisch habe ich feststellen können, daß hier wie bei *Canis familiaris* kein echtes, kernfreies Stratum corneum, das etwa ein Viertel der ganzen Dicke des Epithels ausmacht, vorhanden ist. Die Topographie des elastischen Gewebes ist so, wie bei *Canis familiaris*. Aboral wird das elastische Gewebe spärlicher. Die Submucosa hat einen direkten Anteil an der Bildung der Gaumenleisten.

Der harte Gaumen von *Mustela foina* und von *Putorius vulgaris* ähnelt in auffallender Weise dem von *Mustela erminea*, von dem RETZIUS zwei Abbildungen (Taf. XLII, Fig. 8 u. 9) bringt. Dicht hinter den Schneidezähnen liegt die Papilla palatina, die bei *Mustela foina* über die Region der Papilla palatina hervorragt. Den Abschluß der Region

der Papilla palatina bildet die erste Gaumenleiste. Es folgen bei *Mustela foina* vier Gaumenleisten, die bogenförmig die Konvexität nach vorn angeordnet sind. In der Medianlinie sind sie durch eine schmale First, die Rraphe palati, verbunden, während die hintersten vier Leisten durch sie in Gestalt einer Furche getrennt sind. Diese Leisten sehen rudimentär aus. Es scheint, daß die letzten Molaren jederseits, die weit nach innen ragen, auf die Ausbildung einen Einfluß haben. Bei *Putorius vulgaris* folgen auf die erste Leiste noch sechs Stück, die auch nach vorn gebogen sind. Die letzten sind durch eine Medianfurche getrennt.

Die Region der Papilla palatina von *Mustela foina* ist aufgebaut wie bei *Canis familiaris*. Die Teile des Stützknorpels, die die Canales naso-palatini auf der Außenseite bekleiden, sind sehr kräftig ausgebildet und reichen fast bis an das Oberflächenepithel und stoßen vorn fast an die Ossa palatina. In auffallender Deutlichkeit und Stärke treten zwischen den Canales naso-palatini die transversalen elastischen Fasern hervor. Die Schlußleiste jener Region ist hier wie bei *Putorius vulgaris*, da sie im Aufbau mit den folgenden Leisten übereinstimmt, die erste Gaumenleiste. Im übrigen Teil des harten Gaumens verhält es sich mit der Topographie des elastischen Gewebes so wie bei *Canis familiaris* und *Canis vulpes*. Die Submucosa hat einen direkten Anteil an der Bildung der Leiste.

Bei *Putorius vulgaris* ist das Stratum corneum sehr dünn, denn es beträgt nur ein Zehntel der ganzen Epitheldicke. Der Aufbau der Region der Papilla palatina ist so wie bei *Canis familiaris* und *Canis vulpes*. Überraschend ist bei diesem Tier die außerordentliche Menge der elastischen Fasern und daher Dichte des Geflechts. Dieser Reichtum tritt auch im übrigen Teil der Gaumenschleimhaut hervor, und es ist in der Submucosa im Gegensatz zu *Canis familiaris*, *Canis vulpes* und *Mustela foina* eine ausgesprochene paramediane Richtung der sich durchkreuzenden elastischen Faserbündel zu beobachten. Die Submucosa hat nur einen indirekten Anteil an der Bildung der Leisten. In der Leiste selbst bis zu ihrer First haben die elastischen Fasern, die der Propria mucosae angehören, einen paramedianen Verlauf und ziehen so von Epithelvorderwand zur -rückwand. In den hintersten Leisten werden die elastischen Fasern spärlicher, aber besonders hier tritt ihre paramediane Richtung stark hervor.

Die Gaumenleisten von *Felis domestica* bieten das Auffällige, daß nicht nur die First der eigentlichen Leisten in eine Reihe kleiner nebeneinander liegender Papillae operariae aufgelöst sind, sondern daß vor

und hinter je einer solchen Leiste parallel dazu je eine Reihe pharyngealwärts gerichteter Papillae operariae sich finden, die nicht miteinander verschmolzen sind. Außerdem liegen solche Papillae operariae zerstreut zwischen den Leisten. Bei *Felis serval* (Taf. III, Fig. 19) trifft man da, wo bei *Felis domestica* die Leisten mit dem gezähnten First liegen, nicht miteinander verschmolzene Papillae operariae, die sich von den davor und dahinter liegenden parallelen Querreihen nur dadurch unterscheiden, daß sie näher zusammenliegen und kleiner sind. Die Gaumenleisten von *Cervaria rufa* (Taf. III, Fig. 20) hingegen sind besser ausgebildet als die von *Felis domestica*. Sie sind ziemlich hoch, aber auch gezähnt. *Felis tigrina* nimmt in dieser Hinsicht eine Mittelstellung zwischen *Felis serval* und *Cervaria rufa* ein. Auch an dem Gaumen der jungen Katze sieht man besonders an den hinteren Leisten den Aufbau aus einzelnen Papillae operariae. Hiernach halte ich es für wahrscheinlich, daß hier etwas Primäres in der Bildung der Gaumenleisten vorliegt, und daß auch hier der Weg gezeigt ist, wie die Bildung der Gaumenleisten vor sich gegangen sein mag. Die vollkommen ausgebildeten Gaumenleisten lassen sich bei *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Mustela foina*, *Putorius vulgaris* und vielen andern Carnivoren nachweisen, aber ich bezweifle, ob man mit RETZIUS diese Gaumenleisten für einen »primitiven Typus der Gaumenleisten« halten darf.

Bei *Felis domestica* beträgt die Dicke des Stratum corneum ein Fünftel der ganzen Epitheldicke. Der Aufbau der Region der Papilla palatina mit Einschluß des elastischen Gewebes ist so wie bei *Canis familiaris*; aber das elastische Gewebe ist in spärlicherer Menge vertreten. Auch im übrigen Teil des Gaumens stimmen beide Tiere überein, aber es hat die Submucosa nur einen indirekten Anteil an der Bildung der Leisten. Die schon erwähnten, den Leisten aufsitzenden Papillae operariae haben eine bindegewebige Grundlage in Gestalt einer Sekundärpapille, der Primärpapillen aufsitzen, wie es bei *Bos taurus* geschildert worden ist. Die Sekundärpapillen sitzen dicht nebeneinander einer bindegewebigen Querleiste auf (Taf. III, Fig. 18 s, bi), die eine Propria mucosae ist und die Grundlage für die Leiste abgibt, aber ich vermag nicht zu sagen, ob die ganze Querleiste, wie bei *Echidna aculeata*, aus einer Konkreszenz der lateralen Teile der Basis der Sekundärpapillen entstanden ist. In der Querleiste haben die elastischen Fasern, die sich durchflechten, einen paramedianen Verlauf, während in den Sekundärpapillen elastische Fasern aus dem Geflecht der Propria mucosae von der Basis zur Spitze steigen und den ganzen bindegewebigen Innenraum ausfüllen. In den Primärpapillen sind die elastischen Fasern

auf die Peripherie beschränkt. Die Sekundärpapillen mit den Primärpapillen sind vom Epithel, das nicht anders beschaffen ist als das der Täler, so umgeben, sodaß dieses naturgemäß zwischen die Papillen eingesenkt ist, und so die *Papillae operariae* zutage treten (Taf. III, Fig. 18 *po*). Vor und hinter je einer Leiste liegen diesen parallele Querreihen von *Papillae operariae*. Sie sind vollkommen so gebaut wie die eben geschilderten, nur sitzen sie auf keiner bindegewebigen Querleiste. Bei diesen *Papillae operariae* ist wohl zu beachten, daß sie relativ weit von einander liegen, sodaß es zu einer Verschmelzung der bindegewebigen Grundstöcke nicht kommen kann (Taf. III, Fig. 18 *po, s*).

Pinnipedia.

Otariidae.

Zalophus californianus Lesson.

Phocidae.

Phoca vitulina L.

Ogmorhinus leptonyx (Blainv.).

Historisches. Über die Gaumenleisten der Pinnipedier sagt Retzius (1906): »Bei keinem der von mir studierten Pinnipedier sind die Gaumenleisten in ihrem bei den Fissipediern vorkommenden ursprünglicheren Typus erhalten, sondern sie sind im Gegenteil mehr oder weniger unregelmäßig und in verschiedene Stücke aufgelöst; bei einigen Tieren sind sie im Schwinden begriffen, bei andern sogar ganz verschwunden« und an anderer Stelle »interessant ist das Verhalten bei den Pinnipediern, bei denen ich wieder eine merkwürdige Reduktion der Leisten fand, und zwar in verschiedenen Gradationen, bis zum vollständigen Schwund derselben bei den Seeleoparden, gerade wie bei den Nagetieren und den Waltieren«.

Eigene Untersuchungen. Im Gaumen von *Zalophus californianus* (Taf. III, Fig. 21) tritt die *Papilla palatina* hervor. Eine *Rhaphé palati* ist als deutliche First in der Medianlinie des Gaumens zu erkennen. In dem vorderen Teil liegen zerstreut kleine warzenähnliche *Papillae operariae*, von denen öfters mehrere eine kurze Querreihe bilden. Im mittleren Teil hingegen treten längere Querreihen auf, die sich oft transversal über ein Drittel der Gaumenbreite erstrecken und eine gewisse Gesetzmäßigkeit in der Anordnung zeigen.

Von dem Gaumen dieses Tieres, aber von einem andern als den abgebildeten, haben mir zur mikroskopischen Untersuchung nur kleine Stücke zur Verfügung gestanden. Die Partie mit den kleinsten *Papillae operariae* weist eine etwa 600 μ dicke Submucosa auf. Die Arterien und Venen zeigen gut ausgeprägte elastische Häute. Dazwischen verlaufen relativ wenige, 2 μ dicke, paramediane elastische Fasern, die durch sich abspaltende elastische Fasern untereinander zu einem sehr

lockeren Geflecht verbunden sind. An die Submucosa schließt sich eine etwa 1000 μ dicke Propria mucosae an, die infolge des Aufbaues des elastischen Gewebes in zwei Schichten geschieden werden kann. Auf eine 500 μ dicke Bindegewebsschicht, deren Bündel in transversaler Richtung laufen und mit vielen sich durchkreuzenden, 1 μ dicken elastischen Fasern in derselben Richtung vergesellschaftet sind, folgt eine ebenso dicke Schicht, deren Bindegewebsbündel nach allen Richtungen ziehen, und ebenso sind die wenigen 0,2 μ dicken elastischen Fasern in einem lockeren Geflecht angeordnet. Aus diesem Geflecht biegen elastische Fasern in sehr lockerer Bündelform ab und füllen die Peripherie der 200 μ im Basisdurchmesser messenden, schlanken Bindegewebspapillen aus.

Die Zellen des Stratum cylindricum stehen mit ihrem längsten Durchmesser und auch mit dem der ellipsoidischen Kerne senkrecht zur Oberfläche des Bindegewebes. Es folgen polyedrische Zellen mit ebensolchen Kernen, in denen das Chromatin in Körperchen zerstreut liegt. Nach dem Stratum corneum zu platten sich die Zellen ab parallel zur Epitheloberfläche. Im durchschnittlich 30 μ dicken Stratum corneum sind sie noch stärker abgeplattet. Es ist nicht typisch verhornt, und der längste Durchmesser der ellipsoidischen Kerne ist 7,5 μ und der kürzeste 1,2 μ , weleht' letzterer senkrecht zur Epitheloberfläche steht.

Was nun die schon eingangs erwähnten kleinen Papillae operariae anbelangt, so ist eine Sekundärpapille mit aufsitzender Primärpapille ihre bindegewebige Grundlage. Es überragt die Sekundärpapille das allgemeine Niveau der Epitheloberfläche, wölbt das Epithel empor, und so entsteht die Papilla operaria. Die Sekundärpapille ist von zum Epithel und in die Peripherie der Primärpapillen ziehenden, elastischen Fasern ausgefüllt. Das Stratum germinativum ist rings um die Sekundärpapille wallförmig in das Bindegewebe eingesenkt. Dieses wird vom Stratum corneum wiederholt, sodaß dieses etwa 200 μ tief in das Stratum germinativum eindringt. Bei sehr nahe liegenden Papillae operariae kommt es zu einer Vereinigung der Sekundärpapillen unter Zurückdrängung des Epithels, wie es auch bei *Halmaturus ruficollis* beschrieben worden ist. Die mikroskopische Untersuchung eines Stückes aus dem Gebiet mit längeren Höckern, wie sie bei diesem Gaumen zu beobachten waren, zeigt eine kleine Abweichung von der des eben beschriebenen Gebietes. Die 600 μ dicke Submucosa, die 700 μ dicke Propria mucosae und der Papillarkörper sind auch hinsichtlich des elastischen Gewebes ebenso gebaut wie oben berichtet worden ist, nur ist das elastische

Gewebe reichlicher und haben in dem sehr lockeren Geflecht der oberflächlichsten Schicht der *Propria mucosae* die $1\ \mu$ dicken elastischen Fasern, die oft in Bündeln zusammenliegen, neben transversaler hauptsächlich paramediane Richtung. Eine Ausbuchtung der *Propria mucosae* mit dem Papillarkörper ist die wesentliche Grundlage der Höcker. In der *Propria mucosae* sind paramediane elastische Fasern mit transversalen zu einem Geflecht vereinigt. Aus diesem Geflecht gehen Faserbündel ab, deren Fasern divergierend zum Papillarkörper ziehen. Die *Submucosa* hat, da sie hier nur $400\ \mu$ dicker ist wie sonst, an der Bildung des bindegewebigen Innern keinen direkten Anteil. Bei Schnitten aus dem mittleren Teil des Gaumens mit den langen Höckern ist ein von elastischen Fasern freies Periost anzutreffen. *Submucosa* und *Propria mucosae* mit Papillarkörper bieten nichts Neues. Aber die Mitwirkung der *Submucosa* mit paramedianen elastischen Faserbündeln kann an dem Aufbau des bindegewebigen Innern dieser Gebilde nicht verkannt werden, und sie rufen so den Eindruck einer Leistenvorstufe hervor. Dieselbe Erscheinung ist bei *Halmaturus ruficollis* beschrieben worden. Es lassen sich also auch bei *Zalophus californianus* die Übergänge von den kleinsten Papillae operariae zu der Leistenvorstufe feststellen.

Von *Phoca vitulina* untersuchte ich den Gaumen eines älteren Tieres (Taf. III, Fig. 22). Er ähnelt dem von RETZIUS beschriebenen Gaumen eines ausgetragenen Fötus (RETZIUS, Taf. XLIII, Fig. 7). Die Papilla palatina hebt sich bei weitem nicht so deutlich aus der Region der Papilla palatina hervor wie bei dem Fötus. Der Abschluß dieser Region wird von einer bogig verlaufenden Leiste gebildet. Es folgen durch weite Lücken getrennte Teilstücke von Leisten, die gezähnt sind und nach der Medianlinie zu in Papillae operariae übergehen. Im ganzen übrigen Teil des Gaumens kann man bogige Querreihen derartiger Papillae operariae, die näher oder weiter voneinander entfernt sein können und nach hinten immer kleiner werden, feststellen. Diese Papillae operariae sind konisch und richten ihre Spitze pharyngealwärts.

Was den mikroskopischen Aufbau der Papilla palatina anbelangt, so sind die Canales naso-palatini nicht vorhanden, eine Tatsache, die ich von HERZFELD (1889) bestätigt finde. Aber die Papilla palatina ist durch zwei Epitheleinsenkungen, die $500\ \mu$ tiefe und $300\ \mu$ breite Furchen bilden, die vorn an den Schneidezähnen ineinander übergehen und nach hinten divergieren, von der übrigen Region der Papilla palatina getrennt. Hierdurch ist auch das Stratum germinativum in das Bindegewebe eingesenkt. Dieses Gebilde und Reste eines Stützknorpels, die dem knöchernen Gaumendach angelagert sind, erweisen sich als

Reste der Canales naso-palatini. Durch das Fehlen dieser Gebilde ist die Topographie des elastischen Gewebes in diesem Teil wie im übrigen Teil des ganzen Gaumens beeinflusst. Das Periost ist frei von elastischen Fasern. Die im Durchschnitt 500μ dicke Submucosa ist ein lockeres Bindegewebe, das einen Venenschwellkörper enthält. Es ist daher wie bei einigen Carnivoren auf einen typischen Aufbau des elastischen Gewebes nicht zu rechnen, sondern wenige elastische Faserbündel durchkreuzen sich nach allen Richtungen. Dorsalwärts einer Papillenquerreihe hingegen nehmen die sehr ausgeprägten elastischen Faserbündel eine vollkommen paramediane Richtung an, wie es auch bei *Ovis aries* festgestellt werden konnte. Auch in der anlagernden Propria mucosae ist diese paramediane Richtung noch vorhanden, wenn auch das elastische Gewebe spärlicher geworden ist. Im übrigen ist die etwa 250μ dicke Propria mucosae von einem Geflecht elastischer Fasern eingenommen, in dem hauptsächlich die paramediane Richtung vorherrscht, daneben aber auch transversale und von der Submucosa kommende elastische Fasern vorhanden sind. Die dem Epithel anlagernde Schicht birgt spärliche, einzelne paramediane elastische Fasern. Aus dem Geflecht der Propria mucosae ziehen wenige elastische Fasern in die schmalen und 200μ langen Primärpapillen.

Das Stratum germinativum ist im Bereich der Papilla palatina 1200μ dick, während es sonst nur zwischen 250 — 400μ dick ist. An das Bindegewebe schließt das Stratum cylindricum mit ellipsoidischen Kernen an, deren längste Achse in der Längsrichtung der Zellen liegt. Polyedrische Zellen mit rundlichem oder ellipsoidischem Kern liegen jener Schicht in mehreren Lagen an. Nach dem Stratum corneum zu flachen sich die Zellen ab, und die Kerne sind ellipsoidisch. Im 50 — 100μ dicken Stratum corneum sind die Zellen stark abgeflacht, und es ist kein Anzeichen eines Kernes vorhanden.

Der bindegewebige Grundstock der öfters in den Papillenquerreihen für sich isoliert stehenden Papillae operariae ist eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen. In die Papillen steigen wenige elastische Fasern aus der Propria mucosae auf. Bei näher zusammenliegenden Papillen ist die Basis der bindegewebigen Grundstöcke lateral verschmolzen, wie es bei *Halmaturus ruficollis* eingehend geschildert worden ist. Bei größeren Papillae operariae ist die Verschmelzung sehr weit gegangen, und in der Basis der bindegewebigen Grundstöcke sind die paramedianen elastischen Fasern der Propria mucosae festzustellen. Die Submucosa hat keinen direkten Anteil an der Bildung dieser bindegewebigen Grundstöcke. Auffälligerweise ist das Epithel, das die

bindegewebigen Grundstücke umgibt, nach der Spitze der Papillen zu bis auf 90 μ verdünnt. Bei *Zalophus californianus* sind größere Leistenstücke vorhanden, die sich über ein Drittel der Gaumenquere erstrecken, aber bei *Phoca vitulina* können weder beim Fötus noch beim erwachsenen Tier größere, typische Leistenstücke festgestellt werden; denn die größeren Stücke haben immer noch papillaren Charakter. Ebenso verhält es sich bei andern Pinnipediern. Bei *Phoca fötida* hingegen beschreibt RETZIUS »rechte Gaumenleisten«, und die Abbildung dieses Gaumens (Taf. XLIII, Fig. 4 u. 5) zeigt sie auch ganz deutlich. Der Gaumen eines Fötus von *Ogmorhinus leptonyx*, den RETZIUS beschreibt und abbildet (Taf. XLIII, Fig. 8), weist überhaupt keine Gaumenleisten auf, ebenso wie die Gaumen des erwachsenen Seeleopards und des Seelöwen. Hieraus schließt RETZIUS, daß »bei keinem der studierten Pinnipieder die Gaumenleisten sich in ihrem bei den Fissipediern vorkommenden ursprünglichen Typus erhalten«, und er ist der Meinung, daß hier Reduktionszustände vorliegen. Um diese Reduktion in phylogenetischer Hinsicht zu begründen, wird keineswegs die angenommene Abstammung der Pinnipieder von den Fissipediern genügen. Andererseits müßte sich diese Reduktion der Gaumenleisten in der ontogenetischen Entwicklung von *Phoca vitulina* auf irgend eine Art und Weise kund tun, wie es z. B. beim Menschen von GEGENBAUR (1878) angegeben wird. Auch ist das völlige Verschwinden dieser Gebilde bei den Seeleoparden und Seelöwen höchst auffällig. Man kann daher mit demselben Recht die glatten Gaumen der letzteren Tiere für das Primärste, die Papillenquerreihen von *Phoca vitulina* und *Zalophus californianus* für das folgende Stadium und die schwach ausgebildeten Gaumenleisten von *Phoca fötida* für eine höhere Ausbildung halten. Es ist sehr fraglich, ob man die Verhältnisse, wie sie bei den »tiefer stehenden Affen der alten und neuen Welt«, bei denen man noch gut ausgebildete Gaumenleisten wahrnehmen kann, und »höheren Affen« bestehen, bei denen man »und zwar schon beim Gibbon«, »Spuren einer Reduktion« in phylogenetischer und beim Menschen in phylogenetischer und ontogenetischer Hinsicht beobachten kann, auf die Pinnipieder ohne weiteres übertragen kann.

Rodentia.

Simplicidentata.

A. *Hystriognathi.*

I. *Bathyergomorphi.*

1. *Bathyergidae.*

Bathyergus maritimus Gm.

II. *Hystricomorphi*.

2. Caviidae.

Dasyprocta fuliginosa Wagl.

Cavia cobaya Schreb.

Dolichotis patagonica Shaw.

5. Echinomyidae.

Octodon bridgesi Waterh.

B. *Sciurognathi*.

I. *Myomorphi*.

b) *Anomaluroidei*.

1. Anomaluridae.

Anomalurus beecrofti Fras.

c) *Myoxidei*.

γ. *Muriformes*.

3. Cricetidae.

Cricetus cricetus L.

5. Hesperomyidae.

Hesperomys longicaudatus Benn.

6. Muridae.

Nesokia setifer Horstf.

II. *Sciuiromorphi*.

a) *Sciuroidei*.

2. Sciuridae.

Sciurus vulgaris L.

Sciurus indicus.

Spermophilus citillus L.

Die systematische Einteilung der Simplicidentaten ist nach TULLBERG (1900) erfolgt. Die Tiere, deren harter Gaumen zu den Untersuchungen herangezogen worden ist, die aber hier nicht aufgezeichnet sind, finden sich auf S. 92—94. *Cavia cobaya* und *Sciurus vulgaris* sind nochmals aufgeführt, da sie besonders genau untersucht worden sind.

Historisches. RETZIUS (1906) bildet den Gaumen von *Cavia cobaya* ab (Taf. XL, Fig. 4) und beschreibt ihn. »Bei *Cavia* bildet der zwischen den Backenzähnen eingeschlossene harte Gaumen ein Dreieck mit nach vorn gerichteter schmaler erhabener Spitze und ausgehöhlter (gewölbter) hinterer Partie, welche ohne scharfe Grenze in die Fläche des weichen Gaumens übergeht. Auf diesem ganzen Felde sind gar keine Spuren von Leisten zu entdecken; nur äußerst kleine zarte Runzeln sind an der Schleimhautoberfläche, in der Richtung von vorn nach hinten, mit der Lupe zu erkennen. Vorn geht die erwähnte schmale, enge Partie des harten Gaumens in eine ebenfalls enge, von den an ihren beiden Seiten liegenden Falten der behaarten Lippenhaut eingerahmte und überbrückte Furche

über; wenn man diese Falte auseinander zieht, findet man, wie die Fig. 4 in doppelter Größe zeigt, diese eingesenkte schmale Partie, die Furche, bis an die Schneidezähne reichend und allmählich nach vorn hin etwas erweitert; sie hat ungefähr dieselbe Länge wie die zwischen den Backzahnreihen gelegene dreieckige Partie des harten Gaumens. In der Mittellinie der vorderen engen Partie (der Furche) erheben sich nun zwei längliche schmale Höcker, einer ungefähr in der Mitte ihrer Länge und einer vorn, dicht hinter den Schneidezähnen. Beide könnten sie die Papilla palatina sein; da es nicht möglich war, mit der Lupe die Öffnungen der Canales naso-palatini wahrzunehmen, hatte ich von ihrer Lage keine Leitung hinsichtlich der Papille. Die entsprechenden Verhältnisse bei *Lagostomus* deuten eher daraufhin, daß die hintere, größere Erhabenheit als die Papille aufzufassen sei. In TULLBERGS Darstellung finde ich keine Stütze für die Entscheidung dieser Frage.

Die mikroskopische Untersuchung ergab BIZZOZERO (1885), daß die Zellen der Oberfläche der Mundepithelien von diesem Tier oberflächlich, wie beim Hund und bei *Echidna* näher beschrieben, beschaffen sind. RANVIER (1884) stellte Eleidin und SEVERIN (1885) ein Stratum granulosum und Teilungsfiguren im Epithel dieses Tieres fest.

ZIMMERL (1905) gibt an, daß bei *Cavia cobaya* die Verteilung des elastischen Gewebes gleich der bei andern Tieren ist und er fährt fort: »Unica particolarità degna di menzione, che osservasi nella cavia, è data dalla presenza di alcuni nuclei di cartilagine elastica avente varia forma e dimensione, ma sempre però maggiormente sviluppati in quei punti, che corrispondono alle creste, dove ordinariamente in compenso si ha un minor sviluppo del reticolo.

Quale sia l'ufficio di queste produzioni cartilaginee, io non potrei con certezza affermare però, tenuto conto della posizione da essi occupato e della contemporanea riduzione nella stesse parti delle fibre costituenti l'intreccio, eredo, che non sia fuori luogo pensare, che essi abbiano un identico ufficio di quest'ultimo, cioè di reagire alle pressioni a cui il palato viene sottoposto.

Questa, ripeto, non è che una semplice ipotesi per la piena conferma della quale occorrerebbero più numerose e rigorose ricerche espressamente istituite.

KLEIN (1881) hat den mikroskopischen Aufbau der Papilla palatina von *Cavia cobaya* beschrieben. Er sagt: 'Having passed the bone and approaching the oral cavity, the ducts become still smaller, they remain cleft like, and are lined with stratified pavement epithelium, whose superficial cells, are as much flattened as those of the palatine mucous membrane. The mucosa underneath the epithelium of the ducts is dense fibrous tissue, and there are indications of minute papillae. There is now already to be seen a trace of the Stenonian cartilage in the periphery of the wall of the ducts. Sill nearer towards in diameter, and while their shape becomes more cylindrical, the above rudiment of the cartilage forms now for each duct a curved plate, semicircular in transverse section, whose concave surface embraces the outer part of the wall of the duct. The two ducts being close side by side, it follows that the two semi lunar cartilages meet at their extremities, and thus form nearly a complete capsule for the two ducts (see figures 9 and 10). There is a smaller or larger apparently isolated nodule of cartilage found between the two ducts.

Just before the ducts open into the oral cavity the lumen becomes a little smaller, cylindrical, and there are here well developed papillae, such as these

of the palatine mucous membrane. The Stenonian cartilages have become confluent with their extremities, and present themselves now in transverse section as a beautiful heart-shaped capsule, in each of whose cavities lies one of the ducts the apex of the heart being directed forwards, the notch backwards (see fig. 10). In connection with the apex one or more small pieces of cartilage are seen extending into the tissue separating the two ducts.

As regards its structure, the Stenonian cartilage differs widely from that of the cartilage of the nasal septum and of JACOBSONS cartilage the Stenonian cartilage being elastic cartilage i. e. dense networks of elastic fibrils, forming a sort of capsule around the individual cartilage cells. These latter are remarkable for being identical in appearance with well-formed fat-cells. Of the cartilage of the septum I have mentioned, in my first paper, that in many places the cartilage-cells are filled with numbers of minute fat globules, an appearance well known of some other hyaline cartilages; but here, i. e. in the Stenonian cartilages, we find each cartilage cell filled with one large oil globule". Da *Cavia cobaya* im Englischen unter dem Namen "the Guinea-Pig" geht, so ist mir die Arbeit nur zufällig bekannt geworden, nachdem ich die Untersuchungen über dieses Tier schon abgeschlossen hatte. Das Verlangen ERRERAS (1892), »lateinische Namen« zu gebrauchen, ist sehr berechtigt. Im übrigen bringen meine Befunde manches anders und auch eingehender.

TULLBERG (1900) berichtet über den Gaumen von *Sciurus vulgaris*, daß er »vier vordere und fünf hintere Falten« hat; »die letzteren sind an der Mitte durchbrochen«. Eine Abbildung dieses Gaumens bringt RETZIUS (Taf. XL, Fig. 1), und er beschreibt ihn eingehend. »Unter dem mir zugänglichen Material von Nagetieren stellt der Gaumen von *Sciurus* den primitivsten, am wenigsten differenzierten Typus dar. Er ähnelt in auffallender Weise sowohl dem der Marsupialier als dem der Insectivoren. Die Gestalt des Gaumens ist im ganzen, den weichen Gaumen mit berechnet, spindelförmig, indem die mittlere, zwischen den Backzahnreihen gelegene Partie rechteckig ist und die vordere und die hintere Partie ungefähr konischen Umriß haben. In der mittleren Partie, welche den hinteren Teil des harten Gaumens bildet, unterscheidet man zwischen den Backzahnreihen, sechs der Quere nach geordnete, bogenförmige Leisten, welche in ihrer Mitte nach hinten gezogen sind, was besonders die zweite, dritte und vierte betrifft. In der Medianlinie sind sie durch eine feine Furehe in zwei Seitenarme geteilt, und die Arme der drei hinteren sind sogar in der Medianlinie wirklich voneinander getrennt. Die lateralen Enden der Leisten erreichen beinahe die Backzähne und endigen hier abgerundet; die hintersten biegen sich aber stark nach hinten und endigen mehr zugespitzt. Hierbei umfassen eben die beiden Seitenarme dieser Leiste je ein Paar in der Mitte voneinander getrennter, schief-ovaler Erhabenheiten, welche den hintersten Teil des harten Gaumens, zwischen dem hintersten Backzahnpaar einnimmt. Meiner Ansicht nach stellen diese beiden Erhabenheiten auch eine aus zwei Seitenarmen bestehende Leiste, die allerhinterste, dar. . . . Die nun beschriebenen Leisten sind an ihrer Oberfläche glatt, scharf begrenzt, walzenartig, die vorderen derselben sogar mit einer etwas nach vorn gedrehten Rückenkante versehen.

In dem vor dieser »Zwischenzahnpartie« gelegenen Teil des Gaumens sind zwei ebenfalls bogenförmige, in der Mitte aber nicht geteilte und nicht nach hinten gedrehte, sondern vielmehr, besonders was die vorderste betrifft, nach vorn zu-

gespitzte breite und kräftige Leisten vorhanden, welche an ihrem Rücken einen zugespitzten Kamm haben; eigentlich scheint dieser Kamm nach hinten gedreht zu sein, und die Oberfläche der zwischen den Leisten befindlichen Schleimhaut biegt sich von hinten gegen ihn empor. Die Oberfläche der Felder sowohl zwischen diesen als zwischen den hinteren Leisten ist mit einer Menge feiner Wärzchen und Höckerchen besetzt. Die vorderen stehen weiter voneinander entfernt als die hinteren, da die Zwischenfelder nach hinten hin immer etwas kleiner werden. Die zuletzt beschriebenen beiden Leisten endigen lateralwärts, wo bekanntlich keine Zähne vorhanden sind, abgerundet. Vor diesen Leisten findet sich noch eine bogenförmige Leiste, welche vorn in der Mitte einen rundlich-ovalen Auswuchs, eine scharf begrenzte Erhabenheit, trägt, die vielleicht als die Papilla palatina zu bezeichnen ist, obwohl sie hier nicht dicht hinter den Schneidezähnen liegt. Es findet sich nämlich zwischen ihrem vorderen Rande und diesen Zähnen eine schmale, von den zusammengebogenen Lippenrändern eingefasste Rinne, welche beim Eichhörnchen nur kurz ist, während sie bei manchen andern Nagern recht lang sein kann. Am Boden dieser Rinne sieht man noch eine längliche, aber ziemlich niedrige und schmale Erhabenheit, welche vielleicht auch der fraglichen Papille entsprechen kann; zu ihren beiden Seiten findet sich je eine kleine Falte der Schleimhaut. Die Anzahl sämtlicher Gaumenleisten von *Sciurus* beläuft sich also, wenn man die allerhinterste und die vorderste mitrechnet, auf nicht weniger als zehn; wenn man aber die vorderste als die hinterste wallartige Abgrenzung der Papillarregion betrachtet, nur auf 9.

Über den mikroskopischen Aufbau der Gaumenleisten von *Sciurus vulgaris* sagt OPPEL (1900): »Die mikroskopische Untersuchung . . . beim Eichhörnchen . . . ergab mir, daß sich die Gaumenleisten in ihrem Bau nicht wesentlich von der übrigen Schleimhaut des harten Gaumens unterscheiden. Die Gaumenleisten sind nicht etwa als aus zu Reihen verschmolzenen Papillen entstanden zu denken, vielmehr geht die ganze papillenträgende Schleimhaut in ihre Bildung ein. Epithel und Hornschicht des Gaumens sind im Bereich der Leisten bei den beiden untersuchten Tieren nicht verdickt.«

Zusammenfassend sagt TULLBERG (1900) über die Gaumen der Simplicidentaten: »In der Regel finden sich bei den Simplicidentaten nur drei vordere Falten, deren erste einen dreiseitigen Höcker bildet; nur bei den Sciuridae nimmt die Zahl der vorderen Falten in bemerkenswerterem Grade zu. Mitunter können die Falten undeutlich sein oder ganz fehlen.«

RETZIUS (1906) kommt zu folgenden Ergebnissen. »Bei der weitaus überwiegenden, in der Natur reichlicher vertretenen Unterordnung der Simplicidentaten, die ich im ganzen als eine etwas primitivere, weniger differenzierte Gruppe betrachte, tritt nun die eigentümliche Spezialisierung einzelner Familien auf, daß bei ihnen die Leisten eine rückläufige Ausbildung erfahren haben, infolge deren sie bald in der vorderen, vor den Backzahnreihen gelegenen, bald in der hinteren, zwischen diesen Reihen befindlichen Region in ihrer Entwicklung reduziert sind oder sogar fehlen, ja zuweilen (*Cavia*, *Lagostomus*, *Coelogenys*) im ganzen Gaumen verschwunden sind.«

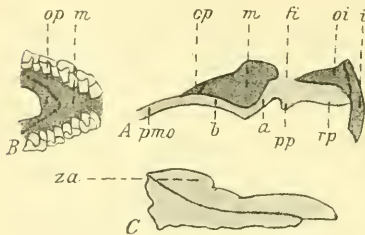
Eigene Untersuchungen. Nach den Angaben von TULLBERG (1900) und RETZIUS (1906) sind *Cavia cobaya* (RETZIUS, Taf. XL, Fig. 4),

Cavia porcellus (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 4), *Hydrochoerus capy-raba* (TULLBERG, S. 107), *Myopotamus coypus* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 5), *Ctenomys magellanicus* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 9) und *Lagostomus trichodactylus* (TULLBERG, S. 122 und RETZIUS, Taf. XL, Fig. 5) Vertreter der simplicidentaten Rodentien aus der Gruppe der Hystricognathen, denen die Gaumenleisten vollkommen abgehen. Alle sind sie eng auf Südamerika beschränkt, und ist dieses Land nach ZITTEL (1891/93) ihre Urheimat.

Zu meinen Untersuchungen an *Cavia cobaya* wurden die Gaumen von jungen, etwa 6 Monate alten Tieren verwendet. Der Beschreibung der äußeren makroskopischen Verhältnisse dieses Gaumens von RETZIUS ist zu entnehmen, daß zwischen den Schneidezähnen und dem ersten Paar der Backenzähne einerseits und den beiden vorderen Seitenteilen der Oberlippe andererseits eine Furche sich befindet, in deren vorderen engen Partie zwei längliche, schmale Höcker auftreten, einer vorn, dicht hinter den Schneidezähnen und der andre ungefähr in der Mitte der Furchenlänge. An den von mir untersuchten Gaumen war der vordere Höcker nicht so scharf abgesetzt, wie es in der Abbildung von RETZIUS zum Ausdruck gebracht ist. Man hat es hier mit einem von KOHLMAYER (1906) bei *Mus decumanus* mit Längsleiste bezeichneten Gebilde zu tun (KOHLMAYER, Fig. 1), das aber besser, wie es auch von ROSCHER (1909) bei *Cricetus frumentarius* angegeben ist, Rhaps palati genannt wird (Textfig. 4 A, rp, S. 74 u. Taf. III, Fig. 23 rp). Eine solche Rhaps palati in mannigfacher Ausbildung konnte ich auch bei andern simplicidentaten Rodentien feststellen, wie bei *Dasyprocta fuliginosa*, *Anomalurus Beecrofti*, *Microtus arvalis* (hier sehr schwach), *Cricetomys gambianus*, *Sciurus vulgaris* (Textfig. 6 A, rp) und *Sciurus indicus*. RETZIUS gibt sie wieder bei *Sciurus vulgaris* (Taf. XL, Fig. 1), *Mus decumanus* (Taf. XL, Fig. 2), *Myoxus glis* (Taf. XL, Fig. 3), *Cavia cobaya* (Taf. XL, Fig. 4) und aus TULLBERGS schematischen Figuren der Gaumen auf Taf. XXXVI ist sie erkenntlich bei *Cavia porcellus* (Fig. 4), *Anomalurus Beecrofti* (Fig. 12), *Myoxus glis* (Fig. 14), *Zapus hudsonius* (Fig. 16), *Gymnuromys Roberti* (Fig. 19), *Hesperomys leucopus* (Fig. 22), *Oxymycterus rufus* (Fig. 24), *Haplodon rufus* (Fig. 28), und sicherlich ist sie auch bei andern Vertretern vorhanden aber aus den schematischen Zeichnungen nicht deutlich erkennbar. ROSCHER bildet sie ab von *Cricetus frumentarius* (ROSCHER, Taf. II, Fig. 3).

Bei einem der untersuchten Gaumen von *Cavia cobaya* setzt die 5 mm lange Rhaps palati hinter den Schneidezähnen in einer Breite von 1 mm an und erhebt sich 1 mm über den Boden der »Furche«. Bis

zur Mitte steigt sie zu einer Höhe von $1\frac{1}{2}$ mm an, während die Breite nur noch $\frac{3}{4}$ mm mißt, um nach hinten auf $\frac{1}{2}$ mm Höhe zu sinken und sich auf eine ebensolche Breite zu verringern. Die Seitenwände stehen so im vordern $\frac{4}{5}$ der Rhapshe palati senkrecht zum Furchenboden und konvergieren nach hinten. Ihr First ist schwach nach außen gewölbt. Dieses ändert sich im letzten $\frac{1}{5}$ der Rhapshe palati. Letztere Seitenwände lehnen sich lingualwärts im spitzen Winkel aneinander und erzeugen so einen scharfen Kamm. Dieses Stück ist bezüglich des inneren Baues als Übergangsstück zum zweiten Höcker anzusehen. Ähnlich liegen die Verhältnisse im vorderen Teil des zweiten 6 mm



Textfig. 4.

Cavia cobaya. A, Medianschnitt durch den harten Gaumen. B, Ansicht der beiden nach vorn stark konvergierenden Backzahnreihen des Oberkiefers von *Cavia porcellus*. C, Ansicht der Zunge mit Zungenabsatz (za) von der rechten Seite. B und C nach TULLBERG. Alle Figuren in natürlicher Größe. a, zu den ersten Backenzähnen absteigender Teil der Gaumenschleimhaut; b, der zwischen den beiden Backzahnreihen liegende Teil der Gaumenschleimhaut; fi, Foramina incisiva; i, Incisivus; m, Maxillae; oi, Ossa incisiva; op, Ossa palatina; pmo, Palatum molle; pp, Papilla palatina; rp, Rhapshe palati.

langen Höckers, der, wie später gezeigt wird, die Papilla palatina ist, nur daß allmählich nach hinten der Winkel beider Flächen sich vergrößert. Hand in Hand hiermit geht eine Verbreiterung der First bis auf 1 mm, und eine Erhöhung ihrer Entfernung vom Furchenboden im vierten Millimeter der Papillenlänge auf 3 mm. Dieses Vorderteil der Papilla palatina ist eisbrecherähnlich gebaut. Es ist möglich, daß das Vorderteil der Papilla palatina vermöge dieses Baues auf eine Teilung der Nahrung und so auf eine Hinleitung über die Öffnungen der Canales nasopalatini, die an den hinteren Seitenabhängen der Papilla palatina ihren Sitz haben, zu den Backenzähnen

hinwirkt, eine Wirkung, die noch verstärkt wird durch den auch eisbrecherähnlich dem Vorderteil der Papilla palatina eingelagerten Stützknorpel, der später eingehend beschrieben wird. An der Stelle der höchsten Erhebung der Papilla palatina über den Furchenboden ungefähr im vierten Millimeter ihrer Länge fällt sie 1 mm nach dem knöchernen Gaumendach zu steil ab, um in den letzten 2 mm allmählich in den Furchenboden überzugehen (Taf. III, Fig. 23 pp). Die größte Breite der Papilla palatina in der Basis ist 3 mm, so konvergieren ihre Seitenwände nicht nur nach der First zu, sondern auch nach vorn und hinten, was im Aufbau des Stützknorpels der Canales nasopalatini eine gewisse Wieder-

holung findet. Das letzte 2 mm lange, allmählich abfallende Stück gehört noch der Papilla palatina an; denn in ihm liegt, wie später genauer angegeben wird, ein Knorpelstrang, der mit dem Stützknorpel der Canales naso-palatini verbunden ist. Es deutet aber weder der äußere noch der innere Bau auf eine Leiste hin, die mit der Papilla palatina verschmolzen sein könnte, wie bei *Sciurus vulgaris*, sondern die Papilla palatina erhebt sich für sich allein über das Niveau des Gaumens, nur nach vorn mit der Rhaps palati verbunden (Textfig. 4 A, pp u. Taf. III, Fig. 23 pp). Man kann daher die Papilla palatina als solche nicht, wie es KOHLMAYER (1906) bei *Mus decumanus* tut, als die erste Gaumenleiste bezeichnen, sondern nur »den hinteren, quer über die Gaumenschleimhautfläche verlaufenden Teil«, der mit dem hinteren Teil der Papilla palatina verschmolzen ist.

Solche nicht mit einer Gaumenleiste in Verbindung stehende Papillae palatinae sind auch bei andern simplicidentaten Rodentien vorhanden, wie aus TULLBERGS Beschreibung und Abbildung auf Taf. XXXVI hervorgeht, so bei *Georychus capensis* (Fig. 1), wo nur ein paar an der Basis zusammenfließende Verdickungen in der vorderen Abteilung vorhanden sind, bei *Cavia porcellus* (Fig. 4), dessen Gaumen nur in der vorderen Abteilung mit einer kleinen Verdickung versehen ist, bei *Myopotamus coypus* (Fig. 5), dessen Gaumen in der vorderen Abteilung einen unbedeutenden Wulst zeigt, bei *Ctenomys magellanicus* (Fig. 9), bei dem der Gaumen in der vorderen Abteilung nur eine unbedeutende Hervorragung besitzt, bei *Chinchilla lanigera* (Fig. 11), das nur eine Verdickung in der vorderen Abteilung zeigt, alles Tiere, die überhaupt jegliche Leisten zwischen den Nagezähnen und dem ersten Paar Backenzähnen vermissen lassen. Aber auch andre Tierordnungen enthalten Vertreter, deren Gaumen eine isolierte Papilla palatina zeigt, wie ich es bei Pinnipediern und Primaten feststellen konnte.

RETZIUS (1906) hat es in der Beschreibung der beiden Höcker zu keinem endgültigen Entscheid gebracht, welcher seiner beiden Höcker die Papilla sei. Er schreibt darüber: »Beide könnten sie die Papilla palatina sein; da es nicht möglich war, mit der Lupe die Öffnungen der Canales naso-palatini wahrzunehmen, hatte ich von ihrer Lage keine Leitung hinsichtlich der Papille. Die entsprechenden Verhältnisse bei *Lagostomus* deuten eher darauf hin, daß die hintere, größere Erhabenheit als die Papille aufzufassen sei. In TULLBERGS Darstellung finde ich keine Stütze für die Entscheidung dieser Frage«. Die Vermutung, daß die Öffnungen der Canales naso-palatini an der hinteren, größeren Papille zu suchen seien, wird dadurch bestätigt, daß man am

abgelösten Gaumen diese Öffnungen an den beiden Seitenwänden der Papilla palatina, 2 mm vom hinteren Steilabfall und 1 mm von der First entfernt, durchschimmern sieht. Paramedian- und Transversalschnitte bestätigen diesen Befund (Taf. III, Fig. 23 pp).

Der zwischen der Papilla palatina und den ersten beiden Backenzähnen ausgebreitete Teil des Gaumens liegt einem zu den Backenzähnen absteigenden Teil des knöchernen Gaumendaches an, der von den beiden Maxillae gebildet wird und fast rechtwinklig zu dem von den *Ossa incisiva* gestellten Teil des knöchernen Gaumendaches steht (Textfig. 4 A, oi, m). Diese Konfiguration ist eine Folge der außergewöhnlichen Verdickung, der das knöcherne Gaumendach bildenden Maxillae, die ihrerseits wieder aus der starken Konvergenz der beiden Backenzahnreihen nach vorn und den tief eingesenkten Backenzähnen resultiert (Textfig. 4 B). Mit dieser Gestaltung des knöchernen Gaumendaches ist eigentümlicherweise ein Nichtvorhandensein oder wenigstens eine kümmerliche Ausbildung der Gaumenleisten in diesem Teil des Gaumens verknüpft, und alle die Tiere, und zwar nur einzelne Vertreter aus dem Tribus der Hystricognathen innerhalb der Unterordnung der Simplidentaten, die diesem von *Cavia cobaya* angegebenen Bildungsmodus des knöchernen Gaumendaches gleichen, ihn übertreffen oder sich ihm nähern, besitzen in dem Vorderteil des Gaumens keine oder schwach ausgebildete Leisten. *Cavia porcellus* (TULLBERG, Taf. IV, Fig. 1 u. 5) verhält sich wie *Cavia cobaya* und besitzt keine Leisten (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 4). *Hydrochoerus capybara*, eine *Cavia* sehr nahe-stehende Form, hat nach TULLBERG keine Leisten, und ich konnte mich an einem Schädel von der mit *Cavia* übereinstimmenden Bildung des knöchernen Gaumendaches überzeugen. Eine Ansicht des Schädels von der linken Seite (v. HAYEK [1893], Fig. 3811) gibt diese Gaumenkonfiguration treffend wieder. Bei *Dolichotis patagonica*, auch zu den Caviiden gehörig, stellte ich diese Bildung ebenfalls fest und sicherlich ermangelt dieses Tier auch der Gaumenleisten. Bei *Myopotamus coypus* aus der Familie der Echinomyiden tritt die Bildung des knöchernen Gaumendaches sehr stark hervor (TULLBERG, Taf. VII, Fig. 10 u. 11). Das Vorderteil des Gaumens dieses Tieres hat keine Leisten (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 5). *Ctenomys magellanicus* aus derselben Familie nähert sich etwas *Cavia* (TULLBERG, Taf. VIII, Fig. 10 u. 14). Die vordere Abteilung ermangelt der Leisten (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 9). Bei *Chinchilla lanigera* konnte ich mich von der Gaumenbildung, die aus TULLBERGS Figur nicht deutlich zu erkennen ist, selbst überzeugen. Die starke Konvergenz der Zähne zeigt Fig. 5,

Taf. VI, und aus Taf. XXXVI, Fig. 11 ist das Fehlen der Leisten ersichtlich. Der Chinchillide *Lugostomus trichoductylus* gleicht dem vorhergehenden in dieser Bildung. Nach RETZIUS, Taf. XI, Fig. 5 sollen von der Papilla palatina dieses Tieres rechts und links zwei Flügel ausgehen, die wohl als die erste Gaumenleiste anzusprechen sind, und dies würde zu *Octodon degus*, einem Echinomyiden hinüberführen; denn an einem Schädel dieses Tieres konnte ich, wenn auch schwächer als bei *Cavia*, diese Gaumenbil-

dung konstatieren, und das Vorderteil des Gaumens (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 8) hat schwach entwickelte Leisten. *Erethizon*

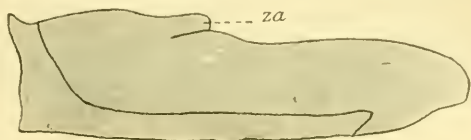
dorsatus, der nordamerikanische Kletterstachler, hat eine knöcherne Gau-

menbildung, die von *Cavia cobaya* zu *Hystrix cristata* (Textfig. 7 A, B) oder weiterhin zu *Sciurus vulgaris* (Textfig. 6 A, B) hinüberleitet; denn hier ist die Konvergenz der Backenzahnreihen bedeutend schwächer

als bei *Cavia*, und es sind drei regellose Leisten vorhanden (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 10).

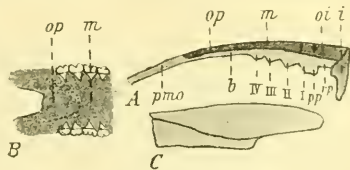
Coendou novae-hispaniae (TULLBERG, Taf. VII, Fig. 1 u. 4) und *Chaetomys subspinosus* (TULLBERG, Taf. VII, Fig. 7), die zu den Erethizontiden gerechnet werden, stimmen in der Ausbildung des knöchernen Gaumendaches vollkommen mit *Hystrix cristata* überein, aber über die Leisten konnte ich nichts erfahren.

Ähnliche Verhältnisse bietet der in Südafrika einheimische *Georchys capensis* (TULLBERG, Taf. II, Fig. 1) bei vollständigem Fehlen der Gaumenleisten (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 1), nur daß hier die Backenzahnreihen nach vorn nicht konvergieren, sondern parallel sehr nahe beieinander liegen (TULLBERG, Taf. II, Fig. 6). Die Wirkung auf die Ausbildung des knöchernen Gaumendaches bleibt dieselbe. Wie mir ein Schädel von *Bathyergus maritimus* zeigte, herrschen hier dieselben Verhältnisse, nur konnte ich nichts in bezug auf die Ausbildung der Leisten feststellen, aber auch hierin wird dieses Tier mit dem vorhergenannten übereinstimmen.



Textfig. 5.

Castor canadensis. Ansicht der Zunge mit Zungenabsatz (za) von der rechten Seite. (Nach TULLBERG.) Natürliche Größe.



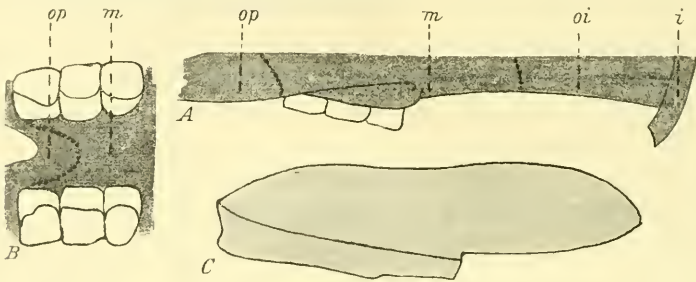
Textfig. 6.

Sciurus vulgaris. A, Medianschnitt durch den harten Gaumen; B, Ansicht der beiden parallel gerichteten Backenzahnreihen des Oberkiefers; C, Ansicht der Zunge von der rechten Seite. Zeichenerklärung siehe Textfig. 7.

Es mag im voraus erwähnt sein, daß bei allen andern von TULLBERG angegebenen hystricognathen und sciurognathen Simplicidentaten dieser Teil des Gaumens nicht diese extreme Ausbildung zeigt und hier auch Gaumenleisten vorhanden sind. Bei *Sciurus vulgaris* werde ich näher darauf zu sprechen kommen.

Bei *Cavia cobaya* ist aber jener Teil des Gaumens durchaus nicht vollkommen glatt, sondern über die ganze Oberfläche liegen kleine Höcker unregelmäßig zerstreut.

Der zwischen den Backenzahnreihen des Oberkiefers gelegene Teil der Gaumenschleimhaut ist mit dem eben abgeschlossenen Teil durch eine schmale Brücke verbunden, indem die ersten beiden Backenzähne



Textfig. 7.

Hystric cristata. A, Ansicht des Oberkiefers von der rechten Seite; B, Ansicht der beiden parallel gerichteten Backenzahnreihen des Oberkiefers und eines Teiles des knöchernen Gaumendaches; C, Ansicht der Zunge von der rechten Seite. Alle Figuren außer 6 A nach TULLBERG und in natürlicher Größe. b, der zwischen den beiden Backenzahnreihen liegende Teil der Gaumenschleimhaut. Die Leisten sind nicht getroffen, da sie in der Medianlinie durch eine Rhaphe palati in Gestalt einer Furche getrennt sind; z, Incisivus; m, Maxillae; oi, Ossa incisiva; op, Ossa palatina; pmo, Palatum molle; pp, Papilla palatina; rp, Rhaphe palati; I—IV, erste bis vierte Gaumenleiste.

der Backenzahnreihen nicht viel Platz zwischen sich lassen (Textfig. 4 B). Auch dieser Teil des Gaumens entbehrt der Leisten vollkommen (Textfig. 4 A, b u. Taf. III, Fig. 24). Ich konnte in diesem Falle und auch in allen andern Fällen, wo die Leisten fehlen oder nicht vollkommen sind, eine Beziehung zur äußeren Gestaltung der Zunge nachweisen. Aber ich vermag nicht zu behaupten, ob diese morphologische Gestaltung der Zunge rückwirkend auf die Ausbildung der Gaumenleisten war oder ist. Die Gestaltung der Zunge besteht darin, daß der pharyngealwärts gelegene Teil einen Absatz besitzt, der mehr oder weniger weit in die Mundhöhle hineinragt. Bei *Cavia porcellus* gibt dieses die Textfig. 4 C, za wieder. *Cavia cobaya* besitzt ihn auch (OPPEL [1900], Fig. 237, a). *Hydrochoerus capyraba* stimmt auch in bezug auf diesen Teil des Gaumens mit *Cavia porcellus* überein, und OPPELS Fig. 242

zeigt einen sehr starken Absatz. *Myopotamus* weist keine Falten auf (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 5), aber einen Absatz (TULLBERG, Taf. XXXVII, Fig. 11). und ebenso verhält es sich mit *Ctenomys magellanicus* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 9). Auch *Lagostomus trichodactylus* besitzt nach RETZIUS keine Leisten (Taf. XL, Fig. 5), und die Zunge zeigt eine nicht unbeträchtliche hintere Anschwellung, ebenso wie die von *Chinchilla lanigera* (TULLBERG, Taf. XXXVII, Fig. 10). Bei letzterem Tier aber sind schon recht undeutliche Leisten in der hinteren Abtheilung zwischen den vorderen Backenzähnen vorhanden. Bei *Erethizon dorsatus* beobachtete ich an einem Gaumen zwischen den Backenzähnen schwache Leisten, während TULLBERG ein Vorhandensein verneint, und die Zunge dieses Tieres besitzt einen kräftigen Wulst (TULLBERG, Taf. XXXVII, Fig. 9). In der Unterordnung der Sciurognathen ist *Castor canadensis* der einzige Vertreter, von dem TULLBERG angibt, daß er zwischen den Backenzähnen keine Leisten besäße (Taf. XXXVI, Fig. 31), und an die Zunge ist ein deutlicher Absatz angesetzt (Textfig. 5 za). Andre Vertreter, wie *Ctenodactylus gundi* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 13), *Pedetes caffer* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 11 a), *Sminthus subtilis* (TULLBERG S. 184), *Dipus aegypticus* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 15), *Spalax typhlus* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 17), *Rhizomys* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 18), *Arvicola amphibius* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 21), *Hydromys chrysogaster* (TULLBERG, Taf. XXXVI, Fig. 26), *Psammomys obesus* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 27), *Perodipus agilis* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 32) haben nicht vollkommen ausgebildete Leisten und alle einen mehr oder weniger deutlichen Absatz (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 17), bzw. 13, S. 184, Fig. 21, 24, 26, Taf. XXXVIII, Fig. 4, 10, S. 282, Fig. 23). Im übrigen scheint dieser Teil des Gaumens, wenn das Verhältnis seiner Länge zur Breite 3:1 oder 4:1 ist, eine gute Ausbildung der Gaumenleisten nicht zu gewährleisten, wie es bei *Georychus capensis* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 1), dessen Zunge keinen Absatz hat (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 2), bei *Anomalurus Peli* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 12), dessen Zunge ohne Absatz ist (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 15), bei *Otomys unisulcatus* (TULLB., S. 127), dessen Zunge einen sehr undeutlichen Absatz besitzt, bei *Haplodon rufus* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 28), dessen Zunge keinen Absatz aufweist (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 15) und bei *Geomys tuza* (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 33), bei dem auch kein Absatz an der Zunge vorhanden ist (TULLB., Taf. XXXVIII, Fig. 25).

Von dem zwischen den Backenzähnen eingeschlossenen Teil des

Gaumens von *Cavia cobaya* behauptet RETZIUS, daß »nur äußerst kleine zarte Runzeln an der Schleimhautoberfläche in der Richtung von vorn nach hinten zu erkennen« seien. Derartige Runzeln konnte ich nur an den hinteren Seitenrändern entdecken, aber die ganze mittlere Fläche ist mit lingualwärts gerichteten, stachelförmigen Gebilden bedeckt, die bis zu 400 μ lang werden. Ihr basaler Durchmesser ist 90 μ (Taf. III, Fig. 24 *po*). Eingehender komme ich hierauf später zu sprechen.

Es soll nun die Topographie des elastischen Gewebes des Gaumens von *Cavia cobaya* einer Betrachtung unterzogen werden und auch andre Gewebselemente, soweit sie zu einem besseren Verstehen der Verteilung des elastischen Gewebes beitragen, besprochen werden.

ZIMMERL (1905) erledigt die Beschreibung der Verteilung des elastischen Gewebes von *Cavia cobaya* mit der von *Lepus cuniculus* mit den Worten: »Anche in questi due animali il piano di distribuzione del tessuto elastico si mantiene uguale a quello che già si è notato negli altri animali, onde sarà superfluo insistervi ulteriormente«. Meine Präparate zeigen aber so abweichende Verhältnisse, daß es sich doch lohnt, näher darauf einzugehen. Es muß hier nochmals betont werden, daß die Präparate von 6 Monate alten Tieren stammen, daß aber sich die Verhältnisse bei älteren Tieren sich nicht derart geändert haben können.

Die Schleimhaut der Furche mit der Rhapshe palati zwischen den Schneidezähnen und der Papilla palatina erhält ihren Anschluß an das knöcherne Gaumendach durch transversale, quergestreifte Muskeln, den ebenso verlaufende, dicke, elastische Fasern im Perimysium externum zugesellt sind, die in die Basis der Rhapshe palati einströmen (Taf. III, Fig. 23 *m, tef*). Das elastische Gewebe unterstützt den Muskel in seiner Funktion recht wesentlich, wie es von DU MESNIL DE ROCHEMONT (1893), SMIRNOW (1898/99) und KAHN (1903) an Muskeln aus den verschiedensten Organteilen des Wirbeltierkörpers und von FAHR (1906) und SEIPP (1895) an den Herzmuskeln nachgewiesen wurde. In den Teilen der Furche, die rechts und links neben der Rhapshe palati ihren Platz haben, schiebt sich zwischen Muskeln und Epithel eine 600 μ dicke Bindegewebsschicht aus einem dichten Geflecht feiner Bindegewebsfibrillen ein, denen dicke, sich durchflechtende elastische Fasern, die nach dem Epithel zu allmählich an Menge zunehmen, in paramedianen Verlauf eingelagert sind. Ein ebensolches, dicht verfilztes Bindegewebe birgt der bindegewebige Innenraum der Rhapshe palati. Daneben durchziehen einzelne, 6 μ dicke, stark geschlängelte Bindegewebsfibrillen dieses

Bindegewebe im senkrechten Verlauf zur Basis der Rhapshe palati, teilen sich in der Nähe des Epithels und laufen diesem parallel, treten aber selten in die Papillen der Pars papillaris ein. Letztere sind dichtstehende, lange schmale Papillen, die das 300 μ betragende Stratum germinativum ganz durchsetzen, sodaß dieses als eine Kappe emporgewölbt ist, ein Zustand, der nicht auf die Oberfläche des kernlosen Stratum corneum, das 50 μ dick ist, übertragen wird. Außerdem macht sich in der Rhapshe palati ein durch Anastomosen verbundenes Strangwerk eines Gewebes breit, dessen Hauptstränge eine senkrechte Richtung zur Basis der Rhapshe palati haben und bis zu 100 μ dick sind. Das Gewebe besteht aus einer homogenen, hellen Grundsubstanz mit wenigen Bindegewebsfasern, deren Kerne in der Richtung der Stränge liegen. Die oben beschriebenen starken Bindegewebsfasern sind nie vorhanden. In dieses Gewebe sind kleine Arterien, die in Kapillaren übergehen und ebensolche Venen und auch Nerven eingebettet. Elastische Fasern treten nie auf. Wenige typische Fettzellen von 9—15 μ Durchmesser deuten auf ein spezifisches Fettgewebe hin (Taf. III, Fig. 23 *fg*). Auf jeden Fall wirkt es als ein Schutzpolster gegen Druck, um diese eigentümlich gebaute Rhapshe palati aufrecht zu erhalten. Dieses wird noch verstärkt durch das elastische Gewebe, das sich in diesen komplizierten Aufbau nur netzförmig einordnen kann. Es wird so das Bindegewebe zwischen dem Stranggewebe von dünnen, untereinander dicht verflochtenen elastischen Fasern ausgefüllt, doch ist eine transversale Richtung dieser elastischen Fasern nicht zu verkennen, wohl hauptsächlich durch den senkrechten Verlauf der Stränge bedingt (Taf. III, Fig. 23 *tef*). In dem Bindegewebe, das dem Epithel anliegt, bilden elastische Fasern noch ein dichtes Flechtwerk, ein subepitheliales Netz, so daß in diesem Netz die transversalen elastischen Fasern verankert sind und so als transversale Streben wirken. Aus dem letzteren Netz gehen elastische Fasern in schnurgeradem Verlauf in den äußeren Mantel der Papillen mit dünnfaserigem Bindegewebe.

Dem vordersten Stück dieser Rhapshe palati ist in der Medianen im bindegewebigen Innenraum ein langgestreckter, spindelförmiger und fetthaltiger Knorpel eingelagert, der in medianer Richtung 1400 μ mißt und einen Durchmesser von 400 μ hat (Taf. III, Fig. 23 *km*). Er ist von dem knochenwärts gelegenen Muskel durch eine 200 μ dicke Bindegewebsschicht getrennt, die wohl z. T. das Perimysium des Muskels darstellt, da hier transversale elastische Fasern liegen.

Mit dem hinteren Ende des Knorpels beginnt das Verbindungs-

stück zwischen der Rhaps palati und der Papilla palatina. Im Bindegewebe hat sich nichts geändert, nur sind die dicken Fibrillen verschwunden und verlaufen die elastischen Fasern, die dicker und dichter geworden sind, rein paramedian. Sie nehmen z. T. ihren Ausgang von dem elastischen Knorpel, zum andern Teil ordnen sie sich aus den elastischen Fasern der Rhaps palati um. Nach dem Epithel zu liegen sie weniger dicht und entsenden wenige Ausläufer in die reichlichen Papillen (Taf. III, Fig. 23 *pef*).

Daß das elastische Gewebe in der Papilla palatina mit den Canales naso-palatini und dem kompliziert gebauten Stützknorpel unter diesem Einflusse steht, soll im Anschluß an die Beschreibung der letzteren gewürdigt werden. Die Canales naso-palatini durchbrechen, in der Medianen durch eine Bindegewebsschicht von $200\ \mu$ getrennt, den Knochen als ovale Gänge, die in der Paramedianen $800\ \mu$ und $300\ \mu$ in der Transversalen messen. Sie streben in einem nach der Medianen zu gekrümmten Bogen nach dem Epithel auseinander und münden als sehr enge, $1000\ \mu$ voneinander entfernte Öffnungen, die in der Paramedianen $400\ \mu$ und in der Transversalen $50\ \mu$ messen, an den Seitenabhängen der Papilla palatina, wie oben angegeben ist (Taf. III, Fig. 23 *enp*). Der Stützknorpel setzt sich aus zwei Knorpelstücken zusammen, welche die Gänge vorn und hinten auf ihrem Lauf begleiten und untereinander verbunden sind. Der Teil vor den Canales naso-palatini weist eine in der Medianebene liegende $3\ \text{mm}$ lange Knickungslinie auf, deren epithelwärts gelegenes Ende weiter nach hinten liegt, als das knochenwärts gelegene. Die beiden $1300\ \mu$ nach hinten sich erstreckenden $200\text{--}400\ \mu$ dicken Flügel sind epithelwärts verschmolzen, während knochenwärts allmählich ihr Flächenwinkel bis zu einem rechten anwächst. Außerdem sind die Flügel an ihrer Basis nach außen umgebogen, so daß dieses eisbrecherähnliche Gebilde auf breiten Füßen steht, dessen Bedeutung oben schon gewürdigt wurde. An den epithelwärts gelegenen Teil der Kante der Knickungslinie setzt sich eine $250\ \mu$ dicke und $1000\ \mu$ lange Knorpellamelle an, die spitz in das vordere Ende der Papilla palatina vorstößt und dieses, das arm an elastischen Fasern ist, stützt (Taf. III, Fig. 23 *skv*). Der vorhin beschriebene Teil des Stützknorpels ist mit dem hinter den Canales naso-palatini befindlichen verbunden sowohl durch von den beiden, knochenwärts gelegenen Teilen der beiden hinteren Flügelkanten ausgehende, die Gänge außen und hinten umfassende, $1300\ \mu$ breite in der Richtung der Gänge gemessene und $200\ \mu$ dicke Knorpelspannen — der knorpelfreie Teil dient den Gängen als Durchgang — als auch durch eine in der Median-

ebene gelegene, stark gefensterter, 400μ in der Transversalen messende Knorpelplatte, die so die beiden Gänge auf der Innenseite stützend begleitet. Mit ihr verbinden sich die Gänge umfassenden Spangen. Außerdem spaltet sie sich in der Medianen auf und die Teilstücke streben unter einem rechten Winkel auseinander. So kommt es zu einer ähnlichen Anordnung wie bei dem ersten Knorpelteil, nur daß die Knorpelflügel um etwa 200μ länger und etwas dünner sind, und infolgedessen einen größeren bindegewebigen Innenraum einschließen, als im ersten Knorpelteil. Epithelwärts sind die Flügel nur durch Knorpelspannen verbunden. Von hier aus dringen Knorpelstücke in den hervorragenden hintersten Teil der Papilla palatina, diesem, der auch spärliche elastische Fasern enthält, zur Stütze dienend (Taf. III, Fig. 23 *skh*).

Es sei im voraus gesagt, daß der ganze Knorpel ein typischer elastischer Knorpel ist. Die polygonalen, $20-30 \mu$ im Durchmesser messenden Zellen liegen ziemlich dicht beieinander, oft in Reihen die Dicke des Knorpels durchsetzend, so daß eine im Durchschnitt 10μ dicke Intercellularsubstanz übrig bleibt. Die Zellen sind fast vollkommen von Fett erfüllt, derart, daß das Cytoplasma und der Kern, oft kommen zwei Kerne vor, wandständig geworden sind. Nach dem Perichondrium zu werden die Zellen kleiner und spindelförmig und enthalten weniger Fett. Homogene Knorpelkapseln sind deutlich sichtbar. Die zwischen ihnen liegende Grundsubstanz ist mit einem Netz straffer elastischer Fasern erfüllt, die der Hauptsache nach senkrecht zur Oberfläche des Knorpels angeordnet sind und natürlich, wie noch gezeigt wird, in das Bindegewebe übergehen.

Die Seitenteile rechts und links von der Papilla palatina gleichen, was die Muskeln, das Bindegewebe und das elastische Gewebe anbetrifft, dem neben der Rhaps palati.

Die paramedianen elastischen Fasern des Verbindungsstückes finden ihr Ende an dem ersten Knorpelteil, der sich in den Weg stellt. Nur einzelne strömen in den Teil zwischen Knorpel und Epithel ein.

Hinter dem ersten vor den Canales naso-palatini gelegenen Knorpelteil innerhalb der Flügel trifft man ein lockeres Bindegewebe mit Fettsträngen und transversalen elastischen Fasern, die also von Flügel zu Flügel ziehen und durch das Perichondrium in das Innere des Knorpels dringen, so die Wände in ihrer Lage fixierend. Der Raum zwischen den Epithelwänden der Canales naso-palatini und den sie umfassenden Knorpelstücken ist von einem Netzwerk feiner elastischer Fasern eingenommen, die ebenfalls im Knorpel verankert sind. Der transver-

sale Verlauf der elastischen Fasern wiederholt sich zwischen den beiden Flügeln des zweiten Knorpelstückes natürlich in viel stärkerem Maße als beim ersten Flügelpaar, da hier ein größerer bindegewebiger Innenraum eingeschlossen ist. Hier treten Fettstränge mit reichlichen Fettzellen auf, und die elastischen Fasern ziehen zwischen den Strängen in einem ungeordneten, dicht verfilzten Bindegewebe von Knorpel zu Knorpel (Taf. III, Fig. 23 *tef*).

Hinter diesen Knorpelflügeln ordnen sich die elastischen Fasern in paramediane um. Diese Richtung wird im hinteren, sanft abfallenden Teil der Papilla palatina beibehalten (Taf. III, Fig. 23 *pef*). Auch hier treten rechts und links Muskeln herein, die in den Seitenteilen eine sehr dünne Schicht Bindegewebe zwischen sich und dem Epithel übrig lassen, vergesellschaftet mit paramedianen elastischen Fasern, die nach dem Epithel zu weniger dicht liegen. Zwischen den Muskeln und dem Epithel des eigentlichen Papillenabhanges zieht sich eine Schicht aus dichtem Bindegewebe hin, das 1000 μ in der Transversalen und 1500 μ in der Dicke mißt, eine Schicht, die sich nach hinten mit dem allmählichen Abfallen auf 500 μ verdünnt. In diese Schicht ist in der Medianen ein $5\frac{1}{2}$ mm langer Knorpelstrang eingebettet, der mit dem Stützknorpel der Canales naso-palatini, der in die hintere Kappe der Papille vorstößt, in Verbindung steht und an der Stelle in zwei Ausläufer endet, an der die Schleimhaut beginnt zu den Backenzähnen abzusteigen. Der Stützknorpel zieht in einer Entfernung von 400 μ , die an seinem Ende nur noch 100 μ beträgt, vom Epithel entfernt diesem entlang. Seine Breite in der Transversalen gemessen schwankt zwischen 700 und 900 μ , sodaß im Vergleich zur ganzen Gaumenbreite, die etwa 5 mm hier beträgt, dieses kaum ein Fünftel davon ist. Die Dicke schwankt, zwischen 150 und 350 μ , nach alledem ein recht unregelmäßiges, ausgebuchtetes und gefenstertes Gebilde, dem in der Mitte und an den Kanten von ihm ausgehend Spangen parallel verlaufen, sodaß der Transversalschnitt oft sechs Querschnitte aufweist (Taf. III, Fig. 23 *ks*). Hierzu gesellt sich fast am Ende des Knorpels, von ihm 150—400 μ entfernt, knochenwärts gelegen ein $1\frac{3}{4}$ mm langes, scharf in der Medianen liegendes und walzenförmiges Knorpelstückchen mit einem Durchmesser von 200 μ . Ich muß annehmen, daß ZIMMERL, der Knorpelkerne im Gaumen von *Cavia cobaya* erwähnt, diesen Knorpelstrang gemeint hat; denn im ganzen übrigen Gaumen habe ich keinen andern Knorpel feststellen können. Er berichtet hierüber, wie im historischen Teil angeführt worden ist.

Wenn man den Gaumen rein äußerlich betrachtet, so kann man

da, wo der Knorpel liegt, auch nicht die geringste Andeutung einer Leiste beobachten, sondern diese Stelle liegt vielmehr im Vergleich zu der Papilla palatina und dem folgenden zu den Backenzähnen absteigenden Teil des Gaumens beträchtlich versenkt. In diesem Falle steht, wie schon angeführt wurde, die Papilla palatina für sich allein und ist nicht zur Stütze des hinteren Teiles mit einer Leiste verschmolzen. Da aber der hintere Teil frei, sogar etwas überhängend, nach hinten ragt, so dient ihr dieser Knorpelstrang als eine sehr gute Stütze. Anderseits kann von einer Verringerung des elastischen Gewebes an dieser Stelle durchaus nicht gesprochen werden, sondern dies ist gerade die Stelle im ganzen Gaumen, in der das elastische Gewebe in vollkommen paramedianen Verlauf in größter Menge, Dichte und Dicke vorkommt, und so der Knorpel sozusagen eingebettet ist, was selbstverständlich eine Verstärkung der Stütze für die Papilla palatina herbeiführt (Taf. III, Fig. 23 *pef*). Es haben daher Knorpel und elastisches Gewebe den Zweck, »cioè di reagire alle pressioni a cui il palato« — im engeren Sinne die Papilla palatina — »viene sottoposto«.

Es mögen noch einige Zahlen über die Dickenverhältnisse des Stratum germinativum und corneum, in dem vorauf beschriebenen Teil des Gaumens angeführt werden, da Hand in Hand mit der Zunahme des Epithels an Dicke besonders des Stratum corneum im folgenden Teil des Gaumens eine Verringerung des elastischen Gewebes zu konstatieren ist. *Echidna aculeata* weist ähnliche Beziehungen auf. Die Dicke des Stratum corneum der Rhaps palati und der Papilla palatina bewegt sich zwischen 40 und 100 μ , während das Stratum germinativum 200—400 μ dick ist. Da aber, wo man es mit dem Beginn des Epithels der zu den ersten Backenzähnen absteigenden Schleimhaut zu tun hat, sind die Zahlen für das Stratum corneum 150—200 μ und für das Stratum germinativum 200—300 μ . Nach hinten steigen erstere auf 300—450 μ und letztere auf 300—400 μ . Es ist so die Dicke des Stratum germinativum in der Rhaps palati, der Papilla palatina und der zu den Backenzähnen absteigenden Schleimhaut im Durchschnitt dieselbe, aber das Stratum corneum des letzteren übertrifft das der beiden ersteren um etwa das Fünffache, ja zwischen den ersten Backenzähnen mißt man 600 μ (Taf. III, Fig. 24 *sc*).

Das auf das Epithel folgende, aus dicht verfilzten Fibrillenbündeln bestehende, kernreiche Bindegewebe ist ungefähr 400 μ dick, aber so zahlreich und dicht die elastischen Fasern in der Schicht mit dem Knorpelstrang vorhanden waren, so spärlich treten sie hier auf. Nur ganz vereinzelt sind sie aufzufinden. Diese starke Reduktion des ela-

stischen Gewebes ist wohl auf die enorme Verdickung des Stratum corneum zurückzuführen, das infolge seiner physikalisch-mechanischen Beschaffenheit ausgleichend oder wenigstens schwächend auf die von außen auf den Gaumen einwirkenden Kräfte wirkt, und auf diese Weise die Einwirkung nicht auf das Bindegewebe übertragen wird und so mit dem Ausbleiben eines funktionellen Reizes auch ein Ausbleiben des elastischen Gewebes in Einklang zu bringen ist. Es würde dieses der Anschauung von JORES (1900) gegenüberstehen, der in mechanischen Ursachen durchaus kein förderndes Moment für die Neubildung elastischer Fasern sehen will. Da nach andern Untersuchungen feststeht, daß die Organe in bezug auf die Menge des elastischen Gewebes verschieden sind, so muß auch der Ausbildung des elastischen Gewebes bei gleichem funktionellen Reiz in verschiedenen Organen gewisse Grenzen gesteckt sein, deshalb sind seine Beispiele nicht ganz beweiskräftig. Die oben gegebene Anschauung würde vielmehr teilweise ein Gegenstück sein zu den nachfolgenden Befunden über die Zu- oder Abnahme des elastischen Gewebes je nach dem gesetzten Reiz. WOLTKE (1900) stellte nämlich fest, daß im Uterus das elastische Gewebe mit zunehmendem Alter an Menge zunimmt aber nach dem Alter von 50 Jahren bröckelig zerfällt und daß bei einer stattgehabten Konzeption auch eine bedeutende Zunahme des elastischen Gewebes stattfindet. OBERMÜLLER (1900) beobachtete eine starke Vermehrung des elastischen Gewebes der Vagina während der Gravidität und eine Rückbildung nach dem Klimakterium. FISCHER (1900) untersuchte Gefäße, deren Wand nicht vollkommen durch eine Entzündung zerstört war und sah eine sehr reichliche Regeneration des elastischen Gewebes, was funktionell von hoher Bedeutung ist. MELNIKOW-RASWEDENKOW (1899) kommt durch Untersuchungen über das elastische Gewebe in normalen und pathologisch veränderten Organen zu derselben obigen Anschauung. GROHÉ (1901), FAHR (1906), LINSER (1900), TEUFFEL (1902) und FISCHL (1903) schließen sich dieser Anschauung an. NAKAI (1905) und SCHIFFMANN ziehen aus Untersuchungen an Embryonen den Schluß, daß gewöhnlich elastisches Gewebe überall da sich zeigt, wo Bewegung sich vorbereitet oder auftritt.

Die enorme Verdickung des Epithels zieht auch eine gute Ausbildung des Papillarkörpers nach sich. Die Papillen des Bindegewebes stehen sehr dicht, haben an der Basis einen Durchmesser von 40 μ und durchdringen das Stratum germinativum vollständig, sodaß dieses als eine spitze Kappe vorgewölbt wird (Taf. III, Fig. 24 *pr*). Der bindegewebige Innenraum der Papillen besteht aus Bindegewebsfibrillen, die

von der Basis straff zur Spitze laufen, denen Kapillargefäße und Nerven aber keine elastischen Fasern eingelagert sind. Die Papillen sind von einer einschichtigen Lage von Cylinderzellen des Stratum cylindricum umgeben, an die sich Zellen des interpapillaren Stratum spinosum anschließen, aber die zunächst lagernden sind mit dem der Papille zugewandten Teil an die Papillen schräg oder parallel angelagert. Das interpapillare Stratum spinosum besteht aus sehr großen polyedrischen Zellen, deren kürzester Durchmesser parallel zur Richtung der Bindegewebspapille liegt. In das Protoplasma der Zellen der unteren Schicht sind Körnchen verhältnismäßig weit auseinander eingelagert, die sich mit der GRAMschen Methode violettblau und mit DEL. Hämatoxylin dunkelviolett färben. Sehr oft sind zwei runde oder ovale Kerne in einer Zelle anzutreffen. Das Stratum spinosum verstreicht aber nicht mit den Spitzen der Papillen, sondern es sind zwischen die Papillen Zellen der folgenden Schicht eingesenkt. Diese Schicht besteht aus polyedrischen Zellen, deren kürzester Durchmesser auch parallel der Papille liegt. Die Zellen weisen einen, oft auch zwei deutliche Kerne auf und in das Protoplasma sind obige erwähnte Körnchen eingelagert. Dieses sind Keratohyalinkörner, und die Schicht würde als Stratum granulosum anzusprechen sein, das auch von SEVERIN (1885) gefunden worden ist. Eine Schicht, die sich mit Pierocarmin pikringelb, nach GRAM gelblich, mit Hämatoxylin-Eosin auch gelblich, mit Wasserblau-Alkaliblau nach FRICKENHAUS wasserhellblau und mit Wasserblau-Alkaliblau-Pikrinsäure blaugrün färbt und in die durch Kongorot Reste von Körnchen rötlich gefärbt werden, schließt sich an. RANVIER (1884) stellte nach OPPELS Angaben in dem Epithel der Gaumenschleimhaut von *Cavia* Eleidin fest, das bei meinen Präparaten infolge der Vorbehandlung bis auf spärliche Reste gelöst wurde. Diese Schicht stark abgeflachter, dicht geschichteter, glatt konturierter und mit Kernresten versehener Zellen ist ein Stratum lucidum. Die nächste Schicht dokumentiert sich nach der GRAMschen Methode als violettblaue Zone und ist somit nach ERNST (1896) eine Schicht mit jungverhornten Zellen. Die Zellen der oberflächlichsten Schicht sind vollkommen verhornt.

Wie schon oben bemerkt, wird von der Bindegewebspapille das Stratum granulosum in Form einer spitzen Kappe vorgewölbt. Dieses überträgt sich auch auf das Stratum corneum, sodaß dieses als kleine 40μ hohe Höcker über das Niveau des Epithels hervorragten. Die infra-papillare Kappe des Stratum granulosum setzt sich aus sehr kleinen Zellen zusammen, und hieran schließen sich nicht die typischen, jung-

verhornten und kernlosen Zellen des Stratum corneum, sondern durch dessen ganze Dicke hindurch liegen Zellen, durch verhornte Zellen unterbrochen, in einer Reihe öfters mehrere nebeneinander, die sich deutlich von den gewöhnlichen Zellen des Stratum corneum als durch Pikrinsäure intensiv gefärbte und durch ihr schwächeres Lichtbrechungsvermögen hervortretende unterscheiden. Der Kern ist deutlich sichtbar aber nicht durch Hämatoxylin gefärbt, und sie gleichen in dieser Beziehung den Zellen des Stratum corneum, die dem Stratum germinativum anliegen. Diese Zellen sind wohl identisch mit den Zellen, die ELLENBERGER (1887) in Fig. 236, S. 392 in einem Schnitt durch die Sohlenpapillen vom Hund wiedergibt und als Markschrift der suprapapillaren Epidermis bezeichnet. Ich vermute fast, daß die von LOBENHOFFER (1907) in der Gaumenschleimhaut des Schafes und von JAENICKE (1908) auch bei der Ziege und dem Pferde gefundenen Zellen Vorläufer dieser Zellen sind. Sie verdanken sicher ihr Dasein den bis dicht an das Stratum corneum reichenden Bindegewebspapillen. Diese Zellen erlangen noch dadurch ein höheres Interesse, daß sie auch in dem Teil der Gaumenschleimhaut auftreten, der zwischen den Backenzähnen liegt. Hier herrscht dieselbe Beziehung zwischen Epithel und elastischem Gewebe wie im eben beschriebenen Teil. Aber die ganze Oberfläche des Gaumens ist, wie schon geschildert, mit lingualwärts gerichteten, stachelförmigen Gebilden besetzt. Diese Gebilde stehen stets mit einer Bindegewebspapille in Verbindung. Der Zusammenhang beider wird noch dadurch deutlicher, daß die oben erwähnten, an die Spitze der Kappe der infrapapillaren Zellen des Stratum granulosum ansetzenden, das Stratum corneum durchsetzenden Zellen auch die Achse der stachelförmigen Gebilde ausfüllen nur mit dem Unterschied, daß sie sehr dicht zusammenliegen, mit dem kürzesten Durchmesser senkrecht zur Richtung der Papille konzentrisch geschichtet, und so einen Markstrang bilden, dessen Zellen distalwärts Kennzeichen einer Verhornung tragen (Taf. III, Fig. 24 *zr*). An diesen Strang legen sich parallel mit ihm Zellen des Stratum corneum an. An der Basis sind es Zellen des Stratum lucidum. Es folgen als ein Mantel um den Markstrang zwei bis drei Lagen von Zellen, die jungverhornt sind, denen verhornte Zellen anliegen. Der Markstrang reicht nicht bis zur Spitze der Papillen, sondern wird distalwärts von jungverhornten Zellen umgeben, sodaß die eigentliche Papillenspitze aus total verhornten Zellen besteht. Es ist wohl nicht von der Hand zu weisen, daß dieser zentrale Strang, der die Verbindung herstellt zwischen den der Teilung fähigen Zellen des Stratum cylindricum, das die Spitze der Bindegewebspapille

bedeckt, und zwischen den die Stacheln bedeckenden, verhornten Zellen, eine wichtige Rolle beim Ersatz der letzteren, sich besonders stark abnutzenden Zellen spielt. Die mit den einfachen Zellreihen vor den Backenzähnen liegenden Höcker würden so nur einen Übergang bedeuten zwischen den in der Rhaps palati und der Papilla palatina vorkommenden einfachen Papillen des Papillarkörpers und den Papillen, die eine Fortsetzung in den stachelförmigen Gebilden mit dem zentralen Strang finden (Taf. III, Fig. 24 *po*).

Diese Papillae operariae dienen im Verein mit der von Papillen bedeckten Zunge durch die lingualwärts gerichteten Spitzen zur Bewältigung der Nahrung und schützen die Schleimhaut vor mechanischen Insulten durch die Nahrung. Sie sind so zweifelsohne ein trefflicher Ersatz für die Gaumenleisten. Daß diese Papillae operariae aber im Laufe der phylogenetischen Entwicklung als Zerfallsprodukte aus Leisten hervorgegangen sind, ist wohl a priori nicht anzunehmen, da nicht einmal eine irgendwie gestaltete transversale Anordnung von Stacheln auch nur angedeutet ist.

Der weiche Gaumen schließt sich mit dem Ende des knöchernen Palatinums (Textfig. 4 *a*, *pmo*) an den vorher beschriebenen Teil der Gaumenschleimhaut an. Oberflächlich ist er an den Seiten mit sehr kleinen Längsfalten bedeckt, wie es von den hinteren Seitenteilen des harten Gaumens beschrieben wurde. Das Epithel setzt sich aus dem 20 μ dicken Stratum corneum und dem 60 μ dicken Stratum germinativum zusammen, dessen Papillarkörper aus kleinen breiten Papillen ohne elastische Fasern besteht. Das homogene, 60 μ dicke Bindegewebe weist von vorn nach hinten, nach den Seitenrändern und dem Epithel zu an Menge zunehmende, sich durchkreuzende elastische Fasern in paramedianem Verlauf auf. Auf das Bindegewebe folgt ein mächtiges Drüsenlager, das nach vorn und den Seiten keilförmig ausläuft und durch interstitielles Bindegewebe in einzelne Pakete zerlegt wird. Weite Schläuche mit mehrschichtigem Epithel, die sich zwischen die Drüsen einsenken und sich verzweigen, besorgen die Kommunikation mit der Mundhöhle. Aber es sind keine Beziehungen des elastischen Gewebes zu den Drüsen selbst und zu den Ausführungsgängen vorhanden. Zwischen dem Drüsenlager und dem Zylinderepithel der Rückwand des Gaumensegels, das nach hinten in ein mehrschichtiges Plattenepithel übergeht und keinen Papillarkörper hat, schiebt sich eine 250 μ dicke Bindegewebsschicht aus gewellten Bindegewebsbündeln in paramedianen Verlauf ein. Hier tritt das elastische Gewebe besonders in einer Schicht verdichtet auf, die in einer Ent-

fernung von 40 μ dem Epithel parallel läuft und als eine subepitheliale Schicht anzusprechen ist, die aber im hinteren Teil ausgeprägter ist als im vorderen. Auffallend viele und dicke elastische Fasern enthält das Perimysium externum des Gaumensegelmuskels, die dem Verlauf des Muskels folgen und Abzweigungen besonders von der Rückwand aus in das Perimysium internum senden und so den Tonus des Muskels wesentlich unterstützen, wie es SCHUETZ von dem elastischen Gewebe innerhalb der Muskulatur der Cardia des Magens, wo kein eigener Sphincter vorhanden ist, annimmt.

Sciurus vulgaris ist der Typus für einen Teil der hystricognathen und für alle sciurognathen Simplicidentaten, deren zwischen den Nagezähnen und den ersten Backenzähnen gelegener Teil der Gaumenschleimhaut drei wohlausgebildete oder auch mehrere Leisten aufweist. Bei allen diesen liegt eine vollkommen normale Ausbildung der das knöchernen Gaumendach mit zusammensetzenden Maxillae vor (Textfig. 6 A, m) und dementsprechend eine mehr oder weniger parallele Stellung der Backenzahnreihen des Oberkiefers (Textfig. 6 B) oder eine nur schwache Konvergenz derselben. Diesen Zusammenhang stellte ich fest bei hystricognathen Schädeln von *Hystrix cristata* (Textfig. 7 A, B), *Dasyprocta aguti* (TULLB., Taf. V, Fig. 5), *Coelogenys paca*, *Echinomys cayennensis* (TULLB., Taf. VIII, Fig. 5), *Cannabateomys amblyonyx*, dessen Schädel nach TULLBERG mit dem von *Echinomys* übereinstimmt. Die Gaumen aller dieser genannten Formen haben im vorderen Abschnitt drei Leisten (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 2, bzw. 3, S. 94, Fig. 6, 7). Hieraus ist ersichtlich, daß *Dasyprocta aguti* und *Coelogenys paca*, die TULLBERG (1900) zu den Caviiden stellt, obgleich sie auch in anderer Hinsicht den Hystriciden nahestehen, in bezug auf die Bildung des knöchernen Gaumendaches und auf das Vorhandensein von drei Leisten mit *Hystrix cristata* übereinstimmen. ZITTEL (1891/93) hat auch beide zu der Familie der Dasyproctidae vereinigt und läßt sie der der Hystricidae folgen. TROUËSSART (1898/99) schließt *Dasyprocta* und *Coelogenys* in die Familie der Agoutidae ein und stellt sie vor die Caviidae. Alle Sciurognathen stimmen mit dem bei *Sciurus vulgaris* gekennzeichnetem Typus überein. Ich überzeugte mich von der Bildung des knöchernen Gaumendaches an Schädeln von *Anomalurus Beekrofti*, siehe auch *Anomalurus Peli* (TULLB., Taf. IX, Fig. 13, 18) dessen vorderer Teil des Gaumens 3 Leisten besitzt (siehe auch TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 12), wenn auch nicht von der Hand zu weisen ist, daß dieser ebenso wie *Ctenodactylus gundi* (TULLB., Taf. IX, Fig. 1 u. 6 und Taf. XXXVI, Fig. 13) mehr einem Übergangsstadium angehört. Sciur-

rusähnlich sind *Myoxus glis* (siehe auch TULLB., Taf. XI, Fig. 1 u. 6), welches Tier vorn drei Leisten hat (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 14), *Muscardinus avellanarius*, das nach TULLBERG auch drei Leisten hat, *Dipus aegypticus* (siehe auch TULLB., Taf. XII, Fig. 1 u. 6), wo drei Leisten vorhanden sind (TULLB. Taf. XXXVI, Fig. 15), *Fiber zibethicus*, bei dem nach TULLBERG drei Leisten nachzuweisen sind, *Hesperomys longicaudatus*, indem *Hesperomys leucopus* drei Leisten hat (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 22), *Mus decumanus* (siehe auch TULLB., Taf. XVII, Fig. 1 u. 6), wo ebenfalls drei Leisten zu finden sind (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 25), *Nesokia setifer* mit drei Leisten nach TULLBERG, *Spalax typhlus* (siehe auch TULLB., Taf. XIII, Fig. 23 u. 28) und *Gymnuromys roberti*, *Cynomys ludovicianus* und *Tamias striatus*, bei denen die Zahl der Leisten auf vier gestiegen ist (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 17, 19, S. 302 u. 305), und *Arctomys marmotta* (siehe auch TULLB., Taf. XX, Fig. 15, 17) und *Castor canadensis* (TULLB., Taf. XXII, Fig. 1 u. 5), die 5 Leisten haben (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 30, 31). Auch alle andern von TULLBERG abgebildeten Gaumen mit drei oder mehreren Leisten liegen, wie aus der Schädelbildung hervorgeht, die von seinen Figuren wiedergegeben wird, einem normalen knöchernen Gaumendach an.

Wie *Sciurus vulgaris* (RETZIUS, Taf. XL, Fig. 1), so besitzen auch die Mehrzahl der eben aufgeführten Formen zwischen den Backenzähnen wohlausgebildete Leisten, deren Anzahl Schwankungen unterworfen ist und in Beziehung hierzu eine Zunge ohne Absatz, wie Textfig. 6 C es bei *Sciurus vulgaris* und Textfig. 7 C bei *Hystrix cristata* zeigt. Außerdem seien zum Vergleich angeführt die Gaumen und Zungen von *Coelogenys paca* mit vier hinteren Leisten und einer Zunge, die der von *Hystrix* gleicht (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 5), von *Myoxus glis* mit vier hinteren Leisten und einer Zunge ohne Absatz (TULLBERG, Taf. XXXVII, Fig. 18 u. 19), von *Gymnuromys roberti* mit fünf hinteren, gut entwickelten Leisten (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 19) und einer Zunge, die der von *Sciurus* ähnlich sieht (TULLB., Taf. XXXVII, Fig. 27), von *Cricetus frumentarius* mit fünf Leisten (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 20), und die Zunge ermangelt eines Absatzes (TULLBERG, Taf. XXXVIII, Fig. 2), *Hesperomys leucopus* mit vier hinteren Falten (TULLB., Taf. XXXVI, Fig. 22), und die Zunge ist glatt (TULLB., Taf. XXXVIII, Fig. 6), von *Mus decumanus* mit fünf hinteren Leisten, und die Zunge gleicht den vorhergehenden (TULLB., Taf. XXXVIII, Fig. 8). Es scheint im allgemeinen festzustehen, daß für eine vollkommene Ausbildung der Gaumenleisten ein nicht zu schmaler Raum zwischen den

Backenzähnen zur Verfügung stehen muß und daß die Gaumen, bei denen die Länge dieses Raumes zur Breite im Verhältnis von 2:1 steht, vollkommene Leisten aufweisen.

Der besseren Übersicht wegen habe ich die Beziehung, die zwischen der Ausbildung der Leisten im vorderen Teil des Gaumens und der Konfiguration dieses Teiles des knöchernen Gaumendaches einerseits und der Ausbildung der Gaumenleisten im hinteren Teil des Gaumens und der Bildung der Zunge, bzw. Stellung der Backenzahnreihen des Oberkiefers andererseits im Anschluß an das von TULLBERG aufgestellte System der Simplicidentaten zusammengestellt.

A. *Hystriognathi*.

I. Bathyergomorphi.

1. Bathyergidae.

Georychus leipensis Pall. $v_0 = Cä.$ $h = 4 : 1, ZoA.$

II. Hystriomorphi.

1. Hystriidae.

Hystrix cristata L. $v_3 = S.$ $h_6 = 2 : 1, ZoA.$

2. Caviidae.

Coelogenys paca L. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZoA.$

Dasyprocta aguti L. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZoA.$

Cavia porcellus L. $v_0 = C.$ $h_0 = ZmA.$

Hydrochoerus capybara Erxl. $v_0 = C.$ $h_0 = ZmA.$

3. Erethizontidae.

Erethizon dorsatus L. $v_3 = CuS.$ $h = ZmW.$

4. Chinchillidae.

Chinchilla laniger Mol. $v_0 = C.$ $h = ZmA.$

Lagotomus trichodactylus Brook. $v_1 = C.$ $h_0 = ZmA.$

5. Echinomyidae.

Myopotamus coypus Mol. $v_0 = C.$ $h_0 = ZmA$

Echinomys cayennensis Desm. $v_3 = S.$ $h = 3 : 1, ZkLA.$

Cannabateomys amblyonyx Wag. $v_3 = S.$ $h = 3 : 1, ZkLA.$

Octodon degus Mol. $v_3 = C.$ $h = ZkLA.$

Ctenomys magellanicus Bennet. $v_0 = CuS.$ $h_0 = 3 : 1, ZkLA.$

B. *Sciurognathi*.

I. Myomorphi.

a. Ctenodactyloidei.

1. Ctenodactylidae.

Ctenodactylus gundi Pall. $v_3 = S.$ $h = 4 : 1, ZmA.$

b. Anomaluroidei.

1. Anomaluridae.

Anomalurus pelti Temm. $v_3 = S.$ $h = 4 : 1, ZoA.$

2. Pedetidae.

Pedetes caffer Pall. $v_5 = S.$ $h = 2 : 1, ZmW.$

c. Myoxidei.

a. Myoxiformes.

1. Myoxidae.

Graphiurus nagtglasi Jent. $v_3 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZoA.$

Graphiurus murinus Desm. $v_3 = S.$ $h_3 = 2 : 1, ZoA.$

Myoxus glis L. $v_3 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZoA.$

Muscardinus avellanarius L. $v_3 = S.$ $h_3 = 2 : 1, ZoA.$

3. Dipodiformes.

1. Dipodidae.

Sminthus subtilis Pall. $v_3 = S.$ $h_{4-} = 2 : 1, ZmA.$

Zapus hudsonius Zimm. $v_3 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZoA.$

Dipus aegypticus Hasselqu. $v_4 = S.$ $h- = 2 : 1, ZmA.$

7. Muriformes.

1. Spalacidae.

Spalax typhlus Pall. $v_4 = S.$ $h- = 2 : 1, ZmA.$

Rhizomys sp. $v_4 = S.$ $h- = 2 : 1, ZmA.$

2. Nesomyidae.

Gymnromys roberti Major. $v_4 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZoA.$

3. Cricetidae.

Cricetus frumentarius Pall. $v_4 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZoA.$

4. Arvicolidae.

Arvicola amphibius L. $v_4 = S.$ $h_{4-} = 2 : 1, ZmA.$

Neofiber alleni True. $v_3 = S.$ $h_6 = 2 : 1.$

Fiber zibethicus L. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1.$

Cuniculus torquatus Pall. $v_4 = S.$ $h-.$

Myodes lemnus L. $v_3 = S.$ $h_4.$

Myodes schisticolor Lillje. $v_3 = S.$ $h_4.$

5. Hesperomyidae.

Hesperomys leucopus Rafin. $v_4 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZoA.$

Neotoma floridana Say et Ord. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZkLA.$

Sigmodon hispidus Say et Ord. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1.$

Oryzomycterus rufus Desm. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1.$

6. Muridae.

Mus decumanus Pall. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZoA.$

Nesokia indica Gray? $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZoA.$

Hapalotis sp. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1, ZmA.$

Hydromys chrysogaster E. Geoffr. $v_3 = S.$ $h_{4-} = 2 : 1, ZkLA.$

Dendromys mesomelas Brants. $v_3 = S.$ $h_{5-}.$

Steatomys edulis Pet. $v_3 = S.$ $h_5 = 2 : 1.$

Saccostomus lapidarius Pet. $v_3 = S.$ $h_4 = 2 : 1.$

Otomys unisulcatus F. Cuv. $v_3 = S.$ $h_0 = 4 : 1, ZkLA.$

7. Gerbillidae.

Gerbillus pyramidum J. Geoffr. $v_3 = S.$ $h_4 = 2 : 1, ZkLA.$

Psammodomys obesus Cretschmar $v_3 = S.$ $h_{4-} = 2 : 1, ZkLA.$

II. Sciuromorphi.

a. Sciuroides.

1. Haplodontidae.

Haplodon rufus Rafin. $v_2 = S.$ $h_2 = 3 : 1, ZoA.$

2. Sciuridae.

<i>Sciurus vulgaris</i> L.	$v_3 = S.$	$h_6 = 2 : 1, ZoA.$
<i>Sciuropterus volucella</i> Pall.	$v_3 = S.$	$h_7 = 2 : 1.$
<i>Arctomys marmotta</i> L.	$v_5 = S.$	$h_{viel} = 2 : 1.$
<i>Cynomys ludovicianus</i> Ord.	$v_4 = S.$	$h_{viel} = 2 : 1.$
<i>Spermophilus tridecimlineatus</i> Mitch.	$v_5 = S.$	$h_5 = 2 : 1.$
<i>Tamias striatus</i> L.	$v_4 = S.$	$h_5 = 2 : 1, ZoA.$

b. Castoroidei.

1. Castoridae.

<i>Castor canadensis</i> Kuhl.	$v_5 = S.$	$h_0 = 2 : 1, ZmA.$
--	------------	---------------------

c. Geomyoidei.

1. Geomyidae.

<i>Perodipus agilis</i> Gambel.	$v_3 = S.$	$h_4 = 2 : 1, ZkLA.$
<i>Heteromys</i> sp.	$v_3 = S.$	$h_5 = ZoA.$
<i>Geomys tuza</i> Ord.	$v_3 = S.$	$h_3 = 3 : 1, ZoA.$

Zeichenerklärung.

C = Bildung des vorderen Teils des knöchernen Gaumendaches wie bei *Cavia cobaya*. $Cä$ = Bildung des vorderen Teils des knöchernen Gaumendaches ähnlich wie bei *Cavia cobaya*. CuS = Bildung des vorderen Teils des knöchernen Gaumendaches liegt zwischen der von *Cavia cobaya* und *Sciurus vulgaris*. S = Bildung des vorderen Teils des knöchernen Gaumendaches wie bei *Sciurus vulgaris*. ZoA = Zunge ohne Absatz. ZmA = Zunge mit Absatz. ZmW = Zunge mit Wulst. $ZkLA$ = Zunge mit kleinem Absatz. $v_0, v_1, v_3, v_2, v_3, v_4$ und v_5 = Gaumen zwischen den Nagezähnen und den Backenzähnen keine —, eine undeutliche —, drei undeutliche —, zwei —, drei —, vier — und fünf Gaumenleisten. $h_0, h_1, h_4, h_5, h_2, h_3, h_4, h_5, h_6, h_7$ und h_{viel} = Gaumen zwischen den Backenzahnreihen keine —, undeutliche —, vier undeutliche —, fünf undeutliche —, zwei —, drei —, vier —, fünf —, sechs —, sieben — und viele Gaumenleisten. $2 : 1, 3 : 1, 4 : 1$ = das Verhältnis der Länge des zwischen den Backenzahnreihen gelegenen Teiles des Gaumens zu seiner Breite.

Den äußeren Bau des Gaumens von *Sciurus vulgaris* hat RETZIUS (1906) beschrieben und einen Gaumen auf Taf. XL, Fig. 1 abgebildet. Aber es bleibt einiges richtig zu stellen und nachzutragen. Er hat es unentschieden gelassen, was als die Papilla palatina anzusprechen ist. Er schreibt darüber: »Vor diesen Leisten findet sich noch eine bogenförmige Leiste, welche vorn in der Mitte einen rundlichen, ovalen Auswuchs, eine scharf begrenzte Erhabenheit trägt, die vielleicht als die Papilla palatina zu bezeichnen ist, obwohl sie hier nicht dicht hinter den Schneidezähnen liegt. Es findet sich nämlich zwischen ihrem vorderen Rande und diesen Zähnen eine schmale, von den zusammengebogenen Lippenrändern eingefasste Rinne, welche beim Eichhörnchen nur kurz ist, während sie bei manchen andern Nagern recht lang sein kann. Am Boden dieser Rinne sieht man noch eine längliche, aber

ziemlich niedrige und schmale Erhabenheit, welche vielleicht auch der fraglichen Papille entsprechen kann«. Eine genaue Betrachtung der Region der Papilla palatina zeigt, daß der vorn in der Mitte der Region der Papilla palatina gelegene, rundliche, ovale Auswuchs die Papilla palatina ist, da man ganz deutlich die Ausmündungsstellen der Canales naso-palatini sondieren kann. Bei der RETZIUSschen Abbildung sind sie ungefähr in die Scheitelpunkte der beiden rechtwinkligen Figuren in der Region der Papilla palatina eingezeichnet zu denken, eine Stelle, die sowohl durch Paramedianschnitte wie durch Transversalschnitte als solche bestätigt wird. Man kann es nicht als ein Kriterium für die Lage der Papilla palatina hinstellen, daß sie dicht hinter den Schneidezähnen liegen müsse, da, wie schon bei *Cavia* näher besprochen wurde, eine mehr oder weniger lange Rhaps palati eingeschoben sein kann. Eine solche Verschmelzung der Papilla palatina mit der ersten Gaumenleiste beobachtete ich auch bei *Anomalurus Beecrofti*, bei welchem Tier der Zusammenschluß nicht so innig ist wie bei *Sciurus*, bei *Arctomys marmotta*, *Dasyprocta fuliginosa*, *Microtus arvalis*, *Sciurus indicus*, *Cricetomys gambianus*. TULLBERG bildet sie ab auf Taf. XXXVI bei *Hystrix cristata* (Fig. 2), *Anomalurus Beecrofti* (Fig. 12), *Myoxus glis* (Fig. 14), *Zapus hudsonius* (Fig. 16), *Gymnuromys roberti* (Fig. 19), *Cricetus frumentarius* (Fig. 20), *Arvicola amphibius* (Fig. 21), *Hesperomys leucopus* (Fig. 22), *Oxymycterus rufus* (Fig. 24), *Hydromys chrysogaster* (Fig. 26), *Sciurus vulgaris* (Fig. 29), *Arctomys marmotta* (Fig. 30) und *Geomys tuza* (Fig. 33).

Der Paramedianschnitt (Taf. III, Fig. 25 pp, 1) gibt auch darüber Aufschluß, ob man die hintere wallartige Abgrenzung der Region der Papilla palatina als erste Gaumenleiste zu deuten hat. Da sie im Bau vorzüglich aber ihre äußeren Flügel den andern Leisten ähneln, so ist sie tatsächlich die erste Gaumenleiste. Ihr mittlerer Abschnitt ist mit der eigentlichen Papilla palatina zu einem Komplex verschmolzen, was natürlich für die Festigkeit der Papille nicht ganz unwesentlich ist.

Die Rhaps palati setzt in einer Höhe von $\frac{1}{2}$ mm und einer Breite von 1 mm hinter den Schneidezähnen an, erreicht mit einer Höhe von 1 mm und einer Breite von $1\frac{1}{2}$ mm ihr Ende. Die Seitenwände erheben sich etwas der Medianen zugeneigt aus der Furche. Die First ist gewölbt (Taf. III, Fig. 25 rp). An die Rhaps palati schließt sich 1 mm steil abfallend der vordere Teil der Papilla palatina an (Taf. III, Fig. 25 pp). Sie erhebt sich im Durchschnitt 2 mm über die Furche und nimmt allmählich, in der Transversalen gemessen, bis 3 mm zu, um dann in die erste Leiste überzugehen. Die Seitenwände der Papilla

palatina stehen zur Talfurche senkrecht und die First ist schwach gewölbt.

Aus der RETZIUSSEHEN Figur könnte man ferner die Anschauung gewinnen, daß die Rückwände der ersten, zweiten, dritten, vierten und fünften Gaumenleiste sehr steil wären, während die Vorderwände der zweiten, dritten, vierten und fünften sehr schräg zum Gaumen ständen. Wie aber der Paramedianschnitt (Taf. IV, Fig. 26, 2 u. 3) durch die zweite und dritte Leiste bekundet, ist gerade das Umgekehrte der Fall.

Im Anschluß hieran soll die Verteilung des elastischen Gewebes und der allgemeine histologische Aufbau der Schleimhaut, soweit dieses für die Einordnung des elastischen Gewebes von Wichtigkeit ist, einer Betrachtung unterzogen werden. Ehe ich auf die einzelnen Teile der Gaumenschleimhaut eingehe, soll die dünne Schicht mit paramedianen elastischen Fasern, die dem Periost des knöchernen Gaumendaches anliegt, aber nicht an allen Stellen die gleiche Dicke besitzt, erwähnt werden, deren Bedeutung für den Knochen im allgemeinen (SCHULZ, 1894/95) einer Betrachtung unterzogen hat.

Der histologische Aufbau der oben beschriebenen Rhaps palati gleicht, was das Epithel, den Bau und die Verteilung des Bindegewebes und der Muskeln anbelangt, mit einigen Abweichungen, die besonders die Verteilung des elastischen Gewebes betreffen, dem von KOHLMAYER (1906) bei *Mus decumanus* beschriebenen. Man kann daher auf dessen Textfig. 2, die einen Transversalschnitt durch die Längsleiste darstellt, verweisen. Wie bei *Mus decumanus*, so dringen auch hier links und rechts die Muskelbündel der beiden oberen Schneidezahnmuskeln in transversaler Richtung, die je von einem Perimysium externum eingeschlossen sind, deren lockere Bindegewebsfasern und vielen dicken elastischen Fasern denselben Verlauf wie die Muskelbündel zeigen, ein. Aber auch zwischen die einzelnen Muskelbündel in das Perimysium internum senken sich die elastischen Fasern mit den Muskelbündeln gleichgerichtet (Taf. III, Fig. 25 u. Taf. IV, Fig. 27 *m, tef*). Diese elastischen Fasern, sowohl die, welche die Muskeln äußerlich bekleiden wie die im Innern, stehen also in enger Beziehung zu den Muskeln selbst, sie setzen sich aber nicht, wie bei *Mus decumanus* in die 400 μ dicke Schicht Bindegewebe fort, die zwischen den Muskeln medianwärts liegt. Sie ist also in die Längsrichtung der Rhaps palati eingestellt, eine Richtung, die mit den sehr reichlich vorhandenen, gegen die eben genannte Schicht scharf abgesetzten elastischen Fasern in der Schicht mit dichtverfilztem Bindegewebe übereinstimmt, die zwischen der Mittelschicht und dem 250 μ dicken Epithel liegt und der

Propria mucosae angehört. Die elastischen Fasern durchkreuzen sich auf ihrem Weg, und so entsteht ein Flechtwerk.

Der Papillarkörper dieser Schicht setzt sich zusammen aus paramedian verlaufenden Epithelwülsten, die durch kleinere Wülste untereinander verbunden sind, und die Zwischenräume ausfüllende Bindegewebswülste mit Papillen auf breiter Basis aus homogenem Bindegewebe. Bindegewebe und Epithel sind durch eine zarte Basalmembran getrennt. An diese Basalmembran oder nicht weit von ihr entfernt lagern sich an die Epithelwülste die paramedianen elastischen Fasern dichter zusammen, und auf einem Transversalschnitt macht es den Eindruck einer durch die Querschnitte der Bindegewebswülste unterbrochenen Guirlande. Aus diesen elastischen Fasern wie aus der ganzen anliegenden Schicht biegen elastische Fasern zum Epithel und in die Papillen ab.

Der Papillarkörper, der zwischen der Bindegewebsschicht, die den Muskel nach dem Epithel zu begrenzt, und dem letzteren liegt, enthält schlanke, hohe Papillen und ist von dünnen Bindegewebsfasern mit viel Kittsubstanz dazwischen ausgefüllt. Wenige dünne elastische Fasern kommen von den elastischen Fasern des Perimysium externum, steigen zum Epithel und in die Papillen und werden auf ihrem Weg von paramedianen elastischen Fasern gekreuzt. Es fehlt hier die Basalmembran und die anschließende dünne Schicht mit paramedianen elastischen Fasern.

An die Schicht zwischen den beiden Muskeln schließt sich eine ebensolche dicke Schicht an, begrenzt von dem knöchernen Gaumendach. Sie besteht aus dünnen Bindegewebsplatten mit transversal und median verlaufenden Bindegewebsbündeln, die vereinzelt oder in Haufen zusammenliegende Fettzellen umschließen und zwischen diese Fettzellen dickere oder dünnere Bündel in netzförmiger Ausbildung schicken. Das elastische Gewebe ordnet sich so ein, daß seine Hauptmasse in den äußeren Schichten der Bindegewebsplatten sich ausbreitet und in demselben Sinne wie die Bindegewebsbündel gerichtet ist. Von hier entsendet es elastische Fasern als ein dichtes Netzwerk zwischen die Fettzellen, diese umspinnend.

Hier treten noch paramedian gestreckte Stränge eines Gewebes auf mit größerem oder kleinerem Durchmesser, das der Hauptsache nach aus einer homogenen Grundsubstanz, die wie die Basalmembran schwach oder garnicht gefärbt und von sehr wenigen dünnen Bindegewebsfibrillen durchzogen ist. Die Stränge liegen ebenso wie die Gruppen der Fettzellen zwischen den Bindegewebsplatten mit den elastischen

Fasern in den äußeren Schichten, und von diesen aus durchziehen in gestrecktem Verlauf nach allen Richtungen dicke elastische Fasern diese Massen. Die Zellen verleihen diesem Gewebe ein ganz besonderes Gepräge, indem nämlich die Kerne von spärlichem Protoplasma umgeben, das an den beiden Enden des länglichen Kerns mit kompaktem Chromatin spindelförmig ausgezogen ist, aber auch sonst Protoplasmastränge ausschießt, in einen Raum eingeschlossen sind, der eine spindelförmige Gestalt hat und dessen kleiner Durchmesser die Dicke des Kerns um das Dreifache übertrifft. Der längere Durchmesser übertrifft den des Kerns um ein Beträchtliches. Die blasigen Zellen liegen zu Gruppen zusammen, können aber auch weit getrennt sein. Der Raum ist oft nur durch elastische Fasern und Bindegewebsfibrillen von der umgrenzenden homogenen Kittsubstanz abgesetzt, aber es hat oft den Anschein, als ob wirkliche Kapseln vorhanden wären (Taf. IV, Fig. 28 *blz*). Ich vermute, daß die Stränge mit denen identisch sind, die ROSCHER (1909) bei *Cricetus frumentarius* beschreibt. »Zwischen der Propria und dem Venenlager verläuft in der Ausdehnung von den Schneidezähnen bis zur Einmündungsstelle der Ductus nasopalatini median eine senkrecht gestellte Sehnenplatte, an der Fasern des *M. buccinator* und *M. incisivus* ihren Ursprung nehmen«. Die blasigen Zellen in Gruppen repräsentieren wohl eine Art Knorpelgewebe innerhalb der »Sehnenplatten«. Ich verweise auf den typischen Knorpelkern bei *Cavia*.

Die oben genannten beiden Muskeln treten auch rechts und links in die Papilla palatina ein, und es stimmt der vordere dem Knochen anliegende Teil der Papilla palatina im Bau des Bindegewebes und in der Anordnung des elastischen Gewebes im wesentlichen mit der Rhapsopalati überein. Eine Änderung ist insofern eingetreten, als die Fettzellen sich rechts und links in die Nähe der Muskeln und des Knochens gruppiert (Taf. III, Fig. 27 *fg*) und die Bindegewebsplatten und die dazu gehörigen elastischen Fasern sich horizontal angeordnet haben. Auch die Gewebsstränge mit den blasigen Zellen erstrecken sich zwischen den Bindegewebsplatten hier hinein. Es zeigt sich ein solcher Strang von elastischen Fasern umscheidet und durchzogen auch in der Schicht, die zwischen den beiden Muskeln liegt (Taf. IV, Fig. 27 *spl*). Je mehr man in die Papille eindringt, desto mehr weichen die Muskeln rechts und (Taf. IV, Fig. 27 *m + tef*) links zurück, und desto mehr wird die Mittelschicht von dem Strang erfüllt, um sich mit einem der Stränge zu vereinigen, der in der Schicht hinzieht, die zwischen der Mittelschicht und dem Knochen liegt. Hiermit gewinnt die Mittel-

schiebt den Charakter der letztgenannten Schicht, indem die Gewebstränge mit paramedianer Richtung zwischen Bindegewebsplatten in horizontalem Verlauf mit vielen transversalen elastischen Fasern auftreten (Taf. IV, Fig. 27 *spl, tef*). Aber auch hier stehen die elastischen Fasern in keiner Beziehung zu den elastischen Fasern, die im selben Sinne die Muskeln begleiten, sondern sind von diesen durch Bindegewebschichten getrennt, in deren äußeren Schichten die Fasern beiderseits enden.

Im vorderen Teil der Papilla palatina, der die Rhaps palati überragt, stellen sich in der Paramedianen mehr hohe als breite Stränge auf mit blasigen Zellen (Taf. IV, Fig. 28 *blz*). Dieses Gewebe nimmt schließlich den ganzen Teil der Papilla palatina bis zu den Canales naso-palatini ein in Gestalt eines verknüpften Strangwerkes, ja es strahlen einzelne Stränge in die Bindegewebschicht zwischen den Canales naso-palatini aus. In dieser Zentralmasse treten Nester von typischen elastischen, 250 μ dicken Knorpelkernen auf (Taf. IV, Fig. 27 *kk*), und es ist wohl nicht von der Hand zu weisen, daß man es mit einem besondern Stützgewebe für das Vorderteil der Papilla palatina zu tun hat. Dieses und der Befund eines größeren Knorpelstückes in der Rhaps palati von *Cavia cobaya* erinnert an Verhältnisse, wie sie bei dem unter dem Namen *Lyssa* gehenden Gebilde in der Säugetierzunge von den verschiedensten Autoren beschrieben werden.

Das elastische Gewebe in dem eben beschriebenen Teil der Papilla palatina hat einen paramedianen Verlauf und häuft sich besonders in Lamellen (Taf. IV, Fig. 27 *pef*) auf der Epithelseite des Gewebes mit den blasigen Zellen. Von den Nestern elastischen Knorpels gehen die elastischen Fasern in Wirbeln ab, ohne einen Einfluß auf die Hauptrichtung auszuüben. Nach vorne strebt das elastische Gewebe zum Epithel des Vorderteils, um in dessen Papillarkörper ein Ende zu finden.

Der übrige Teil der Papilla palatina mit Ausschluß der mit ihr verbundenen ersten Gaumenleiste steht in bezug auf die Verteilung des elastischen Gewebes in Beziehung zu der Ausmündung der Canales naso-palatini und dem sie begleitenden Stützknorpel.

Die Canales naso-palatini senken sich rechts und links, wie schon bei der Beschreibung der äußeren Verhältnisse des Gaumens angegeben, an den Seitenabhängen der Papille in nach der Medianen zu konvergierenden, etwas gebogenen Gängen in die Tiefe, um den Knochen in einer in der paramedianen gestreckten Öffnung zu durchsetzen, und es sei vorweg angegeben, daß zwischen Knochen und den Canales naso-palatini sich dicke elastische Fasern spannen (Taf. III, Fig. 25 *enp*,

pef). Der Stützknorpel besteht aus zwei Teilen, die durch Knorpelspangen verbunden sind. Der eine Teil breitet sich als eine horizontale, am hinteren Ende zum knöchernen Gaumendach geneigte, 250—300 μ dicke Platte von Hyalinknorpel aus (Taf. III, Fig. 25 *sk*) zwischen den Canales naso-palatini ungefähr in der Höhe ihrer Ausmündungen. Sie läuft in dem Vorderteil der Papilla palatina sich allmählich verschmälernd spitz aus (Taf. IV, Fig. 27 *sk*), während der hintere Abschnitt breit in einzelnen Fortsätzen endet, an die sich der zweite Teil angliedert, der vornehmlich aus zwei zu jener Platte senkrecht stehenden, paramedian bis in die erste Gaumenleiste reichenden, nur durch eine ebenso dicken Schicht Bindegewebe mit zahlreichen Fettzellen getrennten, 400 μ dicken Hyalinknorpelplatten besteht. Diese sind mit Stellen elastischen Knorpels vergesellschaftet. An die Platten legen sich nach außen Knorpelspangen an (Taf. III, Fig. 25 *sk*). Durch diese Richtung der beiden Knorpelteile wird der paramediane Verlauf des elastischen Gewebes nicht beeinflußt. Wir haben gesehen, daß das elastische Gewebe in einer Schicht mit paramedianem Verlauf dem knöchernen Gaumendach anliegt. Darauf folgt eine Schicht mit transversalen elastischen Fasern, und in dem vorderen Teil der Papilla palatina wieder paramedian verlaufende elastische Fasern. Der letztere Verlauf wird auch zwischen den Canales naso-palatini und durch die erste Gaumenleiste hindurch beibehalten. Die transversalen elastischen Fasern in der folgenden Schicht ordnen sich zwischen den Canales naso-palatini vollständig um. Dieses resultiert daraus, daß die Canales naso-palatini nach dem Knochen zu nur eine schmale Schicht Bindegewebe von 250 μ Dicke zwischen sich übrig lassen. Hier stößt man auf ein regelrechtes Netzwerk, das zum Teil Fasern aus der transversalen Schicht erhält, und zum andern Teil spannen sich nach allen Richtungen zwischen das Epithel der Canales naso-palatini einzelne Fasern oder Bündel, die meistens an vorpringenden Epithelzapfen angeheftet sind. Sobald der Bereich der Canales naso-palatini nach der ersten Gaumenleiste zu verlassen wird, treten nicht etwa wieder elastische Fasern mit ausgesprochener transversaler Richtung auf, sondern von dem Netzwerk gehen paramediane elastische Fasern aus, ordnen sich parallel den Knorpelplatten in Lamellen an und heften sich zuweilen an vorspringende Knorpelstücke an. Es bleibt noch die Anordnung des elastischen Gewebes in den beiden Seitenteilen, die durch die Canales naso-palatini vom Hauptteil der Papilla palatina abgetrennt sind, und in dem Teil, der zwischen der horizontalen Knorpelplatte und dem Epithel der Papilla palatina liegt, nachzutragen. In dem Abschnitt

der Seitenteile, der knochenwärts liegt, behalten die elastischen Fasern die transversale Richtung der vor den Gängen liegenden Schicht bei und zwar ziehen sie vom Epithel der STENSONSchen Gänge zu dem der Papilla palatina mit hohen schmalen Papillen, in die wenige dünne elastische Fasern einströmen. Aber schon hier gesellen sich paramediane elastische Fasern zu, und diese nehmen auch den andern Teil ein, indem sie sich hauptsächlich auf eine Schicht längs der Canales naso-palatini verteilen, ein wohl nicht unwichtiges Moment für die Stütze der Gänge, da hier kein Knorpel vorhanden ist. Selbstverständlich stellen sich die elastischen Fasern zwischen Knorpelplatte und Epithel in paramedianer Richtung ein und treten in die erste Gaumenleiste über. Aber dem Knorpel dicht angelagert zwischen den Spangen, die an der rechten und linken unteren Kante des Knorpels entlang laufen, breiten sich elastische Fasern und Bündel transversal aus. Aus dem paramedianen Faserwerk biegen elastische Fasern zu dem Epithel auf, durchkreuzen sich und heften sich pinselförmig an den breiten Epithelwülsten an. Spärliche Ausläufer treten auch in den Außenmantel der wenigen Papillen mit breiter Basis ein, oft weisen die Papillen gar keine elastischen Fasern auf.

Wie schon mehrfach erwähnt, tritt das elastische Gewebe aus der Papilla palatina in die mit dieser verschmolzenen, ersten Gaumenleiste in paramedianer Richtung ein und durchzieht ebenso die Leiste bis zu dem Epithel der Rückwand. Sie umschließen hier die sich in Unmasse häufenden Fettzellen und werden so oft von ihrer Bahn abgelenkt (Taf. III, Fig. 25 *pef*). Ehe die elastischen Bündel das Epithel der Rückwand der ersten Leiste erreichen, divergieren ihre einzelnen Fasern, durchkreuzen sich mit andern, teilen sich kurz vor ihrer Endigung pinselförmig auf, durchkreuzen sich wieder und bilden so ein dem Epithel anliegendes subepitheliales Netz, in dem die paramedianen elastischen Faserbündel einen festen Halt gewinnen. Der Papillarkörper ist fast gar nicht ausgebildet. Dieselbe Ausbildung findet sich auch zwischen der hinteren Wand der ersten Leiste und derjenigen der Canales naso-palatini, nur daß bei den letzteren die Hauptendigungen der elastischen Fasern in einer Bindegewebsschicht liegen, die von dem Epithel der Canales naso-palatini durch eine Schicht von gleicher Dicke wie jene Epithelwand getrennt ist. In diese letztere Schicht dringen nur wenige dünne elastische Fasern oft bis zum Epithel. In den beiden freien Flügeln der Leiste sind die elastischen Fasern ebenso angeordnet, nur sind sie durch nichts in ihrem paramedianen Verlauf gestört, und dieser Teil der ersten Leiste stimmt daher mit den andern Gaumenleisten

besonders überein, und man kann hieraus und aus dem äußeren morphologischen Aufbau den Schluß ziehen, daß sie die erste Gaumenleiste ist.

In der Submucosa, die zu beiden Seiten der Medianen liegt, werden durch dicke Venenstämme, die aus dem hinteren Teil des Gaumens kommen, in den paramedianen Verlauf der elastischen Fasern Störungen gebracht (Taf. IV, Fig. 26 *sm, v*). Hier nehmen Venen, deren Wände reichlich elastische Fasern enthalten, in Form eines Venen-netzes fast den ganzen Raum zwischen Knochen, Leisten und dem Epithel der Furchen zwischen den Leisten ein. Hierzu gesellen sich Arterien und Nerven. Es bleibt nur eine dünne Schicht Bindegewebe dem Knochen anliegend mit paramedianen elastischen Fasern übrig, an die sich Gruppen von Fettzellen, von elastischen Fasern aus der letztgenannten Schicht umspinnen, anschließen, die in Einbuchtungen der Venen liegen (Taf. IV, Fig. 26 *fg*). Zwischen den Venen und dem Epithel der Furchen schiebt sich eine dünne Schicht von Bindegewebe ein. Nach den Seitenrändern des Gaumens treiben die Venen Aus-sackungen, zwischen denen sich Bindegewebe breit macht. Die Sub-mucosa hat keinen Anteil an der Bildung des bindegewebigen Innern der Leisten. In den Gaumenleisten selbst, in der zweiten sowohl wie bis zur letzten, herrscht der paramediane Verlauf des elastischen Ge-webes vor, aber in der Fülle dieses Gewebes ist die zweite und dritte den folgenden überlegen (Taf. IV, Fig. 26, 2 u. 3; Fig. 29, 5). Die Leisten werden von zu stärkeren oder schwächeren Bündeln vereinigen-ten, paramedianen elastischen Fasern durchzogen. Die Bündel teilen sich, und ihre Teile vereinigen sich wieder mit andern Bündeln, und so entstehen mehr oder weniger große Maschen, in die die Nerven und Blutgefäße eingelagert sind. Ehe die elastischen Faserbündel die Wände des Epithels erreichen, weichen ihre einzelnen Fasern auseinander, durchkreuzen die Fasern anderer Bündel und endigen, sich wieder auf-fasernd, vor dem Epithel. Dem Epithel parallel zwischen den Endi-gungen der Fasern ziehen wenige elastische Fasern hin, die sich aber von den elastischen Fasern der Bündel herleiten, die kurz vor dem Epithel umbiegen und diesem eine größere oder kleinere Strecke parallel gerichtet sind. So wird dem Epithel ein dichtes Flechtwerk angela-gert. Das elastische Gewebe nimmt nach den lateralen Enden der Lei-sten an Menge und Dichte ab, aber es ändert sich nicht in der Rich-tung. Wenige elastische Fasern von andern als paramedianen Ver-lauf bringen kein wesentlich andres Moment in die Anordnung des elastischen Gewebes (Taf. IV, Fig. 26 u. 29 *pef*). Die elastischen Faser-bündel, die in der Basis der Leisten liegen, schicken oft Bündel zwischen

die Einbuchtungen und seitlichen Aussackungen der Venen, und diese Fasern gehen meistens einen Verband mit den elastischen Fasern der Venenwände ein, aber es ist nicht anzunehmen, daß die letzteren die Ursprungstätte für jene sind.

Ebenso stammen auch die elastischen Fasern in der Propria mucosae der Furchen, die in den hinteren Furchen reichlicher sind als in den vorderen, von obigen Faserbündeln der Leistenbasis und verlaufen ebenso. Sie strömen in die Außenmäntel der Bindegewebspapillen ein, die hier in größerer Zahl vorhanden sind. Über diesen Papillen ist das Epithel als kleiner Höcker auf der Außenfläche der Furche emporgewölbt. Sind die Höcker breiter und höher, so ist ihr bindegewebiger Teil auch stark vergrößert und eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen. Nun gesellen sich zu den aufsteigenden Fasern in der Basis der Sekundärpapillen paramediane elastische Fasern. Der Paramedianschnitt durch eine Leiste und ein Medianschnitt durch einen solchen Höcker gleichen sich daher in bezug auf die Anordnung des elastischen Gewebes (Taf. IV, Fig. 29, 5 po). Die reihenweise Anordnung dieser Papillae operariae in den breiten Furchen parallel den Leisten, das Auftreten von 10 und mehreren Leisten bei andern Sciuriden und der gleiche histologische Aufbau der Papillae operariae und der Leisten lassen die Vermutung zu, daß die Bildung einer Leiste aus solchen einzelnen zu Reihen geordneten Papillae operariae im Laufe der Phylogenese wahrscheinlich sein kann.

In den weichen Gaumen setzen sich die Schichten elastischer Fasern, die den Knochen und dem Epithel der Furchen angelagert sind, in gleicher Weise nur an Dicke zunehmend, fort. Sie schließen ein dickes Drüsenlager, dessen Ausführungsgänge durch das Oberflächenepithel nach außen münden und das durch interstitielles Bindegewebe in kleinere Drüsenpakete gesondert ist, ein. Zwischen das interstitielle Gewebe der Drüsen mischen sich elastische Fasern, die von den beiden umscheidenden Schichten ihren Ursprung nehmen. Aus dieser Anordnung resultiert eine Einwirkung auf die Austreibung der Sekrete.

Insectivora.

Talpidae.

Talpa europaea L.

Soricidae.

Crocidura aranea Wagn.

Erinaceidae.

Erinaceus europaeus L.

Centetidae.

Centetes caudatus Wagn.

Historisches. Von *Talpa europaea* sagt CUVJER (1845), daß »on trouve plus saillants, . . ., leur courbure est à peine marquée«.

RETZIUS (1906) bildet die Gaumenschleimhaut von *Talpa europaea* (Taf. XLI, Fig. 1) ab und gibt eine eingehende Beschreibung. »Der Gaumen von *Talpa* ist von kegelförmigem Umriß mit an den Vorderzähnen abgestumpfter Spitze, an welcher man eine kleine kurze Papillenregion bemerkt; in der Mitte derselben erhebt sich eine kleine Papille mit einigen Höckern an ihren Seiten. Dahinter finden sich die Gaumenleisten, acht an der Zahl, von denen die vier vorderen etwas anders gestaltet sind als die vier hinteren. Eine mediane Furche ist hier nur stellenweise vorhanden, nämlich an den zwei vordersten Leisten, welche dadurch in zwei Seitenarme geteilt werden, und an den vier hintersten Leisten, wodurch die Trennung in zwei Arme erfolgt; in dieser hinteren Partie des Gaumens setzt sich die Medianfurche auch zwischen die Leistenrücken fort. Die vier vordersten Leisten stehen zwar der Quere nach, biegen sich aber mit ihren äußeren Enden nach hinten um und kehren ihren freien zugeschärften Rand stark nach hinten. Die vier hinteren Leisten sind auch im ganzen der Quere nach gestellt, zeigen aber einige kleinere Biegungen und haben ihre Rückenfurche in ihrer Mitte, ohne eigentliche Drehung nach hinten und ohne Dachziegelanordnung. In den eingesenkten Feldern zwischen den Leisten sieht man eine Menge kleinerer warzenähnlicher Höcker. Hinten endigt der harte Gaumen mit noch einer wallartigen Leiste.«

Die Gaumenschleimhaut von *Erinaceus europaeus* hat RETZIUS (1906) von einer Reihe von Exemplaren abgebildet (Taf. XLI, Fig. 4—11). Er schreibt darüber: »Am vorderen Ende steigen von der Nasenspitze zwei schmale Wälle zu ihr hinab und umfassen mit ihren hinteren Enden die länglich ausgestreckte, aus zwei Erhabenheiten zusammengesetzten Papillae palatinae, wie die Fig. 10 deutlich zeigt. Dahinter findet sich ein dreieckiger Wulst, in dessen Medianlinie oft eine Furche vorkommt, welche ihn in zwei Seitenarme teilt. Dieser Wulst ist entweder als ein hinterer Randteil der Papillarregion oder als die vorderste Gaumenleiste zu bezeichnen; in der Tat ähnelt er den Gaumenleisten. Dahinter folgen die eigentlichen ausgebildeten Leisten, von denen man konstant acht, und, wenn man die Schlußleiste des harten Gaumens auch mitzählt, neun findet. Die vorderste ist stets in der Medianlinie vorn zugespitzt und gebogen, die beiden folgenden sind weniger nach vorn gebogen. Dann folgen drei, welche zwar auch mit ihren Seitenarmen in derselben Richtung, nach vorn, gebogen sind; die Mittelpartie ist aber nach hinten gezogen. Die drei letzten (die Schlußleiste mitgerechnet) stehen mehr gerade der Quere nach. In der Medianlinie werden sie durch einen Kamm vereinigt, welcher besonders bei den mittleren kräftiger ausgebildet ist. Hierdurch ist die Trennung der Leisten in zwei Seitenarme weniger markiert als bei manchen andern Tieren. In den eingesenkten Feldern sieht man nur sehr niedrige, schwache, kleine Höcker.«

Aus seinen Untersuchungen über die Insectivoren zieht RETZIUS den Schluß, daß hier die »Anordnung der Gaumenleisten derjenigen der Marsupialier im ganzen recht nahe steht, teilweise sogar auf einem noch primitiveren Standpunkt der phylogenetischen Entwicklung, wie z. B. bei *Erinaceus*; obwohl auch in dieser Ordnung ausgeprägtere spezielle Differenzierungen (z. B. bei *Centetes*) vorkommen«.

Eigene Untersuchungen. Den mikroskopischen Aufbau der Region der Papilla palatina von *Talpa europaea* kann ich aus Mangel an geeigneten Schnitten nicht beschreiben.

Das Stratum germinativum ist durchschnittlich 30μ dick, während das Stratum corneum nur 10μ mißt. Letzteres ist an der First der Leisten sehr scharf ausgezogen, und diese ist pharyngealwärts gerichtet.

Im übrigen Teil der Gaumenschleimhaut stimmen die Submucosa, die Propria mucosae und das Epithel in der Dicke überein. Sie sind je etwa 40μ dick. Im Bereich der Leisten ist die Submucosa etwas dicker, aber sie hat nur einen indirekten Anteil an der Bildung der Leisten. In ihr verlaufen paramediane elastische Fasern, die besonders dorsalwärts der Leisten in dichter Menge liegen. Die Propria mucosae der Täler ist relativ arm an elastischen Fasern. Nur da, wo sie Ausstülpungen, Sekundärpapillen mit Primärpapillen bildet, die auf der Oberfläche des Epithels als »warzenähnliche Höcker«, Papillae operariae, sichtbar werden, sind reichlichere, von der Propria mucosae kommende, aufsteigende elastische Fasern vorhanden. Es sind aber keine Übergänge von diesen Papillae operariae zu den Gaumenleisten vorhanden. Die Propria mucosae innerhalb der Leisten führt paramediane elastische Fasern in großer Menge und Dichte, die von Epithelvorderwand zur Rückwand ziehen. RETZIUS sagt, daß »hinten der harte Gaumen mit noch einer wallförmigen Leiste endigt«. Es ist dieses keine typische Gaumenleiste und ihre Entstehung ist schon bei *Halimaturus ruficollis* näher beschrieben worden.

Die Gaumenschleimhaut von *Crocidura aranea* ähnelt im makroskopischen Aufbau der von *Sorex vulgaris*, die RETZIUS beschrieben hat. Vorn zwischen den beiden Zahnreihen liegt die in der Medianen 1 mm lange Papilla palatina, deren vorderster Teil in der Medianen einen Kamm aufweist, während der hintere Teil eine Medianfurche besitzt. Kamm und Furche stellen die Rhapshe palati dar. Die größte Breite der Papilla palatina ist von der linken zur rechten Zahnreihe 300μ , während die größte Höhe, vom knöchernen Gaumendach ab gemessen, 330μ beträgt (Taf. IV, Fig. 30 pp).

Hinter der Region der Papilla palatina folgen die transversal zum Gaumen gestellten, durch eine Rhapshe palati in Gestalt einer Medianfurche getrennten, ersten Gaumenleisten (Taf. IV, Fig. 30, 1 u. 2). Die lateralen Enden dieser Leisten stoßen in die Lücken zwischen den zweiten und dritten, bzw. dritten und vierten Vorderzähnen. Sie sind eher papillenähnlich, aber sie sind doch die ersten beiden Gaumenleisten, da sie im inneren Bau vollkommen mit den typischen Leisten

übereinstimmen. Sie sind nur wegen der Schmalheit des Gaumens an dieser Stelle und wegen der Rhaps palati etwas weniger imponierend ausgefallen. Man könnte sie allerdings auch als Vorläufer der Gaumenleisten auffassen. Auch bei *Sorex vulgaris* beschreibt RETZIUS derartige Höcker und hält sie für rudimentäre Gaumenleisten. Es reihen sich noch acht Gaumenleisten an, die quer zum Gaumen gestellt, in der Mittellinie etwas nach hinten eingeknickt sind und von vorn nach hinten etwas schwächer werden (Taf. IV, Fig. 31, 9—10). In der Medianen verläuft die Rhaps palati, welche die dritte Gaumenleiste in zwei Seitenarme trennt, während sie bei den übrigen Leisten in Gestalt einer First auftritt. Hinter den Molaren findet sich wie bei *Talpa europaea* und *Sorex vulgaris* »noch eine eigentümliche, abschließende Querleiste, eine wallartige Erhebung«.

Was den mikroskopischen Aufbau der Region der Papilla palatina von diesem Tiere anbelangt, so durchbrechen die Canales naso-palatini, etwa 300 μ von einander entfernt, das knöcherne Gaumendach, konvergieren nach der Medianen des Gaumens zu und nähern sich in ungefähr halber Höhe der Papilla palatina bis auf 100 μ . Hiernach divergieren sie, um an den Seitenrändern der Papilla palatina in der Nähe der Innenseite der beiden zweiten Vorderzähne vor der ersten Gaumenleiste also am hinteren Ende der Papilla palatina nach außen zu münden. Der lichte Durchmesser der Canales naso-palatini ist durchschnittlich 20 μ (Taf. IV, Fig. 30 *cnp*). Nur auf der Außenseite werden sie von einem Stützknorpel, der am knöchernen Gaumendach entspringt, auf einer Strecke von 250 μ umfaßt (Taf. IV, Fig. 30 *sk*). Im vordersten Teil der Papilla palatina ist die Verteilung des elastischen Gewebes eine Folge der Beziehung, die zwischen ihm und dem knöchernen Gaumendach besteht. Die den vordersten Teil des knöchernen Gaumendaches bildenden Ossa incisiva sind nicht wie z. B. bei andern Mammaliern in der Medianen abgerundet verbunden und verstärkt, sondern sie enden nach vorn sozusagen frei. Diese geringe Stabilität der Ossa incisiva würde sicher die enorme Leistungsfähigkeit der Vorderzähne stark beeinträchtigen, und es ist das elastische Gewebe als Hilfsfaktor herangezogen. Es ist so geordnet, daß der vordere Teil des knöchernen Gaumendaches in seiner Lage fixiert wird und trotzdem infolge der physikalischen Eigenschaften des elastischen Gewebes beweglich genug bleibt. Es setzt sich nämlich an das vordere Ende der dorsalen Fläche des Gaumendaches ein hierzu transversal gestelltes dickes Band aus dichten elastischen Fasern an (Taf. IV, Fig. 30 *k, de*). Den andern Anheftungspunkt kann ich an meinen Präparaten nicht feststellen, aber

möglicherweise sind es die lateralen Wände der *Ossa incisiva*. An den ventralen, vorderen Teil des knöchernen Gaumendaches gegenüber der Anheftungsstelle des dorsalen Bandes heften sich auch elastische Fasern an. Sie bilden aber kein kompaktes Band, sondern breiten sich divergierend in dem vorderen Teil der *Papilla palatina* aus, da hier kein fixer gegenseitiger Angriffspunkt vorhanden ist (Taf. IV, Fig. 30 *k, ve*).

Da die *Canales naso-palatini* und der Stützknorpel einen relativ einfachen Bau haben, so stellen sie sich einer paramedianen Ausbreitung der elastischen Fasern, die im hinteren Teil der *Papilla palatina* einsetzt, nicht störend in den Weg.

Was den allgemeinen Aufbau der Gaumenschleimhaut, die von vorn nach hinten an Dicke abnimmt, hinter der *Papilla palatina* anbetrifft, so schließt sich an das knöcherne Gaumendach die aus lockeren Bindegewebsbündeln bestehende *Submucosa* an. In sie ist in die rechte und linke vordere Hälfte der Gaumenschleimhaut je eine Vene eingelagert, die fast den Dickendurchmesser der *Submucosa* hat und die sich bis in die *Papilla palatina*, sich vereinigend, erstrecken (Taf. IV, Fig. 30 *v*). Zwischen den Blutgefäßen und Nerven liegen paramediane elastische Fasern, die an Menge und Dichte beim Übergang zur *Propria mucosae* zunehmen. Letztere besteht aus einem dichtverfilzten Bindegewebe mit paramedianen elastischen Fasern, die besonders reichlich in Bündelform in den Gaumenleisten auftreten. Die *Submucosa* hat aber keinen Anteil an der Bildung der Leisten. Der Teil der *Propria mucosae*, der an das Epithel anstößt, hat einen homogenen Bau, und es sind nur wenige elastische Fasern anzutreffen und in den Leisten verlieren sich die Enden der paramedianen elastischen Fasern in dieser homogenen Schicht.

An hinteren Ende des harten Gaumens an der Grenze der hinteren Molarzähne findet sich wie bei *Talpa europaea* und *Sorex vulgaris* noch eine eigentümliche, abschließende Querleiste, eine wallartige Erhebung (Taf. IV, Fig. 31 *w*). Diese Leiste verdankt wie bei *Halmaturus ruficollis* und den andern Insectivoren ihr Vorhandensein einer wallartigen Verdickung des ventralen, pharyngealen Randes der *Ossa palatina*, welchem knöchernen Wall außerdem noch eine knorpelige Leiste aufgesetzt ist (Taf. IV, Fig. 31 *kw, kl*). So wird die Schleimhaut emporgewölbt, ohne daß der typische Bau einer Leiste nachgewiesen werden kann.

Dem weichen Gaumen ist ein mächtiges Drüsengewebe eingelagert, das durch interstitielles Bindegewebe in einzelne Pakete zerlegt wird (Taf. IV, Fig. 31 *dr*). Zwischen das Drüsengewebe und das mund-

seitige Epithel schiebt sich eine Propria mucosae ein, die fast vollständig von elastischen Fasern ausgefüllt ist, die in Gestalt einer Decke sich über das Drüsengewebe spannen, sodaß sie vorn an die oben erwähnte Knorpelleiste angeheftet ist, wenige elastische Fasern zwischen die Drüsenpakete schiebt und nach hinten sich allmählich verliert (Taf. IV, Fig. 31 *vd, av*). Eine ebensolche Decke breitet sich in der Bindegewebsschicht auf der dorsalen Seite des Drüsengewebes aus. Vorn ist sie an die Ossa palatina angeheftet und verliert sich nach hinten (Taf. IV, Fig. 31 *dd, ad*). Das Drüsengewebe ist so in eine Presse eingeschlossen, und es ist hier die auffällige Beziehung zwischen dem elastischen Gewebe und der mechanischen Austreibung des Schleimssekrets gegeben, wie sie deutlicher bei keinem andern Tier zu finden ist.

Es sei noch nachgetragen, daß das Epithel des harten Gaumens in ein 40 μ dickes Stratum germinativum und ein 30 μ dickes, verhorntes Stratum corneum zerfällt.

Bei *Erinaceus europaeus* ziehen »von der Nasenspitze zwei« durch eine 300 μ tiefe Furche getrennte »schmale Wälle« bis zu der Innenseite der beiden ersten Vorderzähne und gehen hier in die Gaumenschleimhaut über. Diese beiden Wälle schließen »mit ihren hinteren Enden« die langgestreckte Papilla palatina ein, deren vordere Spitze etwas vor den beiden ersten Vorderzähnen liegt. Die Papilla palatina verbreitert sich nach ihrer Mitte zu und mißt hier in der Transversalen 500 μ . Nach hinten verschmälert sie sich wieder und geht in die seichte Medianfurche, Rhapshe palati, die die erste Gaumenleiste in zwei Hälften teilt, über.

Was den mikroskopischen Aufbau der Region der Papilla palatina anbelangt, so durchbrechen die Canales naso-palatini auf der Grenze zwischen den Processus palatini der Ossa incisiva und den der Maxillae, etwa 1 $\frac{1}{2}$ mm voneinander entfernt das knöcherne Gaumendach und sind, wie es BROOM (1897) ausdrückt »almost surrounded by cartilage«. Sie durchsetzen die Gaumenschleimhaut nicht in einer zum knöchernen Gaumendach senkrechten Richtung, sondern konvergierend in einem nach vorn gerichteten Verlauf. Ihre Ausmündungsstellen liegen 500 μ voneinander entfernt in den Furchen, die die Papilla palatina von den beiden hinteren Enden der oben genannten Wälle abgrenzen und zwar auf einer Linie, die zwischen den beiden ersten Vorderzähnen liegt. Der Stützknorpel, der die Canales naso-palatini nur auf den Außenseiten bis dicht an das Epithel der Schleimhautoberfläche begleitet, ist eine Fortsetzung des oben erwähnten Knorpels und steht mit dem knöchernen Gaumendach in einem sehr lockeren

Verband. Transversalschnitte durch die beiden Wälle dicht vor der vorderen Spitze der Papilla palatina zeigen dorsalwärts paramediane Muskelbündel, die an dem ventralen Teil der Ossa incisiva ansetzen und von paramedianen elastischen Fasern begleitet sind. An diese Schicht mit den Muskelbündeln schließt sich eine 600 μ dicke Submucosa aus einem lockeren Flechtwerk von Bindegewebsbündeln, in das paramediangerichtete Blutgefäße und Nervenstränge eingelagert sind. Sehr viele paramediane elastische Faserbündel bilden ein dichtes Flechtwerk, das auch die 200 μ dicke Propria mucosae, das aus einem dichten Bindegewebe besteht, ausfüllt. Nach dem Epithel zu bildet das elastische Gewebe ein subepitheliales Netz, von dem elastische Fasern in die 100 μ hohen aber schmalen Bindegewebspapillen aufsteigen. Dieser eben geschilderte Aufbau des elastischen Gewebes erhält sich, da die Canales naso-palatini und der Stützknorpel infolge ihres Verlaufs naturgemäß keinen richtungsändernden Einfluß ausüben, auch im ganzen übrigen Teil der Region der Papilla palatina, nur daß die elastischen Fasern in geringerer Menge auftreten.

Erwähnt sei eine Anordnung des elastischen Gewebes, die auf eine Festigung des knöchernen Gaumendaches hinausläuft, das vorn von den Ossa incisiva gebildet wird. Diese Ossa incisiva springen nämlich an den lateralen Teilen weiter nach vorn als in der Medianen, und diese Lücke ist von elastischen Fasern ausgefüllt.

Nachdem RETZIUS die Region der Papilla palatina beschrieben hat, fährt er fort: »Dahinter findet sich ein dreieckiger Wulst, in dessen Medianlinie oft eine Furche vorkommt, welche ihn in zwei Seitenarme teilt. Dieser Wulst ist entweder als ein hinterer Rand der Papillarregion oder als die erste Leiste zu bezeichnen; in der Tat ähnelt er den Gaumenleisten«. Ganz davon abgesehen, daß rein äußerlich eine gewisse Abgliederung von der Region der Papilla palatina festzustellen ist, so läßt ein Vergleich des mikroskopischen Baues dieses Gebildes mit dem einer typischen Gaumenleiste keinen Zweifel aufkommen, daß jenes Gebilde die erste Gaumenleiste ist. In der Submucosa dieser ersten Gaumenleiste, die etwas stärker ist als diejenige vor und hinter der Gaumenleiste, also einen indirekten Anteil an der Bildung der Leiste hat, sind auch elastische Faserbündel anzutreffen. Eben solche erfüllen sich durchflechtend die Propria mucosae innerhalb der Leiste. Der Teil der Propria mucosae, der direkt dem Epithel mit Ausnahme des Teiles vor der ersten Gaumenleiste und der First der Leiste anschließt, weist sehr spärliche elastische Fasern auf. Dieses prägt sich noch deutlicher bei den folgenden Leisten aus sowohl in der

Propria mucosae der Täler vor und hinter der Leiste, die die Dicke von 500 μ wie die Submucosa hat, wie auch in den Leisten selbst mit Ausnahme ihrer First, sodaß man in dieser Schicht kaum elastische Fasern antreffen kann. Sonst ist das elastische Gewebe in den der ersten Leiste folgenden Leisten und den dazu gehörigen Tälern ebenso nur etwas ausgeprägter aufgebaut. In den letzten Leisten nimmt das elastische Gewebe an Menge ab. Auch bei *Erinaceus* tritt wie bei den andern Insectivoren die wallartige Schlußleiste auf.

Den harten Gaumen von *Centetes ecaudatus* habe ich nicht untersucht, aber RETZIUS sagt hiervon: »In den Zwischenräumen der Leisten finden sich zahlreiche warzenähnliche Erhabenheiten verschiedener Größe; sie sind größtenteils zu Querreihen angeordnet, welche den Leisten parallel geordnet sind. Besonders in den vordersten Zwischenräumen und auf dem Felde, das hinter der letzten Leiste liegt, sind diese Warzen in Menge vorhanden«. Wenn man sich die Abbildung von RETZIUS (Taf. XLI, Fig. 3) ansieht, so kann man beobachten, daß hinter der letzten Leiste diese Papillae operariae ungeordnet sind. Hinter der zweit- und drittletzten Leiste haben sie zwar dieselbe Größe, sind aber in den Querreihen parallel zu den Leisten angeordnet. Zwischen den weiter nach vorn liegenden Leisten werden diese zu Querreihen angeordneten Papillae operariae größer. In den Zwischenfeldern der ersten, zweiten, dritten und vierten Leiste kommt es sogar zu einer seitlichen Verschmelzung der Papillae operariae, und diese Querreihen ähneln vollkommen den Leisten. Wenn man bedenkt, daß dieses Tier unter den Insectivoren infolge des Gebisses und des Geschlechtsapparates eine niedere Organisation verrät, so kann man zu der Auffassung kommen, daß hier derselbe Bildungsmodus der Gaumenleisten vorliegt wie bei den andern Tieren geschildert worden ist, und daß *Talpa europaea*, *Crocidura aranea* und *Erinaceus europaeus* nicht auf dem »primitiven Standpunkt der phylogenetischen Entwicklung« stehen geblieben sind wie *Centetes ecaudatus*.

Chiroptera.

Carpophaga.

Pteropodidae.

Pteropus sp.

Entomophaga.

Vespertilionidae.

Vespertilio murinus Schreb.

Historisches. ROBIN (1881) berichtet über den Gaumen von *Vespertilio murinus* wie folgt: »La vouëte palatine du *Vespertilio murinus* a la forme d'un

rectangle limité en avant, entre les incisives, par un tubercule sur les côtés et en arrière duquel s'ouvrent les pores de JACOBSON. Ceux-ci sont bordés en arrière par un pli transversal saillant qui réunit les incisives externes des deux côtés. Deux autres rides ininterrompues, convexes, s'étendent respectivement entre les premières prémolaires et les premières molaires, et sont suivies de cinq paires de rides interrompues sur la ligne médiane, la dernière confine à la ligne d'insertion du voile du palais.

RETZIUS (1906) beschreibt den harten Gaumen eines beinahe ausgetragenen Fötus von *Vespertilio murinus*. Er sagt: »Man erkennt die zwischen die starken Zahnwälle eingeschlossene Gaumenspalte mit ihrer vorderen Papillenregion, welche hier noch zusammengesetzter erscheint als bei *Vesperugo pipistrellus*, und mit der dahinter gelegenen Leistenregion, an der die drei vordersten Leisten wenig, die folgenden stark gebogen sind, und zwar mit den medialen Enden weit nach hinten ziehend; die äußeren Enden sind auch, obwohl weniger, nach hinten gedreht und biegen sich dann nach vorn um«. Er kommt durch die Untersuchung der Chiropteren zu demselben Ergebnis wie bei den Insectivoren.

OPPEL (1900) bildet einen Sagittalschnitt durch zwei Gaumenleisten der Fledermaus ab (Fig. 23), und er berichtet darüber, wie schon im historischen Teil der Insectivoren zitiert worden ist.

Eigene Untersuchungen. Im vorderen Abschnitt des Gaumens von *Vespertilio murinus* liegt die Region der Papilla palatina, die eine dreieckige Gestalt hat. Die Dreiecksbasis wird durch eine von einem Eckzahn zum andern verlaufende Querfurche von der ersten Gaumenleiste getrennt. Vor dieser Querfurche liegt ein breiter Querwulst, der in der Medianen durch eine seichte Furche in eine rechte und linke Hälfte getrennt ist und vorn eine Ausbuchtung enthält, die den hinteren Teil der von vorn nach hinten oval sich erstreckenden Papilla palatina umschließt, von ihr aber durch eine Furche getrennt ist, die in der Medianen mit der oben genannten Medianfurche zusammenfließt. Die vordere Hälfte der Papilla palatina liegt »entre les incisives« und ist von der Oberlippe durch eine Furche getrennt. Es folgen sieben Leisten mit den dazwischen liegenden Tälern. Die beiden ersten Leisten verlaufen quer zum Gaumen. Die zweite ist in der Mitte ein wenig nach hinten gebogen, und die äußeren Enden, bei der zweiten ein längeres Stück als bei der ersten, sind stumpfwinkelig nach hinten geknickt und laufen spitz aus. Die durch eine Medianfurche, Rhapshe palati, getrennten folgenden fünf Leisten sind in ihrem äußeren Bau grundverschieden. Die beiden Schenkel der dritten und vierten Leiste sind stark gebogen, die Konvexität nach vorn und die medialen Enden sind zugespitzt. Die beiden Hälften der fünften Leiste sind ganz schwach nach vorn gebogen und durch Raumangel an den Enden stark verkürzt, da die Backenzähne weit nach innen reichen. Die sechste Leiste

gleich ganz genau der zweiten mit Ausnahme der Medianfurche. Die Schenkel der letzten Gaumenleiste bilden einen mit der Spitze nach hinten gerichteten sehr spitzen Winkel. Sie liegt zwischen den letzten Molaren. Es zeigt sich also, daß der harte Gaumen des erwachsenen Tieres in mancher Hinsicht von dem des ausgetragenen Fötus, wie ihn RETZIUS beschreibt, abweicht. Alle Leisten haben die besondere Eigenschaft, daß die vordere Wand mehr oder weniger steil zum Gaumendach, während die Rückwand schräg gestellt ist, sodaß die First der Leisten oralwärts gerichtet ist.

Der frugivore *Pteropus* sp., den RETZIUS beschreibt, nimmt eine Sonderstellung ein, da bei ihm besonders die hinteren Leisten an der First in Papillae operariae aufgelöst sind, eine Eigenschaft, die man für etwas Primitives halten muß.

Was den vorderen Teil des harten Gaumens von *Vespertilio murinus* anbelangt, so liegen die Verhältnisse hier ähnlich, wie sie GROSSER (1902) von *Vesperugo noctula* geschildert hat. »Der Zwischenkiefer, dem ein Gaumensatz fehlt, beteiligt sich an der Bildung des harten Gaumens nicht; . . . die Knorpel des Nasenbodens . . . bilden die Ergänzung des harten Gaumens . . . Diese Knorpel ordnen sich so an, daß der Processus lateralis inferior und die Cartilago ductus incisivi vor, die beiden Processus posteriores hinter dem STENSONSchen Gange zu finden sind; knapp vor demselben hängen alle hier zusammen . . . Die Cartilago ductus incisivi (Textfig. 1, 2, 3 u. 6) bildet eine ziemlich ebene Platte, welche nach vorn unten geneigt ist. Die Knorpel der beiden Seiten verbinden sich im ausgewachsenen Zustand bei allen untersuchten Vespertilioniden unterhalb des Septum und ragen in die mächtig vergrößerte Papilla incisiva (Textfig. 1—4 u. 6) hinein . . . Seiner Funktion nach ist der Knorpel kaum mehr ein Schutzgebilde für den Ductus incisivus, dessen Achse mit der Ebene des Knorpels ungefähr einen Winkel von 45° bildet; er tritt für den medianen Defekt des Alveolarrandes ein und wird zum Stützgebilde der vorhin erwähnten Papilla palatina . . . Die Cartilago posterior lateralis (Textfig. 4 u. 5, Taf. I, Fig. 4 u. 5, *ca.p.l.*) hat bei den Glattnasen eine eigene Bedeutung gewonnen; sie bildet eigentlich den Boden der Nasenhöhle im Bereich des Ausschnittes des harten Gaumens. In diesem Bereich nimmt der Knorpel in geringer Entfernung kaudal vom Ductus incisivus eine horizontale Lage ein (Textfig. 5) und verbreitert sich beträchtlich . . . Nach SCHWINKS Darstellung bleibt diese horizontale Platte auch in bereits verknorpeltem Zustande bei Embryonen von *Vespertilio murinus* (bis zur Größe von 54 mm Körperlänge) von den übrigen nasalen Knor-

peln vollständig isoliert . . . Der Ductus incisivus (Textfig. 3 u. 4 und Taf. I, Fig. 2, 4, 5) ist bei den untersuchten Glattnasen, wie schon erwähnt, weit offen . . . Seine Verlaufsrichtung ist ziemlich genau vertikal, seine untere Hälfte leicht nach vorn und außen abgelenkt«. Die Lage der 800 μ dicken Cartilago ductus incisivi und der Canales nasopalatini in der Papilla palatina läßt eine paramediane Richtung der spärlichen elastischen Fasern sowohl in der Submucosa mit dem lockeren Bindegewebe wie in der Propria mucosae mit dichtem Bindegewebe zu. Hauptsächlich treten elastische Fasern dem Knorpel anliegend auf. Hinter den Canales nasopalatini nehmen die 50 μ dicken Cartilago posterior lateralis, die mit dem oralen Rande der Processus palatini der Maxillae durch starke elastische Fasern verbunden sind, eine horizontale Lage ein, und hierdurch ist der paramediane Verlauf der elastischen Fasern, die in größerer Menge als vor den Canales nasopalatini auftreten, gewährleistet. Die elastischen Fasern heften sich an die epithelwärts liegende Fläche dieses Knorpels an und ziehen von hier kaudalwärts, aber sie spannen sich auch zwischen die nasenhöhlenwärts liegende Fläche dieses Knorpels und das Epithel der Nasenhöhle oder auch teilweise das knorpelige Nasenseptum. So wird der Knorpel in seiner Lage fixiert, und es erweist das elastische Gewebe seine mechanische Eigenschaft.

Hinter der Papilla palatina liegt die erste Gaumenleiste, »qui réunit les incisives externes des deux côtés«. Die 40 μ dicke Submucosa, die keinen direkten Einfluß auf die Bildung der Leisten ausübt, birgt hier wie im ganzen übrigen harten Gaumen dünne, wellige, paramediane elastische Fasern, die einzeln verlaufen oder zu Bündeln vereinigt sind. Nur das Bindegewebe im Bereich der Rraphe palati, die ein Achtel bis ein Zehntel der ganzen Gaumenbreite einnimmt, ist frei von elastischen Fasern. Im bindegewebigen Innenraum der Leiste liegen die paramedianen elastischen Fasern nur in der Basis der Leiste, sodaß die Leiste fast frei von elastischen Fasern ist. Diesen Aufbau haben alle übrigen Leisten, nur daß nach hinten allgemein die elastischen Fasern spärlicher werden.

Im weichen Gaumen werden die elastischen Fasern wieder reichlicher. Paramediane elastische Fasern liegen sowohl zwischen dem Epithel der Vorderwand und den Drüsenpaketen wie auch zwischen den letzteren und dem Epithel der Rückwand. Beide Schichten stehen durch elastische Fasern, die das interstitielle Bindegewebe durchsetzen, in einem Verband. Die paramedianen elastischen Fasern heften sich an das Perichondrium der Cartilago palatina,

einem transversal im hinteren Teil des weichen Gaumens liegenden Gebilde, an.

Zusammenfassung.

Auf Grund der Untersuchungen der Autoren und meiner eigenen lassen sich, was die makroskopische und mikroskopische Anatomie insbesondere die Topographie des elastischen Gewebes des Palatum durum der Mammalier anbetrifft, die folgenden hauptsächlichlichen Ergebnisse zusammenstellen.

Bei den Monotremen sowohl bei *Echidna aculeata* wie bei *Ornithorhynchus anatinus* finden sich in der hinteren Hälfte des harten Gaumens gerade oder bogige Querreihen von Papillae operariae, deren bindegewebiger Grundstock bei *Echidna* eine vergrößerte Primärpapille ist. Bei letzterem Tier entsteht durch Konkreszenz der lateralen, basalen Teile der bindegewebigen Grundstöcke und durch Zurückdrängung des Epithels das bindegewebige Innere der in der vorderen Hälfte des harten Gaumens liegenden Gaumenleisten, die aber ihrer Entstehung zufolge keine typischen Gaumenleisten sind. Der basale Teil der bindegewebigen Grundstöcke der Papillae operariae und derjenige des bindegewebigen Innern der Leisten weisen transversale und paramediane elastische Fasern im Geflecht auf wie in der Propria mucosae, während im übrigen Teil des bindegewebigen Innern der Leisten samt den aufsitzenden, vergrößerten Primärpapillen ebenso wie in dem der bindegewebigen Grundstöcke der Papillae operariae zur Spitze verlaufende elastische Fasern im Geflecht auftreten. Die Submucosa hat keinen direkten Anteil an der Bildung der nicht typischen Gaumenleisten.

Bei den Marsupialiern sind zwischen den Gaumenleisten besonders im vorderen Teil des harten Gaumens kleinere und größere Papillae operariae anzutreffen, die oft zu den Gaumenleisten parallelen Querreihen angeordnet sind. Bei *Halmaturus ruficollis* ist der bindegewebige Grundstock einer solchen Papillae operariae entweder eine vergrößerte Primärpapille mit zur Spitze ziehenden elastischen Fasern oder eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen. An der Bildung der Sekundärpapillen nimmt die Propria mucosae mit transversalen elastischen Fasern teil. Noch größere Papillae operariae sind bei diesem Tier fast vollständig verschmolzen, und hier hat an der Bildung der Sekundärpapillen auch die Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern einen direkten Anteil. Die Verschmelzung kann soweit gehen, daß das bindegewebige Innere mit dem einer typischen Gaumenleiste, bei welcher nicht nur die Propria mucosae mit transversalen elastischen

Fasern, sondern auch die Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern einen bedeutenden, direkten Anteil an dem Aufbau haben, vollkommen übereinstimmt. Denselben Entwicklungsgang nimmt die erste Gaumenleiste, die bei *Petrogale penicillata*, *Macropus billardieri*, *Halmaturus ruficollis* und *Onychogale lunata* aus mehreren Höckern besteht, während sie bei *Didelphys* sp. und *Didelphys opossum* eine typische Gaumenleiste ist. Bei dem ersten jungen Tier liegen im hinteren Teil des harten Gaumens Querreihen von Papillae operariae, die bei dem erwachsenen, letzteren Tier zu Gaumenleisten verschmolzen sind, also letztere sich im Laufe der ontogenetischen Entwicklung bilden können. Bei den Marsupialiern findet sich im Übergang zum harten Gaumen eine Schlußleiste. Sie ist nicht auf eine Stufe mit den typischen Gaumenleisten zu stellen; denn sie verdankt ihr Vorhandensein einem am ventralen, pharyngealen Rand der Ossa palatina auftretenden Knochenwulst, über den sich die Gaumenschleimhaut in Gestalt einer Leiste spannt. Diese Leiste habe ich auch bei den Insectivoren beobachten können, und sie ist sicherlich auch bei vielen anderen Tieren nachzuweisen.

Bei den Edentaten stellt der harte Gaumen von *Bradypus tridactylus* einen primitiven Typus dar, denn beim jungen wie beim erwachsenen Tier sind Papillae operariae, die oft zu Leistenstücken verschmolzen sind, nachzuweisen. Beim erwachsenen *Manis javanica* läßt sich eine Entwicklung der letzten Gaumenleisten aus Papillae operariae im Laufe der Ontogenese feststellen. Ähnlich liegen die Verhältnisse beim Fötus von *Tatusia peba* und dem nahe verwandten, erwachsenen *Dasypus villosus*. *Orycteropus capensis* hat vollkommen ausgebildete Gaumenleisten.

Über den Cetaceen ist der harte Gaumen von *Delphinus delphis* ein primitiver Zustand, indem auf Feldern, die durch tiefe Epithelfurchen hervorgerufen werden, kleine Papillae operariae anzutreffen sind, deren bindegewebiger Grundstock eine Primärpapille ist. Die Barten der erwachsenen *Mystacoceti* entstehen dadurch, daß verlängerte Primärpapillen in der Basis zu konischen Gebilden verschmelzen. Diese konischen Gebilde verschmelzen ihrerseits lateralwärts zu transversal gestellten Bindegewebsleisten, von denen sich wiederum mehrere zu einer einzigen Leiste zusammenschließen, welche die bindegewebige Grundlage einer Barte abgeben, auf welcher Grundlage viele Primärpapillen aufsitzen, die von Hornröhren umscheidet sind, welche als Haare den Hauptteil der Barten überragen und als Papillae operariae zu bezeichnen sind. Ähnliche Verhältnisse liegen bei *Echidna* vor.

Mehrere Barten stehen in einer Querreihe nebeneinander, aber diese ist keine typische Gaumenleiste.

Von den Perissodactylen zeigt der harte Gaumen von *Equus caballus* typische Gaumenleisten, an deren Bildung nicht nur die Propria mucosae mit dem Geflecht elastischer Fasern nach allen Richtungen, sondern auch die Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern einen direkten Anteil haben.

In der Ordnung der Artiodactylen und zwar bei den Non-Ruminantien sind beim Fötus von *Sus scrofa domest.* im Übergang zum weichen Gaumen Querreihen von Papillae operariae zu beobachten, die beim erwachsenen Tier miteinander verschmolzen sind. Die Gaumenleisten sind aber typische Leisten, und es hat neben der Propria mucosae mit dem Geflecht elastischer Fasern nach allen Richtungen auch die Submucosa mit dünnen, paramedianen elastischen Fasern einen sehr bedeutenden, direkten Anteil an ihrer Bildung. *Lama huanachus* zeigt im harten Gaumen zerstreut liegende Papillae operariae, solche die zu transversalen Reihen angeordnet sind, solche die teilweise zu transversalen Gebilden zusammengeschmolzen sind und auch fast typische Gaumenleisten. Bei *Buffelus bubalus* und *Bos taurus*, welche Tiere, wie *Lama huanachus* zu den Ruminantien gehören, sind Papillae operariae zu Querreihen angeordnet vorhanden und ähneln den Wangenpapillen. Die Gaumenleisten sind bei *Bos taurus* nicht vollkommen ausgebildet, da die First aus nebeneinander sitzenden Papilla operaria besteht. Die bindegewebige Grundlage einer Papilla operaria ist eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen, welche Sekundärpapillen einer bindegewebigen Leiste aufsitzen wie bei *Echidna*. Die bindegewebige Leiste ist eine Propria mucosae mit einem Geflecht elastischer Fasern nach allen Richtungen, während die elastischen Fasern in den Sekundärpapillen zur Spitze steigen. Bei *Ovis aries* hingegen sind die Gaumenleisten teilweise typischer ausgebildet, indem die First nur an den Seitenteilen Papillae operariae zeigt, während *Orthaegoceros falconeri* auch hier kaum noch Papillae operariae aufweist. In der Basis des bindegewebigen Innern der Leiste liegen paramediane elastische Fasern der Propria mucosae, während sie sonst so wie bei *Bos* gelagert sind. Bei beiden Tieren hat die Submucosa keinen direkten Anteil an der Bildung der Leisten.

Bei den Carnivoren ist der harte Gaumen von *Felis serval* primitiv; denn es finden sich Querreihen von Papillae operariae, die dicht nebeneinander liegen. Vor und hinter je einer solchen Querreihe sind je eine dieser parallele Querreihe von Papillae operariae anzutreffen, die weiter

auseinander liegen. Bei *Felis domestica* sitzen die dicht nebeneinander liegenden Papillae operariae einer Leiste wie bei *Bos taurus* auf. Der bindegewebige Grundstock einer solchen Papilla operaria ist eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen. In dem bindegewebigen Innern der Leiste, an deren Bildung die Submucosa keinen direkten Anteil hat, verlaufen paramediane elastische Fasern, während sie in den Sekundärpapillen zur Spitze ziehen. Bei *Cervaria rufa* ist die Leiste, auf der die Papillae operariae aufsitzen, noch besser ausgebildet als bei *Felis domestica*. Typische Gaumenleisten besitzen der harte Gaumen von *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Mustela foina*, *Putorius vulgaris* und von andern Carnivoren. Bei allen diesen Tieren außer bei *Putorius* hat die Submucosa mit den paramedianen elastischen Fasern einen direkten Anteil an der Bildung der Gaumenleisten.

Bei den Pinnipediern hat der harte Gaumen des jungen *Ogmorhinus leptonyx* und des erwachsenen Seeleoparden und Seelöwen keine Leisten, und ist daher ein sehr primitiver Typus. Es folgt der von *Zalophus californianus* und *Phoca vitulina*, bei denen Papillae operariae für sich allein stehend vorkommen. Die bindegewebige Grundlage einer solchen ist eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen, welche Sekundärpapillen zur Spitze aufsteigende elastische Fasern besitzen. Bei *Phoca vitulina* kann die laterale Basis dicht nebeneinander liegender Papillae operariae verschmelzen, und bei größeren liegt in der Basis des Verschmelzungsproduktes die Propria mucosae mit paramedianen elastischen Fasern, aber es können keine größeren Leistenstücke wie bei *Zalophus* nachgewiesen werden, da die größeren Stücke immer noch papillaren Charakter haben. Bei *Zalophus* können mehrere Sekundärpapillen verschmelzen, und größere Leistenstücke zeigen in der Basis paramediane und transversale elastische Fasern wie in der Propria mucosae. Bei noch größeren Leistenstücken nimmt auch die Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern an der Bildung des bindegewebigen Innern teil wie bei *Halmaturus ruficollis*. *Phoca fôtida* hingegen zeigt schon schwach ausgebildete Gaumenleisten.

Bei den simplicidentaten Rodentien gehört der harte Gaumen von *Cavia cobaya*, *Cavia porcellus*, *Hydrochoerus capybara*, *Myopotamus coypus*, *Ctenomys magellanicus* und *Lagostomus trichodactylus* einem primitiven Typus an, da keine Gaumenleisten vorhanden sind; während alle andern Rodentien schwach oder vollkommen entwickelte Gaumenleisten aufweisen. Es ist eine Beziehung zwischen dem Nichtvorhandensein oder der kümmerlichen Ausbildung der Gaumenleisten im vorderen Teil des harten Gaumens und der Gestaltung des knöchernen Gaumen-

daches, die ihrerseits wieder aus der starken Konvergenz der beiden Backenzahnreihen nach vorn und den tief eingesenkten Backenzähnen resultiert, vorhanden, die darin besteht, daß die Maxillae stark verdickt sind. Eine Beziehung läßt sich auch zwischen dem Nichtvorhandensein oder der unvollkommenen Entwicklung der Gaumenleisten im hinteren Teil des harten Gaumens und der Bildung der Zunge nachweisen, welche letztere in diesem Falle einen mehr oder weniger stark entwickelten, pharyngeal gelegenen Absatz hat, der in die Mundhöhle hineinragt. Bei einem Teil der hystricognathen und bei vielen sciurognathen Simplicidentaten, bei denen die Verhältnisse nicht so liegen, sind Gaumenleisten vorhanden. Der harte Gaumen von *Cavia cobaya* ist aber nicht glatt, sondern zerstreut liegen Papillae operariae, die eine bindegewebige Grundlage in Gestalt einer Primärpapille haben. *Sciurus vulgaris* hat zwischen den typischen Gaumenleisten, an deren Bildung die Submucosa mit paramedianen elastischen Fasern einen direkten Anteil hat, Querreihen von Papillae operariae, deren bindegewebige Grundlage eine Sekundärpapille mit aufsitzenden Primärpapillen ist. In der Basis der Sekundärpapille liegen paramediane elastische Fasern der Propria mucosae.

Der primitive Insectivore, *Centetes ecaudatus*, hat Leisten, die teilweise aus Papillae operariae bestehen. Außerdem liegen überall Papillae operariae, die oft zu Querreihen angeordnet sind, und dieser Gaumen stellt einen primitiven Typus dar. *Talpa europaea*, *Crocidura aranea* und *Erinaceus europaeus* haben typische Gaumenleisten, deren bindegewebiges Innere paramediane elastische Fasern besitzt, aber keine Submucosa ist.

Unter den Chiropteren hat *Pteropus* sp. im hinteren Teil des harten Gaumens Querreihen von Papillae operariae. Auch die vorderen Leisten sind nicht typisch entwickelt. *Vespertilio murinus* hat Gaumenleisten, an deren Bildung die Submucosa keinen direkten Anteil hat.

Ein nicht typisch verhorntes, kernfreies Stratum corneum besitzen die harten Gaumen von *Echidna aculeata*, *Halmaturus ruficollis*, *Sus scrofa*, *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Felis domestica*, *Zalophus californianus*, während es bei *Equus caballus*, *Bos taurus*, *Ovis aries*, *Phoca vitulina*, *Cavia cobaya*, *Talpa europaea* und *Crocidura aranea* verhornt ist. Bei *Equus caballus*, *Ovis aries* und *Cavia cobaya* können im Stratum corneum, das 100 μ , bzw. 147 μ , bzw. 300—450 μ dick ist, in der Verlängerung der Primärpapillen Zellenreihen beobachtet werden, deren Zellen nicht vollkommen verhornt sind. Ein Stratum lucidum haben *Bos taurus*, *Ovis aries* und *Cavia cobaya*. Ein Stratum gra-

nulosum besitzen *Echidna aculeata* in der vorderen Hälfte des harten Gaumens, *Canis familiaris* und *Cavia cobaya*, bei welcher letzterem Tier Eleidin vorkommt. Bei *Echidna aculeata* in der hinteren Hälfte des harten Gaumens und bei *Balaenoptera sibaldii* ist das Epithel stark verdickt, und hierdurch kommt es zu besondern Differenzierungen dieses Epithels wie zur Bildung einer Zwischenschicht und von Hornröhren mit Marksäulen. Eine Art von Hornröhren läßt sich auch in gewisser Hinsicht bei *Delphinus delphis* und *Cavia cobaya* feststellen.

Mit der Epithelverdickung bei *Echidna aculeata*, *Delphinus delphis* und *Cavia cobaya* geht Hand in Hand eine spärliche Ausbildung des elastischen Gewebes und eine Verlängerung der Primärpapillen, die bei *Echidna* 400 μ , bei *Delphinus* 1000 μ , bei *Cavia* 300 μ lang sind.

Im allgemeinen kann gesagt werden, daß die meistens von der Propria mucosae kommenden elastischen Fasern sich in der Peripherie der Primärpapillen ausbreiten. Die Propria mucosae ist, soweit sie an der Bildung der Gaumenleiste teil hat, schon besprochen worden. Bei *Echidna aculeata*, *Halmaturus ruficollis*, *Balaenoptera physalus* liegen in der Propria mucosae hauptsächlich transversale elastische Fasern in kleinerer oder größerer Menge im Geflecht, während bei *Ovis aries*, *Putorius vulgaris*, *Phoca vitulina*, *Sciurus vulgaris*, *Talpa europaea*, *Crocidura aranea*, *Erinaceus europaeus* und *Vespertilio murinus* es besonders paramediane elastische Fasern sind. Bei *Delphinus delphis*, *Sus scrofa*, *Bos taurus*, *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Mustela foina*, *Felis domestica* und *Zalophus californianus* verlaufen in dieser Schicht die elastischen Fasern nach allen Richtungen im Geflecht.

In der Submucosa, die ein mehr oder weniger entwickeltes Venenetz und Fettgewebe enthält, kommen Drüsen bei *Echidna aculeata* im Bereich der ersten sieben Gaumenleisten vor, bei *Sus scrofa*, *Bos taurus*, *Ovis aries*, *Canis familiaris*, *Canis vulpes* und *Felis domestica* in der Nähe der Canales naso-palatini, in der Zahnplatte oder in der Region der Papilla palatina, bei *Bos taurus*, *Ovis aries*, *Canis familiaris* und *Felis domestica* im pharyngealen Abschnitt des harten Gaumens. Die Submucosa birgt paramediane elastische Fasern in Bündelform in einem mehr oder weniger weitmaschigen Geflecht bei *Echidna aculeata*, *Halmaturus ruficollis*, *Balaenoptera physalus*, *Equus caballus*, *Sus scrofa*, *Ovis aries*, *Putorius vulgaris*, *Zalophus californianus*, *Talpa europaea*, *Crocidura aranea*, *Erinaceus europaeus* und *Vespertilio murinus*. Hauptsächlich paramediane elastische Fasern aber auch solche mit anderem Verlauf haben *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Mustela foina*, *Felis domestica*. Elastische Fasern nach allen Richtungen finden sich

bei *Delphinus delphis*, *Bos taurus*, *Phoca vitulina* und *Sciurus vulgaris*.

Bei *Echidna aculeata*, *Halmaturus ruficollis*, *Balaenoptera physalus*, *Zalophus californianus* und *Phoca vitulina* kann festgestellt werden, daß das Periost des harten Gaumens frei von elastischen Fasern ist.

Eine Beziehung zwischen dem elastischen Gewebe und den Canales naso-palatini mit dem Stützknorpel besteht bei *Echidna aculeata*, *Bos taurus*, *Ovis aries*, *Canis familiaris*, *Canis vulpes*, *Mustela foinea*, *Putorius vulgaris*, *Felis domestica*, *Cavia cobaya*, *Sciurus vulgaris* und *Vespertilio murinus*, während eine solche kaum bei *Crocidura aranea* und *Erinaceus europaeus* vorhanden ist. Bei *Phoca vitulina* ist, da bei diesem Tier keine Canales naso-palatini und nur Reste eines Stützknorpels dem knöchernen Gaumendach anliegend vorhanden sind, naturgemäß keine Beziehung nachweisen.

Das elastische Gewebe tritt in Beziehung zu den Muskeln bei *Cavia cobaya*, *Sciurus vulgaris*, zu den Drüsen bei *Echidna aculeata*, *Sciurus vulgaris*, *Crocidura aranea* und *Vespertilio murinus*, zu dem vorderen Teil des knöchernen Gaumendaches bei *Crocidura aranea* und *Erinaceus europaeus*.

Göttingen, im August 1913.

Literaturverzeichnis.

1. BEHRENS, W., Tabellen zum Gebrauch bei mikroskopischen Arbeiten. IV. Aufl. 1908.
2. BIZZOZERO, G., Über den Bau des geschichteten Pflasterepithels. Internat. Monatschr. f. Anat. u. Histol. Bd. II. 1885.
3. BÖHM, A. und A. OPPEL, Taschenbuch der mikroskopischen Technik. V. Auflage. 1904.
4. BOTEZAT, E., Die Innervation des harten Gaumens der Säugetiere. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXIX. 1901.
5. BROOM, R., A Contribution to the Comparative Anatomy of the Mammalian Organ of JACOBSON. Transact. of the Roy. Soc. of Edinburgh. Vol. XXXIX. 1897.
6. -- On the Organ of JACOBSON in the Monotremata. Journ. of Anat. and Phys. Vol. XXX. 1896.
7. BUZZI, F., Über Eleidin. Monatsschr. f. prakt. Dermatologie. Bd. XXIII. 1896.
8. CLAUSS-GROBEN, Lehrbuch der Zoologie. 7. Aufl. 1905.
9. CUVIER, G., Leçons d'anatomie comparée. Seconde édition. Tome troisième. 1845.

10. DOBSON, G. E., A Monographie of the Insectivora systematical and anatomical. P. I—III. 1883.
11. DU MESNIL DE ROCHEMONT, Über das Verhalten der elastischen Fasern bei pathologischen Zuständen der Haut. Arch. f. Dermatol. u. Syphilis. 25. Jahrg. 1893.
12. ELLENBERGER, W., Handbuch der vergleichenden Histologie und Physiologie der Haussäugetiere. Bd. I.: Histologie. 1887.
13. ELLENBERGER W., und H. BAUM, Handbuch der vergleichenden Anatomie der Haussäugetiere. IX. Aufl. 1900.
14. Encyclopädie der mikroskopischen Technik. Herausgegeben von P. EHRLICH, R. KRAUSE, M. MOSSE, H. ROSIN und K. WEIGERT. 1903.
15. ERNST, B., Studien über normale Verhornung mit Hilfe der GRAMschen Methode. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. XLVII. 1896.
16. ERRERA, L., Bitte! lateinische Namen! Biologisches Centralblatt. Bd. XII. 1892.
17. EWALD, Zur Histologie und Histochemie der elastischen Fasern und des Bindegewebes. Zeitschr. f. Biologie. Bd. XXVI.
18. FAHR, Das elastische Gewebe im gesunden und kranken Herzen und seine Bedeutung für die Diastole. Arch. f. patholog. Anat., Physiolog. u. klin. Mediz. Bd. CLXXXV. 1906.
19. FISCHER, B., Über Entzündung, Sklerose und Erweiterung der Venen mit besonderer Berücksichtigung des elastischen Gewebes der Gefäßwand. Beitr. z. pathol. Anat. u. allgem. Patholog. Bd. XXVII. 1900.
20. FISCHL, R., Über das Elastingewebe des Säuglingsdarmes. Jahrb. f. Kinderheilkunde. Bd. LVII., der dritten Folge VII. Bd. 1903.
21. FLOWER, W. H., Lectures on the comparative anatomy of the mammalia. The med. Times and Gaz. Vol. I and II. 1872.
22. FRICKENHAUS, A., Zur Technik der Eleidindarstellung. Monatshefte f. prakt. Dermatologie. Bd. XXIII. 1896.
23. GEGENBAUR, C., Die Gaumenfalten des Menschen. Morpholog. Jahrb. Bd. IV. 1878.
24. — Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere mit Berücksichtigung der Wirbellosen. Bd. I. 1898. Bd. II. 1904.
25. — Die Epiglottis. Vergl. anatom. Studie. Festschrift f. A. v. KÖLLIKER. 1892.
26. GROHÉ, B., Die Bedeutung der elastischen Fasern bei pathologischen speziell regenerativen Prozessen. Münchener med. Wochenschr. Jahrg. XLVIII. Nr. 40. 1901.
27. GROSSER, O., Zur Anatomie der Nasenhöhle und des Rachens der einheimischen Chiropteren. Morpholog. Jahrb. Bd. XXIX. 1902.
28. HAMECHER, FR., Vergleichende Untersuchungen über die kleinen Mundhöhlendrüsen unsrer Haussäugetiere. 1905.
29. HANSEN, FR. C. C., Eine zuverlässige Bindegewebsfärbung. Anat. Anz. Bd. XV. 1898.
30. HERZFELD, P., Über das JACOBSONsche Organ des Menschen und der Säugetiere. Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. Bd. III. 1889.
31. HIS, W., Über Elastizität und elastisches Gewebe. Anat. Anz. Bd. XV. 1898—99.

32. HOME, E. A., Description of the anatomy of the Echidna hystrix. Phil. Transact. of the Roy. Soc. of London. 1802.
33. HONKAMP, Ist es unwissenschaftlich die Bezeichnung »elastisches Bindegewebe und Elastin« beizubehalten? Monatshefte f. prakt. Dermatol. Bd. XXIX. 1899.
34. JAENICKE, H., Vergleichende anatomische und histologische Untersuchungen über den Gaumen der Haussäugetiere. Inaug. Diss. Dresden 1908.
35. JORES, L., Zur Kenntnis der Regeneration und Neubildung des elastischen Gewebes. Beitr. z. patholog. Anat. u. allgem. Patholog. Bd. XXVII. 1900.
36. IMMISCH, B., Untersuchungen über die mechanisch wirkenden Papillen der Mundhöhle der Haussäugetiere. Anat. Hefte, 1. Abt. Bd. XXXV. 1908.
37. KAHN, R. H., Über die Bedeutung des elastischen Gewebes als Sehnen quer-gestreifter Muskeln. Centralbl. f. Physiolog. Bd. XVII. 1903.
38. KLEIN, E. und E. VERTSON, Der Darmkanal. STRICKER, S., Handbuch der Lehre von den Geweben des Menschen und der Tiere. 16. Kapitel.
39. KLEIN, E., A further Contribution to the minute Anatomy of the Organ of JACOBSON in the Guinea-Pig. Quart. Journ. of Microscop. Science. Vol. XXI. 1881.
40. KOHLMAYER, O., Topographie des elastischen Gewebes in der Gaumenschleimhaut der Wanderratte, Mus decumanus. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXXI. 1906.
41. KUNZE und MÜHLBACH, Zur vergleichenden mikroskopischen Anatomie der Organe der Maulhöhle, des Schlundkopfes und des Schlundes der Haussäugetiere. Deutsche Zeitschr. f. Tiermediz. Bd. II. 1885.
42. LECHÉ, W., BRONNS Klassen und Ordnungen des Tierreiches. Bd. VI, 5. Abt. Säugetiere. 1887/98.
43. LEE, A. B. und P. MAYER, Grundzüge der mikroskopischen Technik für Zoologen und Anatomen. III. Aufl. 1907.
44. LEDERMANN und RATKOWSKI, Die mikroskopische Technik im Dienste der Dermatologie. Arch. f. Dermatologie u. Syphilis. XXVII. Bd. 1894.
45. LEYDIG, F., Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Tiere. 1857.
46. LINSER, P., Über den Bau und die Entwicklung des elastischen Gewebes in der Lunge. Anat. Hefte. Bd. XIII. 1900.
47. LOBENHOFFER, W., Eigentümliche Zellen in der Gaumenschleimhaut vom Schaf. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. LXX. 1907.
48. MECKEL, J. F., System der vergleichenden Anatomie. Teil 4. 1829.
49. MELNIKOW-RASWEDENKOW, N., Histologische Untersuchungen über das elastische Gewebe in normalen und in pathologisch veränderten Organen. Beitr. z. patholog. Anat. u. allgem. Patholog. Bd. XXXVI. 1899.
50. MERK, L., Über den Bau der menschlichen Hornzelle. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. LVI. 1900.
51. MILNE-EDWARDS, H., Leçons sur la physiologie et l'anatomie comparée de l'homme et des animaux. T. VI. 1860.
52. MOTOKISHI NAKAI, Über die Entwicklung der elastischen Fasern im Organismus und ihre Beziehung zur Gewebefunktion. Arch. f. patholog. Anat. u. Physiolog. u. klin. Medizin. Bd. CLXXXII. 1905.

53. OBERMÜLLER, K., Untersuchungen über das elastische Gewebe der Scheide. Beitr. z. patholog. Anat. u. allgem. Patholog. Bd. XXVII. 1900.
54. OPPEL, A., Lehrbuch der vergleichenden mikroskopischen Anatomie der Wirbeltiere. III. Teil. 1900.
55. — Über die Zunge der Monotremen, einiger Marsupialier und von *Manis javanica*. SEMONS zoolog. Forschungsreisen. Bd. IV. 1899.
56. OWEN, R., On the Anatomy of Vertebrates. Vol. III. 1868.
57. RABL, H., Untersuchungen über die menschliche Oberhaut und ihre Anhangsgebilde mit besonderer Rücksicht auf die Verhornung. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XLVIII. 1897.
58. RANVIER, L., De l'existence et la distribution de l'éléidine dans la muqueuse bucco-oesophagienne des mammifères. Journ. de micrographie. T. VIII. 1884.
59. RAUBER, A., Lehrbuch der Anatomie des Menschen. V. Aufl. 1897.
60. RAUSCH, Tinctorielle Verschiedenheit und Relief der Hornzellen. Monatsh. f. prakt. Dermatolog. Bd. XXIV. 1897.
61. RETZIUS, G., Die Gaumenleisten des Menschen und der Tiere. Biologische Untersuchungen. N. F. Bd. XIII. 1906.
62. ROBIN, H. A., Recherches anatomiques sur les Mammifères de l'ordre des Chiroptères. Ann. des sciences natur. Sér. VI. Zoologie. T. XII. 1881.
63. ROSCHER, P., Der Kopfdarm von *Cricetus frumentarius*. Eine physiologische-anatomische Studie. Sitzungsber. d. K. K. Akad. zu Wien. Math.-naturw. Klasse. III. Abt. Bd. XVIII. 1909.
64. ROSENTHAL, W., Über den Nachweis von Fett durch Färbung. Verh. d. deutsch. patholog. Ges. in Verh. d. Ges. deutsch. Naturf. u. Ärzte. LXXI. Vers. München 1899.
65. SCHIEFFERDECKER, P. und A. KOSSEL, Gewebelehre mit besonderer Berücksichtigung des menschlichen Körpers. I. Abt. 1891.
66. SCHIFFMANN, J., Die Histogenese der elastischen Fasern bei der Organisation des Aleuronatexsudates. Centralbl. f. allgem. Patholog. u. patholog. Anat. Bd. XIV.
67. SCHIMKEWITSCH, W., Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der Wirbeltiere. 1910.
68. SCHÜTZ, E., Zur Kenntnis des elastischen Gewebes des Magens. Arch. f. Verdauungskrankheiten. Bd. XIII.
69. SCHULZ, K., Das elastische Gewebe des Periosts und des Knochens. Inaug.-Diss. Gießen 1894/95.
70. SCHULZE, F. E., Die Erhebungen auf der Lippen- und Wangenschleimhaut der Säugetiere. I. Ruminantia. Sitzungsber. d. K. Preuß. Akad. d. Wiss. Bd. XXVIII. 1912.
71. SECCHI, E., Zur Topographie des elastischen Gewebes der normalen menschlichen Haut. Arch. f. Dermatolog. u. Syphilis. Bd. XXXIV. 1896.
72. SEIPP, L., Das elastische Gewebe des Herzens. Inaug.-Diss. Gießen 1895.
73. SEVERIN, Untersuchungen über das Mundepithel bei Säugetieren mit Bezug auf Verhornung, Regeneration und Art der Nervenendigung. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. XXVI. 1885.

74. SEYDEL, O., Über Entwicklungsvorgänge an der Nasenhöhle und am Mundhöhlendache von Echinodermata nebst Beitr. z. Morphologie des peripheren Geruchsorgans und des Gaumens der Wirbeltiere. Zool. Forschungsreisen in Austr. u. dem Malay. Arch. v. R. SEMON. Bd. III. 1889.
 75. SMIRNOW, A. E., Über die Beziehung zwischen dem Muskel- und elastischen Gewebe bei den Wirbeltieren. Anat. Anz. Bd. XV. 1898/99.
 76. SPALTEHOLZ, W., Handatlas der Anatomie des Menschen. Bd. I u. III. 5. Aufl. 1909.
 77. STÖHR, PH., Lehrbuch der Histologie und der mikroskopischen Anatomie des Menschen. XII. Aufl. 1906.
 78. STRICKER, Handbuch der Lehre von den Geweben des Menschen und der Tiere. Bd. I. 1871.
 79. TEUFFEL, E., Entwicklung der elastischen Fasern in der Lunge des Fötus und des Neugeborenen. Arch. f. Anat. u. physiolog. Anatomie. 1902.
 80. TOLDT, Lehrbuch der Gewebelehre mit besonderer Berücksichtigung des menschlichen Körpers. 1897.
 81. TRIEPEL, H., Über gelbes Bindegewebe. Anat. Anz. Bd. XV. 1898/99.
 82. — Elastisches Gewebe und gelbes Bindegewebe. Anat. Anz. Bd. XV. 1898/99.
 83. TROUSSERT, E. L., Catalogus Mammalium tam viventium quam fossilium. Berolini (1898/99). Suppl. 1904.
 84. TULLBERG, T., Bau und Entwicklung der Barten bei Balaenoptera sibbaldii. Acta societatis scientiarum Upsaliensis. III. Serie. Vol. XI. 1881/83.
 85. — Über das System der Nagetiere, eine phylogenetische Studie. Acta societatis scientiarum Upsaliensis. III. Serie. Vol. XVIII. 1900.
 86. HAYEK, G. v., Handbuch der Zoologie. IV. Bd. 1893.
 87. SCONTAGH, v., Beiträge zur feineren Anatomie des menschlichen Gaumens. Sitzungsber. d. Math.-naturw. Klasse d. K. K. Akad. d. Wiss. Wien. Bd. XX. 1856.
 88. WEIDENREICH, F., Über den Bau und die Verhornung der menschlichen Oberhaut. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. LVI. 1900.
 89. — Weitere Mitteilungen über den Bau der Hornhaut usw. Arch. f. mikroskop. Anat. Bd. LVII. 1901.
 90. WEIGERT, C., Über eine Methode zur Färbung elastischer Fasern. Centralbl. f. allgem. Patholog. Bd. IX. 1898.
 91. WIEDERSHEIM, R., Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere. VII. Aufl. 1909.
 92. WOLTKE, W., Beitrag zur Kenntnis des elastischen Gewebes in der Gebärmutter und dem Eierstock. Beitr. z. patholog. Anat. u. allgem. Patholog. Bd. XXVII. 1900.
 93. ZENTHÖFER, Topographie des elastischen Gewebes innerhalb der Haut der Erwachsenen. Dermatolog. Studien. XIV. Heft. 1892.
 94. ZIMMERL, U., Sulla distribuzione del tessuto elastico nella mucosa della cavità orale degli animali domestici. Parma 1905.
 95. ZITTEL, K. A., Handbuch der Palaeontologie. Bd. IV. 1891—1893.
-

Erklärung der Abbildungen.

Zeichenerklärung:

a, Arterie; *ad*, Anheftungsstelle der dorsalen elastischen Decke; *av*, Anheftungsstelle der ventralen elastischen Decke; *bi*, bindegewebiger transversaler Innenraum der Leiste; *bl*, paramediane Bindegewebsleiste; *bl + pr*, paramediane Bindegewebsleiste mit teilweise abgerissenen Primärpapillen; *blz*, blasige Zellen; *enp*, einer der Canales naso-palatini; *d*, zwei lateral verschmolzene Epithelmäntel aus verhornten Zellen; *dd*, dorsale elastische Decke; *de*, dorsales elastisches Band; *dr*, Drüsengewebe; *ef*, elastische Fasern; *el*, transversale Epithelleiste; *ep*, Epithel; *ew*, paramedianer Epithelwulst; *ewr*, eine von einem Epithelwulst (*ew*) gebildete Bindegewebsrinne; *fg*, Fettgewebe; *k*, knöchernes Gaumendach; *kk*, Knorpelkern; *kl*, Knorpelleiste; *km*, elastischer Knorpel in der Rhaps palati; *ks*, elastischer Knorpelstrang; *kw*, Knochenwulst der Ossa palatina; *le*, paramediane elastische Fasern in Bündelform zu Lamellen in paramedianen Ebenen angeordnet; *m*, Muskel; *n*, Nerv; *opm*, oberflächliche Schicht der Propria mucosae; *pe*, Periost; *pef*, paramediane elastische Fasern; *pm*, Propria mucosae; *pmo*, Palatum molle; *po*, Papilla (*ae*) operaria (*ae*); *pov*, verschmolzene Papillae operariae; *pp*, Papilla palatina; *pr*, Primärpapille; *prv*, vergrößerte Primärpapille; *prvs*, Spitze einer vergrößerten Primärpapille; *rp*, Rhaps palati; *rsm*, Reichweite der Submucosa; *s*, Sekundärpapille; *sc*, Stratum corneum; *sg*, Stratum germinativum oder Mantel aus Zellen des Stratum germinativum um eine große Bindegewebspapille; *sk*, Stützknorpel der Canales naso-palatini; *skh*, Stützknorpel hinter den Canales naso-palatini; *skv*, Stützknorpel vor den Canales naso-palatini; *sm*, Submucosa; *sp*, Übergang zwischen Submucosa und Propria mucosae; *spl*, Sehnenplatte; *tef*, transversale elastische Fasern; *v*, Vene; *vd*, ventrale elastische Decke; *ve*, ventrales elastisches Band; *w*, wallartige Querleiste; *zr*, Zellreihen, die infrapapillar von Primärpapillen liegen; 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, erste, zweite, dritte, vierte, fünfte, sechste, siebente, achte, neunte, zehnte Gaumenleiste; *II*, Epithelmantel aus Zellen, die den Übergang zu den verhornten Zellen des äußersten Epithelmantels der Papillae operariae bilden; *III*, Epithelmantel aus vollkommen verhornten Zellen (Taf. I, Fig. 2, *III* = Epithelpapille); der Pfeil mit dem Zeichen *o* bzw. *ph* kennzeichnet die orale bzw. pharyngeale Richtung.

Tafel I—IV.

Ovipara s. Monotremata.

Echidna aculeata Cuv.

Fig. 1. Paramedianschnitt durch die rechte Hälfte der zweiten Gaumenleiste mit Teilen des davor und dahinter liegenden Tales. Der Schnitt geht zwischen zwei Bindegewebspapillenspitzen (Taf. I, Fig. 2 *prvs*) hindurch. Vergr. 60.

Fig. 2. Transversalschnitt durch die linke Hälfte der zweiten Gaumenleiste im Bereiche der First. Vergr. 65.

Fig. 3. Transversalschnitt durch einige Papillae operariae der ersten Papillenquerreihe. Vergr. 55.

Fig. 4. Oberflächenansicht des Bindegewebes der Gaumenschleimhaut aus

dem Gebiet der siebenten Papillenquerreihe nach Ablösung der Epithelschicht. Vergr. 23.

Marsupialia.

Halmaturus ruficollis Desm.

Fig. 5. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $1\frac{1}{4}$.

Fig. 6. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr.: natürl. Größe.

Fig. 7. Paramedianschnitt durch die erste Gaumenleiste mit Teilen des davor und dahinter liegenden Tales. Vergr. 15.

Fig. 8. Transversalschnitt durch einen Teil der linken Hälfte der zweiten Gaumenleiste, durch die First gehend. Vergr. 15.

Fig. 9. Horizontalschnitt durch einen Teil der rechten Hälfte der zweiten Gaumenleiste im Bereich der Basis der Leiste. Vergr. 15.

Fig. 10. Transversalschnitt durch zwei kleine Papillae operariae des Tales vor der ersten Gaumenleiste. Vergr. 80.

Fig. 11. Transversalschnitt durch eine große Papilla operaria des Tales zwischen der ersten und zweiten Gaumenleiste. Vergr. 30.

Fig. 12. Horizontalschnitt durch den medial gelegenen Teil der rechten Hälfte der dritten Gaumenleiste, durch die beiden davor liegenden verschmolzenen großen Papillae operariae und durch den nach links anschließenden, längeren Höcker. Vergr. 20.

Placentalia.

Edentata. Nomarthra.

Orycteropus capensis Gm.

Fig. 13. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $\frac{1}{2}$ der natürl. Größe.

Artiodactyla.

Lama huanachus Mol.

Fig. 14. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $\frac{1}{2}$ der natürl. Größe.

Bos taurus L.

Fig. 15. Horizontalschnitt durch die First einer Gaumenleiste im Bereiche der Basis der Papillae operariae. Vergr. 18.

Buffelus bubalus L.

Fig. 16. Gesamtansicht des vorderen Teils des harten Gaumens. Vergr. $\frac{1}{2}$ der natürlichen Größe.

Orthaegoceros falconeri Wag.

Fig. 17. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $\frac{1}{2}$ der natürl. Größe.

Carnivora.

Felis domestica Briss.

Fig. 18. Horizontalschnitt durch die First der dritten Gaumenleiste im Bereich der Papillae operariae und durch die davor liegenden zu parallelen Querreihen angeordneten Papillae operariae. Vergr. 18.

Felis serval Schreb.

Fig. 19. Gesamtansicht des harten Gaumens. Natürl. Größe.

Cervaria rufa.

Fig. 20. Gesamtansicht des harten Gaumens. Natürl. Größe.

Pinnipedia.

Zalophus californianus Lesson.

Fig. 21. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $\frac{4}{5}$ der natürl. Größe.

Phoca vitulina L.

Fig. 22. Gesamtansicht des harten Gaumens. Vergr. $\frac{1}{2}$ der natürl. Größe.

Rodentia.

Cavia cobaya Schreb.

Fig. 23. Paramedianschnitt durch die Rhapshe palati und die Papilla palatina. Vergr. 15.

Fig. 24. Paramedianschnitt durch einen zwischen den beiden Backzahnreihen gelegenen Teil der Gaumenschleimhaut (das Bindegewebe ist durch Resorcin-Fuchsin stark diffus gefärbt). Vergr. 40.

Sciurus vulgaris L.

Fig. 25. Paramedianschnitt durch die Rhapshe und palati Papilla palatina und die erste Gaumenleiste. Vergr. 16.

Fig. 26. Paramedianschnitt durch die zweite und dritte Gaumenleiste. Vergr. 20.

Fig. 27. Transversalschnitt durch den vorderen Teil der Papilla palatina. Vergr. 40.

Fig. 28. Teil aus dem Transversalschnitt Fig. 23. Vergr. 250.

Fig. 29. Paramedianschnitt durch die fünfte Gaumenleiste, und Medianschnitt durch eine in dem Tal zwischen der fünften und sechsten Gaumenleiste liegenden Papilla operaria. Vergr. 60.

Insectivora.

Crocidura aranea Wagn.

Fig. 30. Paramedianschnitt durch die Region der Papilla palatina und die zwei ersten Gaumenleisten mit den davor und dahinter liegenden Tälern. Vergr. 60. Der Verlauf des Stenonschen Ganges ist auf der Platte abgedeckt.

Fig. 31. Paramedianschnitt durch die zwei letzten Gaumenleisten mit den davor und dahinter liegenden Tälern, durch die letzte wallartige Querleiste und durch den weichen Gaumen. Vergr. 60.

Beiträge zur Biologie der Weinbergschnecke (*Helix pomatia* L.).

Von

Walter Kühn.

(Aus dem Zoologischen Institut der Universität Marburg.)

Mit 9 Figuren im Text.

Inhalt.

	Seite
I. Die längeren Ruheperioden	129
1. Allgemeine Vorbemerkungen	129
2. Die Winterruhe	130
a. Beginn der Winterruhe	130
b. Die Bedeutung des Epiphragmas	132
c. Unterbrechung und Verhinderung der Winterruhe	137
d. Stoffwechsel und Gewichtsabnahme	139
3. Die Hunger- und Trockenstarre	144
a. Allgemeine Vorbedingungen	144
b. Die Gewichtsabnahme während einer Hunger- und Trockenperiode	144
c. Die Gewichtsabnahme bei Nahrungsmangel und Wasserzufuhr	155
d. Die Gewichtsabnahme in trockener Atmosphäre	158
4. Das Wiederaufleben	161
a. Die Ursache des Auskriechens	161
b. Die ersten Lebensäußerungen nach der Winterruhe und die Gewichtszunahme	165
II. Die Wasseraufnahme	169
Ergebnisse	179
Verzeichnis der benutzten Literatur	181

Die folgenden Ausführungen sind Abschnitte einer zusammenfassenden Darstellung der Biologie von *Helix pomatia*, die ihrerseits als Teil einer größeren Monographie dieser Spezies gedacht ist. Gerade die hier behandelten Gebiete waren seither noch nicht genügend erforscht, sodaß sich Gelegenheit zu einer Reihe neuer Untersuchungen bot. Wenn diese Untersuchungen auch den größten Teil des Raumes

in Anspruch nehmen, so wurde andererseits durch ausführliche Berücksichtigung der vorliegenden Literatur Vollständigkeit in der Darstellung erstrebt.

Herrn Geheimrat Professor KORSCHULT, ebenso Herrn Privatdozent Dr. HARMS spreche ich für die zahlreichen Anregungen und Ratschläge, die sie mir im Laufe meiner Untersuchungen zu Teil werden ließen, meinen aufrichtigen Dank aus.

I. Die längeren Ruheperioden.

1. Allgemeine Vorbemerkungen.

Die Weinbergschnecke besitzt die Fähigkeit, ihren Stoffwechsel für lange Zeiträume auf ein außerordentlich geringes Maß herabzusetzen. Derartige Ruhezustände kommen zu allen Jahreszeiten vor. Sie ermöglichen das Überdauern ungünstiger äußerer Lebensbedingungen, wie sie einerseits in der Winterkälte, andererseits in Trockenperioden während der übrigen Jahreszeiten gegeben sind.

Das Verhalten der Weinbergschnecken in beiden Fällen zeigt weitgehende Ähnlichkeit. Zunächst suchen sie einen möglichst geschützten Ort auf; dann ziehen sie sich in die Schale zurück und verschließen deren Öffnung mit einer oder mehreren häutigen Membranen, die aus getrocknetem Schleim bestehen. Bei Eintritt in die Winterruhe kommt hierzu noch der mehr oder weniger dichte Kalkdeckel.

In diesem Zustande verharren sie bis zum Eintreten günstiger Lebensbedingungen. Herzstätigkeit und Atmung werden schwächer und scheinen unter Umständen ganz auszusetzen. Der Stoffwechsel kann äußerst geringe Werte annehmen, wie man schon aus den Zeiträumen schließen muß, die *Helix pomatia* nach Angaben verschiedener Autoren ohne Nahrung überdauern kann. Schon im Jahre 1820 berichtet JOHANN CARL LEUCHS (36) über diesbezügliche Beobachtungen. Er schreibt S. 35: »Die Schnecken sind sehr gefräßig, können aber auch sehr lange Zeit ohne Nahrung zubringen. Ich habe die behausten wohl 19 Monate ohne Nahrung erhalten und gefunden, daß sie wieder auflebten.« E. YUNG (53) gelang es sogar, ein Exemplar von *Helix pomatia* vom Oktober 1884 bis zum 30. Juni 1886, also 21 Monate, ohne Nahrung zu halten und dann durch Untertauchen zu neuem Leben zu erwecken. M. KRAHEL'SKA (27) berichtet von zwei Exemplaren, die etwa 15 Monate hungerten. Andre Beobachtungen, zum Teil bei andern Landschnecken angestellt, lieferten ähnliche Ergebnisse. Zu erwähnen sind hier die Mitteilungen von FACK und MÖBIUS (15),

W. HARTWIG (23), W. KOCHS (26), TREITEL (52) und O. GOLDFUSS (21). Bemerkenswert ist die Beobachtung von GOLDFUSS, daß bei einer künstlichen Verlängerung der Winterruhe größere Zeiträume ohne Nahrung überdauert werden können als bei einer Unterbrechung der vollen Lebenstätigkeit zu andern Jahreszeiten. Am längsten vermögen die Arten ohne Nahrung zu existieren, die in besonders trockenen Gegenden heimisch sind. So berichtet R. TAYLOR (51) von einem Exemplar von *Helix maculosa* Férussac, das aus den Sandwüsten Ägyptens stammte und das nach einer Hunger- und Trockenperiode von 4 Jahren wieder auflebte. Ähnlich lautet eine Mitteilung von V. MARTENS (38) über *Helix caesareana* Mouss., die in Syrien heimisch ist. Nach andern weniger genauen Angaben von v. MARTENS und O. GOLDFUSS sind sogar Fälle beobachtet worden, wo Hungerperioden von 15 bzw. 8 Jahren überlebt wurden.

Obleich die Weinbergschnecken in den Gegenden, wo sie heimisch sind, nie so ausgedehnte ungünstige Perioden zu bestehen haben, wie sie etwa von YUNG künstlich geschaffen wurden, fallen sie doch den Witterungseinflüssen unter Umständen in außerordentlich großer Zahl zum Opfer. Sowohl große Sommerhitze und Trockenheit, als auch starker und insbesondere plötzlich eintretender Frost können bedeutende Verheerungen anrichten. Der Grund für das Absterben der einzelnen Individuen besteht meist darin, daß sie sich entweder an einem besonders ungünstigen Ort befinden, wo sie den Witterungseinflüssen direkt ausgesetzt sind, oder daß ihre Schutzmembranen durch irgendwelche Zufälle beschädigt worden sind.

Wenn auch das Verhalten der Weinbergschnecke während der Winterruhe, wie bereits erwähnt, große Ähnlichkeit mit dem während einer Trocken- und Hungerperiode besitzt, so sind die Unterschiede doch erheblich genug, um eine getrennte Behandlung zu fordern. Es handelt sich nicht nur um verschiedene Grade des Ruhezustandes, sondern auch um Wesensunterschiede. In dieser Hinsicht ist von besonderer Bedeutung, daß das Eintreten in die Winterruhe als Folge eines festen, bis zu einem gewissen Grade von äußeren Einflüssen unabhängigen Instinktes aufgefaßt werden muß, während Beginn und Dauer jeder Trockenstarre ausschließlich durch äußere Einwirkungen bestimmt werden.

2. Die Winterruhe.

a. Der Beginn der Winterruhe.

Über den Eintritt in die Winterruhe finden sich Mitteilungen bei H. C. L. BARKOW (4), S. CLESSIN (11) und J. G. ALLMANN (2).

Keiner von ihnen erreicht jedoch in bezug auf Ausführlichkeit und Anschaulichkeit die viel früher gegebene Darstellung von B. GASPARD (19, S. 244), die im Folgenden wörtlich wiedergegeben ist:

»In unsern gemäßigten Gegenden werden die Schnecken mit dem Anfange des Oktobers, um die Zeit der ersten Herbstfröste und Reife, auf den Bergen etwas früher, in der Ebene etwas später träge, kriechen nicht mehr wie gewöhnlich, verlieren die Eßlust und versammeln sich in ziemlich zahlreichen Haufen an Hügeln, Gräben, kleinen Erhabenheiten in Gesträuchen, Hecken usw. Hier fasten sie 1—2 Tage lang, exzernieren den letzten Kot und verbergen sich dann unter das Moos, Gras oder trockene Blätter. Hierauf gräbt sich jedes Tier mit dem vorderen Teil seines Muskelfußes ein Loch, das wenigstens seine Schale aufnehmen kann, vergrößert und rundet es ab, indem es sich mit dieser auf die Seite dreht und windet sich dann sacht zurück, indem es anfangs längs der Seitenwand der Grube, dann gegen ihre obere, aus Moos und Blättern oder etwas Rasen gebildete Wand kriecht. Wenn es sich mit der Öffnung seiner Schale nach oben gewendet hat, bleibt es liegen, zieht dann bald seinen Fuß nach innen, breitet sein Halsband (Mantelsaum), das jetzt sehr weiß ist, völlig darüber aus und läßt die Lungenöffnung eine Zeitlang halb offen, um Luft aufzunehmen. Dann schließt es diese und bildet mit seinem klebrigen Saft eine seidenartige Haut zwischen dem Halsbande und den über dem Tiere befindlichen schädlichen, fremden Körpern. Sogleich nachher sondert das Halsband überall eine einförmige, kalkartige, eine halbe Linie dicke Schicht ab. Ist der Deckel auf diese Art erhärtet, so wird das Halsband durch ein Gespinnst von ihm abgesondert, das fester als das erste ist. Nach einigen Stunden atmet das Tier die vorher in Menge eingenommene Luft aus, zieht sich dadurch mehr in die Tiefe zurück, bildet eine zweite bloß häutige Schicht, atmet noch einmal aus, zieht sich weiter zurück und bildet so oft bis sechs Scheidewände mit dazwischen befindlichen Lufträumen.

»Diese Tatsachen habe ich im Oktober 1818 sehr genau und an vielen Schnecken beobachtet.«

Der Bau der Winterhöhle nimmt 2—3 Tage in Anspruch. Wenn GASPARD als Zeitpunkt für den Beginn der Winterruhe Anfang Oktober angibt, so ist das auch für Gegenden mit gemäßigtem Klima nicht unbedingt richtig. Der Eintritt in die Winterruhe, wie auch das Aufleben im Frühjahr ist vielmehr abhängig von den gerade herrschenden Witterungsverhältnissen. An dem gleichen Ort können zeitliche Schwankungen von 4 und mehr Wochen vorkommen. Dazu

kommt, daß sich die Weinbergsschnecken einer Gegend durchaus nicht alle gleichzeitig einkapseln. Jüngere Exemplare behalten ihre Beweglichkeit länger als ältere. Die letzteren sind weniger widerstandsfähig gegen plötzliche Kälte. Die ersten Herbstfröste töten in der Regel viele Exemplare, alle die, welche sich nicht rechtzeitig eingekapselt haben.

Vergleicht man Beginn und Ende der Winterruhe an Orten mit verschiedenem Klima, so zeigen sich erhebliche Unterschiede. E. YUNG (53) hat hierüber einige Beobachtungen veröffentlicht. Er stellte in 4 bzw. 5 Jahren die Zeitpunkte der Einkapselung und des Wiederauflebens fest, einerseits für Genf (Meereshöhe 375 m), andererseits für das nahe dem Genfer See in einer Höhe von 580 m gelegene Dörfchen Sonzier. Die Ergebnisse sind aus folgender Tabelle ersichtlich.

1. Verschwinden im Herbst.

	Genf	Sonzier
1882	3. XI	7. X.
1883	18. XI.	5. X.
1884	30. X.	24. IX.
1885	9. XI.	1. X.

2. Aufwachen im Frühjahr.

	Genf	Sonzier
1882	29. III.	11. IV.
1883	4. IV.	16. IV.
1884	9. III.	7. IV.
1885	16. III.	2. IV.
1886	25. IV.	6. V.

Die Unterschiede sind sehr groß. In dem 205 m höher gelegenen Sonzier begann die Winterruhe durchschnittlich mehr als einen Monat früher und hörte etwa $\frac{1}{2}$ Monat später auf als in Genf. In einem Fall hatte sie eine mittlere Dauer von etwa $6\frac{1}{2}$ Monaten, im andern Fall von 5 Monaten. Der Einfluß des Klimas ist also von wesentlicher Bedeutung.

b. Die Bedeutung des Epiphragmas.

Seiner chemischen Natur nach besteht das Epiphragma aus Kalziumkarbonat und Kalziumphosphat. In der Regel werden diese Stoffe in erheblicher Menge nur in der äußersten Membran, dem eigentlichen Epiphragma abgeschieden, während die weiter nach innen gelegenen Schutzmembranen meist nur Spuren davon enthalten. Die

Die Dicke der Kalkschicht ist abhängig von dem Kalkvorrat, über den die Tiere bei Eintritt in die Winterruhe verfügen. Nicht selten findet man Exemplare, die sehr dünne und wenig haltbare Deckel gebildet haben.

Die gute Ausbildung des Epiphragmas steht in engster Beziehung zu der mehr oder weniger großen Vollkommenheit, mit der es seinen Zweck erfüllt. Dieser Zweck besteht in der Vereinigung eines guten Schutzes gegen Kälte und Wasserverdunstung mit der Möglichkeit eines Luftaustausches durch den Kalkdeckel hindurch.

1. Schutz gegen Kälte.

GASPARD hat bereits Versuche angestellt, die die Unentbehrlichkeit des Winterdeckels veranschaulichen. Er setzte eine Schnecke, bei der er die Bildung des Winterdeckels verhindert hatte, einige Tage einer Temperatur von -1° bis -2° aus. Sie zog sich nur unvollkommen in die Schale zurück und starb schließlich. Von mehreren hundert großen Schnecken, die eine Kälte von einigen Graden unter 0 ausgestanden hatten, fand er alle die tot, deren Deckel beschädigt war, die übrigen lebten. Die Bestätigung dieser Beobachtungen kann man sich leicht verschaffen, wenn man nach einem früh und plötzlich eingetretenen Herbstfrost nach Schnecken sucht. Man findet stets eine Anzahl von Exemplaren, die infolge ungenügenden Schutzes zugrunde gegangen sind.

Unrichtig ist dagegen die weitere Angabe GASPARDS, daß die Kälte auch von gut verschlossenen Exemplaren nur bis zu einer unteren Grenze von etwa -8° ertragen werden könne. Eine ähnliche Ansicht äußert A. MOQUIN-TANDON (41), ebenso S. CLESSIN (11). Im Gegensatz hierzu stehen die Ergebnisse einer Reihe von Versuchen von E. YUNG (53). Er benutzte sowohl fest eingekapselte Exemplare, als auch solche, deren Winterruhe durch Entfernung des Deckels und Untertauchen unter Wasser unterbrochen worden war. Je drei Exemplare wurden zusammen mit zwei Individuen von *Arion empiricorum* 4 Stunden lang einer Kälte von -100° ausgesetzt. Dann erfolgte langsames Erwärmen. Erst nach 3 Stunden war die Temperatur der Umgebung wieder erreicht. Zunächst reagierte keines der Tiere auf mechanische oder elektrische Reize. Sie wurden nun alle in Wasser gebracht, die eingekapselten nach Entfernung des Epiphragmas. Nur die letzteren zeigten 3 Stunden nach dem Eintauchen Bewegung. Eines von den drei Exemplaren starb nachträglich, die beiden andern kehrten wieder ins Leben zurück und reagierten am folgenden Tage auf einen schwachen Induktionsstrom mit sofortigem Zurückziehen

in die Schale. Nach einem weiteren Tag erfolgte Nahrungsaufnahme. Die Tiere schienen vollkommen gesund zu sein.

Nach diesem günstigen Ergebnis ließ YUNG eine noch größere Kälte einwirken. Außerdem setzte er die Tiere längere Zeit dieser Kälte aus. Zunächst setzte er drei Exemplare 20 Stunden, dann 88 Stunden einer Temperatur von -70 bis -76°C aus; schließlich ließ er sie noch 20 Stunden lang in einer Temperatur von -130° . Darauf folgte wieder langsames Erwärmen. Selbst in diesem Falle überlebte ein Exemplar. Ähnliches gibt R. PICTET nach seinen Versuchen für Temperaturen von -120° an (*La vie et les basses températures*, Rev. scient. T. 52, 1893).

Die Widerstandsfähigkeit gegen Kälte ist also ganz außerordentlich groß; doch hängt sie vollkommen von dem Vorhandensein eines festen unversehrten Epiphragmas ab. Nach dem Gesagten ist es nicht verwunderlich, daß auch Einfrieren in Eis gut verschlossene Exemplare nicht tötet.

Die Herabsetzung der Wasserabgabe durch den Kalkdeckel wird an anderer Stelle behandelt.

2. Luftaustausch durch den Kalkdeckel.

Der gute Schutz, den das Epiphragma gegen Kälte bietet, legt die Vermutung nahe, daß der Verschuß der Schalenöffnung, den es bewirkt, ein vollkommen dichter sei. Tatsächlich wurde diese Anschauung vertreten, unter andern von GASPARD und BARKOW. Ersterer stützt sich auf die Beobachtung, daß eingekapselte Exemplare, die er unter kaltem Wasser, Quecksilber, Öl und Fett hielt, nicht erstickten, vielmehr im Frühjahr gesund hervorkrochen. Aus diesen Beobachtungen folgt jedoch nur, daß die Luftzufuhr während des Winters ohne erheblichen Nachteil längere Zeit entbehrt werden kann. Daß tatsächlich ein Luftaustausch stattfindet, hätte GASPARD aus dem Ergebnis eines andern Versuches schließen können. In der Absicht, das Auskriechen einiger Schnecken im Frühjahr hinauszuschieben, brachte er sie in Flaschen, die mit trockenem Sand gefüllt waren und versiegelte dann die Öffnung. Zu seinem Erstaunen beobachtete er jedoch, »daß diese Vorrichtung selbst mitten im Winter das Auskriechen sehr beschleunigte, vorzüglich wenn das versiegelte Gefäß klein ist« (S. 260).

Der Grund für das vorzeitige Auskriechen ist jedenfalls der, daß der normale Luftaustausch wegen des kleinen Raumes, in dem die Tiere eingeschlossen waren, nicht stattfinden konnte und diese nun, um den unnatürlichen Zustand ein Ende zu machen, den Deckel abstießen. Diese Erklärung wird gestützt durch einige Beobachtungen

von E. EBRARD (14). Er hatte, wie schon vor ihm BARKOW, festgestellt, daß die gelbliche Membran, die dem Kalkdeckel auf der Innenseite fest anliegt, an einer Stelle, und zwar gerade der Respirationsöffnung gegenüber, eine Kalkeinlagerung besitzt. Auch bei den weiter innen abgesonderten häutigen Membranen sind derartige Kalkeinlagerungen zu beobachten. EBRARD ging von der Vermutung aus, daß an dieser Stelle in erster Linie ein Luftaustausch stattfände. Während einer warmen Periode, wo die Atmung erhöht war, ölte er die poröse Stelle ein und fand tatsächlich, daß der Deckel abgestoßen wurde.

Damit ist das Bestehen eines Gasaustausches, das man auch schon aus der Gewichtsabnahme während der Winterruhe schließen muß, einwandfrei bewiesen.

Ich habe im Winter 1912/13 Versuche angestellt, die die Ergebnisse von EBRARDS Versuchen nicht nur bestätigen, sondern einen noch genaueren Aufschluß geben über die Beziehungen, die zwischen der eingekapselten Schnecke und der Außenwelt bestehen.

Am 11. Dezember bestrich ich das Epiphragma von zwei Weinbergschnecken mit Paraffin. Die Tiere wurden dann mit andern eingedeckelten Exemplaren in einem geheizten Zimmer aufbewahrt. Während von sechs andern Exemplaren im Laufe vieler Wochen nur eins seinen Deckel abstieß, fand ich bereits am 19. Dezember eins der beiden Versuchsexemplare ohne Epiphragma. Das zweite Exemplar hatte seinen Deckel bis zum 7. Januar abgestoßen. Im Januar und Februar wiederholte ich den Versuch mit einer größeren Anzahl von Individuen. Am 15. Januar wurden die Deckel von fünf Exemplaren mit Paraffin bestrichen, die von fünf weiteren Exemplaren mit Vaseline. Von den letzteren hatten bereits am 17. Januar, also 2 Tage später, alle ihren Deckel entweder abgestoßen oder doch an einer Seite gelüftet. Etwas anders verhielten sich die mit Paraffin behandelten Individuen. Zwei von ihnen hatten nach 3 Tagen ihren Deckel abgestoßen, ein drittes nach weiteren 6 Tagen und die beiden übrigen nach im ganzen 16 bzw. 18 Tagen. Eine nochmalige Wiederholung des Versuches, die Anfang Februar vorgenommen wurde, führte zu einem ähnlichen Ergebnis. Die vier mit Vaseline bestrichenen Exemplare hatten nach 11 Tagen, drei bereits nach 7 Tagen, ihr Epiphragma gelüftet oder abgestoßen. Bei den andern mit Paraffin verschlossenen Exemplaren erfolgte wie bei dem vorigen Versuch die Reaktion etwas langsamer, doch waren auch hier nach $3\frac{1}{2}$ Wochen sämtliche Deckel abgestoßen.

Von 21 Exemplaren, deren Epiphragma im Laufe des Winters mit einer undurchlässigen Masse bestrichen worden war, hatten also

alle in gleicher Weise durch Abstoßen oder Lüften des Winterdeckels reagiert. Da von sechs andern Exemplaren, die im übrigen genau den gleichen Bedingungen ausgesetzt waren, nur eins im Laufe dieser Zeit seinen Deckel abstieß, folgt aus dem Versuch, daß zu jeder Zeit während der Winterruhe, im Dezember, Januar und Februar ein Gasaustausch durch das Epiphragma hindurch besteht. Die lange Zeit, die oft bis zum Abstoßen des Deckels verstrich, führt anderseits zu der Vermutung, daß der Gasaustausch entweder nicht sehr lebhaft ist, oder aber auch auf anderem Weg erfolgt. Aus den verschieden großen Zeiträumen, die sich zwischen 2 Tagen einerseits und nahezu 4 Wochen anderseits bewegen, muß man ferner auf große individuelle Schwankungen schließen. Daß tatsächlich die Unmöglichkeit einer genügenden Luftzirkulation Ursache für das Verhalten der Schnecken war, geht auch aus der Beobachtung hervor, daß ein großer Teil der Individuen lediglich den Deckel lüftete und dann nach Bildung häutiger Membranen gleich die Winterruhe fortsetzte.

Wenn somit bewiesen ist, daß ein Luftaustausch durch das Epiphragma stattfindet, so ist die weitere, schon angedeutete Frage von Interesse, ob diese Funktion dem Epiphragma allein zukommt, oder ob vielleicht auch die Schale einen Gasaustausch durch sie hindurch gestattet.

Um hierüber Klarheit zu erhalten, habe ich am 21. Januar bei sechs Weinbergschnecken die gesamte Schale mit Vaseline bestrichen, das Epiphragma jedoch frei gelassen. Am 26. Januar hatte das erste Exemplar seinen Deckel abgestoßen, am 2. Februar drei weitere. Am 3. März besaß nur noch ein Exemplar sein Epiphragma. Am 6. Februar wurden weitere sechs Exemplare in gleicher Weise behandelt. Bis zum 1. April hatten von den zwölf Versuchstieren, die im ganzen verwandt worden waren, zehn ihren Winterdeckel abgestoßen, eins hatte ihn nur gelüftet und ein Exemplar war unverändert. Daß das Abstoßen nicht auf natürliche Beendigung der Winterruhe zurückzuführen ist, folgt aus dem Verhalten von sechs Kontroll-exemplaren, von denen am 1. April erst zwei ihr Epiphragma verloren hatten.

Es steht also fest, daß während der Winterruhe ein Gasaustausch, sowohl durch das Epiphragma als auch durch die Schale erfolgt. Auch hier lassen die Versuchsergebnisse auf große individuelle Verschiedenheiten schließen.

Neben dem Kälteschutz und der Vermittlung eines Gasaustausches kommt dem Epiphragma noch eine dritte sehr wesentliche Bedeutung zu, der Schutz gegen eine große Zahl von Feinden.

c. Unterbrechung und Verhinderung der Winterruhe.

Über die Ursache, die das Eintreten in die Winterruhe bewirkt, sind von einer Reihe von Forschern Untersuchungen angestellt worden; insbesondere hat man sich mit der Frage beschäftigt, ob es sich nur um eine Reaktion auf veränderte äußere Bedingungen handelt, oder um die Wirkung eines angeborenen Instinktes, der bis zu einem gewissen Grade unabhängig von äußeren Reizen tätig ist. S. CLESSIN (11) spricht sich für die erste Möglichkeit aus. Er schreibt: »Der Zeitpunkt des Verkrüchchens beginnt mit dem Eintritt kalter Nächte, und es ist durchaus kein eigner, den Tieren innewohnender Instinkt, welcher sie antreibt, sich zurückzuziehen, sondern ganz allein die kalte Wirklichkeit, die sie eindringlich zum Aufsuchen schützender Orte mahnt.«

Richtig ist an dieser Auffassung, daß der Beginn der Winterruhe in der Regel mit dem Eintreten der Herbstkälte zusammenfällt und bis zu einem gewissen Grade durch sie bestimmt ist. Wird die Einwirkung der Kälte unmöglich gemacht, so erfolgt der Übergang in den Ruhezustand in der Regel erst später, er unterbleibt jedoch nur selten. Das hat bereits GASPARD richtig beobachtet. Er brachte Ende September zwei Weinbergschnecken, die sich in einem mit Erde angefüllten Kasten befanden, in einen Keller von ungefähr 13° R. Trotzdem bildeten sie ein Epiphragma, die eine am 15. Oktober, die andre 2 Tage später. Ein andres Exemplar setzte GASPARD von Mitte September an einer Temperatur von 15° aus. Es erhielt täglich etwas Kohl. Trotzdem kapselte es sich am 6. Oktober ein. Am folgenden Tag entfernte GASPARD den Deckel und brachte das Tier auf einen Kamin, wo die Temperatur 20° betrug. Es kroch hervor und fraß, kapselte sich aber dann wieder ein. Einige andre Exemplare, die in ähnlicher Weise behandelt wurden, verbrachten den Winter ohne zu erstarren. Aus diesen Versuchen, wie aus der Beobachtung, daß drei Exemplare, die am Einkapseln verhindert wurden, stark abmagerten, schließt GASPARD, daß die Kälte nicht die einzige Ursache der Winterruhe ist, daß letztere vielmehr notwendig zum Lebensprozeß gehört. Immerhin erkennt auch GASPARD die Kälte als wesentlichste Ursache des Eintritts in die Winterruhe an. Vor einer Reihe von Jahren hat K. KÜNKEL (30, 32) neue Beobachtungen angestellt. Er kommt zu dem Ergebnis, daß Wärme, Feuchtigkeit und Futter die Weinbergschnecken bis Ende November wachhalten können. Dann erfolgt jedoch die Bildung des Epiphragmas.

Man muß wohl annehmen, daß die äußere Veranlassung für den

Eintritt in die Winterruhe zwar in der Regel die beginnende Kälte ist, daß die eigentliche Ursache jedoch tiefer liegt und in einem angeborenen Instinkt zu suchen ist, der auch dann meist zur Geltung kommt, wenn keine äußeren Beeinflussungen hinzutreten.

Für diese Anschauung spricht auch eine Beobachtung, die ich im Herbst 1912 angestellt habe. Sieben Weinbergschnecken, die $4\frac{1}{2}$ bzw. $5\frac{1}{2}$ Monate gehungert hatten, erhielten am 30. Oktober Nahrung und Wasser. Zur Fütterung wurden abwechselnd verschiedene Gemüse, auch Feldsalat, Karotten usw. verwandt. Nachdem sie 6 Stunden in frischem Gemüse zugebracht hatten, war noch kein einziges Exemplar ausgeschlüpft. Auch am folgenden Tag waren noch nicht alle ausgekrochen. Sie wurden nun mit etwas Wasser besprengt und kamen infolgedessen bald aus der Schale. Die Gewichte, die an den folgenden Tagen festgestellt wurden, sind in Tabelle 1 angegeben.

Tabelle 1.

Exemplar Nr.	Ursprüngl. Gewicht	30. X.	Dasselbe in % d. ursp. Gew.	31. X.	1. XI.	2. XI.	5. XI.	8. XI.
1	21,7	14,00	64,5	15,47	15,56	15,73	16,22	16,34
2	19,7	11,90	60,4	11,83	11,99	12,04	—	—
3	27,7	13,90	50,2	14,22	14,29	14,63	14,60	15,15
4	26,5	15,68	59,2	19,34	19,28	19,55	18,23	18,08
5	28,3	13,17	46,2	15,39	16,70	17,30	16,72	17,02
6	19,8	13,47	68,0	17,24	17,85	16,78	17,03	17,47
7	19,0	12,41	65,3	12,34	17,10	17,13	16,23	+
Durchschnitt ders. in % d. ursp. Gew.	23,2 100	13,50 58,2	58,2 —	15,12 65,2	16,11 69,4	16,17 69,7	— —	— —

Bei einem Vergleich mit dem Verhalten von solchen Exemplaren, die im Frühjahr oder Sommer nach einer Ruheperiode auflebten, fällt zunächst die außerordentliche Langsamkeit und Trägheit auf, mit der die Tiere die Nahrung angriffen. Weiter ist ein ganz auffallender Unterschied in bezug auf die Gewichte zu beobachten. Während fünf Exemplare, die im Juli nach einer Hungerstarre Nahrung erhielten, ihr Gewicht in einem (dem ersten) Tag durchschnittlich um 20,7% steigerten, zeigten die vorher erwähnten Versuchsexemplare eine Zunahme von nur 7%. In den nächsten 2 Tagen folgte dann eine weitere Zunahme um 4,5%.

Schon sehr bald schieden die Tiere Membranen ab. Wurden diese zerstört, so erfolgte bald Abscheidung eines neuen Häutchens. Zum Teil hatten die Membranen Kalkeinlagerungen. Ein richtiges Epiphragma konnte nicht gebildet werden, da die Schnecken im Sommer keine Gelegenheit zur Kalkaufnahme gehabt hatten. Jedenfalls zeigten alle Exemplare in der Folgezeit das Bestreben, ihre Winterruhe zu beginnen, obgleich sie sich in einem warmen und feuchten Raum befanden. Die häufige Störung, die durch Abnahme der Membranen verursacht wurde, bewirkte, daß der größere Teil der Exemplare bis Ende Dezember zugrunde gegangen war. Aus dem Versuch folgt einerseits die Richtigkeit der Behauptung, daß die Winterruhe auch dann stattfindet, wenn den Schnecken Feuchtigkeit, Wärme und Nahrung geboten wird, andererseits, daß auch eine längere Ruhezeit im Sommer das Bedürfnis nach der Winterruhe nicht beseitigt.

Mit diesen Ergebnissen stimmen die Beobachtungen sehr gut überein, die bei künstlicher Unterbrechung der Winterruhe gemacht worden sind. In Betracht kommen hier Versuche von LEUCHS (36), C. PFEIFFER (45), BERGER (4, zit.), YUNG (53), O. BUCHNER (9) und KÜNKEL (32). Es sind ganz verschiedene Mittel zur Wiederbelebung angewandt worden. Am sichersten und schnellsten kommt man zum Ziel, wenn man den Winterdeckel zunächst entfernt und die Tiere dann unter nicht zu kaltes Wasser taucht. Wärme allein führt nie zum Ziel.

Die ausgekrochenen Tiere bewegen sich, wie übereinstimmend beobachtet wurde, träge umher, nehmen wenig oder gar keine Nahrung auf und kapseln sich über kurz oder lang wieder ein. Die neuen Membranen sind natürlich sehr arm an Kalkeinlagerung. Auch Besprengen mit Wasser führt in der Regel kein intensives Leben herbei. YUNG weist besonders auf die große Sterblichkeit der künstlich belebten Schnecken hin. Von 100 Individuen, die er im Januar durch Untertauchen weckte, lebten im April nur noch 63.

d. Stoffwechsel und Gewichtsabnahme.

Während der Winterruhe finden im Innern der Weinbergschnecken wichtige Veränderungen statt. Es erfolgt eine wesentliche Verminderung des Wassergehaltes in den Muskeln und in der Leber. Besonders am Anfang des Winterschlafes wird der Gehalt der Leber an Fett und Glykogen geringer. Dagegen findet in der Leber, wie auch in den Muskeln und in der Eiweißdrüse eine Ansammlung von Lecithin statt. Glukose sammelt sich im Fußmuskel, ferner in Leber und Eiweißdrüse.

Auch im Blut, das während des aktiven Lebens vollkommen frei von Zucker ist, tritt solcher auf. In allen Geweben ist eine Ansammlung von Kohlensäure und eine Verminderung des Sauerstoffgehaltes zu beobachten. Die Abgabe von Kohlensäure und Wasserdampf nimmt im ersten Teil des Winters stark ab. Der Wert des respiratorischen Quotienten sinkt dauernd vom Beginn des Winterschlafes bis zu seinem Ende.

Nach Beendigung des Ruhezustandes werden alle inzwischen eingetretenen Veränderungen wieder ausgeglichen. Den Geweben wird Wasser zugeführt, der Kohlensäuregehalt schwindet allmählich, und bald sind die normalen Verhältnisse wieder hergestellt.

Die Untersuchungen über diesen Gegenstand stammen von M. BELLION (5). In den wesentlichen Punkten stimmen die Beobachtungen ganz mit denen überein, die beim Winterschlaf anderer Tiere gemacht worden sind.

Im folgenden ist die Gewichtsabnahme näher zu betrachten, welche durch den eben erwähnten Stoffwechsel verursacht wird. Neben einigen kurzen Mitteilungen von LAMBOTTE (33) kommen hier die Wägungen von M. KRAHELSKA (27) in Betracht. Sie bestimmte den Gewichtsverlust für *Helix pomatia*, *H. arbustorum*, *H. fruticum* und für die im Mittelmeergebiet heimische *Leucochroa candidissima*. Die Wägungen für *Helix pomatia* wurden etwa 1 Woche nach der Bildung des Epiphragmas begonnen und dann in Zwischenräumen von je 1 Woche ausgeführt. Die erste Wägung erfolgte am 6. November. Die Tiere wurden in einem trockenen Keller aufbewahrt, dessen Temperatur wenig über null Grad betrug. Im ganzen kontrollierte KRAHELSKA zehn Exemplare, von denen fünf ein Gewicht zwischen 20—25 g hatten und fünf weniger als 20 g wogen. Für jede der beiden Gruppen sind die durchschnittlichen Gewichte berechnet worden, wie sie aus jeder Wägung folgten. Die Zahlen für die erste Gruppe sind

1. Wägung 24,168 g	2. Wägung 24,056 g	3. Wägung 23,970 g	4. Wägung 23,838 g	5. Wägung 23,708 g	6. Wägung 23,570 g
7. Wägung 23,431 g	8. Wägung 23,315 g	9. Wägung 23,216 g	10. Wägung 23,074 g	11. Wägung 22,928 g	12. Wägung 22,724 g
13. Wägung 22,604 g	14. Wägung 22,144 g	15. Wägung 21,944 g	16. Wägung 21,404 g		

Mittlere Gewichtsabnahme pro Woche:

0,112 — 0,086 — 0,132 — 0,130 — 0,138 — 0,139 — 0,166 — 0,99 —
0,142 — 0,146 — 0,204 — 0,120 — 0,460 — 0,200 — 0,510.

Im ganzen betrug die durchschnittliche Abnahme dieser Gruppe 2,764 g oder 10,6% (Maximum 14,9%, Minimum 7,5%).

Die fünf leichten Exemplare hatten ein mittleres Anfangsgewicht von 18,705 g, ein mittleres Endgewicht von 16,345. Die Abnahme betrug bei ihnen 2,360 g oder 12,61% (Maximum 14,1%, Minimum 1,176%). Aus den Zahlen folgt, daß die Abnahme des Gewichtes in gleichen Zeiträumen erheblichen Schwankungen unterworfen ist, ferner, daß zwischen den einzelnen Individuen große Unterschiede vorkommen. Die kleineren Exemplare nahmen im Vergleich zu ihrem Körpergewicht stärker ab als die größeren.

Von den andern untersuchten Arten zeigten die an Trockenperioden gewöhnten Exemplare von *Leucochroa* die geringste Abnahme, 5,88%, während *H. fruticum* um 36,70% und *H. arbustorum* um 23,84% abnahmen.

Ich habe eine Reihe von Wägungen angestellt, die besonders über die Abhängigkeit des Gewichtsverlustes von der Temperatur des Aufenthaltsraumes Klarheit schaffen sollten. Versuchsobjekte waren zwölf Weinbergsschnecken, die alle ein festes Epiphragma abgeschlossen hatten. Von diesen wurden sechs (1. Gruppe) in einem geheizten Zimmer aufbewahrt und zwar in einem offenen Glasgefäß. Die durchschnittliche Temperatur in dem Zimmer betrug etwa 18° C. Die andern sechs Exemplare (2. Gruppe) wurden in einen Speicherraum gebracht, in dem bei Berücksichtigung der durch die Außentemperatur gegebenen Schwankungen eine mittlere Temperatur von etwa 7—8° C herrschte. Der Unterschied betrug also durchschnittlich 10—11°. Gegen Ende des Winters nahm er naturgemäß etwas ab. Die Ergebnisse der Wägungen, die vom 10. Dezember 1912 bis zum 1. April 1913 in Zwischenräumen von je 28 Tagen ausgeführt wurden, sind aus den Tabellen 2 und 3 (S. 142) zu ersehen.

In den ersten vier Vertikalspalten beider Tabellen sind die Ergebnisse der Wägungen von Dezember bis März angegeben; dann folgen in den drei nächsten Spalten die Abnahmen zwischen je zwei aufeinanderfolgenden Wägungen. In der achten Vertikalspalte ist der Gesamtverlust vom 10. Dezember bis 4. März angegeben, in der folgenden Spalte derselbe in Prozenten des Anfangsgewichtes. Schließlich folgen die Wägungsergebnisse vom 1. April und zuletzt die Abnahme vom 4. März bis zum 1. April. In der letzten Horizontalspalte jeder Tabelle finden sich die entsprechenden Durchschnittszahlen für jede Gruppe.

Die Ergebnisse der Wägungen am 1. April sind deshalb bei der Berechnung des Gesamtergebnisses nicht berücksichtigt worden, weil

Tabelle 2.

Gewichte der ersten Gruppe.

Exemplar Nr.	10. XII.	7. I.	4. II.	4. III.	Gewichts- verlust 10. XII—7. I.	Gewichts- verlust 7. I—4. II.	Gewichts- verlust 4. II—4. III.	Gesamt- verlust	Ders. in % d. urspr. Gew.	Gewicht am 1. IV.	Gewichts- verlust 4. III—1. IV.
1	19,91	19,45	19,02	18,34	0,46	0,43	0,68	1,57	7,9	17,94	0,40
2	15,92	15,32	15,01	14,65	0,60	0,31	0,36	1,27	8,0	14,45	0,20
3	21,11	20,54	20,13	19,60	0,57	0,41	0,53	1,51	7,2	17,95	1,65
4	17,58	16,42	15,32	14,65	1,16	1,10	0,67	2,93	16,7	13,35	1,30
5	16,53	16,17	15,94	15,44	0,36	0,23	0,50	1,09	6,6	15,12	0,32
6	19,75	19,29	18,94	18,49	0,46	0,35	0,45	1,26	6,4	18,27	0,22
Durch- schnitt d. Expl.-Nr. 1, 2, 3, 5, 6	18,64	18,15	17,81	17,30	0,49	0,34	0,51	1,34	7,2	—	—

Tabelle 3.

Gewichte der zweiten Gruppe.

Exemplar Nr.	10. XII.	7. I.	4. II.	4. III.	Gewichts- verlust 10. XII—7. I.	Gewichts- verlust 7. I—4. II.	Gewichts- verlust 4. II—4. III.	Gesamt- verlust	Ders. in % d. urspr. Gew.	Gewicht am 1. IV.	Gewichts- verlust 4. III—1. IV.
7	21,28	20,90	20,56	20,13	0,38	0,34	0,43	1,15	5,4	19,65	0,48
8	15,61	15,40	15,23	14,95	0,21	0,17	0,28	0,66	4,2	14,54	0,41
9	18,37	18,13	17,97	17,75	0,24	0,16	0,22	0,62	3,4	17,44	0,31
10	17,57	17,27	17,06	16,74	0,30	0,21	0,32	0,83	4,7	16,28	0,46
11	19,84	19,60	19,46	19,23	0,24	0,14	0,23	0,61	3,1	18,92	0,31
12	20,44	20,03	19,80	19,52	0,36	0,28	0,28	0,92	4,5	19,17	0,35
Durch- schnitt	18,85	18,56	18,35	18,05	0,29	0,21	0,30	0,80	4,2	17,67	0,38

die Außentemperatur inzwischen so hoch gestiegen war, daß nur noch vorübergehend erhebliche Temperaturunterschiede zwischen beiden Räumen zu beobachten waren. Bei starkem Sonnenbrand stieg die Temperatur in dem Speicherraum sogar mitunter auf einen höheren Grad, als in dem Aufenthaltsraum der ersten Gruppe. Die wesentlichen Versuchsbedingungen waren also zu dieser Zeit nicht mehr gegeben. In der Tabelle kommt das dadurch zum Ausdruck, daß die Zahlen für beide Gruppen (abgesehen von den Exemplaren Nr. 3 und 4, von denen später die Rede ist) nur unbedeutende Unterschiede aufweisen.

Mit aller Deutlichkeit ist aus den für die Zeit vom Dezember bis Anfang März gegebenen Zahlen die Abhängigkeit des Gewichtsverlustes von der Temperatur zu ersehen. Die Abnahme in Prozenten war für jedes Exemplar der ersten Gruppe größer als für jedes Exemplar der zweiten Gruppe.

Ein Temperaturunterschied von rund 10° hatte bewirkt, daß die in dem wärmeren Raum befindlichen Individuen in der Versuchszeit von 12 Wochen mehr als 1,7mal so viel an Gewicht verloren, als die der tieferen Temperatur ausgesetzten.

Der Unterschied ist leicht zu erklären. Die größere Wärme bedingt sowohl einen erhöhten Stoffwechsel, als auch eine stärkere Wasserverdunstung. Beides kommt in einer schnelleren Abnahme des Gewichtes zum Ausdruck. Daß tatsächlich der Temperaturunterschied von ausschlaggebender Bedeutung ist, beweist die Abnahme bis zum 1. April, bei der nur geringe Unterschiede zwischen beiden Gruppen zu beobachten waren. Hier zeigen bei wenig verschiedener Temperatur die Exemplare der zweiten Gruppe sogar eine etwas stärkere Abnahme; wahrscheinlich trägt der größere Wassergehalt, den die zweite Gruppe noch besaß, die Hauptschuld an dem stärkeren Gewichtsverlust.

Am 7. Januar fand ich Exemplar Nr. 4 ohne Epiphragma vor. Es hatte sich mit einer häutigen Membran an der Wand des Glases festgeheftet. Das Epiphragma wog 0,27 g. Das Tier wurde wie die andern weiter beobachtet. Es zeigte, wie aus Tabelle 1 hervorgeht, eine bedeutend stärkere Gewichtsabnahme. Das Vorhandensein eines Epiphragmas ist also von ganz wesentlichem Einfluß auf den Betrag des Gewichtsverlustes. Bei der Berechnung der mittleren Werte wurden die Zahlen für Exemplar 4 natürlich nicht berücksichtigt. Auch Nr. 3 stieß seinen Winterdeckel ab, allerdings erst im März. Als Folge war ebenfalls eine Steigerung der Wasserabgabe zu beobachten. Da dieses Exemplar bei der Berechnung der früheren Mittelwerte verwandt wurde, mußte auf Angabe der Durchschnittszahlen für die Wägung am 1. April verzichtet werden.

Aus den Tabellen folgt schließlich noch, worauf auch die Zahlen von M. KRAHELSKA hindeuten, daß die Gewichtsabnahme eines Exemplars in gleichen Zeiträumen starken Schwankungen unterworfen ist, ferner daß erhebliche individuelle Verschiedenheiten vorkommen. Für die Annahme, daß eine direkte Beziehung zwischen dem Anfangsgewicht und dem Betrag der Gewichtsabnahme bestehe, liefern meine Beobachtungen dagegen keine Bestätigung. Zur Begründung einer derartigen Anschauung erscheint mir das bis jetzt vorgelegte Material

durchaus unzureichend, ganz abgesehen davon, daß auch theoretische Überlegungen solche Beziehungen nicht vermuten lassen.

3. Die Hunger- und Trockenstarre.

a. Allgemeine Vorbedingungen.

Die Weinbergsschnecke kann ihre volle Lebenstätigkeit nur dann entfalten, wenn die Feuchtigkeit ihrer Umgebung den Ersatz des in reichlicher Menge von ihr abgegebenen Wassers gestattet. Diese Bedingung ist nur zu gewissen Zeiten erfüllt. Lange Trockenperioden sind in den Gebieten, wo *Helix pomatia* heimisch ist, nicht selten.

Beginnt eine solche Periode, so kann man sehr bald wesentliche Änderungen in der Lebensweise der Weinbergsschnecke bemerken. Schon wenn der Boden nach dem letzten Regen auszutrocknen anfängt, zieht sie sich tagsüber in die Schale zurück und ist nur von den Abendstunden bis zum Beginn des neuen Tages bei der Nahrungsaufnahme anzutreffen. Mit zunehmender Trockenheit wird das Umherkriechen immer mehr eingeschränkt, bis es schließlich ganz aufhört. Die Tiere sitzen dann tief im Gebüsch oder an sonstigen geschützten Stellen und haben eine oder mehrere häutige Membranen abgeschieden, die eine zu rasche Abgabe der im Körper enthaltenen Feuchtigkeitsmengen verhindern. Der große Einfluß, den die relative Feuchtigkeit der Luft auf die Lebenstätigkeit der Landschnecken ausübt, wurde bereits von DÖRING (12) klar hervorgehoben.

Auf künstliche Weise kann man eine Trockenperiode herstellen, indem man die Tiere in große trockene Behälter bringt, die mit der umgebenden Luft in Verbindung stehen. Stellt man diese Behälter in einen trockenen Raum und vermeidet man jede Zufuhr von Nahrung und Feuchtigkeit, dann sind etwa die Verhältnisse hergestellt, denen die Weinbergsschnecke auch im Freien ausgesetzt ist. Man darf also annehmen, daß viele Beobachtungen, die man unter solchen Umständen anstellt, zu den gleichen Ergebnissen führen, wie das entsprechende Beobachtungen im Freien tun würden.

b. Die Gewichtsabnahme während einer Hunger- und Trockenperiode.

Eine der wichtigsten Fragen, die bei der Hungerstarre einer besonderen Erörterung bedürfen, hat die Gewichtsabnahme zum Gegenstand, speziell auch im Vergleich mit der während der Winterruhe beobachteten. O. NÜSSLIN (44) hat zuerst eine größere Zahl von Wägungen vorgenommen und zwar sowohl bei *Helix pomatia* als auch bei *Arion empircorum*. Er sammelte bei Regenwetter 20 Exemplare von

Helix pomatia, wog sie gleich darauf und brachte sie dann in trockene, hölzerne, mit Drahtnetzen bedeckte Kästen. Die zweite Wägung erfolgte nach 3 Tagen, die dritte nach weiteren 6 Tagen. Dann wurden noch zwei Wägungen im Zwischenraum von je 6 Tagen vorgenommen, zuletzt noch zwei im Abstand von je 12 Tagen. Der Versuch wurde also im ganzen auf 45 Tage ausgedehnt. Während dieser Zeit wurde das Gewicht aller Tiere wesentlich geringer. Es betrug am Ende des Versuchs bei dem Exemplar, das am stärksten abgenommen hatte (Nr. 15), noch 55,1% des Anfangsgewichts, bei dem Exemplar, das die geringste Gewichtsänderung erfahren hatte (Nr. 9), dagegen noch 73,8% des ursprünglichen Gewichts. Es waren also recht erhebliche individuelle Verschiedenheiten zu beobachten.

NÜSSLIN schließt aus seinen Wägungen (S. 25—26): 1) »Die Wasserverdunstung durch die Haut ist bei *Helix pomatia* in der ersten Zeit sehr bedeutend, nimmt aber rasch ab und verläuft in der Folge ohne Regelmäßigkeit; in den ersten 3 Tagen verloren die Tiere in der Mehrzahl der Fälle fast ebensoviel Wasser, als in den folgenden 42 Tagen.

2) Die Gewichtsverluste während gleicher Zeiten scheinen den ursprünglichen Gewichten umgekehrt proportional zu sein, d. h. größere Schnecken verdunsten in gleicher Zeit relativ weniger als kleinere.

3) Die Bildung eines häutigen Deckels verlangsamt die Verdunstung, ohne sie jedoch ganz aufzuheben.«

Eine Anzahl von Wägungen wurde ferner von M. KRAHELKA ausgeführt. Ihre Beobachtungen erstrecken sich auf fünf Exemplare von *Helix pomatia*, die in Zwischenräumen von je einer Woche gewogen wurden und zwar 20 Wochen, also fast ein halbes Jahr lang. KRAHELKA gibt in der Tabelle nur die Durchschnittsgewichte an, die sie aus den für die fünf Exemplare gewonnenen Zahlen berechnet hat. Das Durchschnittsgewicht betrug am Anfang der Wägungen 20,903 g, am Ende der Hungerperiode 14,301 g; das sind 68,4% des ursprünglichen Gewichts.

Die Gründe, die mich veranlassten, eine weitere Reihe von Wägungen anzustellen, sind folgende: Zunächst schien es mir von Interesse, die Gewichtsabnahme am Anfang der Hungerperiode etwas genauer zu verfolgen. Ich habe daher in der ersten Woche die Wägungen täglich vorgenommen. Außerdem wollte ich feststellen, ob die Schlüsse, die NÜSSLIN aus seinen Wägungen zieht, tatsächlich von allgemeiner Gültigkeit sind.

Bevor ich dazu übergehe, die Gewichte im Einzelnen anzugeben,

muß ich noch auf eine Ungenauigkeit aufmerksam machen, die bei einem derartigen Versuch nicht zu vermeiden ist.

Ein Teil der Exemplare heftet sich stets mit einer feinen Membran an der Wand des Behälters fest, in dem man die Tiere aufbewahrt. Bei jeder Wägung muß das betreffende Exemplar natürlich von der Wand abgerissen werden. Dabei wird die schützende Membran zerstört. Nicht selten kriecht die Schnecke infolge der Reizung aus der Schale und bewegt sich umher. Bis zur Bildung einer neuen Membran ist sie gegen Verdunstung schlecht geschützt und nimmt daher stärker an Gewicht ab als unter normalen Verhältnissen. Bei längerer Versuchsdauer wird diese Störung immer geringer, da die Tiere auf äußere Reize immer schwächer reagieren.

Die Wägungen habe ich an zwei verschiedenen Gruppen von Tieren vorgenommen. Die erste Gruppe umfaßt 20 Exemplare; sie wurden am 17. Mai 1912, nachdem es $2\frac{1}{2}$ Tage ununterbrochen geregnet hatte, im besten Ernährungszustand und in lebhafter Bewegung aufgefunden und unmittelbar danach gewogen. In den ersten Tagen bewegten sich diese Exemplare außerordentlich lebhaft umher, hatten reichlichen Stoffwechsel und gaben große Mengen Schleim ab. Allmählich wurden dann die Bewegungen träge, und nach 14 Tagen fingen die Schnecken an, sich ganz in die Schale zurückzuziehen. Die meisten Exemplare verschlossen die Schalenöffnung entweder mit einer häutigen Membran, oder hefteten sich an der Gefäßwand fest. Gelegentlich wurden auch mehrere Membranen übereinander abgeschieden. Nur vereinzelte Exemplare blieben für längere Zeit ohne allen Schutz.

Die zweite Gruppe umfaßt zehn Exemplare, die am 14. Mai 1912 abends aufgefunden wurden. Es hatte länger als eine Woche nicht geregnet. Infolgedessen waren alle Tiere ganz oder fast ganz in die Schale zurückgezogen und hatten sich im Gebüsch fest geheftet. Das Loslösen genügte bei den meisten Exemplaren, um sie zum Auskriechen zu veranlassen. Doch gaben sie nur sehr wenig Schleim ab. Die erste Wägung erfolgte am 15. Mai vormittags. Das Verhalten dieser Exemplare in der Gefangenschaft war anders als das der ersten Gruppe. Von Anfang an war die Bewegung weniger lebhaft, die Schleimabsonderung viel geringer. Das vollkommene Zurückziehen in die Schale erfolgte bereits nach 1 Woche.

Alle Exemplare waren in großen Glasbehältern untergebracht, die oben mit einem sehr weit geflochtenen Drahtnetz verschlossen waren. Besonders in den ersten Tagen machten sie vielfach Versuche, ins Freie zu gelangen. Dabei kam es vor, daß einzelne Exemplare fast den

ganzen Weichkörper durch eins der nicht ganz 1 qcm großen Löcher des Drahtnetzes hindurchzwängten und längere Zeit in dieser Stellung verblieben.

Die Wägungen wurden bei den meisten Exemplaren bis zum 26. August durchgeführt, wobei die Zwischenräume zwischen je zwei Wägungen allmählich bis auf 21 Tage vergrößert wurden.

Die Individuen Nr. 15—20 der ersten Gruppe wie auch Nr. 29 und 30 der zweiten Gruppe sind zum Teil während der Dauer der Untersuchungen zugrunde gegangen (durch + bezeichnet), zum Teil wurden sie vom 14. Juni bzw. vom 5. Juli ab für andere Versuche verwandt.

Betrachtet man das Verhalten jeder der beiden Gruppen für sich, so findet man zunächst, daß die Exemplare jeder Gruppe große individuelle Unterschiede zeigen und zwar sowohl in bezug auf die Gewichtsabnahme während der ersten Tage, als auch in bezug auf die Abnahme während der ganzen Dauer der Untersuchungen. Im Laufe des ersten Tages hat beispielsweise das Exemplar Nr. 19 sein Gewicht nur um 4,5% vermindert. Nr. 15 dagegen in derselben Zeit um 16,4%, d. h. nahezu

Tabelle 4.
Gewichte der ersten Gruppe.

Exempl. Nr.	17. V.	18. V.	19. V.	20. V.	21. V.	22. V.	23. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
1	32,2	28,8	27,3	26,6	25,6	24,6	24,2	23,9	21,8	20,2	18,2	16,9
2	31,3	27,1	25,9	25,3	24,8	24,2	23,7	23,5	21,3	20,5	18,7	17,8
3	33,1	28,9	27,5	26,7	26,3	25,7	24,9	24,5	20,2	19,6	18,0	16,9
4	27,0	23,4	22,5	22,2	21,8	21,4	20,5	20,4	19,3	17,8	16,7	15,8
5	30,1	26,2	24,8	24,5	23,7	23,0	22,5	22,1	21,5	19,9	18,7	17,7
6	29,5	26,0	25,2	25,0	24,6	24,3	23,8	23,4	19,7	19,4	18,5	16,1
7	25,4	23,7	22,3	21,9	21,5	20,9	20,2	20,0	17,9	17,1	16,1	14,8
8	23,9	21,8	20,5	20,2	19,9	19,4	18,9	18,6	17,1	16,0	14,3	13,1
9	27,4	24,3	22,6	22,4	22,2	21,5	21,3	21,1	20,9	19,4	17,0	16,2
10	33,2	29,5	26,9	26,6	26,1	25,1	24,7	24,3	23,3	22,4	20,1	19,3
11	28,9	26,2	24,2	23,9	23,7	23,2	22,6	22,3	19,7	18,5	16,4	15,3
12	27,4	25,5	24,2	23,7	23,5	22,4	22,1	21,8	20,6	19,3	17,2	16,1
13	27,2	23,2	22,3	21,8	21,2	20,8	20,6	20,3	17,1	16,2	13,7	13,0
14	29,8	26,4	24,6	24,0	23,5	23,3	—	—	21,4	19,7	18,1	16,9
15	22,0	18,4	17,7	17,2	16,6	16,2	16,0	15,9	13,9	12,9	11,8	—
16	24,6	22,4	21,1	21,0	20,4	18,8	18,5	18,3	17,4	16,4	14,1	—
17	28,8	24,1	22,6	21,9	20,5	19,7	19,3	18,9	18,0	16,9	14,6	+
18	31,9	27,6	26,0	25,0	24,4	24,1	23,0	22,4	20,4	18,6	17,1	—
19	29,1	27,9	25,6	25,3	25,0	24,5	24,1	23,9	21,5	20,5	18,8	—
20	32,4	29,6	28,2	27,7	27,4	27,3	26,9	26,5	24,6	23,8	21,8	—

Tabelle 5.

Gewichte der ersten Gruppe ausgedrückt in Prozenten des ursprünglichen Gewichts.

Exempl. Nr.	17. V.	18. V.	19. V.	20. V.	21. V.	22. V.	23. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
1	100	89,4	84,8	82,6	79,5	76,4	75,2	74,2	67,7	62,7	56,5	52,5
2	100	86,6	82,7	80,8	79,2	77,3	75,7	75,1	68,1	65,5	59,7	56,9
3	100	87,3	83,1	80,7	79,5	77,6	75,2	74,0	61,0	59,2	54,4	51,1
4	100	86,7	83,3	82,2	80,7	79,3	75,9	75,6	71,5	65,9	61,9	58,5
5	100	87,0	82,4	81,4	78,7	76,4	74,8	73,4	71,4	66,1	62,1	58,8
6	100	88,1	85,4	84,7	83,4	82,4	80,7	79,3	66,8	65,8	62,7	54,6
7	100	93,3	87,8	86,2	84,6	82,3	79,5	78,7	70,5	67,3	63,4	58,3
8	100	91,2	85,8	84,5	83,3	81,2	79,1	77,8	71,1	66,9	59,8	54,8
9	100	88,7	82,5	81,8	81,0	78,5	77,7	77,0	76,3	70,8	62,0	59,1
10	100	88,9	81,0	80,1	78,6	75,6	74,4	73,2	70,2	67,5	60,5	58,1
11	100	90,6	83,7	82,7	82,0	80,3	78,2	77,2	68,2	64,0	56,7	52,8
12	100	93,1	88,3	86,5	85,8	81,8	80,7	79,6	75,2	70,4	62,8	58,8
13	100	85,3	82,0	80,1	77,9	76,5	75,7	74,6	62,9	59,6	50,4	47,8
14	100	88,6	82,6	80,5	78,9	78,2	—	—	71,8	66,1	60,7	56,7
15	100	83,6	80,5	78,2	75,5	73,6	72,7	72,3	63,2	58,6	53,6	—
16	100	91,1	85,8	85,4	82,9	76,4	75,2	74,4	70,7	66,7	57,3	—
17	100	83,7	78,5	76,1	71,2	68,4	67,0	65,6	62,5	58,7	50,7	+
18	100	86,5	81,5	78,4	76,5	75,5	72,1	70,2	63,9	58,3	53,6	—
19	100	95,5	88,0	86,9	85,9	84,2	82,8	82,1	73,9	70,4	64,6	—
20	100	91,4	87,0	85,5	84,6	84,3	83,0	81,8	75,9	73,5	67,3	—

Tabelle 6.

Gewichte der zweiten Gruppe.

Exemplar Nr.	15. V.	18. V.	21. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
21	18,6	18,1	17,2	16,9	16,6	16,4	15,9	15,5
22	21,7	21,5	20,8	20,0	19,2	19,0	18,0	17,6
23	17,3	17,3	17,3	17,0	16,6	16,0	15,2	14,9
24	24,1	23,4	23,1	22,8	22,3	22,0	21,3	20,6
25	20,8	20,6	20,6	19,9	19,1	18,6	18,0	17,8
26	19,1	18,8	18,5	17,8	17,3	17,0	16,5	16,0
27	17,5	17,2	16,7	16,3	15,3	15,0	14,0	13,0
28	19,7	19,0	18,9	18,4	17,6	17,1	16,0	15,6
29	17,2	16,2	15,6	15,2	14,5	14,4	13,8	+
30	16,8	15,5	15,1	14,9	14,6	14,3	—	—

Tabelle 7.

Gewichte der zweiten Gruppe ausgedrückt in Prozenten des ursprünglichen Gewichtes.

Exemplar Nr.	15. V.	18. V.	21. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
21	100	97,3	92,5	90,9	89,2	88,2	85,5	83,3
22	100	99,1	95,9	92,2	88,5	87,6	82,9	81,1
23	100	100	100	98,3	96,0	92,5	87,9	86,1
24	100	97,1	95,9	94,6	92,5	91,3	88,4	85,5
25	100	99,0	99,0	95,7	91,3	89,4	86,5	85,6
26	100	98,4	96,9	93,2	90,6	89,0	86,4	83,8
27	100	98,3	95,4	93,1	87,4	85,7	80,0	74,3
28	100	96,4	95,9	93,4	89,3	86,8	81,2	79,2
29	100	94,2	90,7	88,4	84,3	83,7	80,2	+
30	100	92,3	89,9	88,7	86,9	85,1	—	—

um den vierfachen Betrag in Prozenten des Anfangsgewichtes. Während der 70 Tage, die die erste Gruppe im Hungerzustand verbrachte, verminderte Exemplar Nr. 9 sein Gewicht auf 59,1% des anfänglichen Betrages, Nr. 13 dagegen auf 47,8% des ursprünglichen Gewichtes. Ähnliche Verschiedenheiten zeigt die zweite Gruppe. Hier nahm Nr. 23 zunächst so wenig ab, daß der Verlust bei den auf 0,1 g abgerundeten Wägungsergebnissen nicht zum Ausdruck kommt. Nr. 30 dagegen verlor in den ersten drei Tagen bereits 1,3 g, d. h. 7,7% seines Anfangsgewichtes. Während der ganzen Dauer des Versuchs verlor Nr. 23 nur 13,9% seines ursprünglichen Gewichtes, Nr. 27 dagegen nicht weniger als 25,7%.

Außer diesen individuellen Verschiedenheiten bemerkt man noch andere Unregelmäßigkeiten. Wenn man jedes einzelne Individuum für sich betrachtet, zeigt sich, daß die Gewichtsabnahme in gleichen aufeinanderfolgenden Zeiträumen recht verschieden sein kann. Bei der ersten Gruppe gilt für alle Exemplare mit Ausnahme von Nr. 19 die Regel, daß die bei weitem stärkste Abnahme am ersten Tage erfolgt. Abgesehen von dieser einen Regel kann man wenig Allgemeingültiges über den Gewichtsverlust der einzelnen Individuen sagen. NÜSSLIN hat bereits auf die Unregelmäßigkeit hingewiesen, mit der das Gewicht der Tiere abnimmt. Wie groß diese Unregelmäßigkeit ist, kann man an folgenden Beispielen sehen. Nr. 9 verlor in den 11 Tagen vom 24. Mai bis zum 4. Juni 0,7% seines Anfangsgewichtes, in den folgenden 10 Tagen, bis zum 14. Juni dagegen nicht weniger als 5,5%. In den

folgenden 21 Tagen verlor es weitere 7,2% und in wieder 21 Tagen noch einmal 2,9%. Daß Feuchtigkeits- und Temperaturverhältnisse in diesem Falle nicht die Ursache für das merkwürdige Verhalten sein konnten, zeigt das direkt entgegengesetzte Verhalten von Nr. 6 während derselben Zeit. Nr. 6 hatte am 24. Mai noch 79,3% seines Anfangsgewichtes, am 4. Juni noch 66,8% (Verlust: 12,5%), am 14. Juni 65,8% (Verlust: 1%) am 5. Juli 62,7% (Verlust: 3,1%), am 26. Juli 54,6% (Verlust: 51%).

Ganz ähnliche Unregelmäßigkeiten zeigt die zweite Gruppe, nur mit dem Unterschiede, daß hier das Verhalten auch schon bei Beginn des Versuchs keine Gleichförmigkeit erkennen läßt. Die Unregelmäßigkeit tritt besonders deutlich hervor bei den Exemplaren Nr. 22, 23 und 25. Auch hier sind die Gewichtsverluste, die in gleichen aufeinanderfolgenden Zeiträumen von einem Tier erlitten wurden, zum Teil außerordentlich verschieden, wie eine genauere Betrachtung der Tabellen zeigt.

Die Unregelmäßigkeiten sind sicher zum Teil darauf zurückzuführen, daß die Tiere nicht ständig genau den gleichen äußeren Bedingungen unterworfen waren, haben jedoch wahrscheinlich auch noch andre Ursachen.

NÜSSLIN behauptet, wie schon früher erwähnt wurde, daß die Gewichtsverluste während gleicher Zeiten den ursprünglichen Gewichten umgekehrt proportional zu sein »scheinen«. Er fügt aber hinzu: »Freilich ist diese Regel nicht ohne Ausnahme, sie läßt sich bei den Nacktschnecken mit größerer Sicherheit erkennen« (S. 25—26).

Das Verhalten meiner Versuchstiere kann diese Ergebnisse nicht stützen. Für eine Reihe von Exemplaren trifft es zwar zu, daß Anfangsgewicht und Gewichtsverlust in umgekehrtem Verhältnis zueinanderstehen, so etwa für die Exemplare Nr. 5, 10, 15, 25, 27. Man kann aber auch bei zahlreichen Exemplaren das Gegenteil wahrnehmen, z. B. bei Nr. 1, 3, 7, 23. Hier entspricht einem hohen Anfangsgewicht starke Gewichtsabnahme, einem niedrigen Anfangsgewicht geringe Abnahme. In der ersten Gruppe hat Nr. 9 den geringsten, Nr. 13 den stärksten Gewichtsverlust erlitten. Beide Exemplare hatten sehr ähnliche Anfangsgewichte, 27,4 g und 27,2 g. Ihr Verhalten spricht also auch gegen eine direkte Beziehung zwischen Körpergewicht und Gewichtsverlust.

Da die Wägungsergebnisse NÜSSLINS auch nicht als beweisend für die Richtigkeit seiner Vermutung angesehen werden können, liegt kein ausreichender Grund vor, bei gleichem anfänglichem Feuchtigkeitsgehalt

einen Zusammenhang zwischen der Größe einer Weinbergschnecke und dem Gewichtsverlust, den sie durch Austrocknen erleidet, anzunehmen.

Anders liegt die Sache bei *Arion empiricorum*. Hier sind zunächst die Wägungsergebnisse NÜSSLINS viel überzeugender. Außerdem wird die von NÜSSLIN erwähnte Gesetzmäßigkeit auch durch theoretische Erwägungen wahrscheinlich gemacht. Der Wasserverlust durch Verdunstung an der Körperoberfläche ist bei kleinen Exemplaren relativ größer, weil die Ausdehnung der Oberfläche, die ja bei der Verdunstung die Hauptrolle spielt, bei kleinen Tieren im Vergleich zum Gewicht größer ist als bei großen Tieren. Infolgedessen ist hier eine Abhängigkeit des Gewichtsverlustes von dem Anfangsgewicht von vornherein sehr wahrscheinlich. Bei *Helix* ist dagegen durch das Vorhandensein der Schale ein wesentlicher Unterschied gegeben, der bei der Beurteilung der Frage nicht übersehen werden darf.

Auch die weitere Erfahrung NÜSSLINS, daß die Tiere in den ersten 3 Tagen meist ebensoviel abnahmen, wie in den folgenden 42 Tagen, besitzt keine allgemeine Gültigkeit. Es kommt ganz darauf an, bei welcher Witterung die Schnecken gesammelt werden. Sucht man sie bei einigermaßen trockenem Wetter, es braucht nur einen Tag nicht geregnet zu haben, dann ist die Abnahme in der Regel sehr viel geringer. Auch die Tiere, die man bei Regenwetter sammelt, zeigen vielfach eine geringere Abnahme, wie aus Tabelle 2 hervorgeht. Dort gilt die Erfahrung NÜSSLINS mit ziemlicher Genauigkeit für die Exemplare Nr. 5. 9. 10, 14, für viele andre dagegen nicht.

Der Gewichtsverlust in den ersten Tagen hängt fast ausschließlich ab von dem Wassergehalt, den die Tiere zu Beginn des Versuchs besitzen, und dieser Wassergehalt ist auch bei Regen nicht bei allen Exemplaren der gleiche. Sehr viel geringer ist er aber bei trockenem Wetter. Der Unterschied im Verhalten der Schnecken geht deutlich aus den Tabellen für die beiden Gruppen hervor, denen sowohl Exemplare zugrunde liegen, die bei sehr nassem Wetter gesammelt wurden (erste Gruppe), als auch solche, die bei großer Trockenheit gefunden wurden (zweite Gruppe).

Die Exemplare beider Gruppen hatten etwa gleich große Gehäuse. Trotzdem war ihr Anfangsgewicht sehr verschieden. Der Vergleich wird durch Berechnung der Durchschnittsgewichte wesentlich erleichtert. Sie sind auf den Tabellen 8 und 9 für beide Gruppen angegeben, und zwar wurden nur die Exemplare Nr. 1—14 und Nr. 21—28 berücksichtigt, weil von den übrigen nicht alle Wägungsergebnisse vorliegen.

Tabelle 8.

Durchschnittsgewichte der ersten Gruppe.

	17. V.	18. V.	19. V.	20. V.	21. V.	22. V.	23. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
Durchschnittsgew.	29,0	25,8	24,3	23,9	23,5	22,8	22,4	22,1	20,1	19,0	17,3	16,1
Dasselbe in % des urspr. Gewichtes	100	89,0	83,8	82,4	81,0	78,6	77,2	76,2	69,3	65,5	59,7	55,5

Tabelle 9.

Durchschnittsgewichte der zweiten Gruppe.

	15. V.	18. V.	21. V.	24. V.	4. VI.	14. VI.	5. VII.	26. VII.
Durchschnittsgew.	19,9	19,5	19,1	18,6	18,0	17,6	16,9	16,4
Dasselbe in % des urspr. Gewichtes	100	98,0	96,0	93,5	90,5	88,4	84,9	82,4

Aus diesen Tabellen gehen die Unterschiede zwischen beiderlei Exemplaren schon mit großer Deutlichkeit hervor. Noch schärfer treten die wesentlichen Punkte hervor, wenn man versucht, die Gewichtsabnahme graphisch darzustellen, wie es in Fig. 1—3 geschehen ist.

Fig. 1 stellt den Verlauf der Kurve dar, die man erhält, wenn man die Ergebnisse der Wägungen in einem Koordinatensystem so abträgt, daß die Abszisse jedes Punktes durch das Datum der Wägung bestimmt wird, die Ordinate durch das Durchschnittsgewicht der ersten Gruppe; schließlich sind die so erhaltenen Punkte zu verbinden.

Fig. 2 soll die Gewichtsabnahme der ersten Gruppe in den ersten Tagen genauer veranschaulichen. Sie ist ein vergrößerter Ausschnitt aus Fig. 1. Als Nullpunkt des Koordinatensystems wurde der Punkt gewählt, der einem Gewicht von 20 g entspricht.

Fig. 3 entspricht ganz der Fig. 1, nur daß alles auf die zweite Gruppe von Weinbergschnecken bezogen ist.

Die Kurven zeigen, daß guter Ernährungszustand und großer Wassergehalt, die ja beide in einem hohen Anfangsgewicht zum Ausdruck kommen, von ausschlaggebender Bedeutung für das weitere Verhalten der Tiere sind. Werden ihnen Nahrung und Wasser entzogen, dann erfolgt die Herabsetzung der Wasserabgabe und des Stoffwechsels

nicht sogleich, sondern erst dann, wenn das Körpergewicht auf einen gewissen Betrag gesunken ist. Die bedeutenden Änderungen im Gewicht, welche durch Entziehung oder Zufuhr von Wasser bereits im Laufe eines Tages hervortraten, hat schon R. DUBOIS (13) erwähnt.

Die Kurve fällt bei Beginn der Hungerperiode sehr steil ab, nähert sich dann mehr und mehr einem horizontalen Verlauf, behält jedoch stets eine gewisse Neigung zur Abszisse bei. Die zweite Gruppe zeigte, wie aus Fig. 3 hervorgeht, von Anfang an ein Verhalten, das mit dem der ersten Gruppe im späteren Verlauf des Versuchs große Ähnlichkeit hat. Man kann mit Sicherheit annehmen, daß die zweite Gruppe vor Beginn des Versuchs, als sie sich bei trockenem Wetter im Freien befand, eine ähnliche Abnahme erfahren hatte, wie die erste Gruppe zu Anfang des Versuchs.

Wenn die äußeren Bedingungen, denen die Tiere während der Dauer des Versuchs unterworfen waren, auch nicht bis in alle Einzelheiten mit den Bedingungen übereinstimmen, unter denen im Freien Hungerperioden überdauert werden, so darf man doch den Hauptergebnissen allgemeine Gültigkeit zusprechen.



Fig. 1.

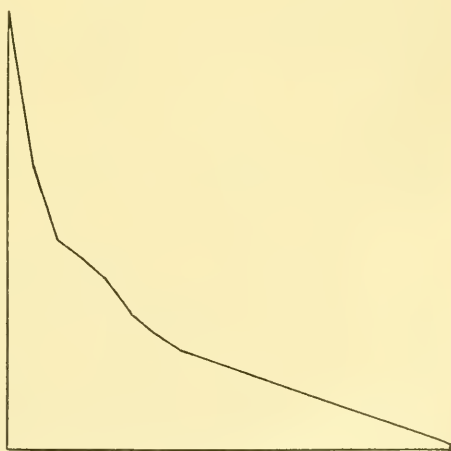


Fig. 2.

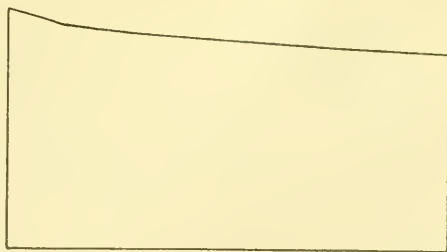


Fig. 3.

Diese sind 1) erhebliche individuelle Verschiedenheiten, 2) besonders starke Gewichtsabnahme zu Beginn einer Hunger- und Trockenperiode, insbesondere am ersten Tage, 3) Unregelmäßigkeit in der Gewichtsabnahme im späteren Verlauf der Hungerperiode.

Interessant ist ein Vergleich zwischen den Beträgen der Gewichtsabnahme während einer Hungerstarre und den entsprechenden für die Winterruhe gewonnenen Zahlen. Es zeigte sich, daß in gleichen Zeiträumen der Verlust in den Sommermonaten ein Vielfaches von dem in den Wintermonaten ausmacht.

Der Temperaturunterschied ist dabei offenbar nicht ohne Bedeutung. Doch zeigt ein Vergleich zwischen den Tabellen 2 (S. 142) und 8 (S. 152), daß auch in dem Fall, wo die mittlere Temperatur etwa die gleiche war, sehr erhebliche Unterschiede existieren. Die erste Zeit der Hungerperiode darf man allerdings wohl nicht in Betracht ziehen, da eine ähnlich starke Gewichtsabnahme jedenfalls auch vor Eintritt in die Winterruhe stattfindet, wenn die Schnecken, ehe sie sich inkapseln, alle überflüssigen Stoffe abscheiden. Doch ist selbst gegen Ende der Trockenstarre, etwa in den 3 Wochen vom 5. bis 26. Juli, die durchschnittliche Abnahme (in Prozenten des Gewichts am 5. Juli ausgedrückt) mehr als zweieinhalbmals so groß als die mittlere Abnahme der andern Exemplare in den 4 Wochen vom 10. Dezember bis zum 7. Januar. Die Zahlen sind 6,9% und 2,6%. Eine Aufklärung über die Ursache dieses Unterschiedes erhält man, wenn man zum Vergleich das Exemplar Nr. 4 der Tabelle 2 heranzieht. Dieses hatte bald nach Beginn der Wägungen sein Epiphragma abgestoßen und nahm nun bedeutend rascher ab als die andern Exemplare der gleichen Versuchsgruppe. Sein Gewicht zeigt ganz ähnliche Änderungen wie das andern Exemplare im späteren Verlauf einer Hungerstarre im Sommer. Man muß daraus schließen, daß bei gleichen äußeren Verhältnissen der Unterschied in der Gewichtsabnahme zwischen Winterruhe und Trockenstarre hauptsächlich auf das Vorhandensein des Kalkdeckels im ersten Fall zurückzuführen ist.

Einige Exemplare wurden noch länger im Hungerzustand gehalten. Nr. 10 beispielsweise zeigte am 26. Oktober ein Gewicht von 16,9 g, am 25. November nach einer Hungerperiode von mehr als einem halben Jahr, 16,0 g, d. h. 48,8% des Anfangsgewichtes. Es hatte sein Volumen so stark reduziert, daß die letzte Schalenwindung zum größten Teil leer war. Bei der Präparation dieses Exemplares zeigte sich, daß alle inneren Organe stark abgenommen hatten; in besonders hohem Maße waren Speicheldrüsen, Magen, Leber und Eiweißdrüse reduziert, weniger stark

die Niere. Daß der Wasservorrat immer noch ziemlich groß war, ging aus der sehr erheblichen Schleimabsonderung während der Präparation hervor.

c. Die Gewichtsabnahme bei Nahrungsmangel und Wasserzufuhr.

Wenn die Gewichtsabnahme auch zum allergrößten Teil auf langsames Austrocknen der Tiere zurückzuführen ist, so darf man doch nicht außer Acht lassen, daß gleichzeitig die Reservestoffe, die in den Tieren aufgespeichert sind, verbraucht werden. Ihr Gewicht nach Abzug ihres Wassergehaltes ist zwar relativ klein; trotzdem befähigen sie die Tiere in erster Linie zum Überleben einer längeren Hungerperiode.

Wie wenig es der Weinbergschnecke nützt, wenn sie während einer Hungerperiode Gelegenheit zur Wasseraufnahme hat, geht aus dem Verhalten der sechs Exemplare Nr. 31—36 hervor (dritte Gruppe). Sie wurden zusammen mit den Individuen Nr. 37—41 (vierte Gruppe) am 18. Juni 1912 bei Regenwetter gefunden.

Die dritte Gruppe wurde in ein schräg gestelltes Gefäß gebracht, dessen Boden zum Teil mit Wasser bedeckt war. Außerdem wurden die Tiere häufig mit Wasser besprengt. Merkwürdigerweise wurden sie nie am Wasser, sondern stets an der Wand des Gefäßes gefunden. Sie bewegten sich lebhaft umher, besonders kurz nachdem sie mit Wasser besprengt worden waren. Gelegentlich setzten sie sich auch fest und schieden feine Schutzmembranen ab, kamen aber bald wieder aus der Schale hervor. Ihre Gewichte sind in Tabelle 10 angegeben.

Tabelle 10.
Gewichte der dritten Gruppe.

Exemplar Nr.	18. VI.	21. VI.	24. VI.	27. VI.	30. VI.	6. VII.	12. VII.	18. VII.	24. VII.	30. VII.	Dasselbe in % d urspr. Gew.	17. IX.
31	23,7	22,3	22,3	21,4	19,4	21,3	20,3	18,7	17,4	17,1	72,2	16,8
32	29,3	29,1	28,9	28,5	26,5	25,1	26,1	24,8	24,2	24,1	82,3	22,0
33	18,8	16,5	17,5	16,2	15,8	16,0	15,4	14,1	13,4	13,2	70,2	+
34	22,5	18,3	19,4	17,4	16,5	15,5	15,7	15,4	15,0	15,5	68,9	+
35	24,7	23,1	21,8	19,8	19,0	18,6	18,7	17,4	17,4	17,5	70,9	+
36	20,3	18,2	17,4	18,0	19,3	20,7	17,1	16,6	16,9	17,1	84,2	+
Durchschnitt	23,2	21,3	21,2	20,2	19,4	19,7	18,9	17,8	17,4	17,4	75,0	
Dasselbe in % des ursprüng. Gewichts	100	91,8	91,4	87,1	83,6	84,9	81,5	76,7	75,0	75,0		

Die vierte Gruppe, bestehend aus fünf Exemplaren, wurde vergleichsweise ohne Nahrung und ohne Wasser gehalten. Ihre Gewichte sind in Tabelle 11 angegeben.

Tabelle 11.
Gewichte der vierten Gruppe.

Exemplar Nr.	18. VI.	21. VI.	24. VI.	27. VI.	30. VI.	6. VII.	12. VII.	18 VII.	24. VII.	30. VII.	Dasselbe in % d. urspr. Gew.	17. IX.
37	27,7	23,6	22,9	21,7	21,5	21,4	21,1	20,8	20,5	20,3	73,3	15,5
38	26,5	24,2	22,6	21,4	21,1	20,6	20,0	19,6	19,4	19,2	72,5	15,7
39	20,0	19,0	16,7	15,5	14,9	14,2	13,6	13,3	12,7	12,5	62,5	9,6
40	28,3	23,7	21,7	20,5	20,3	19,8	19,3	18,7	17,9	17,8	62,9	15,1
41	28,0	22,7	21,5	20,5	20,1	19,7	19,3	18,9	18,5	18,2	65,0	14,3
Durch- schnitt	26,1	22,6	21,1	19,9	19,6	19,1	18,7	18,3	17,8	17,6	67,4	14,0
Dasselbe in % des ursprüng. Gewichts	100	86,8	80,8	76,2	75,1	73,2	71,6	70,1	68,2	67,4		53,6

Die vorletzte Vertikalspalte beider Tabellen gibt die Gewichte am 30. Juli an, ausgedrückt in Prozenten des Anfangsgewichts. In der vorletzten Horizontalspalte sind die durchschnittlichen Gewichte beider Gruppen an den betreffenden Tagen angegeben, in der letzten Horizontalspalte dieselben Gewichte ausgedrückt in Prozenten der Anfangsgewichte.

Die Gewichtsänderungen im Durchschnitt sind für beide Gruppen in Fig. 4 (dritte Gruppe) und Fig. 5 (vierte Gruppe) graphisch dargestellt, und zwar in ganz analoger Weise wie das auch für die erste und zweite Gruppe geschehen ist.

Während Fig. 5, wie das nicht anders zu erwarten war, weitgehende Übereinstimmung mit Fig. 1 zeigt, hat Fig. 4 ein wesentlich verschiedenes Aussehen. Im ganzen ist zwar auch eine nicht unerhebliche Gewichtsabnahme festzustellen; doch betrug das durchschnittliche Gewicht am 30. Juli immerhin noch 75,0% des Anfangsgewichtes, während es in der gleichen Zeit bei der vierten Gruppe auf 67,4 des Anfangsbetrages gesunken war; zweitens fällt der unregelmäßige Verlauf der Kurve in Fig. 4 auf. Er kommt daher, daß die Tiere in gewissen Zwischenräumen ihren Wasservorrat wieder ergänzten und dann einige Zeit ohne Wasseraufnahme verharren. Da nicht alle Exem-

plare gleichzeitig Wasser aufnehmen, kommen die Schwankungen bei Berücksichtigung der durchschnittlichen Gewichte nicht scharf zum Ausdruck. Besser treten sie schon hervor, wenn man die Gewichte der einzelnen Individuen betrachtet. Doch ist auch hier durch die Zeitpunkte der Wägungen eine gewisse Willkürlichkeit in die Beobachtungen gebracht worden. Der genaue Verlauf der Gewichtskurve eines Exemplares würde jedenfalls noch viel mehr und viel stärkere Schwankungen aufweisen, als man bei einer derartigen Versuchsanordnung feststellen kann.

Auffallend ist, daß von den sechs Exemplaren der dritten Gruppe vier während der Dauer des Versuchs zugrunde gingen, während alle Exemplare der vierten Gruppe am 17. September noch lebten. Es ist

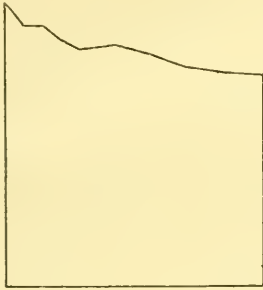


Fig. 4.

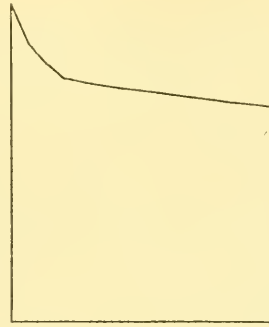


Fig. 5.

kaum denkbar, daß das auf einem Zufall beruht. Man darf infolgedessen schließen, daß eine Hungerperiode leichter überstanden werden kann, wenn sie mit Wassermangel verbunden ist, als wenn zwischen durch eine Wasseraufnahme möglich ist. Zu demselben Schluß kommt man durch eine einfache Überlegung. Die Weinbergschnecke wird durch Feuchtigkeit zu intensiven Lebensäußerungen, vor allem zu lebhaftem Umherkriechen veranlaßt. Das wurde bei der dritten Gruppe auch noch im August und September beobachtet. Mit dieser Bewegung ist natürlich ein relativ starker Stoffwechsel verbunden. Die Reservestoffe werden viel schneller aufgebraucht, d. h. die Lebensfähigkeit schwindet viel schneller, als wenn das Tier ruhig, mit schützenden Membranen verschlossen in irgend einem Winkel liegt.

Bei dieser Gelegenheit sei auch erwähnt, daß die Aufnahme von Holzfaserstoff, der in Form von Filtrierpapier gern gefressen wird, keine nachweisbare Änderung im Verhalten der Schnecken bewirkte.

Sie fraßen zwar große Mengen von feuchtem Filtrierpapier, zeigten aber dieselben Wägungsergebnisse wie die Exemplare, die nur Wasser erhielten. Das stimmt überein mit der Beobachtung von W. BIEDERMANN und P. MORITZ (6), wonach Filtrierpapier nicht von den Verdauungssäften der Weinbergschnecke angegriffen wird.

d. Die Gewichtsabnahme in trockener Atmosphäre.

Über das Verhalten in trockener Atmosphäre macht W. KOCHS (26) eine kurze Mitteilung. Er beobachtete eine schnellere Gewichtsabnahme unter ständiger Membranbildung und einen früheren Tod als in gewöhnlicher Atmosphäre. Seine Versuche erstrecken sich jedoch nur über zwei Exemplare, von denen nur eins bis zum Absterben beobachtet wurde.

Ich habe zwei Gruppen von je sechs ausgewachsenen Exemplaren längere Zeit in trockener Atmosphäre beobachtet und ihre Gewichte in bestimmten Zwischenräumen festgestellt. Die erste Gruppe umfaßt solche Exemplare, die seit Herbst 1912 keine Nahrung und kein Wasser mehr aufgenommen hatten. Ihre Schalenöffnung war bis zum Beginn des Versuchs am 30. April 1913 durch das Epiphragma verschlossen. An diesem Tage wurden sämtliche Membranen entfernt und die Tiere in ein großes, dicht verschließbares Glasgefäß gebracht, in dem ein kleines Glas mit wasserfreiem Chlorkalzium stand. Die Tiere krochen zunächst einige Tage umher. Das ist offenbar darauf zurückzuführen, daß die Luft trotz des Chlorkalziums anfangs nicht ganz trocken gehalten wurde. Die Schnecken gaben erhebliche Schleimmengen ab, so daß die Feuchtigkeit nicht rasch genug absorbiert werden konnte. Auf diese Weise befanden sich die Tiere zunächst in einer Atmosphäre, deren Feuchtigkeitsgrad wohl nicht sehr verschieden war von dem, welchen die äußere Luft an feuchten Tagen hat. Bald wurde die Wasserabgabe jedoch wesentlich geringer, und die eingeschlossene Atmosphäre erreichte die gewünschte Trockenheit. Die Versuchstiere hefteten sich mit häutigen, vielfach auch mit kalkhaltigen Membranen an der Gefäßwand fest oder blieben am Boden liegen und schieden Membranen ab. Die Membranen wurden stets entfernt, aber häufig wieder neugebildet. Exemplar Nr. 2 bildete im Laufe von 2 Monaten etwa elf Membranen. Die Ergebnisse der Wägungen sind auf Tabelle 12 (S. 159) angegeben.

Beim Vergleich dieser Gewichte mit den auf Seite 147 angegebenen fällt die größere Regelmäßigkeit auf, mit der die Gewichtsabnahme in trockener Atmosphäre verläuft. Nicht nur die Durchschnittszahlen

Tabelle 12.

Exempl. Nr.	30. IV.	2. V.	4. V.	8. V.	16. V.	24. V.	5. VI.	17. VI.	29. VI.
1	23,13	22,55	21,93	21,10	20,64	20,27	+		
2	19,96	19,20	18,85	17,94	17,56	17,15	16,53	15,38	14,59
3	15,53	15,30	15,04	14,69	14,43	14,15	13,53	13,17	11,76
4	25,25	24,27	23,70	22,57	21,98	21,56	20,78	19,31	+
5	22,50	21,58	21,35	21,23	20,82	20,20	19,42	18,60	18,26
6	22,03	21,44	21,16	20,92	20,64	20,34	19,18	17,89	—
Durchschnitt	21,40	20,72	20,34	19,74	19,35	18,95			

zeigen etwa vom 8. Tage an ein regelmäßiges Sinken, sondern auch für die Einzelexemplare besteht kein großer Unterschied zwischen der Gewichtsabnahme vom 8. bis 18. Mai und der vom 16. bis 24. Mai. Im weiteren Verlauf des Versuches werden die Verschiedenheiten wieder größer. Das hängt zum Teil damit zusammen, daß kurz vor dem Tode eines Individuums eine besonders starke Gewichtsabnahme zu beobachten ist. Exemplar Nr. 3 beispielsweise war am 30. Juni tot. Darauf ist das auffallend geringe Gewicht am 29. Juni jedenfalls zurückzuführen. Exemplar Nr. 4, das am 17. Juni ein auffallend geringes Gewicht besaß, ging bis zum 20. Juni zugrunde. Bei Exemplar Nr. 2 konnte ich die stärkere Abnahme in den letzten Tagen vor dem Tode besonders deutlich wahrnehmen. Vom 29. Juni ab wurden bei diesem Individuum die Wägungen alle 2 Tage vorgenommen.

Die Resultate waren

17. VI.	29. VI.	1. VII.	3. VII.	5. VII.	7. VII.
15,38	14,49	14,26	13,90	13,52	+

Am 7. Juli war das Exemplar tot. In den 6 Tagen vom 29. Juni bis zum 5. Juli hatte es um einen größeren Betrag abgenommen als in den 12 vorhergehenden Tagen.

Die graphische Darstellung der Durchschnittsgewichte bis zum 24. Mai zeigt Fig. 8.

Die stärkere Abnahme zu Anfang des Versuches ist auf das Um-

herkriechen der Tiere zurückzuführen. Der Mißstand, daß diese Gruppe nicht von Anfang an einer trockenen Atmosphäre ausgesetzt war, wurde bei einer zweiten Gruppe von Versuchstieren dadurch beseitigt, daß diesmal nicht nur ein mit Chlorkalzium gefülltes Glasgefäß in ihren Aufenthaltsraum (wieder ein großes Glasgefäß) gestellt wurde, sondern außerdem ein ständiger durch Ätznatron und Chlorkalzium getrockneter Luftstrom hindurchgeleitet wurde. Erst nach 9 Tagen

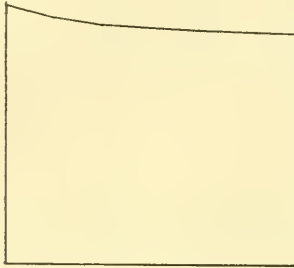


Fig. 6.

wurde der Luftstrom unterbrochen und die Tiere wie beim ersten Versuch weiter behandelt. Die Exemplare hatten seit der Winterruhe Gelegenheit zur Nahrungsaufnahme gehabt und befanden sich etwa in einem mittleren Ernährungszustand. Ihre Membranen wurden nicht wie bei der ersten Gruppe jedesmal entfernt, sondern nur gelegentlich bei den Wägungen durch Abreißen der Tiere von der Gefäßwand verletzt. Ursprünglich war

die Zahl der Versuchsexemplare acht. Von diesen wurden jedoch vergleichsweise zwei Exemplare (Nr. 7 und 8) vom 3. Tag ab in einem mit Wasserdampf gesättigten Raum gehalten.

Von den beiden Exemplaren hatte Nr. 7 bis dahin eine relativ schwache, Nr. 8 eine relativ starke Abnahme erfahren. Die Gewichte sind auf folgender Tabelle angegeben.

Tabelle 13.

Exempl. Nr.	20. V.	22. V.	24. V.	26. V.	28. V.	5. VI.	13. VI.	25. VI.	7. VII.
1	26,70	24,32	22,88	21,16	20,50	19,65	18,92	17,51	15,45
2	25,18	22,03	20,73	19,41	18,59	17,85	17,47	16,67	+
3	29,05	25,40	24,17	23,20	22,31	21,18	20,18	19,67	18,60
4	24,75	19,86	18,79	18,02	17,87	+ 5. VI.			
5	21,17	19,16	18,09	17,64	17,17	15,64	+ 7. VI.		
6	24,98	22,52	21,19	20,33	19,88	18,09	17,46	+ 25. VI.	
7	25,85	23,65	22,78	22,44	22,22	20,79	19,32	18,71	+
8	25,54	21,51	20,52	20,03	19,50	18,22	17,08	17,59	+

Die Berechnung von Durchschnittswerten mußte infolge des frühen Absterbens einiger Exemplare wegfallen. Auch hier ist die

Gleichmäßigkeit der Gewichtsabnahme viel größer als etwa auf der auf S. 147 angegebenen Tabelle. Und zwar trifft das sowohl für die in trockener als auch für die in feuchter Luft gehaltenen Exemplare zu. Daß bei diesem Versuch die Exemplare im allgemeinen rascher zugrunde gingen als bei den früheren, obgleich sie bereits Gelegenheit zur Nahrungsaufnahme gehabt hatten, hängt wohl in erster Linie damit zusammen, daß bei den Exemplaren, die zu dem ersten Versuch verwandt wurden, der intensive Stoffwechsel der Sommermonate überhaupt noch nicht begonnen hatte und es sich also im wesentlichen nur um eine künstliche Verlängerung der Winterruhe unter besonders ungünstigen Bedingungen handelte.

Im Vergleich zu der Abnahme der beiden in feuchter Atmosphäre gehaltenen Exemplare erscheint die der übrigen auffallend gering. Der scheinbare Widerspruch erklärt sich jedoch von selbst, wenn man berücksichtigt, daß die in feuchter Luft befindlichen Exemplare besonders am Anfang, aber auch später noch von Zeit zu Zeit in ihrem Behälter umherkrochen und dabei Schleim abgaben.

4. Das Wiederaufleben.

a. Die Ursache des Auskriechens.

Das Auskriechen einer im Ruhezustand, gleichgültig ob Winterruhe oder Trockenstarre, befindlichen Weinbergsschnecke wird nur durch äußere Einflüsse verursacht und kann daher jederzeit hervorgerufen werden. Diese Behauptung scheint mit dem auf Seite 137—139 Gesagten im Widerspruch zu stehen, wonach eine längere Unterbrechung der Winterruhe auch durch sehr günstige äußere Bedingungen kaum möglich ist. Dennoch lassen sich beide Aussagen vereinen. Das Abstossen der verschiedenen Membranen kann zwar leicht jederzeit bewirkt werden. Doch folgt darauf im Winter nur ein sehr schwaches Leben, das bald wieder in vollkommene Ruhe übergeht. Nur in der günstigen Jahreszeit findet ein rascher Übergang zur vollen Lebensfähigkeit statt. Ein Unterschied besteht also nicht in der unmittelbaren Reaktion auf die veränderten äußeren Bedingungen, sondern erst im späteren Verhalten. Das Auskriechen ist bei passender Versuchsanordnung stets zu beobachten.

Um die einzelnen Faktoren zu erkennen und richtig zu bewerten, die das Verhalten der Weinbergsschnecke bedingen, ist es notwendig einen kurzen Blick auf die äußeren Einflüsse zu werfen, unter denen sie normalerweise ihre wichtigen Lebensfunktionen vollzieht. Diese Einflüsse sind hauptsächlich Wärme und Feuchtigkeit. Die intensivste

Lebenstätigkeit kann man während und kurz nach warmen Regen beobachten. Niedere Temperatur und geringe Feuchtigkeit bewirken unter allen Umständen, auch bei reichlichem Nahrungsvorrat, einen Übergang in den Ruhezustand.

Man kann infolgedessen vermuten, daß Wärme und Feuchtigkeit auch die Faktoren sind, die das Auskriechen verursachen, eine Vermutung, die durch zahlreiche Beobachtungen vollkommen bestätigt ist.

Zunächst ist einiges über die Bedeutung der Temperatur zu sagen. In der Jahreszeit, in welche das intensive Leben der Weinbergschnecken fällt, beträgt sie kaum weniger als 8—10°. Man muß also annehmen, daß innerhalb der Grenzen von 10° und etwa 20—25° die günstigsten Temperaturverhältnisse für die Weinbergschnecke herrschen. GASPARD hat an einem Exemplar nach Entfernung des Epiphragmas während der Wintermonate beobachtet, daß bei 12—15°, ebenso bei 8—10° R Nahrung aufgenommen wurde, während die Nahrungsaufnahme bei 3—6° R unterblieb. Steigerung der Temperatur bewirkt, wenn sie sich in gewissen Grenzen bewegt, graduelle, nicht aber wesentliche Unterschiede im Verhalten der Weinbergschnecke.

Die Wärme allein kann ein Auskriechen nicht bewirken. Das hat bereits GASPARD erkannt. Seine Versuche, die Winterruhe dadurch zu unterbrechen, daß er die Tiere längere Zeit einer trockenen Wärme von 15—30° aussetzte, hatten alle ein negatives Ergebnis. Dagegen fand er, daß andre Exemplare im April und Mai bereits bei 8° auskrochen. Auch wenn er Exemplare zunächst in Wasser tauchte und dann einer Temperatur von 20° aussetzte, stießen sie ihren Deckel ab. Ein Auskriechen erfolgte sogar mitten im Winter, wenn er die Tiere bei 12—13° in eine feuchte Atmosphäre brachte.

Diese Versuche lassen bereits vermuten, daß innerhalb gewisser Temperaturgrenzen die Feuchtigkeit von ausschlaggebender Bedeutung für das Verhalten der Weinbergschnecke ist. Mitteilungen, die mit dem Gesagten übereinstimmen, wurden von einer Reihe von Forschern gemacht, von denen A. MOQUIN-TANDON (41), C. A. RÉCLUZ (46), E. EBRARD (14), S. CLESSIN (11), DÖRING (12), R. DUBOIS (13), M. BELLION (5), O. HESSE (24) und K. KÜNKEL (32) genannt seien.

Um die meist sehr kurzen und unvollständigen Angaben zu ergänzen und nachzuprüfen, habe ich eine Reihe von Versuchen angestellt, die sich mit der Einwirkung der Feuchtigkeit auf winterschlafende oder in Trockenstarre befindliche Weinbergschnecken beschäftigen. Es wurde dabei die von früheren Beobachtern vielfach angewandte Einwirkung von flüssigem Wasser ganz vermieden, die Tiere vielmehr

lediglich in einen mit Wasserdampf gesättigten Raum gebracht. Sie befanden sich dabei in einem Behälter aus Drahtgeflecht, der in einem nicht ganz dicht verschlossenen Glasgefäß über Wasser aufgehängt war.

Die ersten Versuche wurden Ende Juni 1912 mit drei Exemplaren angestellt, die vorher 4 Wochen gehungert hatten. Nach 1—2 Tagen wurden sie alle in Bewegung angetroffen. Das Auskriechen erfolgte ebenso rasch, wenn die Individuen nicht über Wasser, sondern nur in ein dicht verschließbares Glasgefäß gebracht wurden; da sie ständig Wasserdampf abgeben, erreicht die Luft in dem abgeschlossenen Raum sehr bald einen hohen Feuchtigkeitsgrad, der seine Wirkung ausübt. Daß andre Ursachen nicht in Betracht kommen, zeigt ein Kontrollversuch, bei dem die eingeschlossene Luft durch Chlorkalzium trocken gehalten wurde. In diesem Fall erfolgte kein Auskriechen. Nach 2 Tagen wurde das Chlorkalzium entfernt. Einen weiteren Tag später befand sich das Exemplar in Bewegung.

Ganz entsprechende Resultate ergaben die zu verschiedenen Zeiten im Winter 1912/13 mit eingedeckelten Exemplaren angestellten Versuche.

Bei einer Temperatur von etwa 18° C stießen alle Exemplare, die genügend lange in feuchter Atmosphäre gehalten wurden, ihr Epiphragma ab, während solche, die sich in gewöhnlicher Atmosphäre befanden, keinerlei Änderung in ihrem Verhalten zeigten. Im allgemeinen erfolgte die Reaktion erst nach mehreren Tagen. Die individuellen Verschiedenheiten waren viel größer als im Sommer. Von 16 Exemplaren hatten nur zwei nach 2 Tagen ihren Deckel abgestoßen, nach weiteren 3 Tagen waren im ganzen sieben Exemplare ausgekrochen. Von den übrigen neun hatten vier nach 10 Tagen, zwei nach 12 Tagen, und je eins nach 16, 18 und 19 Tagen reagiert. Rascher erfolgte die Reaktion vielfach bei solchen Tieren, die ein sehr dünnes oder beschädigtes Epiphragma besaßen.

Bei niederer Temperatur (11° C) stießen von vier Exemplaren im Laufe von 9 Tagen zwei ihren Deckel ab. Die beiden andern waren nach 23 Tagen noch unverändert.

Ein besonderes Interesse verdient das weitere Verhalten derjenigen Exemplare, die auch nach dem Auskriechen noch längere Zeit in feuchter Atmosphäre gehalten wurden, jedoch ohne Nahrungszufuhr. Im Winter erfolgte sehr bald erneutes Zurückziehen; der Ruhezustand konnte, wie früher bereits erwähnt wurde, nur vorübergehend unterbrochen werden. Die im Sommer untersuchten Exemplare blieben länger beweglich. Doch zogen auch sie sich allmählich weit in die Schale zurück, und

schieden zum Teil Membranen ab. Nachdem drei Individuen auf diese Weise mehr als einen Monat in feuchter Atmosphäre zugebracht hatten, wurden sie am 1. August 1912 in feuchten Salat gesetzt. Normalerweise werden ausgehungerte Exemplare in diesem Falle sehr rasch lebendig. Die drei erwähnten Individuen waren jedoch nach einem Tage noch nicht ausgekrochen. Der lange Aufenthalt in feuchter Atmosphäre hatte sie offenbar unempfindlich für die sonst sehr rasch wirkenden Reize gemacht. Am 2. August wurden die Tiere unter Wasser getaucht. Sie kamen nun bald aus der Schale und fraßen eifrig von dem Salat, in den sie wieder gesetzt wurden.

Aus dem Verhalten folgt erstens, daß bei einem längeren Aufenthalt in feuchter Atmosphäre die Wirkung der Feuchtigkeit aufgehoben wird, zweitens, daß die Nahrung, insbesondere Salat, in erster Linie durch die von ihr ausströmende Feuchtigkeit auf die Weinbergschnecke wirkt. Wäre der spezifische Geruch hauptsächlich wirksam, dann hätten die Exemplare etwa ebenso rasch auskriechen müssen, wie das sonst bei ausgehungerten Exemplaren der Fall ist.

Mit dem großen Einfluß, den der Wassergehalt der Atmosphäre auf die Weinbergschnecke ausübt, stehen zwei Beobachtungen im engen Zusammenhang. Es ist möglich, das Aufwachen nach der Winterruhe dadurch beliebig lang hinauszuschieben, daß man die Exemplare in einem trockenen Raum hält. Man kann anderseits Individuen, denen man die Nahrung entzieht, sehr lang beweglich halten, wenn man sie in einem feuchten Raum unterbringt. Am 22. Mai 1912 brachte ich eine Anzahl Weinbergschnecken, die bei regnerischem Wetter in vollster Lebenstätigkeit aufgefunden waren, in einen feuchten Souterrainraum, der eine ziemlich gleichmäßige Temperatur besaß. Obgleich die Tiere keinerlei Nahrung erhielten, krochen einige Exemplare am 2. August, also nach mehr als 10 Wochen, noch umher und zogen sich erst dann allmählich in die Schale zurück, als sie in eine trockene Atmosphäre gebracht wurden.

Durch frühere Versuche (S. 135—136) war festgestellt worden, daß das Epiphragma, wie auch die Schale, einen Gasaustausch gestatten. Am Epiphragma kommt hauptsächlich, wenn nicht ausschließlich die Stelle in Betracht, wo die innen dicht aufliegende häutige Membran von einer Kalkeinlagerung unterbrochen ist. Eine ebensolche Kalkeinlagerung besitzen alle darunter liegenden Membranen. Nach den Ergebnissen dieses Abschnittes ist auch die auf S. 135—136 erwähnte Reaktion auf Bestreichen des Epiphragmas bzw. der Schale mit Paraffin oder Vaseline leicht zu erklären. Offenbar ist der Grund

für das Auskriechen darin zu sehen, daß die von den Individuen abgesehiedene Feuchtigkeit nicht entweichen konnte und einen immer stärkeren Reiz auf die Tiere ausübte, der schließlich das Abstoßen des Deckels verursachte.

b. Die ersten Lebensäußerungen nach der Winterruhe und die Gewichtszunahme.

Im Freien beginnt das Wiederaufleben nach der Winterruhe gewöhnlich Ende März oder im April. Es ist abhängig von dem Eintreten warmer Frühlingsregen. In der letzten Zeit vor dem Auskriechen nimmt das Gewicht der eingedeckelten Exemplare besonders stark ab. Das Abstoßen des Epiphragmas beschreibt GASPARD folgendermaßen (S. 258): »Das Tier zieht nach und nach die in den verschiedenen Zellen abgesetzte Luft in seine Lungen und zerbricht die Scheidewände, indem es den hinteren Teil des Fußes vorschiebt. Zuletzt zerstößt es den Kalkdeckel an dem ausgeschweiften Punkte und dem stumpfsten Winkel, schiebt den scharfen Rand des Fußes zwischen Schale und Deckel und trennt dadurch diesen ganz ab. Darauf kriecht es hervor und frißt sogleich mit Begierde.«

Die Sterblichkeit ist in den ersten Wochen nach Beendigung der Winterruhe gesteigert.

Bald nach der Winterruhe beginnt die Weinbergschnecke das Wasser und die Reservestoffe, die sie inzwischen verbraucht hat, durch Neuaufnahme zu ersetzen.

Einige kurze Mitteilungen über die Gewichtsvergrößerung nach der Winterruhe finden sich bei A. LANG (34) und K. KÜNDEL (30). Beide haben eine durchschnittliche Zunahme um etwa die Hälfte des ursprünglichen Gewichtes beobachtet.

Ich habe die Zunahme bei einer Reihe von ausgewachsenen Exemplaren während eines Monats festgestellt und dabei die auf Tabelle 14 (S. 166) angegebenen Resultate erhalten.

Es handelte sich durchweg um ausgewachsene Exemplare, die zwar vor Beginn des Versuchs bereits ihr Epiphragma abgestoßen hatten, aber weder Nahrung noch Wasser aufgenommen hatten. Vom 27. bis 28. April war ihnen nur Wasser geboten worden. Von da ab auch zusagende Nahrung, besonders Salat. Vor jeder Wägung mit Ausnahme der ersten, wurden die Tiere mit Wasser besprengt und dann sorgfältig abgetrocknet. Als Aufenthaltsraum diente ein großer Glasbehälter, der oben mit einem weitmaschigen Drahtnetz verschlossen war.

Tabelle 14.

Exemplar Nr.	27. IV.	28. IV.	29. IV.	1. V.	3. V.	5. V.	9. V.	17. V.	25. V.
1	17,35	23,73	25,59	22,98	22,24	22,22	22,20	23,33	25,38
2	17,47	22,36	22,16	22,43	21,46	21,35	24,79	22,76	24,81
3	17,35	19,09	22,78	21,40	20,76	20,30	21,91	27,50	25,95
4	12,12	12,62	15,89	16,07	14,72	14,87	16,27	16,60	16,06
5	14,00	14,60	15,35	15,31	14,97	15,04	18,08	16,83	16,72
6	16,18	20,58	21,16	18,86	19,05	18,36	22,29	21,95	22,00
7	16,37	18,33	18,39	19,47	18,82	18,88	22,40	20,17	20,51
8	16,20	20,73	24,35	21,24	20,87	20,83	22,80	22,82	22,82
9	16,32	18,53	20,70	20,58	19,59	19,34	20,16	22,08	20,16
10	20,62	21,49	23,48	24,22	23,78	23,87	26,56	27,13	26,84
Durchschnitt	16,39	19,21	20,99	20,26	19,63	19,51	21,75	22,22	22,13

Die Wägungen zeigen, daß besonders in den ersten Tagen eine bedeutende Zunahme stattfindet. Exemplar Nr. 1 vergrößerte sein Gewicht in den ersten beiden Tagen um 47% des Anfangsgewichtes, im Laufe des ersten Tages allein durch Wasseraufnahme um 37%.

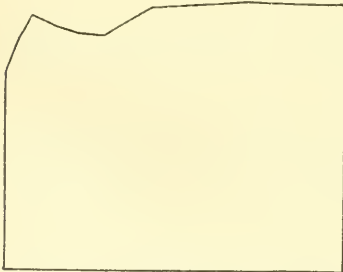


Fig. 7.

Die andern Exemplare zeigten zwar größtenteils keine so erhebliche Zunahme, doch war auch hier gerade in den ersten Tagen eine auffallende Gewichtsvergrößerung zu beobachten. Das zeigt sich sehr deutlich bei der Betrachtung einer graphischen Darstellung der Wägungsergebnisse (Fig. 7.)

Ganz ähnlich verhielten sich in dieser Beziehung fünf ausgewachsene Exemplare, die im Juli 1912, nachdem sie gerade 2 Monate gehungert hatten, Salat erhielten. Sie hatten bereits nach einer Stunde sämtlich die Schale verlassen und fraßen nun eifrig. Ihre Gewichte vor Beginn der Nahrungsaufnahme und an den beiden folgenden Tagen sind auf Tabelle 15 angegeben.

Auch NÜSSLIN (44) macht Mitteilungen über die Gewichtszunahme der Weinbergschnecken nach einer Hungerperiode. Er gab seinen Versuchstieren jedoch nur Wasser und stellte lediglich die Zunahme in den ersten 24 Stunden fest. Seine Wägungsergebnisse stehen mit den meinigen in Übereinstimmung.

Tabelle 15.

Nr.	17. VII.	18. VII.	19. VII.
1	11,55	14,86	14,96
2	13,70	18,53	17,36
3	16,90	22,30	24,51
4	18,46	25,90	24,10
5	21,50	29,35	27,93
Durchschnitt	16,42	22,19	21,77

Auffallend ist bei Tabelle 15, wie auch schon bei der Gewichtskurve der ersten Versuchsgruppe, daß bei einigen Exemplaren bereits im Lauf des zweiten Tages wieder eine Abnahme erfolgte. Überhaupt zeigen die Gewichte in der Folgezeit große Schwankungen. Bei Betrachtung der Fig. 7 ist das schon deutlich zu sehen, obgleich hier das Bild durch zweierlei verwischt ist. Einmal sind die Schwankungen durch Berechnung der Durchschnittsgewichte zum größten Teil ausgeglichen, ferner sind die Wägungen in der zweiten Hälfte der Versuchszeit nicht häufig genug angestellt worden. Sehr viel klarer wird daher das Bild, wenn man die Wägungsergebnisse der Einzelindividuen in der ersten Hälfte der Versuchszeit betrachtet. In Fig. 8 ist die Gewichtskurve von Exemplar Nr. 6 dargestellt, die sich durch besonders ungleichmäßigen Verlauf auszeichnet. Eine Erklärung liegt wohl in der Angabe von



Fig. 8.

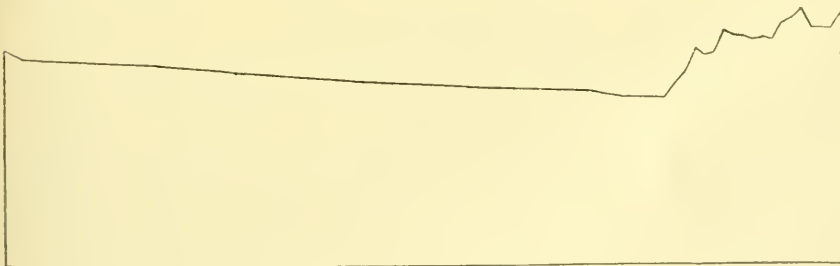


Fig. 9.

EBRARD (14), daß ausgewachsene Tiere im allgemeinen nur alle 2—3 Tage Nahrung aufnehmen.

Fig. 9 zeigt schließlich noch im Zusammenhang die Gewichtskurve

eines Exemplars (Nr. 5 der auf Tabelle 12 angeführten Gruppe), das direkt anschließend an die Winterruhe vom 30. April bis zum 7. Juli in trockener Atmosphäre ohne Nahrung gehalten wurde und dann reichliche Nahrung erhielt. Der regelmäßige Verlauf während der Hungerperiode tritt gut hervor, ebenso die ständigen Gewichtsänderungen vom Augenblick der Nahrungszufuhr an. Eine Reihe anderer Exemplare verhielt sich ähnlich. Daß der Aufenthalt in dem Glasbehälter, in dem die Tiere aufbewahrt wurden, keine wesentlichen Abweichungen von dem normalen Verhalten der Tiere verursachte, konnte ich feststellen, als ich die Schnecken eine Woche in einem von Draht eingezäunten Gärtchen bei reichlicher Nahrung und Feuchtigkeit hielt.

Im Anschluß an die Besprechung der Gewichtszunahme nach längerem Nahrungsmangel ist noch von einigen Versuchen zu berichten, die über das Verhalten der Weinbergschnecke trockener Nahrung gegenüber Aufschluß geben. Die große Vorliebe für Feuchtigkeit legt die Vermutung nahe, daß trockene Speisen entweder verschmäht oder doch nur wenig berührt werden. Eine Reihe von Versuchen bestätigte diese Vermutung. Als Speise setzte ich den Schnecken Filtrierpapier vor, von dem ich bereits früher festgestellt hatte, daß es in feuchtem Zustande gern verzehrt wird.

Am 10. Juli wurden acht Weinbergschnecken bei vollkommener Wasserentziehung einzeln in Gläser auf trockenes Filtrierpapier gesetzt. Am ersten Tage, als der Austrocknungsgrad der Schnecken noch gering war, wurden drei Papierstreifen angegriffen. An den drei folgenden Tagen, über die der Versuch noch ausgedehnt wurde, zeigte dagegen kein einziger der täglich erneuten Papierstreifen irgendwelche Freßspuren.

Schon wesentlich anders war das Resultat, als die Tiere einmal täglich mit Wasser besprengt und dann, nachdem sie sorgfältig abgetrocknet waren, auf trockenes Filtrierpapier gesetzt wurden. Auch jetzt verschmähte in der Regel noch die Mehrzahl der Tiere das Papier. Immerhin hatten in zwei von fünf Fällen je fünf Exemplare ihr Papier angefressen, in einem Falle vier, einmal zwei und einmal gar kein Exemplar. Noch stärker wurde das Papier angefressen, wenn es feucht war. In einem Falle zeigten sechs von den Papierstücken deutliche Freßspuren, in einem zweiten Falle zwei, in weiteren Fällen 3, 6, 6. Bei der zweiten Versuchsanordnung waren insgesamt 16 Papierstreifen von 40 angefressen worden, bei der letzten Versuchsanordnung dagegen 23 von 40 Papierstreifen.

Die Versuche zeigen, daß trockene Speisen vollkommen verschmäht

werden, wenn die Weinbergsschnecke nicht selbst einen hohen Feuchtigkeitsgehalt besitzt und daß selbst, wenn diese Bedingung erfüllt ist, ein erheblicher Unterschied im Vergleich zu dem Verhalten feuchter Nahrung gegenüber zu beobachten ist.

Eine Zusammenstellung der Hauptergebnisse dieser Untersuchungen zeigt mit großer Deutlichkeit, welche eine außerordentlich wichtige Rolle die Feuchtigkeit im Leben der Weinbergsschnecke spielt. Nur in feuchter Atmosphäre bewegt sie sich lebhaft und nimmt Nahrung auf. Die Nahrung selbst wird meist nur dann angegriffen, wenn sie Feuchtigkeit enthält. Eintretende Trockenheit bewirkt sehr bald eine Änderung in der Lebenstätigkeit; die Tiere kapseln sich ein und verharrten im Ruhezustand, bis neue Feuchtigkeit sie wieder hervorlockt. In der Zwischenzeit können sie die Wasserabgabe von dem anfänglich sehr hohen Betrag auf ein äußerst geringes Maß herabsetzen, das auch in vollkommen trockener Atmosphäre nicht viel größer ist. Die Ergänzung des Wassergehaltes nach einer längeren Ruheperiode kann sehr rasch erfolgen. Von Wichtigkeit ist, daß die Weinbergsschnecke nicht nur durch flüssiges Wasser, im Freien also durch direkte Berührung mit dem Regenwasser zum Wiederaufleben veranlaßt wird, sondern auch allein durch einen hohen Feuchtigkeitsgehalt der Atmosphäre. Sie wird also auch in einem geschützten Versteck, wo sie den direkten Witterungseinflüssen nicht preisgegeben ist, eine Änderung des Wetters wahrnehmen.

Unsre Versuche geben einen neuen Beweis von der Vollkommenheit, mit der die Weinbergsschnecke ihren Existenzbedingungen im Freien angepaßt ist.

II. Die Wasseraufnahme.

Je intensiver sich die Lebenstätigkeit der Weinbergsschnecke gestaltet, um so größer wird ihr Wasserverbrauch. Die Schleimabgabe, wie auch die Verdunstung an der Körperoberfläche können einen hohen Betrag erreichen. Die Tiere entfalten deshalb nur dann ihre volle Lebenstätigkeit, wenn sie die Möglichkeit haben, ihren Wasservorrat häufig zu ergänzen.

Es fragt sich, auf welchem Weg das Wasser in den Schneckenkörper gelangt. Insbesondere ist die Frage von Interesse, ob die Aufnahme des Wassers ausschließlich durch den Mund erfolgt, oder ob sie auch auf andern Wege, etwa durch die Haut möglich ist. Die Untersuchungen, welche diese Frage für die Landschnecken zu be-

antworten suchen, sind nicht sehr zahlreich. Um so lebhafter ist dagegen die Frage nach der Wasseraufnahme bei Wassermollusken erörtert worden.

Obleich über die spezielleren Verhältnisse bei den Landpulmonaten nur relativ wenige Mitteilungen vorliegen, finden sich auch hier mancherlei Widersprüche. Übereinstimmung herrscht nur in bezug auf die Wasseraufnahme durch den Mund. LEYDIG (37) beobachtete das Trinken bei *Limax arborum*. GEGENBAUR (20, S. 544) schreibt in bezug auf die Pulmonaten: »Die Aufnahme von Wasser geschieht aber hier durch den Darmkanal. Bei Helicinen ist nicht unschwer nachzuweisen, daß die Tiere dasselbe durch den Mund einführen.« Auch EBRARD (14), SIMROTH (50), NALEPA (42) und KÜNKEL (28) beobachteten die Wasseraufnahme durch den Mund, teils bei *Helix*, teils bei *Limax*. Während aber GEGENBAUR das Trinken für die einzige Art der Wasseraufnahme hielt und NALEPA die Anschauung vertrat, daß immerhin die Hauptmasse des Wassers durch den Mund in den Körper gelangt, wies SIMROTH darauf hin, daß das rasche Aufquellen der Schnecken in feuchter Umgebung nicht durch Wasseraufnahme in den Mund und Darm erklärt werden könne, und daß man das Trinken als den selteneren Modus der Wasseraufnahme anzusehen habe. E. MER (40) führt an, man könne sich durch Eintauchen einzelner Körperteile der Weinbergsschnecke in Wasser leicht von der Durchlässigkeit der gesamten Haut für Wasser überzeugen.

Genauere Untersuchungen, die auch über die Quantität des etwa durch die Haut aufgenommenen Wassers Sicherheit geben, wurden von den letztgenannten Forschern nicht angestellt. Erst in neuerer Zeit ist durch die Versuche von K. KÜNKEL (28) ein wesentlicher Fortschritt erzielt worden. KÜNKEL beträufelte ein Exemplar von *Limax cinereus*, das zuvor einige Tage ohne Futter zugebracht hatte, mit etwas angewärmtem Wasser.

Um eine Wasseraufnahme durch den Mund unmöglich zu machen, hielt er das Brettchen, auf dem das Tier saß, schief und beträufelte die Schnecke nur hinter dem Mantel. Nach 2 Stunden hatte sie ihr Gewicht von 3,85 auf 5,43 g, d. h. um 41,03% erhöht. Daraus geht hervor, daß eine beträchtliche Wassermenge durch die Haut aufgenommen werden kann. Das Tier kroch nach der Beträufelung lebhaft umher und nahm, als ihm Wasser geboten wurde, weitere 1,4 g, diesmal aber durch den Mund, auf. Von der Gewichtszunahme, die im ganzen 3,05 g oder 79,20% betragen hatte, war etwas mehr als die Hälfte (41,03%) durch Aufnahme durch die Haut verursacht worden,

die übrigen 38,17% durch Trinken. Stark ausgetrocknete Nacktschnecken waren nach KÜNKEL nicht imstande, Wasser zu trinken. Sie konnten nur dadurch zum Wiederaufleben gebracht werden, daß KÜNKEL ihre Haut mit Wasser in Berührung brachte.

Es lag nahe, nach den Versuchen von KÜNKEL auch für *Helix pomatia* die Möglichkeit einer Wasseraufnahme durch die Haut zu vermuten.

Um Sicherheit zu erhalten, habe ich folgenden Versuch angestellt:

Einigen Exemplaren wurde, um eine Wasseraufnahme durch den Mund unmöglich zu machen, der Vorderdarm kurz hinter der Mundöffnung zugebunden. Die Operation ging so vor sich, daß einer umherkriechenden Schnecke plötzlich durch eine Schlinge der aus der Schale gestreckte Teil des Körpers abgebunden wurde. In den leeren Raum der Schale wurde etwas Watte gesteckt, so daß dem Tier ein Zurückziehen unmöglich war. Dann wurde mit einer Schere nicht weit hinter dem letzten Tentakelpaar ein möglichst kurzer Schnitt geführt. Der Pharynx war nun leicht zu erreichen und konnte mit einem feinen Faden abgebunden werden, worauf die Wunde vernäht wurde.

Nur durch große Vorsicht war ein teilweises Hervortreten der Geschlechtsorgane zu verhindern. Sind die Geschlechtsorgane einmal aus der Wunde getreten, dann ist es kaum möglich, sie ohne erhebliche Verletzungen wieder zurückzudrängen. Es wurden nur solche Tiere weiter untersucht, bei denen keine Verletzung der Geschlechtsteile vorgekommen war.

Während der Operation gaben die Tiere auf der ganzen Körperoberfläche Schleim ab, besonders reichlich in der Gegend des Mantelrandes.

Wie wenig sie jedoch durch die Operation in ihrem weiteren Verhalten beeinträchtigt werden, kann man daran erkennen, daß eine gut operierte Weinbergschnecke nach dem Vernähen der Wunde nicht selten ebenso lebhaft umherkriecht wie vor der Operation.

Zwei Exemplare wurden am Tag nach der Operation in ein schräg gestelltes Gefäß gebracht, dessen Boden zum Teil mit Wasser bedeckt war. Sie lagen gerade an der Wassergrenze. Die Tiere, die sich inzwischen in die Schale zurückgezogen hatten, krochen aus und verließen alsbald das Wasser. Sie wurden in bestimmten Zwischenräumen gewogen und dann wieder in das Gefäß zurückgebracht und zwar stets so, daß sie gerade an der Wassergrenze lagen. Vor jeder Wägung wurden sie mit Fließpapier sorgfältig abgetrocknet.

Die Ergebnisse der Wägungen sind aus folgender Tabelle zu ersehen:

Tabelle 16.

Exemplar Nr.	Gewicht un- mittelbar vor d. Operation	Gewicht un- mittelbar vor d. Wasser- aufnahme	Gewicht 1 Std. später	Gewicht 1 Std. später	Gewichtszunahme	
					in g	in %
1	20,24	17,81	18,45	19,13	1,32	7,4
2	—	9,46	11,12	11,21	1,75	18,5

Spätere Wägungen zeigten keine bemerkenswerte Gewichtszunahme mehr.

Da ein Trinken unmöglich gemacht war, muß das Wasser durch die Haut eingedrungen sein. Die Verschiedenheit in der Gewichtszunahme ist wohl zum Teil darauf zurückzuführen, daß der Austrocknungsgrad der Tiere verschieden war. Vielleicht waren sie auch in ungleicher Weise durch die Folgen der Operation beeinflusst.

Ein weiteres Exemplar, Nr. 3, wurde vor und nach der Operation längere Zeit im Hungerzustand gehalten. Zum Vergleich wurden ganz entsprechende Wägungen auch bei einem nicht operierten Exemplar (Nr. 4) vorgenommen. Die Gewichtsabnahme, die wegen der fehlenden Operation wegfiel, wurde durch Verlängerung des Hungerzustandes herbeigeführt. Die Gewichte der Exemplare 3 und 4 sind auf Tabelle 17 (S. 173) angegeben.

Spätere Wägungen zeigten nur geringe Schwankungen im Gewicht.

Bemerkenswert ist, daß die operierte Schnecke ihren Wasservorrat im Vergleich zur andern sehr langsam ergänzte, wie man aus der Tabelle ersehen kann. Während letztere bereits 2 Stunden nach der Wasserzufuhr ihr Gewicht kaum noch änderte, erreichte Exemplar Nr. 3 das Höchstgewicht erst nach 40 Stunden.

Weiter fällt bei Betrachtung der Tabelle auf, daß die Gewichtszunahme in Prozenten bei dem nicht operierten Exemplar (Nr. 4) bedeutend größer war, als bei dem operierten (Nr. 3). Möglicherweise ist die Differenz auf die Beeinträchtigung in der Lebenstätigkeit zurückzuführen, die die Operation nach sich zog. Vielleicht hatte aber Nr. 4 neben der Wasseraufnahme durch die Haut auch erhebliche Mengen durch den Mund zu sich genommen.

Tabelle 17.

Exemplar Nr.	1	2	3	4		5	6
	Urspr. Gewicht	Gewicht un- mittelbar vor d. Operation	Gewicht un- mittelbar nach der Operation	Gewicht unmittelbar vor der Wasserzufuhr		in % d. ursp. Gewichts	Gewicht 1 Std. später
			in g				
3	32,9	26,7	24,8	19,97		60,7	20,24
4	29,1	—	—	17,32		59,2	21,34

Exemplar Nr.	7	8	9	10	11		12
	Gewicht 1 Std. später	Gewicht 14 Std. später	Gewicht 1 Tag später	Gewicht 2 Tage später	Gewichtszunahme		
					in g	in % d. Gew. v. d. Wasser- zufuhr	
3	20,49	22,69	23,95	22,97	3,98		19,9
4	23,25	22,73	22,74	—	5,93		34,2

Das Hauptergebnis des Versuches ist der Beweis, daß *Helix pomatia* instande ist, bedeutende Wassermengen durch die Körperhaut aufzunehmen. Es stimmt vollkommen mit dem Ergebnis überein, das KÜNKEL auf Grund anderer Versuchsanordnung bei einem andern Objekt erhalten hatte. Im Freien werden bei Regen jedenfalls bedeutende Wassermengen durch die Haut aufgenommen. Die Runzeln der Haut haben dabei wohl, wie schon SIMROTH und KÜNKEL ausführten, den Zweck, ein zu schnelles Abfließen des Wassers zu verhindern, die Flüssigkeit vielmehr auf der ganzen Körperoberfläche zu verteilen. Bei den Versuchen KÜNKELS nahmen die Individuen am wenigsten Wasser auf, welche sich während des Beträufelns kontrahierten. Mehr nahmen die Exemplare auf, die in Fortbewegung begriffen waren, am meisten aber die, welche ruhig ausgestreckt liegen blieben.

Es fragt sich weiter, auf welchem Wege das Wasser durch die Haut der Schnecke in das Innere gelangt. LEYDIG und NALEPA waren durch anatomische Untersuchungen und Injektionsversuche zu der Überzeugung gekommen, daß das Wasser durch Interzellularräume, die in direkter Verbindung mit den Bluträumen stehen, eindringe; eine Auffassung, die auch von MEISENHEIMER (39, S. 7) geteilt wird. SIMROTH (49) äußerte dagegen die Vermutung, daß das Wasser seinen

Weg auch durch die Schleimdrüsen nehme. KÜNKELE hat diese Anschauung durch einige Versuche wahrscheinlich gemacht. Er fand, daß stark ausgetrocknete Nacktschnecken nicht imstande waren sich fortzubewegen, bevor ihre Haut durch die Quellung des Schleimes weich und beweglich geworden war. Bei ausgetrockneten Exemplaren war der Schleim so zäh, daß er jede Bewegung unmöglich machte. Durch Beträufeln mit Wasser, das ganz dem Regen im Freien entspricht, wurde die Zähigkeit allmählich beseitigt. Dabei verhinderten die Runzeln und Rinnen ein zu rasches Abfließen des Wassers und breiteten dasselbe auf der Oberfläche des Tieres aus.

Die Natur des Schneckenschleims hat KÜNKELE durch einige Versuche näher erforscht. Er verschaffte sich den Schleim dadurch in größerer Menge, daß er eine Schnecke in ein tiefes Uhrglas setzte, dasselbe mit einem andern Uhrglas bedeckte und dann in den so abgeschlossenen Raum ein mit Chloroform getränktes Stückchen Filtrierpapier brachte. Darauf erfolgte starke Schleimabgabe. Zunächst stellte KÜNKELE fest, daß der Schleim nicht hygroskopisch ist. Er brachte ihn in einen mit Wasserdampf gesättigten Raum und fand, daß das Gewicht nicht zunahm. Die Quellbarkeit des Schleimes hat KÜNKELE durch folgenden Versuch veranschaulicht. Er entzog einem Exemplar von *Helix pomatia*, das ein Gewicht von 8,29 g hatte, 0,38 g Schleim und übergieß denselben mit Wasser. Nach 2 Stunden wog er 1,35 g, hatte sein Gewicht also um 0,97 g oder um 255,26% vergrößert. Ähnlich verhält sich der Schleim anderer Schneckenarten.

In ganz analoger Weise konnte KÜNKELE aufgequollenen Schleim durch Austrocknen auf kleine Bruchteile seines ursprünglichen Gewichts reduzieren.

Es ist leicht begreiflich, daß bei ausgetrockneten Exemplaren der Schleim so zäh wird, daß er nicht aus den Drüsen treten kann. Dieser Fall, der bei Nacktschnecken nicht selten zu beobachten ist, kommt bei Gehäuseschnecken schwerlich vor, da sie sich bei eintretender Trockenheit bald in die Schale zurückziehen und dann nur sehr langsam weiter austrocknen.

Jedenfalls machen die Versuche KÜNKELES eine Wasseraufnahme durch Quellung des Schleimes sehr wahrscheinlich.

Damit ist nicht ohne weiteres gesagt, daß die Wasseraufnahme durch die Haut allein durch Vermittlung der Schleimdrüsen vor sich geht, besonders da man noch keine Sicherheit hat, ob das in die Schleimdrüsen aufgenommene Wasser auch in die andern Körperteile ein-

dringen kann. SIMROTH (BRONN, S. 134.) ist allerdings der Ansicht, daß die Interzellularräume des Epithels für die Aufnahme von Wasser nicht in Betracht kommen. Doch ist diese Auffassung bis jetzt nicht ausreichend begründet.

**Beweis gegen eine Wasseraufnahme aus feuchter Atmosphäre.
Verhalten in feuchter Luft.**

Die Tatsache, daß der Schneckenschleim nicht hygroskopisch ist, läßt von vornherein vermuten, daß eine Wasseraufnahme aus feuchter Atmosphäre ausgeschlossen ist. Auch sonst liegt kein Grund zu einer solchen Annahme vor. Trotzdem behauptet E. MER (40), daß von der ersten Stunde an eine leichte Gewichtszunahme zu beobachten sei, wenn man eine *Helix* in einen mit Wasserdampf gesättigten Raum bringt. Er erklärt das so, daß der Wasserdampf durch die Gewebe kondensiert wird. Auffallenderweise soll diese Absorption bald aufhören und das betreffende Exemplar nach kurzem Aufenthalt in gewöhnlicher Atmosphäre sein ursprüngliches Gewicht wieder annehmen. Diese Angaben klingen von vornherein sehr unwahrscheinlich. Doch gibt auch FLEISCHMANN (17) an, eine Wasseraufnahme aus feuchter Atmosphäre beobachtet zu haben. Er schreibt (S. 429): »Ich konnte sehr wasserarme Schnecken in starke Schwellung geraten lassen, wenn ich sie für einen größeren Zeitabschnitt in einen Raum brachte, der mit Wasserdampf gesättigt war.«

KÜNKEL berichtet zuerst über Versuche, deren Resultat in direktem Widerspruch zu den Angaben FLEISCHMANNs steht.

Das Verhalten der Weinbergsschnecke ist aus folgendem Versuch zu ersehen.

Drei Exemplare wurden, nachdem sie etwa 6 Wochen ohne Nahrung zugebracht und sich vollkommen in ihre Schale zurückgezogen hatten, in einen Behälter aus Drahtnetz gebracht und dieser in einem hohen Gefäß so aufgehängt, daß die Schnecken dicht über dem mit Wasser bedeckten Boden des Gefäßes schwebten. Sie befanden sich also in einem mit Wasserdampf gesättigten Raum. Ein Austausch der verbrauchten Luft war dadurch ermöglicht, daß der Deckel des Gefäßes nicht ganz dicht aufsaß.

Bald nachdem die Schnecken in das Gefäß gebracht waren, kamen sie aus der Schale und krochen umher. Im Laufe der ersten Tage hatten sie infolge des Umherkriechens einen erheblichen Gewichtsverlust, der größer war als in einem gleichen Zeitraum, den die Schnecken in gewöhnlicher Atmosphäre zubrachten. Um einen Vergleich mit

dem Verhalten in gewöhnlicher Atmosphäre anzustellen, wurden die Tiere nämlich zwischendurch auf die Dauer von 4 Tagen (vom 2. 7. bis 6. 7. 12) in gewöhnlicher Atmosphäre gehalten, dann verbrachten sie noch etwa 4 Wochen in feuchter Atmosphäre. Über das Ergebnis der Wägungen gibt die folgende Tabelle Aufschluß.

Tabelle 18.

Exemplar Nr.	15. V. (nach dem Aufinden)	28. VI. (Beginn des Versuches)	30. VI.	2. VII.	4. VII.	6. VII.	8. VII.	20. VII.	1. VIII.
1	20,2	17,43	17,10	17,01	16,83	16,82	16,81	16,78	16,40
2	19,2	16,94	16,58	16,24	16,15	16,13	16,13	16,05	15,39
3	16,8	13,66	13,35	13,30	13,22	13,17	13,17	13,11	12,73

Der Versuch beweist, daß auch in feuchter Atmosphäre das Gewicht der Weinbergschnecke ständig abnimmt, selbst dann, wenn sie sich bereits in einem stark ausgetrockneten Zustand befindet. Ganz entsprechende Ergebnisse wurden bei Wiederholung des Versuches, auch während der Winterruhe, erzielt.

Eine Wasseraufnahme aus feuchter Atmosphäre ist also nicht möglich. Aus der kurzen Bemerkung, die FLEISCHMANN über den Gegenstand macht, ist nicht festzustellen, woher sein unrichtiges Ergebnis rührt. KÜNKEL vermutet, daß sich an der Wand des Gefäßes, das FLEISCHMANN benutzte, Wasser niedergeschlagen hatte, das dann die Schnecken auflecken konnten. Die Versuche ergeben natürlich nur dann ein sicheres Resultat, wenn die Temperatur keine erheblichen Schwankungen aufweist. Andernfalls, besonders bei rascher Temperaturerniedrigung, ist eine teilweise Kondensation des Wassers unvermeidlich. Dieses flüssige Wasser wird natürlich gern aufgenommen und kann zu falschen Resultaten führen.

Aufquellen in Wasser.

Bekanntlich tötet man Weinbergschnecken, an denen anatomische Untersuchungen gemacht werden sollen, am besten dadurch, daß man sie einige Zeit in einem festverschlossenen mit Wasser angefüllten Gefäß liegen läßt. Dabei macht es keinen merklichen Unterschied, ob man frisches oder abgekochtes Wasser benutzt. Die Tiere kommen bald aus der Schale hervor, strecken sich aus und vergrößern ihr Volumen außerordentlich stark. Offenbar ist diese Volumenvergrößerung auf eindringendes Wasser zurückzuführen. Daß das Gesamtvolumen

Wasser plus Weinbergschnecke das Gleiche bleibt, kann man auf einfache Weise feststellen. Man bringt ein Exemplar in ein Cylindergefäß, füllt dasselbe bis an den Rand mit Wasser und verschließt es mit einem Stopfen, der von einer engen Glasröhre durchbohrt ist. An dem Wasserstand in der dünnen Glasröhre kann man auch geringe Volumenschwankungen wahrnehmen. Wenn die Ausdehnung des Schneckenkörpers allein durch eindringendes Wasser verursacht wird, dann darf sich das Gesamtvolumen nicht ändern. Tatsächlich blieb das Volumen bei dem mehrfach wiederholten Versuch, abgesehen von ganz minimalen Schwankungen, dasselbe.

Die Volumenzunahme der Weinbergschnecke in Wasser wird also ausschließlich durch eindringendes Wasser bewirkt.

Je nachdem die Tiere einen mehr oder weniger großen Luftvorrat in ihrer Lungenhöhle eingeschlossen haben, schwimmen sie an der Oberfläche des Wassers oder sinken sie zu Boden. Die Schale ist in der Regel nach oben, der Fuß nach unten gerichtet. Eingezogene Exemplare kommen gewöhnlich bald aus der Schale. Gelingt es den Tieren nicht, irgendeinen festen Gegenstand zu erreichen und an diesem entlangkriechend das Wasser zu verlassen, so gehen sie meist nach etwa 3 Tagen zugrunde; doch sind erhebliche Abweichungen nicht selten. Nimmt man ein Exemplar, so lange es noch lebt, aus dem Wasser, so werden in kurzer Zeit große Flüssigkeitsmengen abgegeben. Hatte der Aufenthalt unter Wasser nicht zu lange gedauert, so kann eine vollständige Erholung eintreten. Eine derartige Erholung beobachtete ich nach eintägigem Aufenthalt der Tiere unter Wasser.

Die Wasseraufnahme beim Untertauchen unter Wasser erfolgt gewöhnlich sehr rasch; ausgestreckte Exemplare haben bereits nach 1 Stunde ein bedeutendes Volumen erreicht. Langsamer quellen eingezogene Exemplare auf.

Regulierung der Wasseraufnahme.

Man hat leicht den Eindruck, als ob es der Weinbergschnecke unmöglich sei, das Aufquellen zu verhindern, wenn sie einmal mit dem Wasser in Berührung ist. Tatsächlich ist sie jedoch unter gewissen Bedingungen imstande, dem Aufquellen mit Erfolg entgegenzuwirken. Dabei ist notwendig, daß nicht die ganze Körperoberfläche von Wasser umgeben ist. Insbesondere muß die Atemöffnung frei sein.

Ich brachte einige Exemplare in eine flache, etwa 4 cm hohe Glasschale, die etwa $3\frac{1}{4}$ cm hoch mit Wasser gefüllt war. Die Schale wurde mit einem Drahtnetz zugedeckt. Bald krochen die Tiere an den

Rand des Gefäßes und setzten sich dort fest. Sie konnten das Atemloch über Wasser halten, doch befand sich der größere Teil ihres Weichkörpers ständig unter Wasser. Trotzdem nahm ihr Volumen kaum zu. Das Wasser wurde täglich erneuert, da es immer beträchtliche Schleimmengen enthielt. Die Schnecken wurden 15 Tage in diesem Zustande gehalten. Anfangs krochen sie ziemlich lebhaft am Gefäßrand umher; bald wurden ihre Bewegungen aber träge und schwerfällig. Zwei Exemplare, die nach einem Wasserwechsel in die Mitte des Gefäßes gelegt wurden, waren nicht mehr imstande den Rand zu erreichen. Sie blieben liegen und quollen stark auf. Das eine Exemplar (Nr. 5) ging zugrunde, das andre erholte sich wieder, nachdem es aus dem Wasser genommen worden war. Von fünf Exemplaren wurden die Gewichte ermittelt. Sie sind in folgender Tabelle angegeben.

Tabelle 19.

Exemplar Nr.	10. VII. 12. (Beginn des Versuches)	15. VII. 12.	25. VII. 12.
1	22,00	25,28	23,17
2	24,63	25,95	25,74
3	21,22	20,35	—
4	15,85	15,22	15,60
5	23,82	24,17	+ 23. VII.

Eine auffallend große Gewichtsvermehrung hatte bei keinem Exemplar stattgefunden.

Nr. 3 wurde am 17. Juli ganz unter Wasser gebracht und quoll dann stark auf. Die Exemplare Nr. 2 und 4 wurden am 26. Juni ganz unter Wasser gebracht. Sie quollen auch auf, aber langsamer und schwächer als man gewöhnlich beobachtet. Andre Exemplare erholten sich bald nachdem das Wasser abgegossen war.

Der Versuch zeigt zunächst, daß *Helix pomatia* sehr wohl imstande ist, das Eindringen einer zu großen Wassermenge in ihren Körper zu verhindern, vorausgesetzt daß sie nicht vollständig von der äußeren Luft abgeschlossen ist.

Die Schleimabgabe während des Versuchs rührte offenbar daher, daß die Tiere das Eindringen von Wasser und das Aufquellen ihres Schleimes nicht zu hindern vermochten und sich nur durch reichliche Sekretion vor zu starker Wasseraufnahme schützen konnten. Die

zunehmende Trägheit in der Bewegung war vermutlich eine Folge der starken Schleimabgabe.

Eine Wiederholung des Versuchs mit fünf neuen Exemplaren, bei der die Wägungen in kürzeren Zwischenräumen vorgenommen wurden, zuerst im Abstand von 2, dann von mehr Stunden, schließlich von 1—4 Tagen, führte zu dem Ergebnis, daß ein starkes Aufquellen besonders dann zu beobachten ist, wenn die Atemöffnung sich unter Wasser befindet, d. h. wenn der normale Luftaustausch unmöglich gemacht ist. Ein Exemplar nahm in diesem Zustand im Laufe von 16 Stunden etwa 12 g zu. Ist die Atemöffnung frei, so hängt der Betrag der Wasseraufnahme wohl zum Teil von dem anfänglichen Feuchtigkeitsgehalt der Versuchstiere ab. E. MER (40) gibt an, daß die Menge des aufgenommenen Wassers um so größer sei, je weiter der Weichkörper in das Wasser eingetaucht werde. Ich habe eine derartige Beziehung nicht wahrgenommen.

Ergebnisse.

1) Während der Winterruhe findet bei der Weinbergschnecke ein ständiger Gasaustausch sowohl durch das Epiphragma als auch durch die Schale statt. Wird Schale oder Epiphragma durch Bestreichen mit Vaseline oder Paraffin dicht gemacht, so erfolgt Abstoßen oder Lüften des Deckels. Die Zeit bis zum Eintritt dieser Reaktion schwankte zwischen wenigen Tagen und mehreren Wochen.

2) Der Eintritt in die Winterruhe erfolgt auch dann, wenn die Weinbergschnecke sehr günstigen Lebensbedingungen ausgesetzt wird. Eine längere Ruhezeit im Sommer beseitigt das Bedürfnis nach der Winterruhe nicht.

3) Die Größe der Gewichtsverlustes während der Winterruhe hängt wesentlich von der Temperatur ab, der die Weinbergschnecke ausgesetzt ist. Im Laufe von 12 Wochen betrug die Gewichtsabnahme bei sechs Exemplaren, die einer mittleren Temperatur von 7—8°C ausgesetzt waren, 4,2% des Anfangsgewichtes; bei fünf andern Exemplaren, die in einem Raum von 18°C aufbewahrt wurden, betrug sie in der gleichen Zeit 7,2%, das ist mehr als 1,7mal so viel.

4) Für Winterruhe und Trockenstarre gilt in gleicher Weise, daß die Gewichtsabnahme eines Exemplares in gleichen aufeinanderfolgenden Zeiträumen sehr verschieden sein kann. Ebenso bestehen bedeutende individuelle Schwankungen in der Gewichtsabnahme.

5) Die Gewichtsabnahme während einer Hungerperiode im Sommer ist bedeutend stärker als die während einer gleichlangen Zeit im

Zustände der Winterruhe bei gleicher Temperatur. Der Unterschied ist zum großen Teil auf das Vorhandensein des Epiphragmas im einen Fall zurückzuführen.

6) Am Anfang einer Hunger- und Trockenperiode im Sommer, besonders im Laufe des ersten Tages nach der Wasserentziehung, ist die Gewichtsabnahme besonders stark, wie aus den Kurven zu ersehen ist.

7) Wasserzufuhr während einer Hungerperiode bewirkt einen sehr unregelmäßigen Verlauf der Gewichtskurve. Die so behandelten Exemplare bleiben beweglich, gehen aber schneller zugrunde als die, welche einer Hunger- und Trockenperiode ausgesetzt werden.

8) Die Aufnahme von Holzfaserstoff, der in Form von feuchtem Filtrierpapier gern gefressen wird, beeinflußt die Gewichtsabnahme im Vergleich zu derjenigen bei ausschließlicher Wasserzufuhr nicht merklich.

9) Die Gewichtsabnahme in vollkommen trockener Atmosphäre zeigt im allgemeinen einen regelmäßigeren Verlauf als die in gewöhnlicher Luft. Die Weinbergschnecke ist auffallend widerstandsfähig gegen den Einfluß trockener Atmosphäre. Vor Eintritt des Todes wird die Gewichtsabnahme beschleunigt.

10) Durch Einwirkung von feuchter Atmosphäre kann man zu jeder Jahreszeit ruhende Weinbergschnecken zum Auskriechen veranlassen. Im Sommer kommen sie meist schon am ersten oder zweiten Tag aus der Schale. Im Winter schwankte die Zeit zwischen 2 Tagen und 19 Tagen. Temperaturen unter 11° verzögern die Reaktion oder verhindern sie ganz.

11) Durch Aufbewahren in einem feuchten Raum kann man hungernde Weinbergschnecken sehr lang beweglich halten. Einige Schnecken krochen nach mehr als 10 Wochen noch umher.

12) Bei längerem Aufenthalt in feuchter Atmosphäre erfolgt wieder Einkapselung. Derart behandelte Exemplare krochen nicht aus, als ihnen feuchte Nahrung gegeben wurde. Daraus folgt, daß der Geruch der Nahrung allein ein Auskriechen nicht bewirkt.

13) In den ersten Tagen nach Beendigung der Winterruhe nimmt das Gewicht der Weinbergschnecke bei günstigen äußeren Bedingungen bedeutend zu. In der Folgezeit findet gelegentlich auch noch erhebliche Zunahme statt. Doch zeigt die Gewichtskurve sehr bald große Unregelmäßigkeit. Das Höchstgewicht während der ersten 4 Wochen nach der Winterruhe betrug bei zehn Exemplaren im Maximum 159%, im Minimum 129%, im Durchschnitt 140% des Gewichtes

vor der Nahrungszufuhr. Es wurde von einem Exemplar bereits nach 2 Tagen, von drei weiteren nach 12 Tagen, von sechs Exemplaren nach 20 Tagen und von einem Exemplar nach 28 Tagen erreicht.

14) Trockene Speisen verschmäht die Weinbergsschnecke vollkommen, wenn sie nicht selbst einen großen Feuchtigkeitsgehalt besitzt. Auch in letzterem Falle ließ sie die Nahrung in der Mehrzahl der Fälle unberührt.

15) *Helix pomatia* ist imstande, erhebliche Wassermengen durch die Körperhaut aufzunehmen.

16) Eine Wasseraufnahme aus feuchter Atmosphäre ist nicht möglich. Das Gewicht nimmt vielmehr auch in feuchter Atmosphäre ständig ab.

17) Beim Untertauchen einer Weinbergsschnecke unter Wasser bleibt das Gesamtvolumen Schnecke plus Wasser konstant. Die Ausdehnung des Schneckenkörpers ist daher ausschließlich auf eindringendes Wasser zurückzuführen.

18) Bei teilweisem Untertauchen unter Wasser geht die Weinbergsschnecke nur dann bald zugrunde, wenn die Atemöffnung dauernd von Wasser bedeckt ist. Andernfalls zeigt sie sich sehr widerstandsfähig. Die Gewichtsvergrößerung durch Wasseraufnahme schwankt innerhalb weiter Grenzen, ist jedoch bedeutend geringer als bei gänzlichem Untertauchen. Anscheinend hängt sie zum Teil von dem Austrocknungsgrad der Tiere zu Anfang des Versuches ab.

Marburg, im November 1913.

Verzeichnis der benutzten Literatur.

1. L. AGASSIZ, Über das Wassergefäßsystem der Mollusken. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. VII. 1856. S. 176—180.
2. G. J. ALLMANN, Note on the Formation of the Epiphragm of *Helix aspersa*. The Journal of the Linnean Society, Zoology. Vol. XXV. London. 1896. p. 517—520.
3. KARL ERNST VON BAER, Bemerkungen über die Entwicklungsgeschichte der Muscheln und über ein System von Wassergefäßen in diesen Tieren. Froriep, Notizen aus dem Gebiete d. Natur- und Heilkunde. Bd. XIII. Weimar 1826. S. 1—6.
4. H. C. L. BARKOW, Der Wintersehlaf nach seinen Erscheinungen im Tierreich. Berlin 1846.
5. MARGUERITE BELLION, Note sur l'hibernation de l'escargot (*Helix pomatia* L.). Compt. rend. d. l. Soc. d. Biologie. 1909. p. 964—966.

6. W. BIEDERMANN und P. MORITZ, Beiträge zur vergleichenden Physiologie der Verdauung. II. Über ein celluloslösendes Enzym im Lebersekret der Schnecke (*Helix pomatia*). Archiv f. d. ges. Physiol. Bd. LXXIII. 1898. S. 219—287.
7. — Desgl. III. Über die Funktion der sogenannten Leber der Mollusken. Ebenda. Bd. LXXV. 1899. S. 1—86.
8. H. G. BRONN, Klassen und Ordnungen des Tierreiches. Neue Ausgabe. Bd. III. Mollusca. Neu bearbeitet von H. SIMBOTH. Pulmonata. Lieferung 95—138. Leipzig 1908—12.
9. O. BUCHNER, Nachträge zur Revision der Varietäten von *Helix pomatia* L. Jahresheft. d. Vereins f. vaterl. Naturkunde in Württemberg. Bd. LVI. 1900. S. 224—237.
10. JUSTUS CARRIERE, Haben die Mollusken ein Wassergefäßsystem? Biol. Centralblatt. Bd. I. 1881/82. S. 677—683.
11. S. CLESSIN, Das Verhalten der Mollusken im Winter. Correspondenzblatt des zoolog.-mineralog. Vereines in Regensburg. Bd. XXVI. 1872. S. 114—121 und 130—138.
12. ADOLF DÖRING, Bemerkungen über die Bedeutung und Untersuchungen über die chemische Zusammensetzung der Pulmonatenschale. Inauguraldissertation. Göttingen 1872. 41 S.
13. RAPHAEL DUBOIS, Sur le Sommeil Hivernal chez les Invertébrés. Annales d. l. Société Linnéenne de Lyon. T. XLVII. 1900. p. 99—101.
14. E. EBBARD, Un Escargot. Physiologie et mœurs de l'*Helice pomatia*. Bibliothèque universelle et Revue Suisse. T. XXIII. 1865. p. 625 à 656.
15. FACK und MÖBIUS, Langlebigkeit der Schnecken. Schriften des naturwiss. Vereins f. Schleswig-Holstein. Bd. I. Kiel 1873/75. S. 21.
16. PAUL FISCHER, De l'Épiphragme et de sa formation. Journal de Conchyliologie. T. IV. Paris 1853. p. 397—403.
17. A. FLEISCHMANN, Die Bewegung des Fußes der Lamellibranchiaten. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XLII. 1885. S. 367—431.
18. — Die Wasseraufnahme bei Mollusken. Biol. Centralbl. Bd. VII. 1888. S. 713—717.
19. B. GASPARD, Beiträge zur Physiologie der Gartenschnecke (*Helix pomatia*). Deutsches Archiv f. d. Physiologie. Hrsg. v. MECKEL. Bd. VIII. 1823. S. 243—269.
20. CARL GEGENBAUR, Grundzüge der vergleichenden Anatomie. 2. Aufl. Leipzig 1870.
21. OTTO GOLDFUSS, Die Binnenmollusken Mitteldeutschlands. Leipzig 1900.
22. HERMANN GRIESBACH, Über das Gefäßsystem und die Wasseraufnahme bei den Najaden und Mytiliden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXVIII. 1883. S. 1—44.
23. W. HARTWIG, Lange Lethargie der Schnecken. Der Zoologische Garten. 1889. S. 285—286.
24. OTTO HESSE, Zum Hungerstoffwechsel der Weinbergschnecke. Zeitschr. f. Allgemeine Physiologie. Bd. X. 1910. S. 273—340.
25. HERM. v. IHERING, Über die Hautdrüsen und »Hautporen« der Gastropoden. Zool. Anz. Bd. I. 1878. S. 274—275.

26. W. KOCHS, Über die Vorgänge beim Einfrieren und Austrocknen von Tieren und Pflanzensamen. *Biolog. Centralblatt.* Bd. XII. 1892. S. 330—339.
27. MARIE KRAHELSKA, Über den Einfluß der Winterruhe auf den histologischen Bau einiger Landpulmonaten. *Jen. Zeitschr. f. Naturwissensch.* Bd. XLVI. 1910. S. 363—444.
28. KARL KÜNKEL, Die Wasseraufnahme bei Nacktschnecken. *Zool. Anz.* Bd. XXII. 1899. S. 388—396. und 401—404.
29. — Zur Biologie der Nacktschnecken. *Verhandl. d. Deutsch. Zool. Gesellschaft.* 10. Versamml. Leipzig 1900. S. 22—31.
30. — Zuchtversuche mit linksgewundenen Weinbergsschnecken (*Helix pomatia*). *Zool. Anz.* Bd. XXVI. 1903. S. 656—664.
31. — Zur Biologie von *Limax variegatus*. *Zool. Anz.* Bd. XXVII. 1904. S. 571—578.
32. — Zuchtversuche mit *Campylaea cingulata* Studer. *Abhandl. d. Senckenbergischen Naturforsch. Gesellsch.* Frankfurt. Bd. XXXII. 1910. S. 253—267.
33. LAMBOTTE, Diminution du poids de l'*Helix pomatia* pendant l'hibernation. *Annales d. l. Société Malacologique de Belgique.* Tome I. Bruxelles 1863.
34. ARNOLD LANG, Kleine biologische Beobachtungen über die Weinbergsschnecke (*Helix pomatia* L.). *Vierteljahrschr. d. Naturforsch. Gesellsch.* Zürich. Bd. XLI. 1896. Festschr. II. Teil. S. 488—495.
35. — Über den Herzschlag von *Helix pomatia* L. während des Winterschlafes. *Festschrift z. 60. Geburtst. RICII. HERTWIGS.* Jena 1910. Bd. III. S. 1—14.
36. JOHANN CARL LEUCHS, Vollständige Naturgeschichte der Ackersechnecke nebst Anleitung zur Anwendung sicherer und erprobter Mittel zur Verhütung der starken Vermehrung und zur Vertilgung derselben. *Gekrönte Preisschrift.* Nürnberg 1820. 336 S.
37. FRANZ LEYDIG, Zur Anatomie und Physiologie der Lungenschnecken. *Archiv f. mikroskop. Anatomie.* Bd. I. 1865. S. 43—67.
38. ED. v. MARTENS, Über das Wiederaufleben von Landschnecken. *Sitzgsber. d. Gesellsch. Naturforsch. Freunde z. Berlin.* 1889. S. 159.
39. J. MEISENHEIMER, Die Weinbergsschnecke *Helix pomatia* L. Leipzig 1912.
40. E. MER, Recherches sur l'absorption cutanée dans l'*Helix pomatia*. *Compt. rend. d. l. Soc. d. Biologie.* T. XXIX. 1877. p. 186—197.
- MÖBIUS, siehe FACK.
41. A. MOQUIN-TANDON, *Histoire naturelle des Mollusques terrestres et fluviatiles de France.* Paris 1855. 2 Bde. und Atlas.
- MORITZ, siehe BIEDERMANN.
42. ALFRED NALEPA, Beiträge zur Anatomie der Stylommatophoren. *Sitzgsber. d. Kais. Akad. d. Wissensch. Wien. Math. Nat. Klasse.* Bd. LXXXVII. 1. Abt. 1883. S. 237—302.
43. — Die Interzellularräume des Epithels und ihre physiologische Bedeutung bei den Pulmonaten. *Ebenda* Bd. LXXXVIII. 1. Abt. 1884. S. 1180—1188.

44. O. NÜSSLIN, Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Pulmonaten. II. Die Gewichtsveränderungen durch Abgabe und Aufnahme von Wasser bei *Helix* und *Arion*. Tübingen 1879.
 45. CARL PFEIFFER, Naturgeschichte deutscher Land- und Süßwassermollusken. 3 Abteilungen. 1821. 1825. 1828.
 46. C. A. RÉCLUZ, Note sur des Hélices servant de baromètre pour indiquer la Pluie. *Journal de Conchyliologie*. Paris 1858. p. 178—180.
 47. H. RICHARD, Recherches physiologiques sur le cœur des Gastéropodes pulmonés. *Revue d'Auvergne*. T. III. Clermont-Ferrand 1886. p. 31—46 und 227—234.
 48. PAULUS SCHIEMENZ, Über die Wasseraufnahme bei Lamellibranchiaten und Gastropoden (einschließlich der Pteropoden). *Mitteil. a. d. Zoolog. Station z. Neapel*. Bd. V. Leipzig 1884. S. 509—543.
 49. H. SIMROTH, Die Tätigkeit der willkürlichen Muskulatur unserer Landschnecken. *Zeitschr. f. wiss. Zool*. Bd. XXX. Suppl. 1878. S. 166—224.
 50. — Die Fußdrüsen der *Valvata piscinalis*. *Zool. Anz*. Bd. IV. 1881. S. 527—528.
 51. R. TAYLOR, Lange unterbrochene Lebenstätigkeit einer Schnecke. *Froriep. Tagsber. üb. d. Fortschritte d. Natur- und Heilkunde*. Abt. f. Zool. und Paläontol. Bd. I. Weimar 1850.
 52. TREITEL, Über die Lebensfähigkeit der Gartenschnecke. *Arch. f. Anatomie und Physiol.*, Physiol. Abt. 1893. S. 192.
 53. EMILE YUNG, Contributions à l'histoire physiologique de l'escargot (*Helix pomatia*). *Mémoires couronnés et mémoires des savants étrangers publ. par l'Acad. Royale des sciences, des lettres, et des Beaux-Arts de Belgique*. Tome XLIX. Bruxelles 1888. 119 S.
-

Anatomische und histologische Studien an *Mesothuria intestinalis* (Ascanius und Rathke).

Von

Wilhelm Haanen.

(Aus dem zoolog. und vergleichend-anatom. Institut der Universität Bonn.)

Mit 2 Figuren im Text und Tafel V und VI.

Mesothuria intestinalis ist ein in den nordischen Meeren wie auch im Mittelmeer häufig vorkommendes Tier. Zuerst stellte ASCANIUS und RATHKE die Art im Jahre 1767 an der norwegischen Küste fest und reichte sie als *Holothuria intestinalis* der Familie der Aspidochiroten ein. In den nächsten Jahren wurde sie in mehreren faunistischen Arbeiten von verschiedenen nordischen und englischen Forschern (M. SARS, G. O. SARS, DÜBEN und KOREN, LÜTKEN, FORBES und GOODSIR) kurz und ohne weitere Angaben aufgeführt; erst LAMPERT (1885), THÉEL (1886) und MARENZELLER (1893) sind die ersten, die uns Näheres über die Kalkkörper und die gröbere Anatomie unsres Tieres mitteilen. THÉEL stellte im Jahre 1886 (BLAKE) der echten *Holothuria intestinalis* eine neue, ihr sehr nahestehende Art unter dem Namen *Holothuria verillii* gegenüber und MARENZELLER verkündete als erster das Vorkommen beider Arten im Mittelmeer. Nachdem LUDWIG (1894) diejenigen Gattungen unter den Holothuriiden, die der Fühlerampullen entbehren, als eine neue Subfamilie der Synallactinae von den übrigen getrennt hatte, folgte OESTERGREN (1896) einer Andeutung desselben Forschers und nimmt beide Arten als *Mesothuria intestinalis*, bzw. *verillii* in die genannte Subfamilie auf. Dabei geht er auch auf anatomische Verhältnisse ein und macht auf die höchst eigenartige Zwitterigkeit aufmerksam. Er bemerkt jedoch, daß THÉEL diese Eigenschaft unsres Tieres schon vor ihm beobachtet habe und kündet ausführlichere Berichte dieses Forschers über die Geschlechtsorgane an, die THÉEL denn auch im Jahre 1901 erscheinen ließ. Ein Jahr vorher hatte LUDWIG in seiner Zusammenstellung der arktischen und subarktischen Holo-

thuriën über die geographische Verbreitung genaue Auskunft gegeben und dabei mit KOEHLER (1896) die beiden Arten vereinigt. Demgegenüber wollen OESTERGREN (1903), PERRIER (1902) und HÉROUARD (1902 und 1906) an der Verschiedenheit der beiden Formen festhalten und sie, wenn auch nicht als gänzlich verschiedene Arten, so doch wenigstens als Subspezies oder Varietäten getrennt wissen. HÉROUARD glaubt (1902) an seinen im Golf von Biscaya gefangenen Exemplaren von *Mesothuria verillii* Tentakelampullen entdeckt zu haben und stellt wegen der Verschiedenheit der radialen und interradiellen Ampullen eine ganz neue Gattung *Allantis* auf, worin ihm OESTERGREN (1903) aufs entschiedenste widerspricht. Der Letztere will aber nun (1896, S. 357 und 1907, S. 203) die ganze Subfamilie der Synallactinae als vierte Familie unter die Ordnung der *Elasipoda* stellen, nachdem LUDWIG schon (1894) die Mittelstellung der Synallactinae zwischen den Holothuriinae und den Elpidiidae genügend hervorgehoben hatte. Auf die genaueren Einzelheiten kann ich an dieser Stelle nicht eingehen und werde in den betreffenden Kapiteln darauf zurückkommen. Zum Schluß dieses historischen Überblicks erwähne ich noch einige kurze Untersuchungen, die G. RETZIUS 1906 und 1910 über die Spermien und die Verteilung der Sinnesnervenzellen bei unsrer Art in seinen biologischen Untersuchungen niedergelegt hat.

Im übrigen sind keinerlei Einzelheiten histologischer Natur weder bei *Mesothuria intestinalis* noch bei irgend einem andern Vertreter der Synallactinae bekannt geworden.

Synonymik.

- | | | |
|------|--------------------------------|---|
| 1767 | <i>Holothuria intestinalis</i> | ASCANIUS u. RATHKE, S. 5, Taf. XLV. |
| 1835 | <i>Fistularia mollis</i> | M. SARS, S. 40. |
| 1846 | <i>Holothuria intestinalis</i> | DÜBEN u. KOREN, S. 320—322, Taf. IV, Fig. 28. |
| 1851 | » | » |
| | » | FORBES u. GOODSIR, S. 309, Taf. IX, Fig. 1. |
| 1857 | » | » |
| | » | LÜTKEN, S. 68 u. 104. |
| 1861 | » | » |
| | » | M. SARS, S. 113. |
| 1867 | » | » |
| | » | SELENKA, S. 93 u. 280. |
| 1868 | <i>Thyonidium scabrum</i> | M. SARS, S. 3—4. |
| 1868 | <i>Holothuria intestinalis</i> | HELLER, S. 74. |
| 1872 | » | » |
| | » | G. O. SARS, S. 28. Ann. |
| 1877 | » | » |
| | » | V. MARENZELLER (Mittelmeer), S. 121. |
| 1875 | » | » |
| | » | MÖBIUS u. BÜTSCHLI, S. 151. |
| 1882 | » | » |
| | » | DANIELSSEN u. KOREN, S. 78, 81. |

1883	<i>Holothuria intestinalis</i>	LUDWIG (Kieler Museum), S. 174.
1885	»	JARZYNSKI, S. 171.
1885	»	LAMPERT, S. 60—61, 288.
1886	»	KÜKENTHAL u. WEISSENBORN, S. 780.
1886	»	THÉEL (Challenger), S. 209.
1886	» <i>verillii</i>	THÉEL (Blake), S. 6.
1889	» <i>intestinalis</i>	GRIEG, S. 7.
1890	»	HOYLE, S. 458—470.
1891	»	SLADEN, S. 702.
1892	»	BELL (Catalogue), S. 48—49, Taf. VI, Fig. 3.
1892	»	BELL (Fingal), S. 522.
1893	»	NORDGAARD, S. 10.
1893	»	STEINDACHNER, S. 446.
1893	» <i>verillii</i>	v. MARENZELLER (Atlantique Nord), S. 7—9, Taf. I, Fig. 2 u. Taf. II, Fig. 2.
1893	» <i>intestinalis</i>	v. MARENZELLER (Mittelmeer), S. 15.
1895	»	v. MARENZELLER (Mittelmeer), S. 21 u. 24.
1895	»	SLUITER, S. 78.
1896	»	KOEHLER, S. 106—108.
1896	<i>Mesothuria</i>	OESTERGREN, S. 347—351, Taf. XVIII, Fig. 1—26.
1896	<i>Holothuria</i>	»
1896	»	APPELLÖF, S. 4, 6 u. 11.
1896	»	GRIEG, S. 4 u. 12.
1896	» (var. <i>verillii</i>)	HÉROUARD, S. 163.
1897	» <i>intestinalis</i>	APPELLÖF, S. 12.
1897	<i>Mesothuria</i>	»
1897	»	GRIEG, S. 36.
1898	»	»
1898	»	GRIEG, S. 4, 5, 7, 11, 12, 24.
1898	»	LUDWIG, S. 9 u. 10—11.
1899	»	AURIVILLIUS, S. 16.
1900	»	LUDWIG (Arkt. Holoth.), S. 138—139.
1901	»	»
1901	»	SLUITER, S. 28.
1901	»	THÉEL, S. 1—38 u. 2 Tafeln.
1902	<i>Allantis int.</i> (var. <i>verillii</i>)	HÉROUARD, S. 18—21, Taf. I, Fig. 3—6.
1902	<i>Mesothuria intestinalis</i>	R. PERRIER, S. 304—307.
1902	» <i>verillii</i>	R. PERRIER, S. 307—312.
1903	<i>Allantis intestinalis</i>	DÉLAGE u. HÉROUARD, S. 324.
1903	<i>Mesothuria</i>	»
1903	»	OESTERGREN, S. 6, 7 u. Appendix.
1906	»	»
1906	»	HÉROUARD, S. 5 u. 7.
1906	»	RETZIUS, S. 113—117, S. 114.
1906	<i>Holothuria</i>	»
1906	»	MAC BRIDE, S. 570.

- 1907 *Mesothuria intestinalis* OESTERGREN, S. 203.
 1910 » » RETZIUS, Taf. XV, Fig. 45—50.
 1912 » » GRIEG, S. 11.

I. Geographische Verbreitung.

Die Durchsicht der in der obigen Tabelle aufgeführten Literatur ergab, daß die geographische Verbreitung von *Mesothuria intestinalis* sich lediglich auf die atlantisch-subarktische Region beschränkt. Im einzelnen möchte ich hier auf die schon erwähnte Abhandlung LUDWIGS verweisen und nur die seitdem angegebenen Fundorte zusammenstellen. Im Jahre 1902 wird *Mesothuria verillii* von HÉROUARD an den Azoren gefunden und beide Arten wurden von PERRIER zum ersten Male an der Nord- und Nordwestküste Afrikas zwischen Marokko und den Kanarischen Inseln festgestellt. OESTERGREN (1903) und GRIEG (1912) verzeichnen ihren nochmaligen Fang an Norwegens Küsten und die Exemplare, die mir durch die Freundlichkeit des Herrn Geheimrat LUDWIG zur Bearbeitung überwiesen wurden, stammen aus der Umgebung von Neapel, wo die Art auch im vorigen Jahre wieder in überaus großer Zahl gefangen wurde. Die tiefsten Fundstellen gibt PERRIER für *Mesothuria verillii* mit 4255 m in der Nähe der Azoren an. Schon MARENZELLER (1893) fiel die Tatsache auf, daß gerade dieses Tier fast stets in sehr großen Tiefen vorkommt, während die eigentliche *Mesothuria intestinalis* viel mehr an der Oberfläche, bis 18 m unter dem Meeresspiegel, lebt.

II. Gesamt-Aussehen.

Die äußere Form unsres Tieres ist durchaus walzenförmig cylindrisch, nach vorn und hinten ein wenig konisch verjüngt. Nur bei dem in Alkohol konservierten Material findet man manchmal Exemplare, die eine kleine Abplattung ihrer Bauchseite zeigen, eine Erscheinung, die aber lediglich auf Schrumpfung durch das Konservierungsmittel zurückzuführen ist. Denn eine ähnliche Beobachtung kann ich bei keinem der Tiere bestätigen, die in Formol konserviert waren. Außerdem kann im Alkohol manchmal der umgekehrte Fall eintreten, daß sich nämlich die Bauchseite ganz unnatürlich vorwölbt und die Rückenseite flach wird. Infolge der großen Kontraktionsfähigkeit des Tieres erscheint die Haut mit kleinen zarten Falten versehen, ist sonst aber äußerst weich und läßt die Längsmuskulatur durchschimmern; von Farbe ist sie bei den in Formol fixierten Tieren rein- bis grauweiß, mit einem kleinen Stich ins Gelbliche und Violette. Im Alkohol wird sie undurch-

schimmernd und bekommt ein mehr oder weniger gelbes und dabei oft stark gerunzeltes Aussehen. Der Mund zeigt eine ausgesprochen subventrale Stellung und ist mit einem Kranze von 20 kleinen, schildförmigen Tentakeln versehen, wie wir sie typisch bei den Aspidochireten ausgebildet sehen. Selten findet man nur 19 oder gar 18 dieser Fühler; häufiger kann es vorkommen, daß ein beschädigter Fühler eine verloren gegangene Endscheibe nicht wieder regeneriert und nun als kleiner Stumpf zwischen den andern Fühlern versteckt liegt. Diese Tentakel sind im Mittel 5 mm lang und alle gleich groß, sie können mitsamt dem Peristom in das Innere hineingeklappt werden.

Über den ganzen Körper sind echte Füßchen, niemals Papillen, ganz unregelmäßig und ohne jede Reihenordnung verteilt. Sie alle haben eine Endscheibe mit Gitterplatte, sind aber in bezug auf die Größe ihrer Ausbildung an den einzelnen Körperregionen verschieden. An den beiden seitlichen Rändern des Triviums sind sie bedeutend länger als auf dem Rücken und Bauch und auf ersterem besser als auf letzterem angedeutet. Bei manchen Exemplaren muß man Stückehen der Haut aufhellen, um unter dem Mikroskop die gitterförmigen Endplatten und damit ein wirkliches Vorhandensein von Füßchen an jenen Stellen zu erkennen. Es ist das eine Tatsache, die schon durch OESTERGRÉN (1896, S. 347), PERRIER (1902, S. 305) und HÉROUARD (1906, S. 6) genügend erläutert worden ist und zu einem Vergleich mit einer angedeuteten Kriechsohle, wie sie den Elpidiiden (*Elasipoda*) in typischem Maße eigentümlich ist, berechtigten Anlaß gegeben hat.

Nur wenige meiner Exemplare weisen eine Länge von mehr als 20 cm auf. Das größte ist 24,5 cm lang und über 4 cm breit. Bei den meisten schwankt die Länge zwischen 9 bis 11 cm und die Breite zwischen 2,5 bis 3 cm. Die genaue Längenangabe hat keinen Zweck, weil die Größe und Breite konservierter Tiere nur allzusehr von dem jeweiligen Kontraktionszustand abhängig ist.

Tiere, die sich dicht mit Fremdkörpern bedeckt haben, befinden sich sehr in der Minderzahl. Die meisten sind frei oder nur mit sehr kleinen Mengen von solchen Fremdkörpern, wie Muschel- oder Foraminiferenschalenresten oder kleinen Steinchen oder Schlammteilchen besetzt. PERRIER befindet sich im Unrecht, wenn er (1902, S. 310), um die Verschiedenheit von *Mesothuria intestinalis* und *verillii* zu erläutern, das Fehlen oder Vorhandensein eines solchen Belages auf eine Verschiedenheit der Drüsenelemente zurückführt. Wenigstens für *Mesothuria intestinalis*, die sich ja nach PERRIER im Gegensatz zu *Mesothuria verillii* mit Fremdkörpern zu bedecken pflegt, konnte ich

Drüsenzellen in der Haut nirgendwo nachweisen, und wenn auf Querschnitten durch die Haut die Cuticula manchmal mit etwas Meerschlammbesatz ist, so muß man das Anhaften dieses Schlammes dessen Klebrigkeit zuschreiben. Überall kann man sehr deutlich erkennen, daß die Fremdkörper, wahrscheinlich absichtlich, stets nur mit den Saugfüßchen festgehalten werden. Dabei können dann diese starren Teilchen als Schutz und mehr noch als besseres Fortbewegungsmittel durch den weichen Schlamm dienen.

III. Kalkkörper der Haut.

Bei der systematischen Wichtigkeit der Kalkkörper ist es nicht zu verwundern, daß diese von den in der Einleitung genannten Autoren am meisten Beachtung gefunden haben. Der Vollständigkeit wegen muß ich auch meine Beobachtungen über die Kalkkörper hier anfügen. In der äußersten Bindegewebsschicht der Haut finden sich direkt unter der Epidermis nur Stühlchen, keine Schnallen. Wie bei allen derartigen stühlchenförmigen Kalkablagerungen liegt die Scheibe stets nach innen, die Krone nach außen gerichtet. Dabei kann die letztere Epithel und Cuticula zu kleinen Vorwölbungen nach außen vorstülpen. Die Scheiben haben einen welligen, glatten, niemals bedornten Rand, und rund um ein centrales Loch gruppiert sich in der Regel ein Kreis von acht kleineren Löchern. Weniger häufig kommen auch mehrere (2 bis 3) peripherische Löcherkreise vor, deren Löcher nach der Peripherie zu immer kleiner werden. Die meisten Stühlchen sind vierstäbig, doch finden sich ab und zu drei- und noch seltener fünfstäbige vor (Taf. V, Fig. 9, 14 u. 15). Die Krone ist in der Regel eine einfache Querverbindung der vier Stäbe, die sich nach innen und außen ein wenig verbreitert und von vier bis über zwanzig Dornen trägt. Diese sind niemals ganz spitz, sondern an ihrem Ende mehr oder weniger abgerundet. Gerade die Bildung der Krone bedingt jene Variabilität, die schon THÉEL (1886) an den Stühlchen der *Mesothuria verillii* aufgefallen ist. Seltener beruht diese auf Abnormitäten und Mißbildungen des ganzen Stühlchens, wie das Fig. 11 auf Taf. V deutlich macht.

Die Dichte in der Anordnung der Stühlchen ist natürlich je nach dem Kontraktionszustand des Tieres verschieden. Bei ziemlich ausgestreckten Exemplaren berühren sich die Ränder der Scheiben, bei stark kontrahierten überdecken sie sich zum Teil. In den Füßchen gibt es ebenfalls nur Stühlchen von derselben Bauart und Größe wie in der Körperhaut. Bei allen Füßchen, auch bei den rudimentären der

Bauchhaut ist stets eine Gitterplatte mit sehr vielen kleinen Löchern deutlich zu sehen (Fig. 21).

In den Tentakeln finden sich niemals Stühlchen, sondern stets nur Stützstäbe, die bedeutend größer als jene sind. Meist sind sie einfach, gerade oder gebogen und mit Dornen unregelmäßig besetzt. Selten kommen seitliche Ausstülpungen vor, die sich verbinden und so ein plattenähnliches Aussehen bekommen können (Fig. 20). Bis nahe unter das Sinnesepithel liegen sie oft sehr dicht, in der seitlichen Wandung stehen sie unregelmäßig quer zur Längsachse des Fühlers, in dem Endschild sind sie strahlenförmig angeordnet. In der Mundhaut kommen neben den Stützstäben der Tentakel auch dornenlose, größere Platten in ziemlicher Menge vor (Fig. 8).

Die Afteröffnung wird von einigen Kränzen solcher plattenförmigen Kalkkörper umgeben, die viel größer und auch dicker als die Stühlchenscheiben sind. Sie sind länger als breit und ihre Längsrichtung fällt mit der des Körpers zusammen (Fig. 19).

Sehr dicht mit kleinen Kalkkörperchen sind die Lumina des Steinkanals und der Madreporenkanälchen umlagert. Hier findet man neben kleinen Stäbchen und Plättchen zumeist äußerst bizarre und komplizierte, dreidimensionale Formen, die dadurch entstehen, daß sich einfache Stäbchen nach allen möglichen Richtungen des Raumes verzweigen.

In bezug auf die Größenverhältnisse der einzelnen Kalkkörper ergab sich:

Stühl- chen	} Scheibe	0,06 — 0,09	mm, selten	0,11 — 0,14.	
		} Krone	0,016 — 0,028	» »	0,031.
			Höhe	0,06 — 0,07	» »
Tentakelstäbe		0,4 — 0,58	»		
Afterplatten		0,39 — 0,49	»		
Gitterplatten	}	0,34		(seitliche Radien).	
der Füßchen		0,14 — 0,16	»	(Bauch u. Rücken).	

Die Meinung MARENZELLERS, daß die Stühlchen zweistöckig seien, ist schon 1902 durch HÉROUARD widerlegt worden. In der Tat kann man noch bei älteren Tieren die einzelnen Entwicklungsstadien der Stühlchen deutlich verfolgen. Man sieht, wie die ersten Verzweigungen des Primärkreuzes sich nach unten umbiegen, während gleichzeitig an der entgegengesetzten Seite dieser Verzweigungen die vier Stielstäbe ansetzen. Die ersteren schließen sich zu einem centralen Loch und weitere Verzweigungen bilden die peripherischen Löcherkreise, während

an die Stäbe die Krone ansetzt. Dadurch erscheint das fertige Stühlchen zweistöckig, in Wirklichkeit stellt das erste Stockwerk nur das in die Höhe gehobene Primärkreuz dar.

Verschiedenheiten in der Anordnung der Kalkkörper an den einzelnen Körperregionen oder in der Ausbildung bei jüngeren und älteren Tieren konnte ich nicht feststellen. Jedoch standen mir allzu große Altersunterschiede nicht zur Verfügung. Die Geschlechtsbasis, an deren Ausbildung man das Alter der Tiere (natürlich nur vergleichsweise) schätzen kann, war bei allen meinen Exemplaren schon mehr oder weniger deutlich angelegt.

Der Kalkring besteht, wie typisch, aus fünf radialen und fünf interradialen Stücken. Die Interradialia sind kleine Stäbe mit einem nach oben gerichteten Fortsatz in der Mitte. Die Radialia sind bedeutend größer, haben an der unteren Seite eine größere und an der Oberseite drei kleinere Einbuchtungen, durch deren mittelste, tiefere, das Wassergefäß in die Haut umbiegt (Fig. 3). Größe und Gestalt dieser Einbuchtungen unterliegt bei den einzelnen Tieren geringen Schwankungen. Die subventrale Stellung des Mundes hat eine verschiedene Größe der dorsalen und ventralen Radialia zur Folge. Diese sind im Mittel 3, jene 3,5 mm hoch. Auf die Beziehung zwischen Kalkring und Hauptkanälen werde ich bei der Besprechung des Wassergefäßsystems näher eingehen.

IV. Technische und Färbemethoden.

Von den 28 Tieren, die mir zur Untersuchung vorlagen, waren 16 in Alkohol, die übrigen in Formol konserviert. Da die ersteren teilweise schon seit 1882 in Alkohol gelegen hatten, waren die Gewebe zum Teil maceriert und zu histologischen Untersuchungen völlig unbrauchbar geworden. Die in Formol fixierten Tiere stammen aus dem vorigen Jahr (1912) und waren so gut erhalten, daß nicht einmal die Kalkkörper, die sonst von Formol angegriffen zu werden pflegen, irgendwie beschädigt waren.

Von den Einbettungsmethoden lieferte die einfache Paraffin-einbettung verhältnismäßig bessere Resultate, als die komplizierte Celloidin-Paraffindurchtränkung. Harte Stücke z. B. entkalkte Hautstücke, müssen durch Cedernöl, Cedernöl-Paraffin durchgeführt werden. Die bequemste Entkalkungsmethode ist die tropfenweise Beifügung von konzentrierter Salpetersäure in größere Mengen etwa 80%igen Alkohols.

Für Kernfärbungen nahm ich Thionin, DELAFIELDSches Häma-

toxylin und HEIDENHAIN'Sches Eisenhämatoxylin; daneben benutzte ich Boraxkarmin zur Stückfärbung. Das letztere reicht gewöhnlich zur Färbung sehr dünner Schnitte nicht aus, leistet aber bei hinterher aufgehellten Totalpräparaten ausgezeichnete Dienste. Thionin ist neben Eisenhämatoxylin der beste Kernfarbstoff, hat aber die unangenehme Eigenschaft, oft schon in ganz kurzer Zeit zu verblassen. DELAFIELD'Sches Hämatoxylin färbt auch das Bindegewebe und eignet sich vorzüglich zum Nachweis feiner, bindegewebiger Membranen, z. B. der Scheidewand des Radialnerven. Zur Nachfärbung nach DELAFIELD'Schem Hämatoxylin fand ich nur Eosin oder Säurefuchsin geeignet. Nach vorhergegangener Kernfärbung mit Eisenhämatoxylin konnte ich dagegen fast alle mir zur Verfügung stehenden Plasmafärbstoffe mit gutem Erfolg anwenden, z. B. Eosin, Wasserblau, Säurefuchsin, Pikrinsäure, Dahlia, Methylgrün u. a. Die besten und schönsten Differenzierungen ergaben die Kombinationen: Eisenhämatoxylin, Pikrinsäure-Säurefuchsin oder Pikrinsäure-Wasserblau.

V. Haut.

Cuticula, Epidermis, Bindegewebsschicht, Quermuskulatur und Cölomepithel sind die von außen nach innen aufeinanderfolgenden Schichten der Körperhaut aller bisher daraufhin untersuchter Holothurien. Dieser älteren Zusammenfassung der einzelnen Hautschichten möchte ich mit BECHER (1907) den Vorzug geben vor derjenigen, die HÉROUARD (1890) hauptsächlich nach Beobachtungen an *Cucumaria* und *Colochirus* aufgestellt hat. Diese unterscheidet Cuticula, Epidermis und den äußeren Teil des Bindegewebes als zone externe, die Muskelschicht und Endothel als zone interne und als zone moyenne eine mittlere, aus Wanderzellen bestehende Lage. Neben dem Umstand, daß hier entwicklungsgeschichtlich zusammengehörige Schichten getrennt werden und umgekehrt, trifft bei unsrer Art die Vermutung BECHERS zu, daß die zone moyenne sicher nicht allen Holothurien zukomme. Wohl treten überall im Bindegewebe der Haut beladene wie unbeladene Wanderzellen auf, doch ordnen sie sich in keiner Weise zu einer zusammenhängenden Schicht, sondern finden sich in annähernd gleicher Verbreitung in der ganzen Breite der Cutis. Eine Nervenlage, wie sie HÉROUARD in der zone moyenne findet, fehlt bei *Mesothuria* gänzlich.

a) Cuticula und Epidermis.

Die gesamte Körperoberfläche ist von einer äußerst dünnen, glas hellen Cuticula überzogen, die sich nicht färben läßt und darum an

vielen Stellen sehr schlecht nachzuweisen ist. Ihr Vorhandensein wird dadurch zur Gewißheit, daß sie sich in vielen Fällen von der dicht darunterliegenden Epidermis abhebt. In der Mundhaut ist sie am stärksten entwickelt und geht direkt in die etwas dickere Cuticula der Darmwand über.

Eine mehr oder weniger allen Holothurien zukommende Eigentümlichkeit ist die undeutliche Ausbildung des Körperepithels. Bei *Synapta* sehen wir nach HAMANN (1884) und JOURDAN (1883) noch cylindrische Epithelzellen, die ein einigermaßen zusammenhängendes Ganzes bilden. Bei unsrer Art besteht die Epithelschicht aus protoplasmaarmen Zellen, die unter der Cuticula sehr unregelmäßig verteilt liegen. Dabei dringt das Bindegewebe zwischen den freien Zwischenräumen hindurch bis dicht unter die Cuticula und die Undeutlichkeit der Zellgrenzen erhöht die Unklarheit des Bildes. Kontraktionen und Faltenbildungen der Haut haben zur Folge, daß die Epithelzellen sich an einzelnen Stellen der Schnitte dicht anhäufen, an andern gänzlich fehlen können. Dazwischen findet man Bindegewebszellen und die verschiedenen Arten von Wanderzellen eingelagert. Hautdrüsenzellen scheinen am deutlichsten und häufigsten bei fußlosen Holothurien beobachtet worden zu sein (DANIELSSEN und KOREN (1882) bei *Acanthotrochus*, HAMANN (1884) bei *Synapta* und BECHER (1907) bei *Rhabdomolqus*). Unter den Pedaten werden derartige Zellen nur bei *Kolga hyalina* von DANIELSSEN und KOREN beschrieben und als einzige Art unter den Aspidochiroten wird von JOURDAN (1883) *Stichopus regalis* genannt. Aber auch hier fehlt die nähere Beschreibung und Darstellung auf seiner Abbildung. Diese Drüsenzellen könnten in gewisser Hinsicht einen Ersatz darstellen für die Ambulakralfüßchen, indem das ausgeschiedene Secret auf schlipfriger Unterlage besseren Halt, auf rauher Unterlage bessere Bewegungsmöglichkeit gewährt. Dadurch wäre denn auch der völlige Mangel dieser drüsigen Zellelemente bei unsrer mit Saugfüßchen reich ausgestatteten Art einigermaßen verständlich. Selbst bei Färbung mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin oder Thionin konnte ich auf Hunderten von Schnitten keinerlei Drüsenzellen in der Haut wahrnehmen, obschon solche bei demselben Exemplar und derselben Behandlung im Magen sehr deutlich und scharf hervortraten.

Weniger leicht hätte ich ohne Macerationspräparate das Nichtvorhandensein von Sinnesnervenzellen in der Haut behaupten können, wenn nicht die Arbeit von RETZIUS (1906) meine Beobachtungen in dieser Hinsicht ergänzt hätte. Dieser Forscher behandelte die Haut

unsres Tieres mit Silbernitrat und konnte Sinnesnervenzellen in der Haut überhaupt nicht, dagegen in den Endscheiben der Füßchen und Tentakel sehr wohl nachweisen.

b) Cutis.

Den größten Teil der Haut nimmt auch bei unsrer Art die Lederhaut ein, die, wie überall bei Holothurien, aus einer hyalinen Grundsubstanz und zur Hauptsache aus Fasern besteht. Die Grundsubstanz, die sich mit Thionin oder DELAFIELDSchem Hämatoxylin an einzelnen Stellen nachweisen läßt, ist jedenfalls beim lebenden Tier gallertig und gerinnt beim Fixieren des Materials. Man findet sie nur selten verdichtet und dann stets da, wo sie mit andern Gewebsteilen zusammenstößt, z. B. über dem Epineuralkanal und unter der Stühlchenschicht. Die Cutis ist deutlich in zwei Schichten gesondert. Wegen der großen Zahl der Kalkkörper enthält die äußere nur spärliche, dünne Faserbündel, die sich durch die Epithelzellen hindurch bis zur Cuticula vordrängen können. Diese Lage hat ungefähr die Höhe eines Stühlchens, ist demnach sehr dünn und beträgt kaum ein Zehntel der ganzen Cutis. Die Faserbündel werden in der inneren Schicht, die gänzlich frei von Kalkablagerungen ist, zahlreicher und nehmen nach innen zu immer an Dicke zu. Ihr Verlauf ist unregelmäßig, doch ist die zur Längsachse des Tieres senkrechte Richtung die weitaus häufigste. In der Mundhaut und in den Tentakelwandungen bildet die Cutis nur eine Schicht, die von vielen Maschen durchbrochen wird, in denen die Stützstäbe und Platten liegen. Die Bindegewebszellen sind auch hier stets mehrfach verästelt und in sehr geringer Anzahl vorhanden. Während das Epithel und die äußeren Lagen des Bindegewebes frei von Pigmentablagerungen sind, finden wir an der Innenseite, dicht über der Quermuskulatur, besonders bei größeren und älteren Tieren, zahlreiche Anhäufungen von Pigmentkörnern. Diese Pigmentierung tritt nach Öffnen des Tieres in Gestalt kleiner, brauner, kreisförmiger Flecke auf und ist auf dem mittleren Radius des Triviums am stärksten ausgebildet, nimmt dagegen nach dem Rücken zu allmählig ab. Am Grunde der Tentakel finden sich zwischen den einzelnen Fühlern ebenfalls größere Ansammlungen solcher Pigmentkörner, die sich auch äußerlich als gelbbraune, große Flecken bemerkbar machen. Pigmentzellen habe ich nicht nachweisen können.

c) Quermuskulatur.

Wie bei allen pedaten Holothurien ist auch bei *Mesothuria* die Quermuskulatur eine ziemlich kräftig entwickelte Lage ringförmig ver-

laufender Faserbündel, die an den Radien unterbrochen sind. Die glatten, oft sehr langen Fasern liegen zuweilen locker, so daß das Bindegewebe zwischen sie eindringen kann. Mitunter kann sich auch der ganze Strang etwas vom Epithel entfernen und in das Bindegewebe verlagern, so daß sich eine zweite, außerhalb der Muskulatur gelegene Bindegewebsschicht zeigt. Diese Verlagerung in das Bindegewebe wird dort vollständig, wo die Quermuskulatur in den Kreismuskel des Schlundkopfs übergeht. Diesen kann man am besten mit einem langen, flachen Band von ziemlich kräftiger Ausbildung vergleichen, das unterhalb der Tentakelbasis, aber außerhalb des Fühlerkranzes gelegen, den ganzen Schlundkopf kreisförmig umgibt. (Taf. V, Fig. 2, *g*.) Durch seine Kontraktion kann das Peristom mitsamt den Fühlern in das Innere hineingeklappt werden. Der Kreismuskel ist in dem Bindegewebe vollständig eingebettet und steht in keinem Zusammenhang mit der Kreismuskulatur, die als direkte Fortsetzung derjenigen des Ösophagus den Mund umgibt. Diese an der Innenseite der Fühler gelegene Ringmuskellage des Mundes ist äußerst schwach, setzt sich in der Nähe des Nervenringes an und geht ohne irgendwelche Verbreiterung in die Ringmuskelschicht des Darmes über, so daß man von einem Muskelsphinkter innerhalb des Tentakelkranzes nicht gut reden können. An der Afteröffnung bildet die Quermuskulatur einen gutentwickelten Schließmuskelring und steht durch ihn in direktem Zusammenhang mit der Ringmuskelschicht des Enddarms.

d) Längsmuskulatur.

Die Längsmuskulatur besteht aus den fünf sehr kräftig ausgebildeten Faserbündeln, die, von Bindegewebe und Endothel rings umhüllt, sich innen an die Radiärkanäle des Wassergefäßsystems anlegen. Im Gegensatz zu den meisten Aspidochiroten hat *Mesothuria intestinalis* einfache Längsmuskeln und gleicht in dieser Eigenschaft den Elapsipoden, Synaptiden und Dendrochiroten. Von den letzteren unterscheidet sie sich durch das gänzliche Fehlen der Rückziehmuskeln. In der Nähe des Schlundkopfs ist der Querschnitt des Längsmuskels bohnenförmig rundlich, wird aber nach der Körpermitte zu ganz bedeutend länger und schmaler und nimmt am After allmählich an Ausdehnung ab. Durch den Besitz eines besonders kräftigen Längsmuskels ist der mittlere Radius des Triviums ausgestattet. Die Längsmuskeln setzen sich ungefähr in gleicher Höhe, nur mehr nach innen, wie die Kreismuskelschicht des Schlundes, also oberhalb des Kalkrings, in dem die Hauptkanäle umgebenden Bindegewebe an (Fig. 5 *lm*). Sie stehen

weder dort noch auch an der Afteröffnung in irgend einer Verbindung mit den Längsmuskeln des Darmtractus.

c) Endothel.

Das Cölomepithel ist ein äußerst flaches Plattenepithel, dessen Zellgrenzen nicht mehr zu erkennen sind. Man hat daher den Eindruck einer dünnen Membran, an der sehr häufig rundlich-ovale Kerne liegen. Schon weiter oben bemerkte ich, daß dicht unter dem Endothel sehr häufig eine deutliche Bindegewebsschicht liegt, die auch bei einigen andern Holothurien gefunden worden ist und die nach BECHERS sehr einleuchtender Ansicht (1907) lediglich durch Verlagerung, d. i. Entfernung der Muskulatur von ihrem Entstehungsort, dem Cölomepithel, entstanden ist. Die gleiche Bindegewebslage konnten bereits DANIELSSEN und KOREN (1882) für *Trochostoma thomsonii* beschreiben. Auch bei *Mesothuria* findet sich eine peritoneale Auskleidung der Leibeshöhle (Peritoneum LUDWIGS 1889—92), die nicht bei allen Holothurien vorkommt. BECHER hat (1907) sie z. B. bei *Rhabdomolgus* nicht wiederfinden können, vielmehr hängt dort noch die Muskulatur dicht mit dem Cölomepithel zusammen.

VI. Wanderzellen.¹

Die bis jetzt bei Holothurien gefundenen Wanderzellen lassen sich einteilen in: 1) Blutzellen und unbeladene Plasmawanderzellen, 2) sog. beladene, d. s. körnchentragende Plasmawanderzellen, 3) Exkretionszellen und 4) Freßzellen.

Während die unter 1) angeführten Zellen bei allen Holothurien aufzutreten scheinen, wechseln die übrigen, was Vorkommen und Aussehen anbelangt, bei den einzelnen Familien und Gattungen beträchtlich. Eine Übersicht über die verschiedenen Ansichten der einzelnen früheren Forscher gibt BECHERS erwähnte Abhandlung über *Rhabdomolgus* (1907).

Den Blutzellen, sowie den unbeladenen Plasmawanderzellen, die bei konserviertem Material oft nur schwer zu unterscheiden sind, begegnen wir in fast allen bindegewebigen Organteilen unsres Tieres, besonders häufig im Blut- und Wassergefäßsystem.

Auch die großen beladenen Plasmawanderzellen, die mit den Schleinzellen SEMPERS, den Plasmawanderzellen HAMANNS und den cellules muriformes HÉROUARDS zu identifizieren sind, finden sich bei *Mesothuria intestinalis* ganz außerordentlich häufig. Sie sind im Durchschnitt 7—10 μ groß und liegen frei zwischen den Lücken aller

bindegewebigen Teile unsres Tiers. Sehr auffallend ist das verschiedene Verhalten der Einschlüßkörner den einzelnen Farbstoffen gegenüber, sodaß man zunächst den Eindruck hat, als ob man es mit mehreren, ganz verschiedenen Arten von Zellen zu tun hätte. THÉEL findet sie (1901) in den Bindegewebs teilen der Geschlechtsorgane und nennt sie »cells with spheres«. Diese Zellen mit Kugeln, die man ungefärbt am besten untersucht, indem man einfach ein Stück des Dorsalmesenteriums von der Fläche unter starker Vergrößerung betrachtet, zeigen in diesem ungefärbten Zustande genau das Aussehen, das die oben genannten Autoren an den großen beladenen Plasmawanderzellen beschrieben und abgebildet haben. Bei Anwendung verschiedener Schnittfärbungen sieht man nicht mehr, wie im ungefärbten Zustande stark lichtbrechende, tröpfchenähnliche Einschlüsse, sondern ganz massive Körnchen, die oft bis zu 50 in einer Zelle sich vorfinden. THÉEL sagt von ihnen: »The typical cells are characterized by possessing a number of refringent spheres easily brought to view by dyeing in acid-fuchsine or iron-hämatoxyline«. Nun ist aber Säurefuchsin ein Plasmafarbstoff, während Eisenhämatoxylin die Kerne färbt. Es geht also aus THÉELS Worten hervor, daß auch er schon gesehen hat, daß viele Zellen Körner enthalten, die sich wie Plasma, andre, die sich wie Chromatin färben, ohne diesem Umstand eine unterscheidende Wirkung zuzuschreiben.

In bezug auf die Färbbarkeit der Einschlüsse könnte man sogar drei verschiedene Zellarten unterscheiden, die aber durch Übergänge miteinander verknüpft sind und meiner Meinung nach als verschiedene Stadien einer und derselben Zellart anzusehen sind. Man findet 1) Zellen, deren Einschlüßkörner sich wie Chromatin, also schwarz nach Eisenhämatoxylin, blau nach DELAFIELDSchem Hämatoxylin färben, 2) Zellen, in denen sich die genau so großen und in derselben Anzahl vorkommenden Einschlüßkügelchen wie Plasma färben, z. B. mit Eosin hell-, mit Säurefuchsin dunkelrot oder mit Pikrinsäure gelb, mit Pikrinsäure-Säurefuchsin braunrötlich, mit Pikrinsäure-Wasserblau grün und 3) Zellen, die gar keine Einschlüßkörner mehr enthalten und in ihrem unfärbbaren, wasserhellen Plasma kleine, blasige, an die Körner erinnernde Strukturen erkennen lassen. Die unter 3) aufgeführte Zellart gleicht also eigentlich allein den ungefärbten Wanderzellen, ist aber sowohl mit der ersten, als auch mit der zweiten Art durch mannigfache Übergänge sehr deutlich verbunden. Es gibt nämlich bei beiden Arten Zellen, die nur wenige, oft auch gar keine Körner mehr enthalten, dann aber die oben erwähnten Strukturen gefärbt erschei-

nen lassen. Das kann z. B. auf Präparaten, die mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin und Eosin gefärbt sind, den Anschein erwecken, als ob bei der unter 2) genannten Zellart der Kern, der sonst immer schön blau hervortritt, in diesem Falle rot gefärbt wäre. Indes ist er nur durch die rötlich schimmernde Membran verdeckt. Nur sehr selten findet man jedoch Zellen, in denen, wie ich mich kurz ausdrücken will, chromatin- und plasmaähnliche Kügelchen mit einander gemischt erscheinen. Ich habe das mit Deutlichkeit nur auf einem Präparat gesehen, das mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin und mit Eosin ziemlich stark nachgefärbt war. Da fand ich in sehr vielen Zellen der ersten Art auch wenige Kügelchen, die sich wie Plasma, also in diesem Falle rötlich gefärbt hatten (Fig. 4 d). Es dürfte sich hier um ähnliche Vorgänge handeln, wie sie BECHER (1907) für Zellen beschrieb, die degenerierte Kerne fressen und in denen diese degenerierenden Kerne in ihren verschiedenen Stadien der Resorption auch auf die verschiedenen Farbstoffe besonders reagieren. (Vgl. BECHERS Taf. XXXII, Fig. 12 u. 13.) Diese Zellart mit unsrer, oben beschriebenen zu identifizieren, ist indes nicht wohl denkbar, da jene BECHERSchen Zellen keine größere Anzahl von kleineren Kugeln und auch im Verhältnis zur Zelle einen bedeutend größeren Kern besitzen, der überdies auch andre Chromatinstrukturen aufweist. Alle oben besprochenen Zellarten findet man in annähernd gleicher Häufigkeit nicht nur in den Geschlechtsorganen, sondern auch in sämtlichen andern Organen unsres Tieres. Ihre reichliche Anwesenheit besonders im Ösophagus und Magen läßt mit Sicherheit darauf schließen, daß sie beim Stoffwechsel eine wichtige Rolle spielen, daß also keinesfalls davon die Rede sein kann, sie, wie THÉEL das tut, als eigens dazu spezialisierte Gebilde anzusehen, die lediglich unbrauchbar gewordene Teile der Genitalschläuche zu resorbieren haben. Vielmehr scheint es mir, daß man in diesen Zellen typische Exkretionszellen zu erblicken hat, die an allen Stellen des Körpers die unbrauchbar gewordenen Stoffwechselreste sammeln, sie chemisch zersetzen und dadurch unschädlich machen. Dieses Unschädlichmachen von Exkretionsstoffen wird bei den meisten andern Tieren dadurch erreicht, daß diese Teile einfach aus dem Körper entfernt werden; und so hat man denn auch bei Holothuriern lange danach gesucht, irgend eine Öffnung oder Stelle zu finden, wo ein Austritt solcher Exkretionsstoffe stattfinden könnte. BECHER hatte bereits 1907 bei *Rhabdomolqus ruber* einen größeren Wanderzellenklumpen in dem hinteren Teile der Leibeshöhle gefunden und als Ansammlung von Exkretionsstoffen erkannt; aber erst 1912 konnte er bei *Lapido-*

plac buskii allerdings nur beim lebenden Tier in der Nähe des Afters einen Rückenporus feststellen, durch den der betreffende Wanderzellklumpen ausgestoßen werden kann. HÉROUARD (1890) findet, daß das aus den Kiemenbäumen ausgestoßene Wasser zellige Elemente enthält und schließt daraus, daß durch die Wandungen dieser Kiemen ein Austritt von Exkretionszellen ermöglicht wird. Bei *Mesothuria intestinalis* konnte ich wegen Mangels an frischem Material weder HÉROUARDS Wahrnehmung, noch auch das Vorhandensein eines Rückenporus nachprüfen. Indes weisen Querschnitte durch die Kiemen sowohl im Bau des Innenepithels, als auch in der besonders großen Häufigkeit der Wanderzellen keinerlei Besonderheiten auf; auch existiert bei unsrem Tiere niemals ein solcher Wanderzellklumpen, wie ihn BECHER für die beiden genannten Paractinopoden fand.

Am ehesten glaubte ich über die Exkretionstätigkeit unserer Wanderzellen Aufklärung zu erlangen, indem ich Stellen untersuchte, die sich offensichtlich in Resorption befinden. Das ist z. B. bei älteren Tieren stets der Fall an dem hinteren, nackten Teil der Genitalbasis, der sich nach dem Verlust der Geschlechtsschläuche nach oben krümmt und dann eine bräunliche Verfärbung annimmt. Diese bräunliche Verfärbung, die stets die stattfindende Resorption auch äußerlich andeutet, gleicht genau der Färbung, die das Pigment der Körperhaut der Innenseite unsres Tieres verleiht. Vergleicht man auf Schnitten dieses Pigment der Körperhaut mit den Einlagerungen, die das braungewordene Genitalbasisende stets in großen Mengen aufweist, so stellt sich die völlige Identität beider heraus. Man findet nämlich hier, wie dort eine Unzahl kleiner Körnchen oft zu dichten Haufen zusammengedrängt, die sich Farbstoffen gegenüber sehr verschieden verhalten. Die kleinen Körnchen haben ungefähr die Größe der Einlagerungen der Wanderzellen, färben sich jedoch nie so intensiv wie diese. Oft nehmen sie gar keine, oder doch nur sehr wenig Farbstoffe auf, oft aber auch übt DELAFIELDSches Hämatoxylin oder Pikrinsäure-Säurefuchsin oder auch Pikrinsäure-Wasserblau u. a. die bekannten Farbwirkungen mit schwacher Intensität aus. Immer aber findet man in diesen Pigmentklumpen sehr viele Zellkerne, die mehr oder weniger degeneriert sein können. In diesem Falle zeigen sie keine Chromatinstruktur, sondern färben sich stets nach Eisenhämatoxylin ganz schwarz und sind zu meist etwas eingeschrumpft. Manchmal an Stellen, wo die Pigmentkörner weniger dicht zusammenliegen, scheinen sie zu kleinen Häufchen vereinigt, die in bezug auf ihre Größe sehr an unsre Wanderzellen erinnern, doch ist es unmöglich, irgendwelche Zellabgrenzungen fest-

zustellen. Daß unsre Zellen mit Kugeln unter den »Maculae« (vgl. S. 233) der Genitalbasis, also unter den Teilen, die in Anfangsstadien der Resorption stehen, oft sehr häufig auftreten, hebt schon THÉEL hervor.

Obschon wir noch sehr weit davon entfernt sind, die Frage nach den Exkretionsorganen der Holothurien endgültig gelöst zu haben, so dürfte sich diese ebenso interessante wie schwierige Frage durch obige Ausführungen um einen Gesichtspunkt erweitern, wenn man in den Pigmentablagerungen, sowohl denjenigen in der Körperhaut, wie auch in der Genitalbasis, Ansammlungen von Stoffwechselresten erblickt, die von den Wanderzellen gesammelt und unschädlich gemacht worden sind. Anstatt also nach außen befördert zu werden, bleiben diese Reste wenigstens zum Teil als Pigment in den Lücken zwischen den Bindegewebsfasern der Körperhaut liegen. Dann macht auch die Lage des Tieres es verständlich, wenn sich diese Pigmenthaufen in viel stärkerem Maße auf der Bauchseite ansammeln, wie auf der Rückenseite. Der Umstand ferner, daß sich bei jungen Tieren keinerlei derartiges Pigment, weder in der Haut noch in der Geschlechtsbasis vorfindet, bei älteren Exemplaren dagegen mit wachsender Größe das Pigment gleichfalls zunimmt, kann die oben ausgesprochene Vermutung nur bekräftigen. Andererseits erregt die unregelmäßige Färbbarkeit Bedenken und wird durch komplizierte chemische Vorgänge erklärt werden müssen. Völlige Aufklärung bleibt späteren chemischen und physiologischen Untersuchungen vorbehalten.

Eine weitere Art von Zellen, und zwar Phagocyten, hat schon THÉEL bei unserm Tier gefunden und »cells with vacuoles« genannt. Solche Zellen trifft man nur in Geschlechtsschläuchen an, die schon mehr oder weniger ausgewachsene Eier enthalten. Dort resorbieren sie einen Teil der Eier, wahrscheinlich damit den übrigen mehr Nährmaterial zukommen kann. Sie sind große rundliche Gebilde, die sich durch starke Vacuolisation ihres hellen Plasmas auszeichnen und in der Größe und Zahl dieser Vacuolen sehr wechselnde Bilder bieten können. Wenn sie nicht vereinzelt im Bindegewebe des Eischlauchs liegen, sondern sich, wie das im Deutoplasma des zu zerstörenden Eies zu geschehen pflegt, zu dichten Gruppen vereinigen, ist es unmöglich, die Zellgrenzen nachzuweisen. Da die meisten meiner histologisch brauchbaren Exemplare in großer Überzahl nur reife männliche Geschlechtsschläuche besaßen, habe ich diese Vacuolenzellen auf meinen Präparaten selten angetroffen und verweise auf THÉELS Beschreibung und Abbildung.

Neben den bisher genannten kommt als letzte Form von Wanderzellen bei *Mesothuria* noch eine besondere Zellart vor, die ich fast nie in den bindegewebigen Teilen des Körpers, sondern stets dem Cölom-epithel anhaftend vorfand, so daß man sie als spezifischen Bestandteil der Leibeshöhlenflüssigkeit ansprechen kann. Die runden Zellen haben ungefähr die gleiche Größe wie die beladenen Plasmawanderzellen und lassen sich am besten vergleichen mit der Zellform, die BECHER (1907) homogene Wanderzellen genannt hat. Das Plasma färbt sich nach DELAFIELDSchem Hämatoxylin blau und nach Pikrinsäure-Säurefuchsin hellbraun, meist durchaus homogen. Nur selten erscheint es fein granuliert. Eine wabige Struktur, wie wir sie bei der dritten Art der beladenen Wanderzellen beobachten konnten, fehlt ebenfalls. Der Kern ist meist länglich, stets an die Wand der Zelle gedrückt. Es ist jedoch nicht ausgeschlossen, daß man es auch hier nur mit einer eigentümlich aussehenden Form der Plasmawanderzellen zu tun hat.

Die von BECHER (1907) für *Rhabdomolgus ruber* beschriebenen, eigentlichen Exkretionszellen, die sich durch ihre bedeutende Größe wie auch durch kleine, nicht färbbare Inhaltskörnchen auszeichnen, finden sich bei *Mesothuria* ebenso wenig wieder, wie die von den Freßzellen abzuleitenden Riesenwanderzellen.

VII. Wassergefäßsystem.

a) Ringkanal.

Bei *Mesothuria intestinalis* befindet sich der Gefäßring 5—7 mm, also ziemlich dicht hinter dem Kalkring. Sein Durchmesser ist jedoch bedeutend kleiner, als der des Kalkrings und wird mit 5—6 mm kaum halb so groß als dieser. Bei mittleren Tieren beträgt sein Lumen, das übrigens durch Kontraktion sehr variiert, an der weitesten Stelle 0,6 bis 0,8 mm. Die histologische Zusammensetzung seiner dünnen Wandung ist die allen Holothurien eigentümliche. Eine bindegewebige Lage, die frei von Kalkkörpern ist, wird an der Außenseite von einem sehr flachen Plattenepithel begrenzt. Nach innen folgt eine nicht sehr kräftige Muskelschicht, die parallel der Längsrichtung des Körpers läuft und wiederum ein äußerst dünner Epithelstreifen. Nur selten kann man auf dem Innen- sowohl wie auf dem Außenepithel eine Bewimperung beobachten, obschon das Bild, das eine solch dünne Membran mit ziemlich weit auseinanderliegenden Kernen darbietet, eine Bewimperung auf den ersten Blick nicht sehr wahrscheinlich macht. Die Wimpern sind äußerst zart und lang; auf stark mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin gefärbten Präparaten werden sie sichtbar. Die

innere Wandung des Ringkanals hat stärker entwickelte Muskel- und Bindegeweblage und letztere beherbergt den Blutgefäßring.

b) POLISCHE Blase.

Die schlauchförmige POLISCHE Blase ist fast immer in Einzahl vorhanden, liegt stets genau ventral und erreicht mit höchstens 2 cm etwa ein Zehntel der Körperlänge. Nur ein einzigesmal fand ich drei Blasen, von denen die eine gewöhnliche Stellung und Größe, die beiden andern die gleiche Größe und etwas höhere, linksseitige Stellung hatten. Als Ausstülpung des Ringkanals ist die histologische Zusammensetzung die gleiche wie dort. Nur ist der Funktion als Regulator des Wassergefäßsystems Rechnung getragen durch die ungleich stärkere Ausbildung der Muskeln, die als direkte Fortsetzung derjenigen des Ringkanals hier als Ringmuskeln auftreten. Das Bindegewebe besteht aus ungemein feinen Fasern, die sich leicht zusammenpressen lassen. Bei starken Kontraktionen der Blase erscheint das dünne Außenepithel oft faltig zusammengelegt. Dicht unter diesem äußeren Epithel finden sich sehr große Haufen der oben beschriebenen Wanderzellen mit Kugeln meist von der chromatinähnlichen Form. An dem inneren Epithel fand ich nie solche Anhäufungen, so daß für *Mesothuria intestinalis* CUVÉNOTS Ansicht, daß dort Wanderzellen gebildet würden, keine Bestätigung findet (Fig. 26).

c) Haupt-, Fühler- und Radialkanäle.

Die dünne Wandung, die den Ringkanal bildet, ist keineswegs eine Fortsetzung der äußeren Bindegewebschicht des Ösophagus, sondern stets mit der inneren, weit mächtiger entwickelten Bindegeweblage in Verbindung. Am vorderen Ende des Drüsenmagens, da, wo dieser in den Ösophagus übergeht, sieht man bindegewebige Stränge die Muskelschichten des Darmes durchsetzen und sich zu einer Art den Schlund umhüllender Lamelle vereinigen, die eine Strecke weit den Darm einfach begleitet, sich dann aber teilt und so einen ringförmigen Kanal bildet (vgl. Textfig. 1 la). Die Epithelüberzüge dieser Lamelle gehen einfach aus dem Darmepithel hervor und auch die an der Innenseite ausgebildete Muskelschicht steht mit derjenigen des Darmes in Verbindung. Indem sich oberhalb des Ringkanals die beiden Lamellen an den Interradialia wieder vereinigen, bleiben an den Radien die fünf Hauptkanäle, die demnach wie bei allen Aspidochiroten, mit ziemlich weiter Öffnung in den Ringkanal münden und sich nach vorn in die Fühler und Radialkanäle fortsetzen. In die Fühlerkanäle gehen die

Hauptkanäle ebenfalls mit weiter Öffnung und ohne jede Ventilvorrichtung über. Anzahl und Bau der Radialkanäle zeigen keine besonderen Eigentümlichkeiten. Das ziemlich lange, schmale Lumen ist ausgekleidet mit einem äußerst flachen Plattenepithel, auf das nach dem Körperinnern zu der in Bindegewebe eingehüllte Längsmuskel der Haut folgt. Aber auch an der entgegengesetzten Seite befindet sich eine Muskelschicht, die aus sehr viel feineren, regelmäßig längsverlaufenden Fasern gebildet wird, so daß das Radialgefäß mit Ausnahme der beiden Schmalseiten zum größten Teil von Längsmuskeln eingefast ist. Das Vorkommen dieser, aus einer einzigen Lage bestehenden Längsmuskelschicht war schon HAMANN (1884) für *Synapta* und wohl auch für andre, pedate Holothurien bekannt; sie soll vielleicht bei starken Körperkontraktionen eine allzustarke Faltenbildung der dünnen Membran verhindern, die das Wassergefäß von dem Hyponeuralkanal (Pseudohämalkanal LUDWIGS) trennt.

d) Füßchenkanäle.

Über den Verlauf der Füßchenkanäle geben mit Boraxkarmin gefärbte und in Cedernöl oder Xylol aufgehellte Totalpräparate von radialen Hautstücken die beste Auskunft. Da die Füßchen über den ganzen Körper zerstreut liegen, müssen ihre Kanäle, die sie mit dem Radialgefäß verbinden, oft sehr lang sein. Senkrecht zu dem Radialgefäß treten sie seitlich als äußerst dünne Kanälchen aus, die sich dicht an der Quermuskulatur durch das Bindegewebe bis zu der Stelle hinziehen, wo das betreffende Füßchen liegt. Erst dort biegen sie wiederum fast senkrecht um, wobei sich das Lumen beträchtlich erweitert. An dieser Umbiegungsstelle werden bei unsrer Art niemals Ampullen, weder freie, noch verdeckte, ausgebildet. Auch habe ich nie Verästelungen dieser Füßchenkanäle gesehen, so daß also jedes Füßchen seinen eignen Kanal zum Radialgefäß hinschickt. In histologischer Beziehung zeigen sie dasselbe dünne Plattenepithel und dieselbe Längsmuskulatur wie letzteres.

e) Fühlerampullen.

HÉROUARD glaubt (1890) bei *Mesothuria verillii* Fühlerampullen gefunden zu haben. Er meint damit kleine Vorwölbungen, die nach Injektion des Wassergefäßsystems »pincés entre les dents de la couronne calcaire« sichtbar werden. Weil diese Vorwölbungen an den Interradialstücken des Kalkrings bedeutend größer sind als an den Radialia, stellt er für *Mesothuria verillii* sowohl, wie anfangs auch für

Mesothuria intestinalis die neue Gattung *Allantis* auf. Diese wird jedoch von den andern Forschern, z. B. PERRIER und OESTERGREN (l. c.) nicht anerkannt. Deshalb zieht HÉROUARD seine Behauptung für *Mesothuria intestinalis* zurück, will sie jedoch für *Mesothuria verillii*, die er allein daraufhin untersucht hatte, aufrecht erhalten, bis man gezeigt habe, daß diese verschiedene Größe der Fühlerampullen eine allen Synalactinen zukommende Eigentümlichkeit ist. Obwohl mir kein Exemplar der *Mesothuria verillii* und auch von *Mesothuria intestinalis* kein frisches Material zu Injektionszwecken zur Verfügung stand, gelang es mir, einige Klärung zu erlangen durch Beobachtungen über die Befestigungsweise des Kalkrings. Schneidet man an einem mit Boraxkarmin vorgefärbten und aufgehellten Schlundkopf dicht über dem Kalkring die Tentakel ab, so sieht man, daß der Kalkring mit seinem unteren Teile an der äußeren Wand der Hauptkanäle befestigt ist. In ihrem oberen Teile aber lehnen sich die Radialstücke des Kalkrings nicht mehr vollständig an die äußere Wandung an, sondern ragen in das Lumen der Kanäle herein, das dadurch beträchtlich verengt wird (Fig. 5 k). Der Kalkring selbst wird durch verkalktes Bindegewebe gebildet, d. h. er besteht aus einzelnen, sehr kleinen Kalkkörnchen, die zwischen den hier sehr lockeren Fasern des Bindegewebes massenhaft eingelagert sind. So kommt es, daß man auf Schnitten, aus denen man den Kalk entfernt hat, an Stelle des Kalkrings spongiose, bindegewebige Massen, aber keine Löcher sieht, die der Gesamtgröße der einzelnen Kalkstücke entsprechen. Da also die äußere Wand des Hauptkanals mit dem Radialstück des Kalkrings nur an den beiden Enden in der Mitte in Verbindung bleibt, wo die Längsmuskeln sich ansetzen, so entstehen außerhalb des Kalkrings zwischen diesem und der äußeren Kanalwandung am unteren Ende des Kalkrings blindgeschlossene Räume, die sich aber niemals röhrenförmig über den Rand des Kalkrings verlängern. An meinen konservierten Exemplaren sind äußerlich gar keine Vorwölbungen sichtbar, doch ist es leicht ersichtlich, daß jeder scharfe Druck, wie er z. B. durch eine Injektionsflüssigkeit hervorgerufen wird, solche Vorwölbungen entstehen lassen muß. Bei den interradialen Stücken liegt die Sache noch klarer. Denn hier besteht die Kalkmasse aus dünnen Stäbchen, die in der Mitte einen nach oben gerichteten spitzen Fortsatz tragen, der an der Wandung, natürlich ebenfalls der äußeren, befestigt ist. Auch hier wird selbstverständlich ein Druck auf die Wände jene Vorwölbungen erscheinen lassen, die HÉROUARD als die größeren Tentakelampullen ansieht. Diese müssen naturgemäß größer sein, als jene an den Radialstücken, da hier ja die

Kalkmasse bedeutend kleiner ist und auch kein Längsmuskel Platz wegnehmen kann. So ist es klar, daß auch *Mesothuria intestinalis* nach Injektion des Wassergefäßsystems jene von HÉROUARD für *Mesothuria verillii* gefundenen Tentakelampullen deutlich zeigen würde und daß also darin keinerlei Unterschied zwischen den beiden Tieren besteht. Ebenso werden diese Vorwölbungen an den Interradialia stets größer sein, als an den Radialia, wo die Radialstücke des Kalkrings größer sind als die Interradialstücke. Demgemäß kann ich PERRIER und OESTER-GREN nur zustimmen, wenn sie diese Tatsache der ungleich großen Ausbildung der sogenannten Fühlerampullen für die Aufstellung einer neuen selbständigen Gattung für unzureichend halten.

Übrigens hängt es allein von der Definition der Fühlerampullen ab, ob wir die oben beschriebenen Gebilde als Fühlerampullen bezeichnen sollen oder nicht. Jedenfalls zeigt *Mesothuria intestinalis* wie auch *verillii* einen bedeutenden Unterschied den übrigen von LUDWIG Holo-thuriinae genannten Aspidochiroten gegenüber dadurch, daß sich ihre Fühlerampullen nicht röhrenförmig über den Rand des Kalkrings verlängern und frei in die Leibeshöhle hineinragen. Vielleicht wäre es besser, solche Gebilde, die nicht durch direkte Ausstülpungen der Hauptkanäle, sondern dadurch entstanden sind, daß der Kalkring sich frei in das Lumen dieser hineinerstreckt, nicht als eigentliche Fühlerampullen zu bezeichnen. Denn daß diese ampullenähnlichen Gebilde keine direkten Ausstülpungen der Hauptkanäle sind, zeigt Fig. 51 auf Taf. V, die einen Querschnitt durch ein Radiale des Schlundkopfs darstellt kurz unterhalb der Stelle, wo der Haupt- in den Fühlerkanal übergeht. Es fehlen nämlich sowohl auf der Innenseite wie auch auf der Außenseite des Bindegewebes, das den Kalkring trägt, die charakteristischen Längsmuskeln, die an beiden Stellen unbedingt vorhanden sein müßten, wenn es sich um eine echte Ausstülpung des Hauptkanals über den Kalkring hinaus handelte.

f) Steinkanal.

Der Steinkanal ist stets in der Einzahl vorhanden und läuft in einem sanften, nach vorne etwas konkaven Bogen bis dicht unter die Fühlerbasis, wo er mittels Bindegewebe an der Körperhaut befestigt ist. Er legt sich dem von der Genitalbasis kommenden und ebenfalls nach vorn verlaufenden Ausführungsgang der Genitalien nach innen zu an, öffnet sich aber nicht, wie dieser nach außen, sondern durch ein ellipsoidales Madreporenköpfchen in die Leibeshöhle. Ohne irgendwelche schraubigen Windungen durchzieht er das Bindegewebe des Dorsal-

mesenteriums, in das er vollständig eingebettet ist. Das Lumen ist rundlich, fast überall gleich weit und hat bei mittleren Tieren einen Durchmesser von 0,144 mm. Seine Länge übersteigt selten 2 cm. Was die histologische Zusammensetzung anbetrifft, so entlehnt er Außenepithel, Längsmuskeln und Bindegewebe vom Dorsalmesenterium. Seine innere Auskleidung besteht wie überall bei den Holothurien aus einem cylindrischen Flimmerepithel, das stets an seiner dorsalen Seite bedeutend höher ist, als an der gegenüberliegenden. Es wird mit 0,032 mm an der Dorsalseite mindestens viermal so hoch als ventral, wo es nur 0,007—0,08 mm Höhe erreicht. Die Kerne dieses einschichtigen, aus sehr schmalen cylindrischen Zellen bestehenden Epithels füllen fast die ganze Zelle aus und bekommen so an der dorsalen Seite ein langes, fadenförmiges Aussehn (Fig. 24). Alle, auch die niedrigen Zellen, tragen je eine Wimper, die ihrer Größe nach im gleichen Verhältnis zur Zellgröße stehen. Sie sind äußerst dünn und oft viel länger als die Zellen. Ihre Bewegung kann eine Strömung der Wassergefäßsystemsflüssigkeit, die hier mit der Leibeshöhlenflüssigkeit identisch ist, sehr wohl veranlassen. Nach HAMANN (1884) trägt bei *Synapta* auch jede Zelle des Steinkanals nur ein Wimperhaar, ist aber außerdem noch von einer feinen Cuticula überzogen. Diese Cuticula fehlt bei *Mesothuria* ebenso wie bei *Rhabdomolgus*. Aber auch die bei letzterem Tier von BECHER (1907) beschriebene Basalkörnerreihe, denen die Wimpern aufsitzen, habe ich für unsre Art vergeblich gesucht. Vielmehr zeigt die Zellreihe, deren einzelne Zellen sich in je ein Wimperhaar verjüngen, in ihrer Gesamtheit eine mehr oder weniger unregelmäßige Begrenzung. Das feinfaserige Bindegewebe ist überall in der näheren Umgebung des Steinkanals mit jenen schon beschriebenen kleinen, bizarren Kalkkörperchen sehr dicht durchsetzt. Da das Dorsalmesenterium an seinen beiden Außenseiten, dicht unter dem Cölomepithel, feine senkrecht zur Körperachse verlaufende Muskelfasern ausgebildet hat, kann man hier nicht sagen, daß der Steinkanal den einzigen, ganz muskelfreien Teil des Wassergefäßsystems darstelle (vgl. LUDWIG, 1889—92).

g) Madreporenteil.

Der etwa 2 mm große Madreporenteil ist ein rundliches, ellipsoidales Köpfchen, das mit seiner etwas abgeflachten Unterseite dem Steinkanal, an dessen Ende, also dicht an der Körperwand, seitlich aufsitzt. Stets liegt er auf der rechten Seite des Mesenteriums und ragt mit seinem oberen Teile über das Dorsalmesenterium hinaus, an der Stelle, wo dieses den zum Überströmen der Leibeshöhlenflüssigkeit

von einer zur andern Körperhälfte nötigen kleinen Ausschnitt freiläßt. Auf Querschnitten sieht man ganz unregelmäßig verlaufende Kanälchen, die den Siebteil nach allen Richtungen durchsetzen. Rekonstruktionen von geeigneten Querschnittserien zeigten mir, daß vom Steinkanal, immer aber von dem niedrigen Epithelbelag mehrere, doch nicht übermäßig viele Kanälchen ausgehen, die sich ihrerseits vielfach verzweigen und sich dann direkt in die Leibeshöhle öffnen. Das hohe Epithel des Steinkanals nimmt dann nach vorne zu bald an Größe ab, und dieser selbst verzweigt sich in einzelne kleine Kanälchen. Es existiert demnach kein eigentlicher Sammelraum, wie man ihn bei *Aspidochiroten* sonst häufig findet. Histologisch finden sich hier dieselben Elemente wie bei dem Kanalabschnitt. Die Ausführgänge besitzen alle einen sehr flachen Epithelbelag, der erst an der äußeren Fläche wieder allmählich in ein Wimperepithel übergeht. Dieses gleicht dem des Steinkanals, erreicht aber niemals auch nur die halbe Höhe, die dessen Epithel an der Dorsalseite aufweist (Fig. 24).

VIII. Nervensystem.

a) Ringnerv.

Der hier vollkommen kreisförmige Ringnerv liegt unmittelbar an der Fühlerbasis und an der Innenseite der Fühler, wie überall eingebettet in das Bindegewebe der Mundhaut. Somit ein wenig mehr nach innen gelegen als der Kalkring, befindet er sich höher als dieser, so daß die von ihm zu den Radien ausgehenden Radialnerven keine Umbiegung über den Kalkring zu machen brauchen, sondern direkt nach unten abgehen. Zwischen je zweien dieser Ansatzstellen nehmen ebenfalls an der Außenseite nach oben zu je vier Fühlernerven ihren Ursprung. Der Querschnitt des Rings ist eine Ellipse, deren große Achse jedoch quer zur Ebene der Mundscheibe steht und bei kleineren Tieren etwa 0,019 mm mißt. Die etwas abgeflachte Unterseite liegt nicht wie bei *Rhabdomolgus* direkt dem Cölomepithel auf, sondern wird von diesem durch eine Bindegewebsschicht und die Kreismuskelschicht getrennt, die als Fortsetzung der Ringmuskelschicht des Ösophagus dort endet. Es ist somit bei *Mesothuria* kein Hyponeuralring vorhanden, der Epineuralring dagegen auf allen Präparaten sehr deutlich (vgl. Fig. 22). Da somit die Ringnervenfasern von den Bindegewebsfasern an der Unterseite des Rings nicht durch eine besondere Membran geschieden sind, sondern direkt in einander übergehen, lassen sich die beiden Schichten nur durch ihre verschiedene Färbbarkeit deutlich sondern. Die überall auftretenden Stützfäsern setzen sich mit ihrem

unteren, etwas verdickten Ende direkt an das Bindegewebe an; ähnlich wie sie sich auch im Radialnerven an die bindegewebige Scheidewand anlehnen. Überall auf der größeren Oberseite des Ringnerven sitzen oft dichtgedrängt die Deckzellen, denen HAMANN im Gegensatz zu SEMPER, TEUSCHER, JOURDAN und SEMON die nervöse Natur abspricht. Der ganze Bau und Verlauf jener Fasern, die, soweit ich feststellen kann, einzeln aus je einer der Deckzellen entspringen, um sich in unverzweigtem, doch mehr oder weniger gekrümmten Verlaufe an dem gegenüberliegenden Bindegewebe festzusetzen, spricht mehr für HAMANN'S Ansicht, daß sie lediglich als epitheliale Gebilde aufzufassen sind, die Stützfunktionen dienen. Damit soll nicht gesagt sein, daß sich unter ihnen, die ja keine einfache Lage, sondern eine mehr unregelmäßige Anhäufung von Zellen darstellen, nicht auch zuweilen echte Ganglienzellen vorfinden können. Was die Färbbarkeit dieser aufrechten Fasern angeht, so hat schon BECHER (1907) bemerkt, daß sie darin eine gewisse Ähnlichkeit mit feinen Muskelfasern besitzen, indem sie Eosin und auch HEIDENHAIN'Sches Eisenhämatoxylin, letzteres jedoch nur nach starker Färbung, begierig aufnehmen. Ferner werden sie von Pikrinsäure gelb, von Säurefuchsin rot, von Pikrinsäure-Säurefuchsin braunrötlich und von Pikrinsäure-Wasserblau grün gefärbt. BECHER konnte durch Anwendung von Eosin-Wasserblau die aufrechten Fasern von den echten nervösen Längsfasern unterscheiden, was mir bei meinen Tieren nicht glückte. Nur in sehr seltenen Fällen gelang es, bei einer ganz bestimmten, nur zufällig erreichbaren Differenzierung des Eisenhämatoxylins die aufrechten Fasern ein wenig schwärzer hervortreten zu lassen, als die Längsfasern. Die aufrechten Fasern sind meist etwas dicker als die Längsfasern, doch kommen auch dünnere in ziemlicher Menge vor. Auf meinen Schnitten konnte ich nirgendwo eine Verbindung der aufrechten Fasern mit den Innenzellen, die von allen Autoren als Nervenzellen angesehen werden, genau feststellen, womit allerdings keinesfalls die absolute Sicherheit gegeben ist, daß eine solche nicht doch besteht. Die Innenzellen sind wie bei den andern Holothuriern auch hier im Ringnerv bedeutend häufiger als in den Radialnerven. Sie besitzen einen länglichen, etwa 7μ großen Kern und sehr wenig Plasma, das sich meist spindelförmig in die Nervenfasern fortsetzt.

b) Radialnerv.

Der Radialnerv besteht bei *Mesothuria*, wie typisch, aus einem breiteren, äußeren und einem schmäleren, inneren Band, die durch eine bindegewebige Scheidewand deutlich getrennt sind und im Innern alle

die histologischen Bestandteile wiederfinden lassen, die man als Nervenfasern, aufrechte Fasern, Deck- und Innenzellen auch im Ringnerv unterscheidet. Das innere Nervenband weist an seiner Innenseite eine flache, oft undeutliche Furche auf, die aber immer dadurch zu erkennen ist, daß hier die Scheidewand einen kleineren Abstand vom Rande hat als an den beiden Seiten. Randzellen befinden sich an den Außenseiten beider Bänder äußerst zahlreich; ihre Gruppierung zu Zellsäulen am äußeren Band, wie man sie bei vielen andern Holothurien gefunden hat, ist hier nicht überall sehr deutlich, doch dadurch nachweisbar, daß in vielen Fällen auf einer kleinen Strecke in der Mitte des Nerven sehr wenig Randzellen, ja sogar manchmal gar keine zu finden sind, während sie nach den Seiten zu in oft unregelmäßiger Anordnung dicht den Nerv bedecken. Jedenfalls sind die Zellsäulen lange nicht so hervorstechend, wie es die vielleicht etwas zu schematisierte Figur SEMONS (1887) andeutet. Da auch Innenzellen und Stützfasern in beiden Nervenbändern zu finden sind, ist das Bild, das diese beiden getrennten Nervenschichten geben, ein so gleichartiges, daß HAMANN'S Ansicht, nur das äußere Band sei nervöser Natur, sicher nicht zu Recht besteht. Die Stützfasern, die bei unsrer Art auch im inneren Nervenband stets deutlich hervortreten, scheinen nicht bei allen Holothurien dort vorzukommen. BECHER konnte sie z. B. bei *Rhabdomolqus* nicht im inneren Nervenband feststellen. Wie schon erwähnt, sitzen die aufrechten Stützfasern beider Schichten an der bindegewebigen Scheidewand fest, die sich durch Färbung mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin oder Dahlia stets sehr deutlich abhebt. An den beiden Schmalseiten des Nerven erweitert sich oft diese Bindegewebslamelle nach außen zu keilförmig, daß ein Bild entsteht, wie es schon HÉROUARD (1890) in seiner schematischen Skizze (S. 77) andeutet. In diesen keilförmigen Erweiterungen liegen häufig Plasmawanderzellen, wie wir sie oben als Zellen mit Kugeln näher beschrieben haben. Auch innerhalb des Nerven liegen sie oft, doch stets nur in der Scheidewand. Diese Scheidewand hat meist einen geraden, nur bei kontrahierten Exemplaren manchmal auch einen gewundenen Verlauf, setzt sich auch bei *Mesothuria* niemals in den Ringnerv fort, sondern verschwindet unterhalb der Mündung des äußeren Bandes in den Ringnerv. Das innere Nervenband läuft bis zu diesem Punkte, der gewöhnlich an der vorderen Seite des Kalkrings liegt, spitz zu und geht ebenfalls nicht in den Ringnerv. Mit der Behauptung jedoch, daß nun absolut keine Nervenfasern des inneren Bandes entweder direkt oder indirekt eintreten, indem sie die Scheidewand durchsetzen, muß man bei der ungeheuren Feinheit der Nerven-

fasern äußerst vorsichtig sein. Mehrfach sah ich deutlich, daß aufrechte Fasern durch die Scheidewand hindurchgingen, ein Zeichen, daß dies für die Nervenfasern, die zum Teil viel zarter sein können, keine Unmöglichkeit wäre.

Nach HÉROUARD (1890) und GÉROULD (1896) soll sich das innere Nervenband an seinem vorderen Ende bei *Pedaten* und *Molpadiiden* in zwei getrennte Streifen gabeln, eine Beobachtung, die BECHER (1907) zu einem Vergleich dieses inneren Nervenbandes der *Holothurien* mit dem tiefer gelegenen, ebenfalls zweigeteilten, oralen motorischen Nervensystem der übrigen *Echinodermen* veranlaßt hat. Bei *Mesothuria* habe ich diese Gabelung ebensowenig wiederfinden können wie BECHER bei *Rhabdomolgus*. Nichtsdestoweniger erscheint mir die Ansicht HÉROUARDS, daß man es in der inneren Nervenschicht hauptsächlich mit motorischen Nerven zu tun habe, sehr einleuchtend. Denn bei unsrer Art gehen von der äußeren Nervenschicht lediglich Füßchennerven, niemals aber Nerven zu den Muskeln aus. Außerdem konnte ich bei noch so starken Vergrößerungen niemals Verästelungen oder Seitenzweige der Füßchennerven finden, die die Muskulatur innervieren könnten. Das innere Nervenband gibt, soweit ich feststellen konnte, fast gar keine Fasern zu den Füßchennerven ab, wohl aber gehen von dem inneren Band kleinere, doch bald verschwindende Fäserchen zu den Muskeln strahlig aus.

c) Schlundnerv.

Die erste bestimmte Angabe der Innervierung des Schlundes rührt von SEMPER (1868) her, der S. 151 seines großen *Holothurien*werkes die Beobachtung niederlegt, daß »die Schicht *n*¹ sowohl mit ihrer inneren Faserlage wie äußeren Zellenlage in den ziemlich stark anschwellenden Nervenring übergehe, welcher genau im Radius mit einer kurz umgebogenen, stumpfen Spitze (Taf. XXXVIII, 12 *b*) endigt, interradianal aber die Nerven für die Mundscheibe und den Schlund abgibt«. Diesen Ausspruch SEMPERs führe ich deshalb hier an, weil das Bild, das SEMPER für *Cucumaria japonica* vom Nervenring in der Radialzone entwirft, sich bei *Mesothuria intestinalis* nicht lediglich an den Radien, sondern auf jedem unverletzten Längsschnitt durch den Nervenring wiederfindet. Man sieht da auf der Innenseite des Rings von dessen Unterseite einen kurzen, spitz zulaufenden Nervenfortsatz nach oben auf die Mundscheibe zu ausgehen (Fig. 22 *s*), der sich dicht an die Innenseite der Mundmuskeln anlegt, ohne daß man die dort austretenden Nervenfasern weiterhin genau verfolgen könnte; daß es sich aber hier

tatsächlich um solche Nervenfasern handelt, die sich zwischen den Bindegewebsfasern verlieren, zeigt auf sehr vielen Schnitten die Färbung, die in der nächstliegenden, bindegewebigen Umgebung stets eine Übergangstönung zwischen der Nerven- und Bindegewebsfarbe andeutet. Es erfolgt also bei unsrer Art die Innervierung des Schlundes und der Mundscheibe durch außerordentlich zarte Fasern, die von der Innenseite des Ringnervs, und zwar von dessen ganzem Umkreise strahlig ausgehen. Einen oder mehrere dickere, bandförmige Nervenstränge, wie sie HAMANN (1883), VOGT und JUNG (1887), HÉROUARD (1890), CUÉNOT (1891), GÉROULD (1896 u. 98) und CLARK (1898) bei andern Holothurien feststellen, habe ich auf einer ganzen Anzahl von Quer- und Längsschnittserien durch den Schlundkopf stets vergeblich gesucht.

d) Fühlernerv.

Jeder Fühler und jedes Füßchen hat seinen eigenen Nerv, der bei ersterem direkt vom Ringnerv, bei letzterem stets vom Radialnerven seinen Ursprung nimmt. Während die Schlundnervatur von der Innenseite des Rings mit ziemlich dünnem Strang ausläuft, geht der Ringnerv an seiner Außenseite fast mit seiner ganzen Breite in den Fühlernerv über, verschmälert sich aber sehr bald zu einem flachen, langgestreckten, etwa 0,038 mm breiten Band, das an den Seiten sehr spitz zuläuft. Sobald der Fühlerkanal über die Mundscheibe in den Fühler übertritt, umgreift der Nerv den Fühler scheidenförmig, wobei aber der ursprüngliche Strang an dessen Innenseite an der viel deutlicheren Ausbildung immer erkennbar bleibt. Histologisch enthalten sowohl Fühler- wie Füßchennerv mit Ausnahme der bindegewebigen Scheidewand alle charakteristischen Nervenbestandteile. Nur sind hier die Randzellen und aufrechten Stützfasern weniger zahlreich. Unterhalb der Fühlerscheibe breitet sich der Nerv zu feinen, faserigen Ausstrahlungen aus, die, ohne irgend eine bandartige Form anzunehmen, durch das Bindegewebe zu den knöpfchenartigen Vorstülpungen der Endplatte gehen und sich dort in die Sinnesnervenzellen der Nervenplatte fortsetzen. Soweit man aus Schnittpräparaten erschen kann, bestätigen sich hier die früheren Beobachtungen HAMANN'S (1884), JOURDAN'S (1883) und SEMON'S (1883), daß sich die Sinnesplatte aus einer Epithelplatte und einer dicht daruntergelegenen Platte von Sinnesnervenzellen zusammensetzt. Der massenhaften Kernanhäufungen wegen machen die knöpfchenartigen Vorwölbungen, wie sie in ziemlicher Anzahl die Fühlerscheibe unregelmäßig bedecken, den Eindruck von

vielschichtigen Epithelien, lassen aber eine Zusammensetzung aus den beiden genannten Schichten an vielen Stellen deutlich erkennen. Die Stützzellen der Epithelplatte sind cylindrischer und protoplasmareicher als die Epithelzellen an den übrigen Stellen des Fühlers, doch ebenfalls von der Cuticula überzogen. Ohne Macerationspräparate kann man die unteren Endigungen der Stützzellen nicht erkennen. Sie verschwinden zwischen den Sinnesnervenzellen, gehen aber nicht durch diese Schicht hindurch in das darunter gelegene Bindegewebe (vgl. HAMANN 1884). Die Sinnesnervenzellen sind außerordentlich feine Gebilde, eigentlich nur Fortsätze der Nervenfasern, die sich an der einen Stelle des Kerns bis zu dessen Dicke erweitert haben, dann aber nach außen zu wieder spitz zulaufen und mit diesen feinen Fortsätzen zwischen den Stützzellen der Epithelplatte endigen, so daß man eine einschichtige Zellage vor sich hat. RETZIUS gelang es (1906), mittels der Versilberungsmethode eine sehr reine und vollständige Färbung des Epidermis-mosaiks zu erhalten. Seine Resultate gipfeln in folgenden Befunden: »Hier (an den Endscheiben der Fühler und Füßchen) sieht man überall zwischen den polygonalen Feldern (Stützzellen) kleine rundliche oder ovale knopfähnliche Felder (Sinneszellen), welche teils an den Stellen, wo mehrere polygonale Felder zusammenstoßen, teils auch an den Grenzen, wo nur zwei polygonale sich berühren, eingefügt sind. Sie sind jedoch von etwas verschiedener Größe und ihre Verteilung ist nicht ganz regelmäßig, da sie zuweilen zu mehreren beisammen liegen.« Hier unterscheiden sich also die Stützzellen von den Sinneszellen schon durch die erheblichere Breite ihrer Endigungen, was z. B. bei *Holothuria poli* nicht der Fall ist (vgl. HAMANN [1884], Fig. 88). Die großen, rundlichen »cellules basales«, die JOURDAN (1883, S. 25) direkt unter dem Epithel des »Capitulums« bei *Holothuria tubulosa* findet, und deren noch nicht ganz aufgeklärte Bedeutung in einer Beziehung zu einem subepithelialen Nervenplexus gesucht werden soll, fehlten bei *Mesothuria* gänzlich.

e) Füßchennerv.

Der Querschnitt des Füßchennerven ist etwa 0,029 mm breit, kleiner und auch rundlicher als der Fühlernerv. Erst ganz nahe der Endplatte und auch da noch schwierig läßt sich nachweisen, daß er das ganze Lumen des Füßchens scheidenförmig umgreift, eine Beobachtung, die wir beim Fühler schon viel näher an der Basis und bedeutend klarer erkennen konnten. Rand- und Innenzellen wie auch aufrechte Stütz- und längsverlaufende Nervenfasern sind überall deutlich ausgebildet. Wenn aus dem inneren Band des Radialnerven über-

haupt Fasern in die Füßchennerven gelangen, dann können es nur ganz wenige, schwer nachweisbare, wahrscheinlich motorische Fasern sein. Jedenfalls stammt die bei weitem größere und auf den meisten Präparaten allein deutlich erkennbare Nervenmasse lediglich aus der äußeren Schicht des Radialnerven. Ein gleiches Verhalten konnte TEUSCHER (1876) für *Holothuria tubulosa* nachweisen, während nach SEMPER (1868) bei *Cucumaria japonica* beide Schichten an der Bildung des Füßchennerven beteiligt sind. In einem etwas unregelmäßigen Verlaufe folgt der Nerv, wie überall, dem Füßchenkanal; solange er im Bindegewebe der Haut verläuft, legt er sich durchaus nicht immer an dessen Längsmuskulatur unmittelbar an, tut dies aber stets nach dem Eintritt in das eigentliche Füßchen. Niemals habe ich beobachten können, daß er auf diesem Verlaufe irgendwie Verästelungen in die Haut oder zu den Muskeln abgibt, vielmehr wird er überall durch die Randzellschicht von dem umgebenden Bindegewebe (auch in der Körperhaut) membranartig deutlich abgegrenzt.

f) Hautnerven.

Schon bei der Besprechung der Körperhaut sahen wir, daß für *Mesothuria intestinalis* Sinneszellen, wie auch eine subepitheliale Nervenschicht nicht nachweisbar sind. Auf Schnitten konnte ich nirgendwo derartige Gebilde feststellen und auch RETZIUS (1906) konnte an den kleinen, warzenförmigen Erhebungen der Rückenseite unsres Tieres keine Sinneszellen zwischen den polygonalen Feldern des Epidermismosaiks nachweisen. Nur an der Mundscheibe sah er rings um die Mundöffnung eine Mosaikanordnung, die derjenigen der Endscheibe des Fühlers, bzw. Füßchens glich. Die große Anzahl und regelmäßige Verteilung der Füßchen über die ganze Körperoberfläche machen die zwischen den Füßchen vom Radialnerven abgehenden »Interradialnerven«, die SEMPER (1868), DANIELSSEN und KOREN (1882), GÉROULD (1896), HÉROUARD (1890) und CUÉNOT (1891) bei andern Arten fanden, vollständig überflüssig. Niemals bemerkte ich Bilder, wie sie CUÉNOT (1891) für *Cucumaria cucumis* (Taf. XXVII, Fig. 39) zeichnet, wo man peripherische, sich verästelnde Nervenzweige ausgehen sieht, die sich direkt nach dem Austritt in zwei Hauptstämme, den peripherischen Haut- und den Muskelnerv gabeln. Da die Quermuskulatur des Körpers sich bis dicht an das innere Band des Radialnerven heranzieht, so sind längere Nerven zu den Muskeln natürlich nicht notwendig; aber damit wächst auch die Schwierigkeit, Muskelnerven mit Bestimmtheit als solche zu erkennen ganz erheblich und wird noch vergrößert

durch die schon hervorgehobene ähnliche Farbstoffreaktion der Muskeln und Nerven. Die kurzen Ausstrahlungen, die ich öfter von der inneren Schicht des Radialnerven ausgehen sah, kann ich nur als solche Muskelnerven betrachten.

g) Neuralkanäle.

Meine Untersuchungen über das Vorhandensein eines Epineuralkanals bei *Mesothuria* stimmen mit den Beobachtungen aller früheren Forscher dahin überein, daß man auf manchen Präparaten solche Hohlräume sieht, auf andern aber gänzlich vermißt. HÉROUARD (1890) und BECHER (1907) geben eine genaue Übersicht über die Ansichten der einzelnen Forscher, die zum Teil die in Frage stehenden Hohlräume als Zerreißen (TEUSCHER 1876) oder als zufällige Spalten zwischen Bindegewebe und Nerv betrachten (JOURDAN 1883), zum größeren Teil aber als normale Bildungen ansprechen, deren Lumen durch die verschiedene Kontraktion der Tiere entsprechend geändert wird, und die allzu heftige Quetschungen des Radialnerven bei solchen Körperzusammenziehungen verhindern sollen (HÉROUARD [1890], LUDWIG und BARTELS [1891], GÉROULD [1896], BECHER [1907], REIMERS [1912]). Während nun CUÉNOT (1891) hauptsächlich durch das Fehlen eines Epineuralrings veranlaßt wird, auch die Epineuralräume als »espaces schizozoéliques développées après coup« anzusehen, machte mir bei unsrer Art das Vorhandensein eines wohlausgebildeten Epineuralrings auch das normale Vorkommen der Epineuralkanäle sehr wahrscheinlich. Denn ein solcher Epineuralring ist auf allen Längsschnitten durch einen ausgestreckten Schlundkopf deutlich zu sehen. Da der ellipsoidale Ringnerv nur auf der Unterseite befestigt ist, geht der Epineuralring um dessen beide, runde Seiten herum und weist also auf Längsschnitten ein sichelförmiges Lumen auf (Fig. 22). Er setzt sich dort oben am Schlunde deutlich in die Epineuralkanäle, wie auch eine kleine Strecke weit in den Fühler fort, und hat jedenfalls die Aufgabe, den Ringnerven vor Quetschungen zu bewahren, wenn das Tier seine Fühler über die Mundscheibe umlegt und sie mit dieser in das Innere hinein-klappt. Daß man auf Querschnitten durch ein Hautradiale mehr Schnitte mit schwer nachweisbaren Epineuralkanälen antrifft, liegt meist daran, daß man zu solchen Schnitten lieber gestreckte als stark gefaltete Hautstückchen auswählt. Daß die Ansicht TEUSCHERS, die Epineuralkanäle für bloße durch Schnitt oder Konservierung hervorgerufene Zerreißen zu halten, nicht so fern lag, zeigen auch bei *Mesothuria* Bilder, auf denen man Zerreißen des Bindegewebes

beobachten kann, die nicht direkt an den Radialnerven anschließen, sondern von ihm durch eine kleinere Bindegewebslage getrennt ist. Mit absoluter Gewißheit eine Epithelschicht nachzuweisen, die einer Bindegewebslage dicht anliegt, ist bei unsrer Art wegen der Feinheit dieser Bindegewebszellen wie auch der Epithelmembranen nicht einfach, zumal die Kerne auch im Bindegewebe häufig sind und sich nicht durch ihre Form von denen der Epithellagen unterscheiden lassen. So kommt es, daß nur ganz unzureichende Angaben über das Vorhandensein eines epithelialen Überzuges des Epineuralkanals gegeben wurden. Nach BECHERS Angabe sind HÉROUARD (1890) und GÉROULD (1896) die einzigen, die einen solchen Epithelbelag auf der Außenseite des Epineuralkanals haben finden können, während BECHER selbst (1907) das Vorkommen dieser Epithelschicht für *Rhabdomolgus* entschieden in Abrede stellt. Für *Mesothuria intestinalis* möchte ich das Vorkommen einer solchen Epithelkleidung höchstens als sehr wahrscheinlich hinstellen, da ich an einzelnen Stellen solche membranhaft dünne Überzüge an der Außenseite des Kanals wahrzunehmen glaubte, und zwar meistens an Schnitten, die gar kein eigentliches Kanallumen aufwiesen, wo sich also die dünne Membran dicht an die Randzellenschicht des äußeren Nervenbandes anlegt und so etwas deutlicher hervortritt.

Dagegen ist die epitheliale Bekleidung des Hyponeuralkanals (Pseudohämalkanal LUDWIGS), dessen Lumen auf allen Schnitten viel klarer und konstanter erkannt werden kann wie das des Epineuralkanals, stets sehr gut nachzuweisen. Ein hyponeurales Ringsystem fehlt jedoch vollständig, vielmehr liegt der Ringnerv, wie schon erwähnt, mit seiner Unterseite stets dicht dem Bindegewebe an. Bei einer Ausbildung eines Epi- und Hyponeuralringes würde wohl die Befestigung des Nervenrings in der Körperwand nur eine sehr unsichere und mangelhafte sein können. Der Hyponeuralkanal zieht sich bis dicht an die Basis des Ringnervs heran und endet dort blind, während das ihn auf seiner Innenseite begleitende radiale Blutgefäß dort über den Kalkring umbiegt, um in der innersten Bindegewebschicht der Hauptkanalwandung dem Blutgefäß zuzueilen. Bei unsrer Art bestätigt sich SEMPERS Meinung, der ebenfalls die Pseudohämalkanäle oder, wie er sich ausdrückt, die radialen Nervenröhren dicht unter dem Ringnerv blindgeschlossen endigen läßt, während bei andern Arten, z. B. *Holothuria tubulosa* von TEUSCHER ein Hyponeuralring unzweifelhaft nachgewiesen sein soll. Eine Abzweigung der Hyponeuralkanäle in die Füßchen, ist eine kurze Strecke zu verfolgen, verschwindet aber sehr bald schon im Binde-

gewebe der Haut, so daß man also auf Querschnitten durch ein eigentliches Füßchen niemals einen solchen Raum sieht.

Die Zusammenfassung der obigen Erörterungen ergibt die den pedaten Holothurien eigentümliche, typische Topographie des Radialschnitts durch die Körperhaut. Ein solcher Querschnitt weist von innen nach außen 1) den Längsmuskel, 2) das radiale Wassergefäß, 3) die radiale Blutlunne, 4) den Hyponeuralkanal, 5) das innere, 6) das durch die Scheidewand von dem vorigen getrennte, äußere Nervenband, 7) den Epineuralkanal und endlich Bindegewebe und Epithel der Haut auf.

IX. Verdauungssystem.

a) Morphologie.

Die für die meisten Holothurien charakteristische Darmwindung findet sich auch bei *Mesothuria intestinalis* in ganz ausgesprochener Form wieder, sodaß die Länge des Darmrohres stets mindestens das 2—2½fache der Körperlänge beträgt. Das Dorsalmesenterium befestigt den Darm zunächst am mittleren Interradius des Biviums, führt ihn bis dicht vor die Kloake, biegt dann über den Radius um und steigt im linken Interradius des Biviums wieder empor bis ungefähr zum vordersten Drittel, manchmal auch nur bis zur Hälfte des Körpers; dort biegt der Darm wieder um, indem er über zwei Radien hinweg nunmehr im rechten Interradius des Triviums seinen Weg zur Kloake nimmt. Die vier Abteilungen des Darms: »Ösophagus, Drüsenmagen, Dünndarm und Enddarm« sind auch hier vorhanden, äußerlich aber weder durch ihre verschiedene Färbung noch durch verdickte Wülste an den Übergangsstellen auseinanderzuhalten. Durch die Einmündung der Kiemenbäume ist die Grenze zwischen Dünn- und Enddarm, auch äußerlich hervorgehoben, während ich nur in sehr seltenen Fällen die Grenze zwischen Magen und Dünndarm angedeutet fand. Zwischen Ösophagus und Magen ist die Grenze leicht dadurch zu erkennen, daß sich hier die Membran ansetzt, die weiter nach vorn in den Wassergefäßring und die Hauptkanäle übergeht. Schnittserien lehren, daß die Zotten des Ösophagus ohne Unterbrechung und ohne Bildung einer Kreisfalte direkt in die des Magens übergehen, an der hinteren Grenze des Magens allmählich abnehmen und schließlich ganz verschwinden. Ösophagus und Magen haben gleiche Länge. Meist ist der Magen das kleinste, der Dünndarm stets das bei weitem längste Stück des Traktus. Der Schlund reicht bis dicht hinter den Wassergefäßring, der Magen nicht sehr weit hinter die Genitalbasis, während die drei Darmschenkel zur

Hauptsache vom Dünndarm allein gebildet werden. Das Lumen des Darmrohrs hängt natürlich sehr von der Kontraktion, bzw. dem augenblicklichen Inhalt ab, ist aber im allgemeinen im Ösophagus am kleinsten und nimmt nach hinten stetig zu. Die dünnste Wandung besitzt, wie schon der Name sagt, der Dünndarm, dann folgen Enddarm, Magen und endlich der Ösophagus mit der stärksten Dicke seiner Wand. Alle Wandungen sind nach der Cölonhöhle zu glatt, Dünndarm und Enddarm auch im Innern, während Schlund und Magen die bekannten Längsfalten, niemals aber Querfalten besitzen. Durch starke Kontraktionen kann sich auch die Dünndarmwand in Falten legen; diese fehlen aber stets an den ausgedehnten Stellen des Darmrohrs, haben also nichts mit den Zotten des Schlundes und Magens gemein. Außer den Kiemen sind keinerlei Ausstülpungen am Darm vorhanden. Mund und After sind beide kreisrund; der erstere steht subventral und hat keinen besonders ausgebildeten Schließmuskel, während der letztere stets genau terminal liegt und einen aus der Quermuskulatur des Darms hervorgegangenen Sphincter besitzt.

b) Histologie.

Bei fast allen Holothurien zeigt die histologische Zusammensetzung des Darmrohres fünf Schichten: »Äußeres oder Cölomepithel, äußere Bindegewebslage, die zweischichtige, Längs- und Ringmuskellage, das innere Bindegewebe und innere Epithel.

1. Ösophagus.

Das innere Epithel des Schlundes ist von einer gut ausgebildeten, stark lichtbrechenden Cuticula überzogen, die eine direkte Fortsetzung der Hauteuticula darstellt. Die Zellen sind kubisch, von etwas unregelmäßiger Gestalt und etwa 8μ breit. Die Grenzen der einzelnen Zellen untereinander sind schwer zu erkennen, ihr Kern ist groß und rundlich. Von der darunterliegenden Bindegewebschicht sind sie zwar nicht durch eine Basalmenbran, wohl aber durch ihre verschiedene Färbung deutlich zu unterscheiden. Schlauch- oder becherförmige Drüsenzellen sind von mir im Ösophagusepithel nicht angetroffen worden; dagegen wimmelt es direkt unterhalb des Epithels als auch manchmal zwischen den Epithelzellen selbst von den oben beschriebenen körnchenträgenden Plasmawanderzellen, die somit beim Stoffwechsel irgend eine Rolle spielen müssen. Wie in allen Teilen des Darms ist auch im Ösophagus das innere Bindegewebe die am kräftigsten entwickelte Gewebslage. Mit dem Epithel zusammen stülpt sie sich nach

innen zu den längsverlaufenden Zotten aus, die an dem inneren Ende stets mehr oder weniger rundlich aussehen im Gegensatz zu den Zotten des Magens, die zum größten Teil nur von Drüsen- und Epithelzellen gebildet werden und innen etwas abgeflacht sind. Eine eigentliche Blutlaunenschicht gibt es bei *Mesothuria* nicht, wohl aber dient das gesamte innere Bindegewebe zur Verteilung der Blut- und Wanderzellen, die überall in sehr großer Zahl zwischen den Lücken sichtbar sind. Bemerkenswert ist, daß diese innere Bindegewebsschicht Fasern, und zwar manchmal in ganz beträchtlicher Anzahl durch die andern nach außen gelegenen Schichten, also auch durch die beiden Muskellagen hindurch nach außen in die Aufhängestränge des Schlundkopfs sendet (Fig. 23 s), eine Eigentümlichkeit, die bei der ganz außergewöhnlich schwachen Ausbildung der äußeren Bindegewebsschicht nicht allzusehr überrascht. Das innere Bindegewebe besteht im allgemeinen aus sehr feinen Fasern, die niemals die Dicke erreichen wie die Bindegewebsfasern der Körperhaut. An der Außenseite befindet sich stets ein Ring von großen, rundlichen Hohlräumen, in denen die sehr kräftigen Längsmuskelfasern verlaufen. Dann erst folgt nach außen die ebenfalls stark ausgebildete Ringmuskellage, so daß der Ösophagus die sogenannte regelmäßige Muskelanordnung aufweist. Alle übrigen Darmteile haben die entgegengesetzte Muskellagerung, indem dort die meist sehr schwache Längsmuskulatur außerhalb der Ringmuskelschicht liegt. Eine derartige Umlagerung der Muskelschichten im Darmverlaufe stellten schon JOURDAN (1885) und HAMANN (1884) bei *Holothuria tubulosa* fest, bei der genau dieselben Verhältnisse auftreten wie bei unsrer Art. Die beiden Autoren widersprechen sich zwar, indem der erstere die Umlagerung schon vor, der letztere erst hinter dem Magen erfolgen läßt. Vergleicht man aber HAMANNs Tabelle (1884, S. 74) mit seiner Abbildung 46, so besteht kein Zweifel, daß in der Tabelle ein Druckfehler vorliegt, daß also JOURDANS Darstellung die richtige ist.

Die Lageänderung der Muskelschichten kommt lediglich durch eine Umlagerung der Längsmuskelschichten zustande. Die Ringmuskellage des Schlundes geht also unmittelbar in die des Magens über, während die Längsmuskelschicht am Ende des Ösophagus allmählich verschwindet, um im Magen an der Außenseite der Ringmuskeln in ganz erheblich schwächerer Ausbildung wieder aufzutreten. JOURDAN bringt diese Umlagerung der Muskellagen in Zusammenhang mit der bekannten Tatsache, daß sehr viele Holothurien bei starken Reizungen den Darm hinter dem Schlunde leicht abreißen und ausstoßen.

Daß auch *Mesothuria intestinalis* von dieser Gewohnheit nicht abweicht, erkennt man an meinen in Alkohol konservierten Exemplaren sehr leicht, da sie fast alle keinen Darm mehr besitzen. Aber alle diese Tiere haben ihre Geschlechtsteile unversehrt bewahrt, und da die Genitalbasis stets am Magen, also unterhalb der Übergangsstelle liegt, so sieht man schon äußerlich, daß die Abschnürung des Darms niemals unmittelbar an der Stelle stattfindet, wo die oben geschilderte Muskelumlagerung vor sich geht, sondern stets mehr oder weniger nahe der hinteren Magengrenze. Die überaus starke Entwicklung der beiden Muskelschichten im Ösophagus, der hier die Rolle des sogenannten Muskelmagens der Dendrochiroten vertreten muß, könnte wohl mit der Nahrungszerkleinerung in Verbindung stehen; denn da dem Tiere jegliche Bewehrung durch Zähne fehlt, können nur die Muskelkontraktionen eine solche Nahrungszerkleinerung dadurch herbeiführen, daß sie die stets mitgeschluckten körnigen Schlamnteilchen zu reibenden und mahlenden Bewegungen veranlassen. Daß die Muskulatur des ectodermalen Schlundes am vorderen Körperende in keinem Zusammenhange mit der Hautmuskulatur des Körpers steht, habe ich schon in einem früheren Abschnitt betont.

Die äußere Bindegewebsschicht ist bei unsrem Tiere ganz außerordentlich schwach ausgebildet, und nur an seltenen Stellen sind Fasern deutlich wahrnehmbar. Ein Vergleich der Literaturangaben zeigt, daß diese äußere Bindegewebslage im Darm nur bei den Dendrochiroten stark, bei allen andern Holothurien aber nur sehr schwach entwickelt ist. BECHER vermißt sie (1907) bei *Rhabdomolgus* gänzlich. Ohne Zweifel hat der letztgenannte Autor recht, wenn er annimmt, daß »die beiden Bindegewebsschichten des Darms keine scharf trennbaren morphologischen Bildungen, sondern eine einzige Schicht bilden, die nur durch die Muskulatur in zwei Lagen gesondert wird«. Entwicklungsgeschichtlich werden diese Schichten einheitlich angelegt und müssen dadurch entstehen, daß die sämtlichen, ursprünglich epithelialen Muskelzellen sich vom Cölomepithel emanzipieren und in die Bindegewebsschicht gelangen«. Bei Besprechung der Körperhaut unsres Tieres habe ich schon darauf aufmerksam gemacht, daß auch in der Haut eine solche Verlagerung der Quermuskulatur in das Bindegewebe sehr häufig zu beobachten ist, und zwar ist hier diese Umlagerung stets sehr viel deutlicher als im Darm. Übrigens ist es nicht einfach, im Ösophagus eine solche äußere Bindegewebsschicht ganz einwandfrei nachzuweisen, da die durch die Muskellagen hindurchgehenden bindegewebigen Stränge der inneren Schicht wie auch die

unregelmäßige Außenepithelbildung die Klarheit des Bildes sehr beeinträchtigen. Wie das Cölomepithel der Haut, besteht auch das Außenepithel des Schlundes aus protoplasmaarmen Zellen, die alle einen großen, runden Kern tragen. Nur treten sie hier bedeutend häufiger auf und liegen sehr dicht nebeneinander. Bei stark kontrahiertem Schlunde kommt es häufig zu Faltenbildungen, die ein ganz eigenartiges wie zerfetztes Aussehen des Randes bedingen.

2. Magen.

Wie alle Aspidochiroten besitzt *Mesothuria* einen Drüsenmagen, denn zu einem »Muskelmagen«, wie ihn die Dendrochiroten besitzen, fehlt eine stärkere Ausbildung der Muskulatur, die im Gegensatz zu der des Schlundes sehr schwach genannt werden muß, und außerdem ist das innere Epithel mit einer sehr großen Masse kolbiger Drüsenzellen ausgestattet, die sich durch Dahlia oder DELAFIELDSches Hämatoxylin außerordentlich scharf blau färben und dadurch immer sehr deutlich nachzuweisen sind. Diese Zellen befinden sich so massenhaft im Magenepithel, daß die eigentlichen Epithelzellen, deren Kerne an der Basis der Drüsenzellschicht zusammengehäuft liegen, und die feine spitz zulaufende Stützzellen darstellen, auf Schnittpräparaten nur selten zu bemerken sind. Ja, die eignen Zellgrenzen dieser Drüsen werden durch die starke Färbbarkeit meist etwas verwischt, doch kann man erkennen, daß sie das nur wenig verdickte Ende ihrer kolbenförmigen Gestalt dem Lumen des Darms zukehren. Ihre Kerne, von denen der Stützzellen zu unterscheiden, ist auf Schnitten ganz unmöglich. Während HAMANN (1884), JOURDAN (1883) und BECHER (1907) das Magenepithel von einer gut ausgebildeten Cuticula überzogen fanden, die bei *Rhabdomolgus* die Höhe des kubischen Epithels manchmal noch übertreffen soll, fehlt eine derartige Cuticularbildung im Magen von *Mesothuria* vollständig. Vielmehr erscheint die Oberfläche dieser etwa 0,019 mm breiten Drüsenzellschicht stets mehr oder weniger wellig, da die rundlichen Enden der einzelnen Drüsenzellen direkt in das Lumen des Magens hineinragen (Fig. 30). Der Inhalt dieser Drüsen besteht aus ziemlich engmaschigen Protoplasmasträngen, zwischen denen ganz kleine Vacuolen sichtbar sind. Epithel- und Drüsenzellen sind gegen das innere Bindegewebe durch eine feine, dünne Basalmembran sehr scharf abgegrenzt. Die Wanderzellen im Bindegewebe sind ebenso häufig wie im Ösophagus. Das innere Bindegewebe ist schwächer entwickelt wie im Schlund und entbehrt des Vacuolenringes. Man findet zuweilen im Bindegewebe feine, helle, nicht färbbare Körnchen, die

den Pigmentkörnern der Haut gleichen und nur viel kleiner sind, zu kleinen Häufchen vereinigt. Es sind das dieselben Körnchen, die meist farblos in großen Massen in den Befestigungssträngen des Schlundkopfs zu finden sind. An der Übergangsstelle zwischen Schlund und Magen füllen solche Körnchen fast das ganze innere Bindegewebe. Beide Muskelschichten sind auch im Magen immer deutlich wahrzunehmen, die Ringmuskelschicht stets besser als die Längsmuskelschicht. Die äußere Bindegewebslage besteht auch hier nur aus wenigen Fasern und das Außenepithel ist deutlich bewimpert. Im hinteren Teil des Magens werden die Zotten kleiner und tragen schließlich wenig oder gar keine Drüsenzellen mehr, deren Platz dann von cylindrischen Epithelzellen mit großem, länglichen Kern eingenommen wird. Hier ist dann die Basalmembran zwischen Epithel und Bindegewebe noch besser zu erkennen als im eigentlichen drüsigen Teil des Magens.

3. Dünndarm.

Das Innenepithel des Dünndarms bildet keine Zotten mehr und besteht aus $6\ \mu$ hohen, kubischen Epithelzellen mit rundlichem Kern. Alle Schichten sind weniger stark als in den übrigen Teilen des Traktus ausgebildet, aber doch immer einwandfrei nachzuweisen. Am schwierigsten überzeugt man sich auch hier von dem Vorhandensein der äußeren Bindegewebslage und die Längsmuskelschicht ist ebenfalls sehr dünn; sie besteht aus einzelnen feinen Fasern, die oft durch Zwischenräume getrennt sind. Die Längsmuskellage tritt somit bei unsrem Tier in allen Teilen des Tractus sehr gegen die Ringmuskelschicht zurück. Das gleiche Verhalten bemerken HAMANN (1884) und JOURDAN (1883) für *Holothuria tubulosa*, während BECHER für *Rhabdomolgus* über eine stärkere Ausbildung der Längsmuskulatur berichtet.

4. Enddarm.

Der Enddarm, der wegen der Einmündung der Kiemenbäume die Bezeichnung Cloake verdient, zeigt keine Gliederung in Colon und Rectum wie bei *Rhabdomolgus* (BECHER) oder in Dickdarm und Cloake wie bei *Caudina* (GÉROULD 1896). Sein Aufbau gleicht im allgemeinen dem des Dünndarms am meisten, wobei jedoch sämtliche Lagen, insbesondere das innere Bindegewebe wieder verbreitert sind. Bei stärkeren Kontraktionen treten faltige Einstülpungen des Innenepithels in das Lumen auf, die aber stets ein unregelmäßiges Aussehn zeigen und nicht im mindesten mit Zotten, wie sie im Schlund und Magen vorkommen, vergleichbar sind. Wie im Magen und Dünndarm zeigt das Innenepithel keine nachweisbare Cuticula und auch die Anordnung der

Muskelschichten ist die gleiche wie dort. So zeigt also der ectodermale Enddarm in seinem histologischen Aufbau viel mehr Anklang an die entodermalen Darmteile wie an den gleichfalls ectodermalen Ösophagus, und die entwicklungsgeschichtliche Entstehung dieser so verschiedenen Bilder genauer zu verfolgen, wäre sicherlich von Interesse.

X. Kiemenbäume.

Die Kiemenbäume sind bei *Mesothuria* sehr wohl entwickelt und stellen längliche Schläuche dar, die bis zum vordersten Körperende reichen können und mit kleinen, rundlichen blasenförmigen Ausstülpungen unregelmäßig besetzt sind. Die Länge der Schläuche sowie die Form und Zahl der Ausstülpungen hängen sehr von dem Kontraktionszustand der Kieme ab, so daß diese Stellen aufweisen kann, wo sie ohne jede Ausstülpung einem einfachen Sacke gleicht, während in andern Teilen die sonst beerenförmigen Aussackungen selbst wieder zu sekundären Blasen verästelt erscheinen. Beide Kiemenbäume zeigen sich nicht immer gleich groß; da aber bald die linke, bald die rechte Kieme größer und in vielen Fällen überhaupt kein Größenunterschied wahrzunehmen ist, wird die Annahme notwendig, daß sie beide in gleichem Kontraktionszustand gleiche Größe haben. Demgegenüber hat MARENZELLER (1893) »sekundäre Arme« bei *Mesothuria verillii* niemals gesehen und meint auch, daß die rechte Kieme ein »wenig« länger als die linke sei. Bei sehr großen Exemplaren werden die seitlichen Bläschen sehr dick und groß (bis zu 1,5 cm), während sie bei kleineren und mittleren Tieren nur wenige Millimeter erreichen. Daher ist hier kein Unterscheidungsmerkmal zwischen *Mesothuria intestinalis* und *verillii* zu suchen, wie das MARENZELLER meint, wenn er von der letzteren sagt: »Les coecums sont gros, plus petits toutefois que chez *Holothuria intestinalis*«.

In der Ausbildung von zwei typischen Kiemen gleicht *Mesothuria intestinalis* den Holothuriiden mehr als den Elpidiiden, von denen die meisten gar keine und nur wenige einen einzigen kleinen Blindsack an Stelle der Kiemen aufzuweisen haben. Die getrennte Einmündung der Kiemen, die LUDWIG (1889—1892) phylogenetisch als sekundäre Erscheinung von dem einzigen Blindsack der Elpidiiden abzuleiten geneigt ist, begegnet uns sonst nur noch bei den Dendrochiroten. Von den beiden getrennten Einmündungsstellen, die sich stets seitlich an den Enddarm ansetzen, gehen die Kiemenschläuche eine kleine, etwa $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$ cm lange Strecke mit ziemlich engem Durchmesser ohne jede Ausstülpung oder Verzweigung aus, entsenden dann aber zuweilen

einen oder wenige Nebenäste, die bedeutend größer als die nun folgenden bläschenförmigen Aussackungen sind und stets sekundäre Verzweigungen tragen. Nur selten kommt es vor, daß weiter nach der Spitze zu ein größerer Ast abgegeben wird, oder daß die Kieme dichotom in zwei Ästen endet. Schon TEUSCHER (1876) und nach ihm HÉROUARD (1890) halten SEMPER'S Ansicht, daß die Kiemen durch feine Poren mit der Leibeshöhle in Verbindung stehen, für irrig. Der erstere z. B. hat solche Poren niemals finden können und auch die Gewebsteile an jenen Stellen deuten seiner Ansicht nach auf ein derartiges Verhalten nicht hin. Er hält es überdies für unmöglich, daß Wasser durch so feine Öffnungen gegen weiche Wände zurückzufließen vermöge. Meine Beobachtungen an *Mesothuria intestinalis* geben diesen Ausführungen vollkommen recht. Denn weder auf Schnittfolgen, noch an aufgetheilten Totalpräparaten konnte ich Öffnungen an den Kiemen wahrnehmen. Auch existieren hier keine solchen sphincterartigen Gebilde, wie SEMPER sie für *Holothuria tenuissima* zeichnet, und die auf ein Vorhandensein von Poren hindeuten könnten. Vielmehr sind alle diese Bläschen, auf deren Endpunkt eine Öffnung liegen könnte, bei unserm Tiere in ausgespanntem Zustand rundliche Gebilde, die überall die gleiche dünne Membran besitzen und, da sie äußerst durchschimmernd sind, die innere Epithelschicht als unklaren Saun durchblicken lassen. Auch histologisch lassen sich in ihnen keine besondern Muskeln entdecken, die zur Schließung solcher Poren dienen könnten. Da ferner ein Durchdringen von Wasser durch eine so feine Wandung auf osmotischem Wege durchaus nicht unmöglich ist, kann ich mir von der Existenz solcher Öffnungen keinen absehbaren Zweck oder Nutzen versprechen.

Die Lage der Kiemen im Cölomraum zeigt im allgemeinen die gewöhnliche, bei vielen andern Holothurien vorkommende Anordnung, daß die linke im ventralen linken, die rechte im dorsalen rechten Interadius liegt, kann aber bei den konservierten Exemplaren nicht genau festgestellt werden und wird wohl auch beim lebenden Tier innerhalb gewisser Grenzen schwanken. Denn die Kiemen sind in ihrem bläschentragenden Teil nirgendwo, weder an der Körper- noch an der Darmwand, befestigt, sondern ragen frei in die Leibeshöhle hinein. Einige wenige Suspensorien finden sich an dem untersten, nicht mit Ausstülpungen versehenen Kiementeil und befestigen diesen an der Körperwand, wie das ebenfalls die Suspensorien des Enddarms tun. So ist es leicht erklärlich, daß man bei einem aufgeschnittenen Tier die links ansetzende Kieme in der rechten Körperhälfte und umgekehrt, oder daß man den Dünndarm von einer Kieme umschlungen vorfinden kann.

Obwohl nun bei *Mesothuria* kein Gefäßwundernetz ausgebildet ist und daher von einer engeren Verschlingung der linken Darmkieme mit einem solchen keine Rede sein kann, bedingt die deutliche Windung des Darmrohres doch in den meisten Fällen die natürliche Stellung der Kiemen.

Als direkte Ausstülpungen des Darmes zeigen die Kiemenbäume denselben histologischen Aufbau wie dort. Auf das wimpernde, äußere Cölomepithel folgen die Längsmuskeln, die ebenfalls spärlich in einer noch schwieriger nachzuweisenden äußeren Bindegewebslage liegen. Ringmuskeln und inneres Bindegewebe sind durchweg kräftiger entwickelt. Das Innenepithel besteht aus kubischen Zellen, an denen ich nirgendwo Wimpern auch nur angedeutet fand.

HÉROUARD schreibt (1890) den Kiemenbäumen eine vierfache Funktion zu, indem er sie als »Gleichgewichtsorgane« auffaßt, die der »Atmung« und »Exkretion«, wie wahrscheinlich auch der »Bildung von Wanderzellen« dienen. Die Bedeutung der Kiemen als Atmungsorgane ist so oft bewiesen und stets so deutlich betont worden, daß es unnütz wäre, hier darauf zurückkommen zu wollen. Auch als Gleichgewichtsorgane können sie sehr wohl angesehen werden, da sie durch Vergrößerung ihres Volumens das spezifische Gewicht des Tieres zu ändern imstande sind, obwohl Kontraktionen des ganzen Körpers denselben Erfolg herbeiführen können. Die exkretorische Funktion der Kiemen erkennt HÉROUARD in der Beobachtung, daß das von dem After ausgestoßene Wasser stets zellige Elemente enthält. Ob das auch für *Mesothuria intestinalis* der Fall ist, konnte ich wegen Mangels an lebendem Material nicht feststellen. Auf Quer- und Längsschnittserien sah ich jedoch niemals eine besondere Ausbildung des Innenepithels und auch die Wanderzellen treten dort nicht häufiger als an den übrigen Teilen des Tieres auf. Wenn sich die Vermutungen, die ich in dem Abschnitt über die Wanderzellen in betreff der Exkretion niedergelegt habe, bestätigen sollten, so wird die Exkretionstätigkeit der Kiemen, wenn auch nicht ganz, so doch größtenteils entbehrlich.

Ebenso folgt aus meinen obigen Angaben, daß ich bei unsrem Tier keinerlei beweiskräftige Stützpunkte finden konnte für HÉROUARDS Ansicht, daß Wanderzellen in der Kiemenwandung gebildet werden.

XI. Aufhängestränge des Schlundkopfs und Enddarms; Mesenterien.

Ganz unregelmäßig verlaufende ziemlich dicke Suspensorien befestigen Hauptkanäle und Wassergefäßring an der Speiseröhre und durchziehen in überaus großer Zahl senkrecht zur Körperachse den

von SEMPER Schlundsinus genannten Teil der Leibeshöhle. In allen Teilen dieses Schlundsinus, auch schon unterhalb des Gefäßringes treten die bindegewebigen Stränge auf, die dadurch in Gegensatz zu den meisten daraufhin untersuchten Holothurien treten, daß sie stets in Zusammenhang mit der inneren Bindegewebslage des Ösophagus stehen. Neuerdings hat BECHER (1907) dieses Zusammenhängen des Bindegewebes der Suspensorien und der inneren Lage des Darms auch bei *Rhabdomolgus* gesehen, wo allerdings eine äußere Bindegewebsschicht gänzlich fehlen soll. Das Bindegewebe dringt in sehr feinen Strängen durch die Muskelschichten des Schlundes, vereinigt sich aber sehr bald zu den oben beschriebenen dickeren Suspensorien (Fig. 23 s). Zum größten Teil ist das Bindegewebe, das die Hauptmasse der Suspensorien ausmacht, mit dem Cölomepithel überkleidet, doch kann man zuweilen ganz feine Faserbündel auch ohne diese Bekleidung aus dem Ösophagus austreten sehen. Muskulatur ist auf den dickeren Strängen stets sehr deutlich nachweisbar und ebenso wie beim Gekröse meist auf beiden Seiten des Stranges ausgebildet. Um als Antagonisten der Schlundmuskulatur dienen zu können, verlaufen diese Muskelfasern fast durchweg in der Längsrichtung der Stränge und auch die Faserbündel des Bindegewebes bevorzugen diese Anordnung. Für den Blutkreislauf spielen die Aufhängestränge des Schlundkopfs dadurch eine wichtige Rolle, daß sie Träger aller Arten der Blut- und Wanderzellen sind und so die vom Blutring die innere Hauptkanalwandung emporsteigenden Blutzellen in die inneren Darmschichten gelangen lassen. In ganz besonders großer Zahl sammeln sich in diesen Suspensorien die Wanderzellen, deren Einschlußkügelchen sich wie Chromatin färben lassen. Auch findet man hier sehr häufig Ansammlungen von kleinen, runden pigmentähnlichen Körnchen, die sich bei den meisten Färbungen nicht mitfärben.

Die Aufhängestränge des Enddarms zeigen sich stets kräftiger entwickelt, als die des Schlundkopfes, sind aber, was Zahl, Bau und Anordnung anlangt, den ersteren vollkommen ähnlich. Sie sind stets länger als die des Schlundkopfes, weil sie bis zur Körperwand eine weitere Strecke zurückzulegen haben als jene bis zur Wand der Hauptkanäle. Die Stränge an den Radien sind durch ihre Größe vor denen der Interradien nicht bevorzugt wie bei *Rhabdomolgus* und nur selten trifft man Suspensorien, die sich an den Längsmuskel der Haut ansetzen. Den Zusammenhang ihres Bindegewebes mit der inneren Bindegewebsschicht des Enddarmes hat schon LUDWIG (1889—92) aus HAMANNS Angaben (1883, 2) erschlossen und nach ihm BECHER für

Rhabdomolpus bestätigen können. Auch bei *Mesothuria* ist dieser Zusammenhang außerordentlich deutlich und viel besser zu konstatieren als beim Ösophagus, weil die Suspensorien hier nicht in dünneren Strängen, die sich später vereinigen, sondern sofort mit breiter Basis vom Darne auszugehen pflegen (Fig. 28 s). Die Muskulatur ist kräftiger als bei den Schlundsuspensorien, ja meist auch stärker noch als die des Enddarmes selbst. Die Wanderzellen sind häufig, jedoch fehlen die pigmentartigen Körnchen der Schlundsuspensorien.

Das Mesenterium befestigt den Darmtractus an der Körperwand und gibt durch seinen gewundenen Verlauf die gleiche, weiter oben schon hervorgehobene, typische Drehung des Darmes an. Den drei Darmschenkeln entsprechend nennt Ludwig (1889—92) das Mesenterium des ersten Schenkels das dorsale, das des zweiten das linke und das des dritten das rechte Mesenterium und hebt hervor, daß die Ansatzstellen dieser Mesenterien durchaus nicht immer genau in der Mittellinie der betreffenden Interradien zu liegen brauchen. Bei *Mesothuria intestinalis* läuft die Ansatzlinie des dorsalen Mesenteriums genau in der Mittellinie des mittleren Interradius des Biviums, das linke durchquert den linken Interradius derselben Körperhälfte diagonal in einer etwas steilen Richtung, während das rechte Mesenterium sich dem mittleren Längsmuskel des Triviums, wenigstens in seinem unteren Teile, sehr nahe anlegt. Die ziemlich breiten Mesenterien befestigen sich an der Haut durch kleine bindegewebige Stränge, so daß man dicht an der Ansatzlinie eine Reihe oft winzig kleiner Löcher bemerkt. Sonst sind solche löcherartigen Durchbrechungen der Wand selten und, wenn sie auftreten, sehr klein. Nur beim Übergang des dorsalen Mesenteriums in das linke und des linken in das rechte treten solche Löcher konstant auf und bedingen dadurch dort ein netzartiges Aussehen des Mesenteriums. An diesen Stellen ist das Band auch etwas breiter als an den übrigen, ohne indes den Namen Mesenterialtaschen zu verdienen. Am vorderen Körperende, direkt am Schlundkopf, läßt das Dorsalmesenterium stets einen kleinen, rundlichen Ausschnitt frei, durch den die Leibeshöhlenflüssigkeit von einer Körperhälfte in die andre übertreten kann. Das Dorsalmesenterium umhüllt nicht nur den Ausführgang der Geschlechtsorgane, sondern auch den Steinkanal, der in seinem ganzen Verlaufe nicht aus dem Mesenterium heraustritt. Ferner wird der später zu besprechende Geschlechtssinus wie auch der Nebenschlundsinus vom Dorsalmesenterium gebildet. Die Ähnlichkeit dieses Mesenteriums mit den Suspensorien in histologischer Beziehung ist schon mehrfach auch für andre Holothurien betont worden (LUDWIG 1889—92, BECHER

1907). Beiderseits liegen unter den flachen Plattenepithelzellen des Cölomepithels spärlich entwickelte Muskelfasern, die fast stets quer zur Längsachse der Körperwand verlaufen. Die Bindegewebsfasern gleichen in ihrer Feinheit mehr den Fasern der bindegewebigen Teile des Wassergefäßsystems als denen der Haut. Wanderzellen trägt dieses Bindegewebe ebenso häufig wie dort, Kalkkörper nur in der Umgebung des Steinkanals, hier aber in ziemlich reichhaltigem Maße.

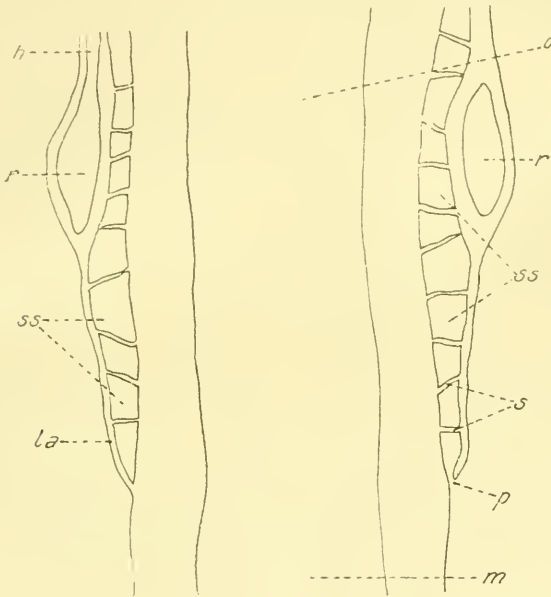
XII. Räume der Leibeshöhle.

Schlundsinus.

Denjenigen Teil der Leibeshöhle, der von dem Ösophagus als innere, den Wandungen des Ringkanals, der Haupt- bzw. Fühlerkanäle als äußere Grenze umschlossen wird, pflegt man seit SEMPER (1868) Schlundsinus zu nennen. Er scheint bei allen Holothurien ziemlich konstant aufzutreten und ist von den oben besprochenen Aufhängesträngen des Schlundkopfes dicht durchsetzt. In den meisten Fällen steht der Schlundsinus (vgl. die Zusammenstellung LUDWIGS 1889) in offenem Zusammenhange mit der Leibeshöhle, und zwar kann dieser Zusammenhang dadurch hervorgerufen werden, daß 1) die vom Ringkanal ausgehenden fünf Hauptkanäle einzeln nach oben gehen und so zwischen sich mehr oder weniger weite Öffnungen freilassen, oder daß 2) sich der Wassergefäßring an seinem hinteren Ende nicht dicht an den Darm anlegt. Es wird dann an dieser Stelle eine Ringspalte entstehen, die durch die Aufhängestränge nur teilweise verschlossen wird. Die Löcher zwischen den fünf Hauptkanälen können sich verkleinern, z. B. bei Synaptiden, den meisten Aspidochiroten und wenigen Dendrochiroten, oder auch sich gänzlich schließen wie bei sehr vielen Elaspipoden. In diesem letzteren, bei weitem seltener vorkommenden Fall bildet dann die Ringspalte den einzigen Zusammenhang zwischen Schlundsinus und Cölomraum. Nur eine einzige Angabe besitzen wir von DANIELSSEN und KOREN (1882) für *Kolga hyalina*, daß auch diese Ringspalte sich schließt und so der Schlundsinus von der Leibeshöhle vollständig getrennt ist. Diese Beobachtung ist so einzig dastehend, daß sie LUDWIG (1889—92), S. 290 zu der Bemerkung veranlaßt: »Von dieser Art (*Kolga hyalina*) behaupten zwar DANIELSSEN und KOREN einen vollständigen Abschluß des Schlundsinus von der Leibeshöhle. Da aber ein solches Verhalten bis jetzt bei keiner einzigen andern Seewalze bekannt ist und ein näherer Nachweis für die Richtigkeit ihrer Behauptung von den genannten Forschern nicht erbracht wird, so wird man derselben wohl einigen Zweifel entgegensetzen dürfen«. Betrachtet

man aufgehellte und mit Boraxkarmin gefärbte Totalpräparate des Schlundkopfes bei *Mesothuria intestinalis*, so scheint hier ein solcher, vollständiger Abschluß des Schlundsinus von der Leibeshöhle zu existieren.

Bei Besprechung des Wassergefäßsystems wie auch des Darmtractus habe ich darauf hingewiesen, daß genau an der Übergangsstelle zwischen Ösophagus und Magen eine ringförmige, bindegewebige Lamelle aus der inneren Bindegewebsschicht des Darmes austritt, sich



Textfig. 1.

Schematisierter Längsschnitt durch das hintere Ende des Schlundkopfs. *Ö* = Ösophagus; *m* = Magen; *r* = Ringkanal; *ss* = Schlundsinus, *la* dessen Grenzlamelle; *h* = Hauptkanal; *s* = Suspensorien; *p* = Öffnung des Schlundsinus in der Leibeshöhle. Vergr. etwa 35mal.

dann nach oben fortsetzt und schließlich Ringkanal und Hauptkanäle bildet (vgl. d. Textfig. *la*). Diese Lamelle stellt nichts andres dar, als die hintere Grenze der zum Wassergefäßsystem gehörigen Teile des Schlundkopfes. Es ist zwar in diesem Falle nicht der Ringkanal, der sich auf diese Weise an den Darm ansetzt, sondern gewissermaßen seine Verlängerung, jene einfache Lamelle, die aus der Verwachsung der beiden Ringkanalwänden entstanden zu sein scheint. Aus Querschnitten geht deutlich hervor, daß sich dort an der Ansatzstelle nirgendwo größere Öffnungen oder Löcher befinden. Hierbei ist natürlich zu betonen, daß bei einem derartigen Durchbruch des Bindegewebes durch

Muskulatur und Epithel ganz dicht an der Außenseite des Darmes eine Entstehung von Poren unvermeidlich ist. Denn andernfalls müßte die Lamelle die Muskulatur an dieser Stelle vollständig unterbrechen. Das ist zwar, wie wir weiter oben schon betont haben, der Fall für die Längsmuskulatur, nicht aber für die Ringmuskeln, deren Zusammenhang an einzelnen Stellen deutlich festzustellen ist. Vielmehr bildet sich die Lamelle durch mehr oder weniger dicke Stränge, die sich zwar nach dem Austritt aus dem Darm sofort zusammenschließen, doch an einzelnen Stellen Poren freilassen (vgl. Textfig. 1 p). Diese Poren sind äußerst klein und nur auf Schnitten zu erkennen.

Auch mehr vor dem Ringkanal treten zwischen den Hauptkanälen niemals Öffnungen, auch keine derartig kleinen Poren auf, weder direkt am Ringkanal noch auch kurz vor dem Kalkring; vielmehr erscheinen die Hauptkanäle stets so gebildet, als ob an den Interradien die beiden Wände des Ringkanals zusammengewachsen wären.

Da demnach weder eine Ringspalte noch auch Öffnungen zwischen den Hauptkanälen auftreten, wird man den Schlundsinus von *Mesothuria intestinalis* als geschlossen ansehen können gegenüber den von LUDWIG und SEMPER beschriebenen Formen. Andererseits aber wird man nicht imstande sein können, eine Kommunikation des Schlundsinus mit der Leibeshöhle in Abrede zu stellen. Das tun zwar DANIELSSEN und KOREN (1882, S. 11), wenn sie sagen: »And does not correspond with the perivisceral cavity«, doch glaube ich, daß man bei näherer Untersuchung auch bei dieser Art ganz gewiß ähnliche kleine Öffnungen wird nachweisen können wie bei *Mesothuria intestinalis*.

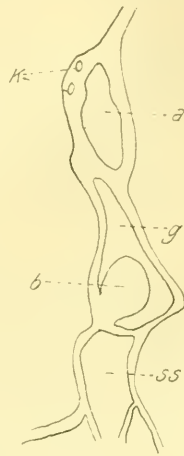
Nebenschlundsinus.

Der ebenfalls von SEMPER so genannte Nebenschlundsinus stellt eine Verlängerung des Schlundsinus hinter den Ringkanal dar, der mit dem Geschlechtssinus den Ausführgang der Genitalien mehr oder weniger weit begleitet. Diese beiden Sinus kommen in den meisten Fällen zusammen vor (*Stichopus variegatus*, *Holothuria tenuissima*, *gracilis* u. a.), doch kann der Nebenschlundsinus fehlen, während der Geschlechtssinus wohl ausgebildet ist (*Mülleria lecanora*). Dieser letzteren Art gleicht *Mesothuria* am meisten, indem sie einen gut entwickelten Geschlechtssinus, aber keinen sehr ausgeprägten Nebenschlundsinus besitzt. Wohl kann man manchmal die Beobachtung machen, daß eine ganz kleine Strecke weit, d. h. nur wenige Schnitte hindurch das Dorsalmesenterium noch hinter dem Schlundkopf eine kleine Höhlung aufweist, die aber sehr bald blind endet und niemals von zahlreichen,

radiär gestellten Fasern durchzogen ist (vgl. SEMPER, S. 106). Auch treten hier keinerlei Öffnungen in die Leibeshöhle auf. Auf etwas weiter nach hinten, vor der Genitalbasis gelegenen Querschnitten sieht man stets nur mehr den ziemlich weiten Genitalsinus den Ausführgang der Genitalien begleiten, so daß meiner Ansicht nach die kurze, oben geschilderte Ausbuchtung den Namen eines Nebenschlundsinus wenig verdient, obwohl ihn THÉEL (1901, S. 15) auf einer seiner Textfiguren mit dieser Bezeichnung andeutet. Hierzu ist jedoch zu bemerken, daß sich der eigentliche Schlundsinus nicht nur bis zum Wassergefäßring erstreckt, sondern noch etwas weiter nach hinten sich bis zur Grenze zwischen Magen und Schlund ausdehnt, so daß der eigentliche Nebenschlundsinus stets neben dem Magen herlaufen muß und deshalb leicht zur Verwechslung der beiden Sinus Anlaß geben kann (vgl. Textfig. 2 ss). Es hängt allein von der individuellen Auffassung ab, ob man die kleine, höchstens 0,5 mm große Ausbuchtung als Nebenschlundsinus besonders hervorheben will oder nicht. Auf jeden Fall muß sie als Andeutung dieses Sinus an dieser Stelle Erwähnung finden.

Geschlechtssinus.

Der bisher nur für Aspidochiroten bekannt gewordene Geschlechtssinus ist auch bei *Mesothuria intestinalis* stets sehr deutlich wahrnehmbar. Er beginnt vorn bereits am Wassergefäßring, dicht unterhalb der Einmündung des Steinkanals in diesen und stellt ein langes, schmales Band dar, das auf Querschnitten oft bedeutend länger erscheint als der Ausführgang selbst. An seiner linken Wandung trägt er an der dem Magen zugekehrten Seite das mächtige Blutgefäß der Geschlechtsteile, die »lacunar blood cord« THÉELS. Mit der Leibeshöhle kommuniziert der Geschlechtssinus durch kleine, porrenartige Öffnungen, die zum allergrößten Teil in der Höhe der Schlundkrause und an der linken Seite ganz unregelmäßig aufzutreten scheinen. Manchmal, aber viel seltener kommen auch an der rechten Seite der Sinuswandung oder mehr nach der Genitalbasis zu solche kleine Öffnungen vor. Nach hinten setzt sich der Geschlechtssinus mit gleichbleibendem Lumen bis an die Genitalbasis fort, reicht sogar öfters noch



Textfig. 2.

Schnitt durch das Dorsalmesenterium unterhalb des Ringkanals, aber oberhalb der Trennungsstelle zwischen Schlund und Magen. *k* = Keimstrang; *a* = Ausführgang der Genitalien; *g* = Geschlechtssinus; *b* = Genitalblutgefäß; *ss* = Schlundsinus.

etwas in diese hinein, endet aber dort blind und setzt sich nicht in das Lumen der Genitalbasis fort. Genauere Angaben, wie die Kommunikation des Geschlechtssinus mit der Leibeshöhle für andre Aspidochiroten sich vollzieht, habe ich in der Literatur vergeblich gesucht. SEMPER z. B. beschränkt sich auf die Erwähnung der Tatsache, daß sich dieser Geschlechtssinus hinter der Schlundkrause in die Leibeshöhle öffnet.

An dieser Stelle möchte ich noch darauf hinweisen, daß ich für die Neuralkanäle, von denen man früher vermutet hatte, daß sie in irgend einer Verbindung mit der Leibeshöhle stehen (vgl. LUDWIG 1889, S. 234), bei *Mesothuria* keinen solchen Zusammenhang gefunden habe. Der Hyponeuralkanal endet, wie schon erwähnt, ohne einen Pseudohämälring zu bilden, blindgeschlossen kurz vor dem Ringnerv und der Epineuralkanal setzt sich in den Epineuralring fort und bleibt so ebenfalls ohne den erwähnten Zusammenhang mit dem Cölonraum.

Über die Auskleidung der Leibeshöhle habe ich schon an früheren Stellen Genügendes mitgeteilt.

XIII. Geschlechtsorgane.

Mesothuria intestinalis ist eine der wenigen pedaten Holothurien, die beiderlei Geschlechtsprodukte in demselben Individuum entwickelt. Nicht wie viele Synaptiden erzeugt dieser Zwitter Spermatozoen und Eier in demselben Geschlechtsschlauche, sondern für beiderlei Produkte werden besondere Schläuche ausgebildet, so daß verschiedene miteinander alternierende Bündel entstehen, von denen die einen nur männliche, die andern nur weibliche Geschlechtsprodukte enthalten. Dieser eigenartige Hermaphroditismus, wie er vordem nur von SLUITER für *Ocnus javanicus* und *Ananus holothurioides* beschrieben, aber histologisch noch nicht genauer untersucht worden war, veranlaßte die schon erwähnte ausführliche und genaue Untersuchung THÉELS über die Geschlechtsorgane unsres Tieres (1901). Im folgenden Jahre beschrieb ACKERMANN ähnliche Verhältnisse bei *Cucumaria laevigata*. Hier finden sich ebenso wie bei unsrer Art männliche und weibliche Schläuche in demselben Tier vereinigt, doch pflegen dieselben Schläuche im Gegensatz zu *Mesothuria intestinalis* nacheinander weibliche und männliche Geschlechtsprodukte hervorzubringen oder wenigstens anzulegen. Stets werden zunächst die jungen Eizellen angelegt, die durch Phagocyten beseitigt werden und an deren Stelle Samenzellen entstehen. Diese Samenzellen werden zuerst reif und entleert, darauf die Schläuche resorbiert und andre, mehr nach vorn gelegene Schläuche entwickeln dann auch reife Eier. ACKERMANN hat diese Tatsachen

entwicklungsgeschichtlich und histologisch genauer untersucht und auch in genügender Weise auf die Merkmale hingewiesen, die *Cucumaria laevigata* und *Mesothuria intestinalis* in bezug auf ihre Zwitterigkeit gemein haben, so daß ich an dieser Stelle nicht näher darauf einzugehen brauche. Wenn es auch die Vollständigkeit einer Monographie verlangt, daß ich an dieser Stelle auf diese schon untersuchten Gegenstände eingehe, so möchte ich doch in Einzelheiten auf die vorgenannte Abhandlung THÉELS verweisen, zumal ihr dieser eine Anzahl Abbildungen beigegeben hat, die, soweit sie mit meinen Beobachtungen übereinstimmen, nochmals wiederzugeben kein Grund vorlag.

a) Genitalbasis.

Die Genitalbasis stellt nichts anderes als eine Anschwellung des Dorsalmesenteriums dar, die stets an dessen linker Seite, nicht weit hinter der Übergangsstelle zwischen Magen und Schlund auftritt, immer aber mit dem Magen, niemals mit dem Ösophagus in Verbindung steht. Diese Verbindung wird dadurch hergestellt, daß sich die innere Bindegewebslage des Magens unmittelbar in das Bindegewebe fortsetzt, das die Genitalbasis zum größten Teile ausfüllt. Die Anschwellung des Mesenteriums nimmt mit steigendem Alter des Tieres zu, so daß der Größenvergleich der Genitalbasen auf das Alter der betreffenden Tiere schließen läßt. Bei jungen Tieren ist die ganze Unterseite, d. i. die dem Körperinnern zugekehrte Seite, überall dicht mit Geschlechtsschläuchen besetzt, während bei älteren Exemplaren an dem hinteren Ende ein nackter Teil (naked portion of the genital basis THÉELS) zu bemerken ist, der keine Geschlechtsschläuche mehr trägt und sich in noch späteren Stadien nach oben und vorne aufrollt, so daß das Ganze etwa einem Schneckengehäuse ähnlich sieht. An diesem aufgebogenen, nackten Teil sieht man manchmal kleine, cylindrische Fortsätze, fast immer aber bräunliche Flecken, die sich oft zu kleinen Kreisen mit dem Durchmesser ausgewachsener Geschlechtsschläuche vereinigen, so daß man in diesen »Maculae« sicherlich die Ansatzstellen verlorener, resorbierter Genitalschläuche erblicken muß. Das letzte Ende des umgebogenen Teiles pflegt sich ebenfalls bräunlich zu verfärben und erweckt, wenn es sich bei älteren Tieren in die Mitte der Windung legt, den Eindruck eines selbständigen Organs. Indessen lehren Querschnitte, daß man es hier nur mit dem in Resorption befindlichen Genitalbasisende zu tun hat, in das sich ebenso wie in den Maculae ungeheure Massen von kleinen, wenig färbbaren Körnchen eingelagert haben, die genau den in der Körperhaut und zwischen den einzelnen Tentakeln vorgefunde-

nen Pigmentkörnern gleichen. Über Wesen und Bedeutung dieser Körner habe ich in dem Kapitel über Wanderzellen (vgl. S. 200) einiges niedergelegt. Die in der Entwicklung am weitesten vorgeschrittenen, reiferen Schläuche sitzen stets am hinteren Ende der Basis, während sich mehr nach vorn kleinere, unentwickelte Schläuche anlegen. Indem nun nach Entleerung und Resorption der gereiften Schläuche das Ende der Basis sich in der oben geschilderten Weise umbiegt, rückt die Stelle, wo die Geschlechtsschläuche sich ansetzen, allmählich mehr nach vorn, wo dann das Dorsalmesenterium zur vollen Größe der Genitalbasis auswächst.

Unter dem wimpernden Cölomepithel zieht sich eine ziemlich kräftige Ringmuskellage hin, der seltener und viel schwächer entwickelte vertikal verlaufende Fasern aufliegen. Bei keinem andern Organ unsres Tieres konnte ich die Eigentümlichkeit feststellen, die in der Genitalbasis dadurch auftritt, daß recht kräftige Muskelfasern in stattlicher Anzahl regellos in das Bindegewebe eindringen; sie heben sich durch ihre bedeutendere Dicke, das stärkere Lichtbrechungsvermögen wie ganz besonders durch die Färbemittel stets deutlich hervor und dienen den feinen Bindegewebsfasern, zwischen denen sie ganz unregelmäßig verteilt liegen, zur Stütze. Das Bindegewebe ist von vielen Löchern und Hohlräumen durchzogen, die sich einerseits in den Ausführung vereinigen und anderseits in die Geschlechtsschläuche führen. So lange sich diese Hohlräume innerhalb der Basis hinziehen, sind sie von dem eigentümlichen, stark wimpernden Epithel ausgekleidet, das auch dem Ausführungsgang der Geschlechtsprodukte eigen ist und bei dessen Besprechung näher erläutert werden soll. Sobald aber ein solcher Hohlraum in den eigentlichen Geschlechtsschlauch übergeht, tritt ein einfaches Plattenepithel an seine Stelle. Dabei pflegt dann auch das Bindegewebe in einzelnen Längsfalten in das bis dahin runde Lumen vorzudringen, so daß der Querschnitt ein mehr oder weniger sternartiges Aussehen bietet. Auffallend ist die ungeheure Anzahl der Blut- und Wanderzellen, die den ganzen bindegewebigen Teil der Genitalbasis erfüllen und für die Ernährung der Geschlechtsprodukte in reichlichem Maße Sorge tragen.

Ausführungsgang der Genitalien.

Der Ausführungsgang ist ein flaches, gerades Band, das dem Darm parallel bis zur Eimmündung des Steinkanals in den Ringkanal verläuft, dann aber etwas nach außen umbiegt, um hinter dem Steinkanal herlaufend bis zur Körperwand zu gelangen, wo er sich genau in der

Dorsalmittellinie, etwas hinter der Fühlerbasis nach außen öffnet. Bei den in Alkohol fixierten Exemplaren und besonders bei großen Tieren bemerkt man dort immer eine deutliche, etwa 1 bis 2 mm große Genitalpapille. Bei kleineren und mittleren und vor allem auch bei den in Formol konservierten Tieren konnte ich diese Erhebung nicht annähernd so deutlich wiederfinden, so daß ich geneigt bin, diese außerordentliche Deutlichkeit der Genitalpapille zum größten Teil auf Material schrumpfung zurückzuführen. Untersucht man diese Papille auf eine Öffnung nach außen, so findet man auf aufgehellten Totalpräparaten eine solche eigentlich fast nie. Erst Querschnittserien zeigen, daß sich der Genitalgang bis dicht unter die Epidermis hinzieht, so daß dieser Gang im allgemeinen durch Cuticula, Epithel und ein kleines Stück der Cutis von der Außenwelt abgeschlossen ist. Erst wenn die Genitalprodukte entleert werden sollen, wird wahrscheinlich durch deren Druck dieser dünne Verschuß durchbrochen, der nach stattgehabter Ablegung der Eier, bzw. der Samenfäden jedenfalls wieder zuwächst und so vor Eindringen von Schlamm und Schmutz genügenden Schutz gewähren kann. Sobald der Genitalgang in das Bindegewebe der Haut eingetreten ist, umgibt ihn ein Kranz kleiner Löcher, die Teile der Leibeshöhle darstellen und den für ein Durchtreten der Genitalprodukte nötig werdenden Spielraum gewähren.

Der Ausführgang ist ebenso wie der Steinkanal gänzlich im Dorsalesenterium eingebettet und auch wie dieser, von einem eigentümlichen doch anders gearteten Epithelüberzug ausgekleidet. Die ovalen Kerne dieser Epithelzellen liegen ziemlich dicht nebeneinander ungefähr in der Mitte von Zellen, die nach dem Lumen zu in je ein starkes, geißelartiges Wimperhaar übergehen und sich nach dem Bindegewebe zu ebenfalls zuspitzen; die dünnen Fortsätze befestigen sich dort am Bindegewebe vermittels einer feinen Basalmembran. Durch diesen eigenartigen Bau müssen zwischen den einzelnen Epithelzellen und dem Bindegewebe bald größere, bald kleinere Hohlräume entstehen, und diese Hohlräume fand schon THÉEL durchsetzt mit feinen, längsverlaufenden Fasern, die er für peripherische Nervenfasern zu halten geneigt ist. Auf THÉELS Präparaten blieben sie nach der Behandlung mit verschiedenen Farbstoffen stets blaß und farblos, bei meinen Untersuchungen dagegen färbten sie sich, und zwar stets wie Nerven-, bzw. Muskelfasern. Trotzdem traten diese feinen Fasern bei meinen Präparaten nie mit solcher Deutlichkeit und Häufigkeit auf, wie THÉELS Abbildung andeutet, und nur auf Längsschnitten habe ich sie mit unzweifelhafter Sicherheit nachweisen können.

An dieser Stelle möchte ich noch darauf hinweisen, daß ähnliche, ich kann sagen, die gleichen feinfaserigen Gebilde auch im Ösophagus unsres Tieres auftreten. Dort liegen sie ebenfalls in Hohlräumen, und zwar in den Lücken, die sich zwischen der Längsmuskulatur und der inneren Bindegewebsschicht des Schlundes befinden; da sich aber diese Fasern in bezug auf ihre Färbbarkeit mit Sicherheit nicht von den dicht anliegenden Längsmuskeln unterscheiden lassen, und ferner ein Zusammenhang dieser Fasern mit andern Nervenfasern nirgendwo erkannt werden konnte, habe ich in dem betreffenden Abschnitt von einer besonderen Betonung dieser feinen Fasern abgesehen. Von den typischen Muskelfasern unterscheiden sie sich durch ihre außerordentliche Feinheit und durch geringeres Lichtbrechungsvermögen, so daß es nicht ausgeschlossen ist, daß man es hier mit peripherischen Nerven zu tun hat.

Keimstrang.

Unter dem Namen »germinal cord« beschreibt THÉEL (1901) eine eigentümliche, kanalartige Bildung, die stets in der etwas verdickten, linken Wandung des Ausführungsganges der Genitalien liegt. Der mehr oder weniger stark gekrümmte, meist sehr englumige Kanal begleitet den Ausführungsgang oft ungefähr bis zur Höhe des Ringkanals und endet dort blind im Bindegewebe des Dorsalmesenteriums, in das er ebenso wie der Ausführungsgang selbst vollständig eingebettet ist (vgl. ACKERMANN, S. 20 unten). An seinem hinteren Ende reicht er bis zur Genitalbasis und steht dort einerseits mit deren Lumen, anderseits mit kleinen, keulenförmigen Erhebungen in Verbindung, die den vordersten, kleinen Geschlechtsschläuchen sehr ähnlich sehen. Sie unterscheiden sich aber dadurch von den etwas weiter rückwärts gelegenen Schläuchen, daß sie, wie auch der Keimstrang selbst, an ihrer Innenseite sehr dicht besetzt sind mit Keimzellen, d. s. große Epithelzellen mit ebenfalls sehr großem, rundem Kern. Es fehlt also hier das Zwischenstück, in dem keine Geschlechtsprodukte hervorgebracht werden und das allen etwas größeren Geschlechtsschläuchen bei unsrer Art eigentümlich ist. Der ganze Aufbau dieser »germinal cord« berechtigt zu der Annahme, daß man es hier mit einer Bildungsstätte der ersten Anlage von Geschlechtsprodukten zu tun hat, ebenso wie man in den oben erwähnten kleinen, keulenförmigen Erhebungen die erste Anlage von Geschlechtsschläuchen erblicken muß, die durch späteres interkalares Wachstum ein steriles Zwischenstück einschieben. THÉEL läßt die Frage offen, ob der Keimstrang nur einen einzigen Kanal oder mehrere verschiedene Kanäle darstellt, da man auf verschiedenen Querschnitten oft verschieden viele

Lumina (bei THÉEL bis zu acht) wahrnehmen kann. Bei den Serien, die ich daraufhin untersuchte, schien meist nur ein, wenn auch stark gekrümmter Kanal vorhanden zu sein; doch schwankt die Ausbildung bei den verschiedenen Tieren sehr, so daß wohl auch mehrere Kanäle vorkommen können. Zwischen den großkernigen Keimzellen findet man oft Zellen mit kleinem Kern, die THÉEL als später den Keimzellen zur Nahrung dienende Follikelzellen ansieht.

Geschlechtsschläuche.

An der dem Körperinnern zugekehrten Seite der Genitalbasis sitzen dichtgedrängt die Genitalschläuche, lange, schmalcylindrische Gebilde, die am hinteren Ende der Basis am größten und reifsten sind und mehr nach vorn an Größe und Reife allmählich abnehmen. Eine kleine Strecke weit sind die Schläuche einfach, dann aber verzweigen sie sich mehr oder weniger unregelmäßig, oft so stark, daß ein einzelner der Basis entspringender Schlauch 10—15 Genitalprodukte erzeugende Nebenschläuche tragen kann. In dem unverzweigten Zwischenstück werden niemals Geschlechtsprodukte hervorgebracht. Die Zahl der Schlauchbündel wechselt mit dem Alter des Tieres und auch mit der Jahreszeit. Bei den bestentwickelten Tieren fand ich bis 25 und mehr Bündel, sodaß ein ausgewachsenes Exemplar 200 bis 300 Geschlechtsschläuche tragen kann, die oft eine beträchtliche Länge erreichen und das vordere Körperinnere prall ausfüllen. Unreife männliche und weibliche Schläuche lassen sich äußerlich nicht unterscheiden, während im ausgewachsenen Zustand die großen Eier schon mit bloßem Auge deutlich wahrnehmbar und an ihrer rötlichen Farbe, die sich in Formol gut erhält, in Alkohol dagegen auszieht, gut erkennbar sind. *Mesothuria intestinalis* wird dadurch zum Zwitter, daß einzelne dieser Schläuche nur männliche, andre nur weibliche Geschlechtszellen entwickeln, und zwar geschieht das derart, daß immer eine ganze Anzahl solcher Geschlechtsbündel dieselben Geschlechtsprodukte hervorbringt. Bei allen daraufhin untersuchten Tieren konnte ich mindestens zwei, bei den meisten drei derartige Bündelkomplexe nachweisen, die abwechselnd Eier oder Sperma enthielten. Die Schläuche dieser einzelnen Bündelkomplexe stehen meist auf derselben Entwicklungsstufe, wenn aber Reifungsunterschiede vorliegen, befinden sich die reiferen Schläuche stets mehr nach hinten. Die männlichen und weiblichen Geschlechtsbündelkomplexe reifen aber stets zu verschiedenen Zeiten, so daß auf diese Weise einer Selbstbefruchtung vorgebeugt wird, die sonst unbedingt erfolgen müßte, da sämtliche Produkte in dieselben Hohlräume

der Genitalbasis entleert und durch denselben Ausführgang nach außen befördert werden.

Der Querschnitt durch das sterile Zwischenstück der Geschlechtsschläuche zeigt bei beiden Geschlechtern dasselbe Aussehn. Unter dem wimpernden Cölomepithel findet sich eine ziemlich kräftige Ringmuskelschicht, der weiter nach innen zu eine meist homogene Bindegewebslage und eine dünne membranartige Epithelschicht folgt. Das Bindegewebe ist zu Längsfalten in das Innere vorgewölbt und bedingt dadurch ein sternartiges Bild. In den Teilen der Schläuche, die Geschlechtszellen produzieren, ist auch eine Ringmuskellage überall deutlich wahrnehmbar, aber viel schwächer ausgebildet wie im Zwischenstück. Hier fällt vor allem die Ausbildung des Innenepithels auf, das neben Follikelzellen die charakteristischen Keimzellen enthält. Die männlichen und weiblichen Keimzellen sind schon in sehr jungen Stadien deutlich auseinanderzuhalten, indem die weiblichen stets viel größer sind und neben dem Nucleus schon sehr früh einen deutlichen Nucleolus besitzen. Die männlichen Keimzellen sind größer und plasmareicher als die Follikelzellen, haben einen großen, runden Kern und ebenso wie diese keinen Nucleolus. Das Bindegewebe, welches in den jüngsten Stadien noch keine Falten aufweist, wächst im Verlauf der weiteren Entwicklung enorm heran und stülpt sich dann in Falten in das Innere hinein, sodaß die Sexualzellen rings von diesem umschlossen werden. In noch späteren Stadien entwickeln sich dann die Sexualzellen auf Kosten des Bindegewebes, das in der Folge mitsamt den Falten allmählich verschwindet. Diese Falten sind aber auch bei reiferen Schläuchen immer noch angedeutet durch Epithelmembranen, die bei weiblichen Schläuchen die Eier umgeben, bei männlichen dicht mit spermatogenen Zellen besetzt sind.

In ausgewachsenen weiblichen Schläuchen findet man stets nur unreife Eier, die bis zu 0,5 mm groß werden können. Die netzförmige, fein gekörnelte Struktur des Plasmas, das ziemlich große, hyaline Keimbläschen und der scharf abge sonderte, manchmal kleine Fettröpfchen enthaltende Keimfleck zeigt das typische Bild des Echinodermeneies. Die einzigen Eigentümlichkeiten, die hier zu erwähnen wären, hat THÉEL schon in genügender Weise hervorgehoben und erklärt. Seine Angaben vom Fehlen eines wirklichen Stieles, sowie einer eiweißartigen »zona radiata« (vgl. HAMANN, SEMPER l. c.) und dem Auftreten von feinen, pseudopodienartigen Fortsätzen, bzw. Häutchen, die das Ei mit der umgebenden Follikelmembran verbinden, kann ich nach meinen Präparaten voll und ganz bestätigen. Auch den eigenartigen Mikropyl-

kanal, der das innere des ausgewachsenen Eies mit dem Lumen des Geschlechtsschlauches in Verbindung setzt, habe ich in der von THÉEL beschriebenen Form wiederfinden können.

Bei ausgewachsenen männlichen Schläuchen finden sich gleichfalls keine Longitudinalfalten mehr. Am Rande der Schläuche, die ganz mit Spermatozoen erfüllt sind, und bei jüngeren auch an den dünnen, in das Lumen hineinragenden Falten sitzen die größeren spermato-genen Zellen, deren Kerne öfters undeutliche Teilungsstadien erkennen lassen. Die Spermatozoen sind von RETZIUS (1910) an besser fixierten Tieren, als sie mir zu Gebote standen, genauer untersucht worden. Von seinen Ausführungen kann ich bestätigen, daß das Kopfstück der Spermien bei unsrem Tiere eine von vorn und einer Seite etwas abgeflachte Kugel ist, die vorn an dieser abgeflachten Stelle ein kleines stärker lichtbrechendes, von RETZIUS als Perforatorium angesehenes Kügelchen trägt.

XIV. Blutgefäßsystem.

Seit HAMANN (1884) sind sich alle Forscher darüber einig, daß man in den Blutgefäßen der Holothurien Blutbahnen zu erblicken hat, die eines inneren Epithels entbehren und in einer bindegewebigen, geflechtartigen, öfters lacunenhaltigen Substanz große Mengen der oben geschilderten Blutzellen nach allen Körperregionen befördern. Es mag wohl an der Konservierung und Fixierung meiner Tiere gelegen haben, daß ich diese Blutbahnen nur sehr selten mit geronnener Blutflüssigkeit durchtränkt fand, die sich von dem umgebenden Bindegewebe besonders abgehoben hätte, wie es z. B. HAMANN (1884) auf Taf. III, 36, 39, 41 und BECHER (1907) auf Taf. XXXII, 5 und XXXV, 31 andeuten. Vielmehr sah ich als Grundsubstanz, die das Innere eines solchen Gefäßes größtenteils ausfüllt, nur Bindegewebe, welches genau dem Bindegewebe anderer Körperteile, z. B. des Tractus gleich und in dessen Lücken oft ungeheure Massen der kleinen, homogenen, plasmaarmen Blutzellen untermischt mit allen möglichen Arten von Wanderzellen auftreten. Charakterisiert sind ferner alle diese Blutbahnen durch Muskulatur, zumeist Längsmuskulatur, die in der Regel stärker ausgeprägt ist als an unmittelbar daneben gelegenen, mit den eigentlichen Blutbahnen in offenem Zusammenhange stehenden bindegewebigen Teilen (z. B. bei den Gefäßen der Hauptkanäle). Nur das Radialgefäß zeigt einen etwas andern Anblick. Hier sind die Muskeln nicht stärker ausgebildet, sondern ganz gleichmäßig an der Membran verteilt, die das radiale Wassergefäß von dem Pseudohämalkanal trennt, und statt des

Bindegewebes findet man meist eine homogene, mit Säurefuchsin sehr stark färbbare Grundsubstanz, die vielleicht als ein Überrest geronnener Blutflüssigkeit angesehen werden könnte. Schwach angedeutet finden sich manchmal ähnliche Massen in den Blutbahnen, die sich vom Blutrings aus an der Innenseite der Hauptkanäle zum Radialgefäß hinziehen und so den Übergang zwischen beiden Gefäßarten darstellen.

Mesothuria intestinalis besitzt folgende Blutgefäße: 1) den Blutgefäßring, 2) die Radialgefäße, 3) die Füßchengefäße, 4) das dorsale, 5) das ventrale Darmgefäß und 6) das Genitalgefäß.

Es fehlt hier ein Darmwundernetz wie auch das Quergefäß, das bei vielen Holothurien eine große Anastomose des ventralen Dünndarmgefäßes darstellt, indem sich der erste Schenkel des genannten Gefäßes mit dem zweiten durch einen frei durch das Körperinnere hindurchgehenden Ast verbindet. Ferner sind keine besonderen Gefäße ausgebildet, die zum Steinkanal, zur POLischen Blase oder zum Ösophagus verlaufen.

Was bei allen diesen Gefäßen besonders betont werden muß, ist die Tatsache, daß sich die Blut- und Wanderzellen keineswegs nur auf diese Gefäße zu beschränken brauchen, sondern daß sie sich jederzeit frei hinein begeben können in das Bindegewebe der umliegenden Körperteile, mit dem sie stets in offener, durch keinerlei Epithelien oder Membranen getrennter Verbindung stehen. Es sind also die Gefäße Blutbahnen, in denen kontinuierlich stets eine größere Menge von Blutflüssigkeit strömt und die durch ihre ausgeprägte Muskulatur die eigentliche Strömung in Gang zu halten imstande sind, wenngleich auch viele Wanderzellen selbsttätig amöboid zu wandern pflegen.

a) Blutgefäßring.

Der Blutgefäßring ist das Centralorgan des Blutgefäßsystems; denn von ihm gehen bei unsrer Art alle andern Gefäße aus und neben dem Genitalgefäß ist er das am deutlichsten ausgeprägte Gefäß. Die innere Wandung des Ringkanals des Wassergefäßsystems hat sich entsprechend stärker als die äußere Wandung ausgebildet und beherbergt den Blutrings, dessen Innenseite sich nach dem Ösophagus zu in faltigen Vorsprüngen vorwölbt und so die Bezeichnung Schlundkrause mit vollem Recht verdient. Mit dem inneren Bindegewebe des Ösophagus kann er direkt kommunizieren durch die schon beschriebenen Aufhängestränge des Schlundkopfs, sodaß die Ausbildung eines besondern Gefäßes zum Schlund überflüssig wird. Im Vergleich zu der

äußeren Wandung des Ringkanals, ist die Längsmuskellage am Blutring besonders kräftig, befindet sich aber stets nur auf einer Seite, und zwar auf der Außenseite dieses Blutrings oder, was dasselbe sagt, auf der Innenseite des Wassergefäßrings. Die dem Ösophagus zugewandten faltenartigen Vorwölbungen tragen also keine Muskeln (Fig. 27).

b) Radialgefäß.

Sobald der Ringkanal des Wassergefäßsystems nach vorn übergeht in die fünf Hauptkanäle, hört auch der Blutring auf, und es bleiben fünf, anfangs noch ziemlich breite, dann aber allmählich schmaler werdende Blutbahnen, die sich an der Innenseite dieser Hauptkanäle hinziehen und stets deutlich zu verfolgen sind, bis sie zugleich mit dem Lumen der Hauptkanäle über den Kalkring umbiegen und in das Radialgefäß einmünden. Diesen Zusammenhang der Hauptkanalgefäße mit den Radialgefäßen habe ich sowohl auf Quer- wie auf Längsschnittserien durch den Schlundkopf überaus klar beobachten können, wodurch somit der Charakter dieses Radialgefäßes als Blutlacune deutlich zutage tritt. Wir haben es hier mit einem auf Querschnitten bald sehr flach, bald mehr rundlich aussehenden Bande zu tun, das an der Innenseite des Hyponeuralkanals (= Pseudohämalkanal, LUDWIG) in mehr oder weniger unregelmäßigem, manchmal etwas gewundenem Verlaufe hinzieht. Auf manchen Querschnitten durch das Radiale der Haut bemerkt man infolgedessen unregelmäßige, homogen sich färbende Massen, welche der dünnen Lamelle angeheftet zu sein scheinen, durch die sich der Pseudohämalkanal von dem Radialkanal des Wassergefäßsystems trennt. Auf andern Schnitten ist das Gefäß ganz flach, so daß es oft undeutlich und schwer zu erkennen ist. An vielen Stellen kann man auch beobachten, daß dieses Band sich nicht in der Mitte, sondern mehr seitlich ansetzt, und zwar ist das immer der Fall beim Eintritt von Füßchen in den Radialkanal. Eine kurze Strecke weit kann man den Ast, den das Radialgefäß an solchen Stellen zu dem Füßchen entsendet, verfolgen. Auf Querschnitten durch einzelne Füßchen selbst sucht man jedoch vergeblich nach irgend welchen größeren Füßchengefäßen.

c) Darmgefäße.

Das ventrale und dorsale Darmgefäß sind die einzigen Gefäße, die sich ohne mikroskopische Untersuchung auch äußerlich darstellen als flache, den Darm (mit Ausnahme des Schlundes) dicht begleitende Bänder. Das dorsale Darmgefäß ist gänzlich im Dorsalmesenterium

eingebettet und besteht eigentlich nur in einer Anschwellung des letzteren. Das ventrale Gefäß liegt wie überall an der diametral gegenüberliegenden, ventralen Seite des Darms und hängt als freie Lamelle in die Leibeshöhle hinein. Die Eigentümlichkeit, daß sie kein Wundernetz oder Quergefäß bilden, ist eine allen Synallactinen charakteristische Eigenschaft. Beide Gefäße setzen sich kontinuierlich über den Magen, Dünndarm und Enddarm fort, wo sie sich allmählich verlieren. Das dorsale Gefäß verlängert sich nach vorn, bis es die Bindesubstanz der Genitalbasis erreicht, wo es dann seitlich mit dem mächtigen Genitalblutgefäß in Verbindung treten kann und auf diesem Wege zum Blutring gelangt. Ebenso wie dieses dorsale Gefäß schon oberhalb der Geschlechtsbasis, verläßt auch das ventrale Darmgefäß an der Übergangsstelle zwischen Magen und Ösophagus den Darm und verläuft an der ventralen Seite manchmal etwas weniger stark entwickelt, immer aber deutlich erkennbar in dem Bindegewebe der Lamelle, die den Schlundsinus von der Leibeshöhle abtrennt. So kommt es denn bei beiden Gefäßen zu einer Vereinigung mit dem Blutgefäßring. Die Darmgefäße stehen auch bei *Mesothuria* in offenem Zusammenhange mit der inneren Bindegewebsschicht des Darmes und zwar ist die Einmündungsbasis meist genau so breit wie das ganze Gefäß. Daraus folgt, daß der Querschnitt durch das Darmgefäß keine kreisrunde, sondern eine mehr längliche Form aufweist, die beim Dorsalgefäß allmählich dünner wird und in das Dorsalmesenterium übergeht, während das Ventralgefäß überall fast gleich breit bleibt und sich nach der Leibeshöhle zu ziemlich flach abrundet. Nur das Dorsalgefäß zeigt manchmal in der Mitte eine etwas dickere Anschwellung. Alle Schichten des Gefäßes gehen in die entsprechenden Lagen des Darmes über; nur die Ringmuskulatur, die ja im ganzen Tractus die entschieden stärkere Muskellage darstellt, geht nie in die Gefäße hinein, sondern sie allein ist es, die von Zeit zu Zeit die bindegewebigen Innenschichten des Darmes und Gefäßes von einander trennen. Dafür aber ist in den Gefäßen eine sehr gut ausgebildete Längsmuskellage zu bemerken, die bedeutend kräftiger ist als die der begleitenden Abschnitte des Tractus.

d) Genitalgefäß.

Vom Blutring geht an der dorsalen Seite das Genitalgefäß (= lacunar blood cord THÉELS) als das mächtigste Gefäß in ganz geradem Verlaufe zur Genitalbasis. Dabei legt es sich an der linken und dem Darm zugekehrten Seite an die Wandung des Genitalsinus an. Der Querschnitt ist stets fast kreisrund und hat einen Durchmesser, der

meist etwa ein Viertel bis ein Fünftel des Darmdurchmessers beträgt (vgl. Textfig. 2 b). Der ganze Innenraum ist gleichmäßig ausgefüllt von Bindegewebe und durchsetzt von vielen Lücken, in denen die Blut- und Wanderzellen oft so massenhaft liegen, daß das ganze Innere des Gefäßes einen einzigen Klumpen dicht zusammengedrückter Kerne darzustellen scheint. Unter dem wimpernden Cölomepithel befindet sich hier im Gegensatz zu den andern Gefäßen eine kräftige Ringmuskelschicht. An der Wandung des Geschlechtssinus befestigt sich das Genitalgefäß nur mit einem kleinen Teil seiner Peripherie, sodaß der bei weitem größere Teil frei in den Genitalsinus hineinragt und so auch auf den ersten Blick mehr den Eindruck eines eigentlichen Gefäßes erweckt wie das bei den übrigen Gefäßen der Fall war. An seinem hinteren Ende löst sich das Genitalgefäß in die Genitalbasis auf, indem seine Schichten direkt in deren entsprechende Schichten übergehen. Die Genitalbasis wird dadurch so reichlich mit Blutflüssigkeit versorgt, daß sie fast an einen einzigen großen Blutzellenbehälter erinnern könnte.

XV. Cuviersche Organe.

Die CUVIERSchen Organe fehlen vollständig bei unsrer Art.

XVI. Stellung im System.

Als Einleitung in eine Klassifikation der Holothurien schiebt MAC BRIDE noch im Jahre 1906 der systematischen Zusammenstellung die bezeichnenden Worte voraus: »The class is in many points of structure exceedingly variable, but many striking variations in important organs occur in allied species and even in the same species, and hence are probably not of physiological importance«. Die Folge dieser Variabilität der einzelnen Eigenschaften ist denn auch eine ständige Umänderung des Systems der Holothurien gewesen. Ein Blick in die von LUDWIG (1889—92) aufgestellte Zusammenstellung der einzelnen von den verschiedenen Forschern ausgearbeiteten Systeme bestätigt dies und auch ein Durchblättern der neueren und neuesten Literatur zeigt die wenig erfreuliche Tatsache, daß fast alle Autoren, die sich näher und eingehender mit Holothurien beschäftigt haben, auch an dem System mehr oder weniger zu ändern und zu bessern versucht haben (OESTERGREN 1896, SLUITER 1901, PERRIER 1902, DÉLAGE und HÉROUARD 1903, MAC BRIDE 1906, OESTERGREN 1907). Es kann natürlich nicht der Zweck der vorliegenden Arbeit sein, alle diese Verbesserungsversuche hier auseinanderzulegen und kritisch zu beleuchten, da

ja selbst eingehende Untersuchungen über eine einzelne Art niemals maßgebenden Einfluß auf ein ganzes System ausüben können. Immerhin aber haben wir hier die engeren Beziehungen verwandter Arten und Gattungen zu unsrem Tier etwas näher ins Auge zu fassen und ihre Zusammengehörigkeit im System zu betrachten. Schon in der Einleitung habe ich vorweggenommen, daß *Mesothuria intestinalis* von ASCANIUS und RATHKE (1767) als *Holothuria intestinalis* zu den Aspidochiroten (= Holothuriiden) gestellt und 1896 von OESTERGREN in LUDWIGS Subfamilie der Synallactinae überwiesen worden ist. Bis heute sind 14 Arten in die Gattung *Mesothuria* eingeordnet worden:

Mesothuria LUDWIG.

- | | | | | |
|-----|-------------------|-----------------------|--------------------|-------------------------|
| 1) | <i>Mesothuria</i> | <i>multipes</i> | Ludwig. | |
| 2) | » | <i>lactea</i> | Théel | } von Köhler vereinigt. |
| 3) | » | <i>thomsonii</i> | » | |
| 4) | » | <i>murrayi</i> | Théel. | |
| 5) | » | <i>intestinalis</i> | (Ascan. s. Rathke) | Oestergren. |
| 6) | » | <i>verillii</i> | (Théel) | Oestergren. |
| 7) | » | <i>magellani</i> | (Ludwig). | |
| 8) | » | <i>roulei</i> | (?) (Koehler) | Oestergren. |
| 9) | » | <i>aspera</i> | (?) (Bell) | Oestergren. |
| 10) | » | <i>marginata</i> | Sluiter. | |
| 11) | » | <i>oktaknema</i> | Sluiter. | |
| 12) | » | <i>holothurioides</i> | Sluiter. | |
| 13) | » | <i>marrocana</i> | R. Perrier. | |
| 14) | » | <i>expectans</i> | R. Perrier. | |

Auch hier sind wir von einer Einigkeit unter den einzelnen Forschern noch weit entfernt. So läßt z. B. PERRIER (1902) die von OESTERGREN aufgenommenen *Holothuria aspera* und *roulei* weg und vereinigt *Mesothuria lactea*, *thomsonii* und *marginata* mit einer neu von ihm beschriebenen Art *Zygothuria connectens* zu einer selbständigen Gattung *Zygothuria*. Koehler vereinigt (1896) *Mesothuria thomsonii* und *lactea* und LUDWIG (1900) und KOEHLER (1896) vereinigen *Mesothuria intestinalis* und *verillii*. HÉROUARD trennt (1902) die beiden letztgenannten Arten und bildet für sie eine neue Gattung *Allantis*, die er 1906 trotz des Einspruchs OESTERGRENS (1903) für *Mesothuria verillii* bestehen lassen will. Es ist somit ganz unmöglich, eine einwandfreie Diagnose der Gattung *Mesothuria* aufzustellen, bis sich alle diese Gegensätze geklärt haben. OESTERGRENS Diagnose (1896) scheint mir, soweit ich das hier beurteilen kann, die treffendste zu sein: »Körper

cylindrisch oder mit schwach abgeflachtem Bauche, ohne Randsaum. Haut dünn mit Kalkkörpern (gewöhnlich Stühlchen). Fühler 12—20. Füßchen in den Flanken immer gut entwickelt, auf dem Rücken und dem Bauch in der Regel kleiner (bisweilen papillenähnlich) oder rudimentär bis ganz [?] fehlend. Genitalschläuche in einem (linken) Büschel. Längsmuskeln ungeteilt«.

Was die Aufstellung der Gattung *Allantis* anbetrifft, so habe ich meine Ansichten schon in früheren Kapiteln klarzustellen versucht. HÉROUARD begründet die Gattung *Allantis* durch die Beobachtung, daß *Mesothuria verillii* kleine, dem Kalkring aufliegende Tentakelampullen besitzt, die durch Injektion sichtbar werden und an den Interradialia größer sind als an den Radialia. Diese seine Beobachtung ist, wie wir gesehen haben, auch für *Mesothuria intestinalis* vollkommen richtig, soweit es sich um die Existenz jener kleinen, an der Außenseite des Kalkrings gelegenen Hohlräume handelt. Da aber meiner Meinung nach 1) jene Hohlräume keine echten Fühlerampullen darstellen, 2) die verschiedene Größe durch den Größenunterschied der Radialia und Interradialia ganz natürlich bedingt wird und 3) die andern Arten der Gattung *Mesothuria* auf ein derartiges Verhalten noch gar nicht geprüft sind, so wird die Aufstellung der Gattung *Allantis* unberechtigt oder wenigstens verfrüht.

Durch das Vorhandensein jener ampullenähnlichen Gebilde bei *Mesothuria intestinalis* und *verillii* verschwindet wieder ein Unterscheidungsmerkmal zwischen diesen beiden Tieren. Am entschiedensten spricht sich gegen die Vereinigung dieser beiden Arten PERRIER (1902) aus (vgl. die Einleitung), der die Unterschiede durch die Aufstellung einer besonderen Tabelle möglichst deutlich hervorheben will. Aber alle diese Unterschiede sind so geringfügig gegenüber den Unterschieden beider Tiere und andrer *Mesothuria*-Arten und die gemeinsamen Eigenschaften so hervorstechend, daß ich eine vollständige Trennung in gänzlich gesonderte Arten nicht befürworten kann. Bei der Besprechung der Kalkkörper unsres Tieres habe ich hauptsächlich Wert darauf gelegt, die beträchtlichen Variationen zu zeigen, denen die Kalkkörper hier unterworfen sind. Der einzige Unterschied, der hier nach PERRIER'S Ausführungen besteht, läuft darauf hinaus, daß bei *Mesothuria verillii* nur vier spitz zulaufende, bei *M. intestinalis* immer mehrere, rundliche Dornen die Krone des Stühlchens bedecken.

Sodann besteht ein Unterschied in der Tiefenverbreitung der beiden Tiere, indem *Mesothuria intestinalis* meist ziemlich nahe an der Oberfläche, *M. verillii* in sehr großen Tiefen vorkommt. Andererseits

bestehen unverkennbare Ähnlichkeiten im ganzen Habitus, im Bau der Stühlchen, im Besitz jener ampullenähnlichen Vorwölbungen und vor allem darin, daß sie beide, wie THÉEL (1901) gezeigt hat, Zwitter sind. Die bläschenförmigen Ausstülpungen der Kiemenbäume variieren bei *Mesothuria intestinalis* in bezug auf ihre Größe so sehr, daß PERRIER darin einen Unterschied mit Unrecht sucht. Endlich ist *Mesothuria intestinalis* noch lange nicht immer mit Fremdkörpern bedeckt und, selbst wenn das hier häufiger der Fall sein sollte als bei *M. verillii*, kann darin kein Unterschied in der drüsigen Beschaffenheit der Haut zurechtkonstruiert werden (vgl. PERRIER 1902, S. 310), da gerade *Mesothuria intestinalis* gar keine Drüsen in der Haut besitzt und deshalb die Fremdkörper stets nur mit den Saugfüßchen festhält. So möchte ich denn *Mesothuria verillii* höchstens als eine Varietät von *Mesothuria intestinalis* ansehen, womit ich mich der »späteren« Ansicht OESTERGRENS anschließe, die er 1903 in den Worten niederlegt: »If one wishes to characterize *M. verilli* as a subspecies or even only as a variety of *M. intestinalis*, it may be justifiable«, worauf er den nur allzu wahren Ausspruch hinzufügt: »In reality we know only too little of the systematical value of different characters«.

Die Gattung *Mesothuria* vereinigt sich mit acht andern Gattungen zur Subfamilie der Synallactinae:

- 1) *Pseudostichopus* Théel.
- 2) *Paelopatides* Théel.
- 3) *Synallactes* Ludwig.
- 4) *Mesothuria* Ludwig.
- 5) *Meseres* Ludwig.
- 6) *Bathyplores* Oestergren.
- 7) *Bathyherpystikes* Shuter.
- 8) *Benthothuria* R. Perrier.
- 9) *Zygothuria* R. Perrier.

Als Ludwig im Jahre 1894 die fünf ersten der oben aufgeführten Gattungen zur Subfamilie der Synallactinae von den übrigen Aspidochiroten abtrennte, die er im Gegensatz zu diesen Holothuriinae nannte, stützte er sich auf die Beobachtung, daß alle jene Gattungen im Gegensatz zu den Holothuriinae keine Tentakelampullen, kein Darmwundernetz, einen einfachen, an der Körperwand befestigten Steinkanal, dabei aber, wie diese, wohlausgebildete Kiemenbäume besitzen. Vergleicht man nun die verschiedenen Gattungsdiagnosen mit einander, so zeigt sich, daß die einzelnen Gattungen in andrer Hinsicht

mancherlei Verschiedenheiten aufweisen können. So kann z. B. die Körperform rund (*Mesothuria*) oder abgeflacht (*Synallactes*, *Pseudostichopus*) oder sogar mit Randsaum ausgestattet sein (*Paelopatides*). Die Kalkkörper können ganz fehlen (*Pseudostichopus*, *Meseres*) oder in Form dreiarmer Körperchen (*Paelopatides*) oder Stühlchen auftreten (*Synallactes*, *Mesothuria*). Die Längsmuskeln können geteilt (*Paelopatides*, *Synallactes*) oder ungeteilt sein (*Pseudostichopus*, *Mesothuria*, *Meseres*). Es können endlich Füßchen und Papillen (*Pseudostichopus* u. a.) oder nur Füßchen den Körper bedecken (*Mesothuria*) und die Geschlechtsschläuche in einem (*Mesothuria*) oder in zwei Büscheln (*Pseudostichopus*, *Paelopatides* u. a.) ausgebildet sein. Derartige Wahrnehmungen, die auf Verwandtschaften mit den verschiedenen *Holothuria*- und *Stichopus*-Arten hindeuten, haben SLUITER (1901) veranlaßt, die ganze Subfamilie der Synallactinae als künstlich hinzustellen und ihre baldmöglichste Aufgabe anzuraten. Desgleichen gibt MAC BRIDE (1906) weder die Subfamilie der Synallactinae noch die Gattung *Mesothuria* an, sondern erwähnt unsre Art wieder unter dem alten Namen *Holothuria intestinalis*. Meines Erachtens ist ein derartiges Vorgehen vom praktisch-systematischen Standpunkte durchaus nicht zu empfehlen. SLUITER selbst muß zugeben, daß dadurch »die Lösung der Frage, wo diese Formen dann einzureihen wären, sehr schwierig sei und uns die Gewißheit hierüber wohl für immer versagt bleibe«. Ebenso wie die Notwendigkeit, aus der unübersehbar großen Anzahl der *Holothuria*-Arten einzelne zu Untergruppen enger zusammenzufassen, spricht für die Aufrechterhaltung der Subfamilie der Synallactinae die Tatsache, daß LUDWIG in dieser solche Gattungen vereinigt hat, die verschiedene Übergangsformen zwischen den Holothuriiden (= Aspidochiroten) und Elpidiiden (= Elapipoda) aufweisen (vgl. LUDWIG 1894, OESTERGREN 1896 u. 1907, PERRIER 1902). Ja, diese Ähnlichkeit mit den Elpidiiden geht so weit, daß OESTERGREN (1896 u. 1907) und PERRIER (1902) die Subfamilie der Synallactinae gänzlich aus der Familie der Holothuriiden entfernen und in ihr eine vierte Subfamilie der Elpidiiden erblicken wollen. Zur näheren Erläuterung dieser Frage führe ich am besten OESTERGRENS Worte (1907, S. 203) an: »Diese Abteilung (die Synallactinae) unterscheidet sich von den übrigen Elapipoden einzig und allein durch den Besitz von Wasserlungen, wobei einerseits zu merken ist, daß rudimentäre Wasserlungen sich bei verschiedenen andern Elapipoden finden, und andererseits, daß einige Synallactinae diese Organe ziemlich schwach entwickelt haben. Ferner kann man zwischen den Synallactinae und den echten Aspidochiroten keine nähere Ver-

wandtschaft entdecken, während zwischen den Synallactinae und gewissen andern Elapsipoden eine auffallende vorliegt. So schließen sich die Gattungen *Paelopatides* Théel, *Synallactes* Ludw. und *Bathyplores* Oestergren eng an die Psychoprotiden an, während anderseits die Übereinstimmung zwischen *Mesothuria* Ludw. und gewissen Gattungen (besonders *Capheira*) unter den Deimatiden eine unverkennbare ist.

Bei jeder Gruppe, die Übergangsformen enthält, findet man indes solche Formen, die nach der einen oder nach der andern Seite verwandtschaftlich engere Beziehungen zeigen. Es soll hier durchaus nicht abgestritten werden, daß *Paelopatides*, *Bathyplores* u. a. einzelnen Elpidiiden mehr gleichen als den Holothuriiden, anderseits aber mag darauf hingewiesen werden, daß es ebenso gut Formen gibt, die den Holothuriiden bedeutend näher stehen als den Elpidiiden. Ein Vergleich ist zwischen *Capheira* und *Mesothuria* (das gilt übrigens noch lange nicht für alle *Mesothuria*-Arten) gar nicht stichhaltig, da *Capheira* unter den Elpidiiden ganz gesondert dasteht (vgl. LUDWIG 1894). Und Arten wie *Mesothuria holothurioides* und besonders auch *Mesothuria intestinalis* und var. *verillii* stehen den typischen Aspidochiroten (ich spreche absichtlich nicht von einzelnen Arten) ganz außerordentlich nahe. Das gibt sich für *Mesothuria intestinalis* außer in ihrer walzenrunden Körperform in ihren stühlchenförmigen Kalkkörpern zu erkennen, die, wie ich aus eigener Beobachtung weiß, den Stühlchen von *Holothuria albanensis* so sehr gleichen, so daß sie in der Aufsicht gar nicht zu unterscheiden sind und nur von der Seite gesehen etwas schlanker und höher als jene erscheinen. Die Andeutung der Tentakelampullen vor allem aber auch die histologischen Befunde sprechen für eine enge Beziehung unsrer Art zu den Holothuriiden. So ist z. B. die histologische Zusammensetzung des Darmtractus mit dem äußerst charakteristischen Wechsel der Muskellagen ganz genau dieselbe wie bei *Holothuria tubulosa* und fällt umso mehr ins Gewicht, als dieser gleiche Aufbau von ecto- und entodermalen Teilen auf eine Ähnlichkeit in der Entwicklung berechnete Schlüsse ziehen läßt. Im übrigen ist es ja Geschmacksache, das Fehlen des Darmwundernetzes oder das der Kiemenbäume für systematisch wichtiger anzusehen. Meiner Ansicht nach muß das Verschwinden der Kiemen im Organismus des Tieres größere Veränderungen hervorrufen als das Verschwinden des Darmwundernetzes; denn im ersten Falle müssen andre Organe die wichtigen Funktionen der Atmung Excretion usw. übernehmen, während im zweiten das Blutgefäßsystem nur eine einfachere Form annimmt. Schließlich kommt es ja nur darauf hinaus, ob man die Synallactinae als werdende Elpidiiden oder

als werdende Holothuriiden ansieht, d. h. ob man die Elpidiiden oder die Holothuriiden für phylogenetisch älter hält. Nun wissen wir aber heute sowohl über die Entwicklungsgeschichte als auch überhaupt über die Histologie der Elpidiiden viel zu wenig Bescheid, um eine auch nur annähernd sichere Antwort auf diese Frage geben zu können und deshalb möge man bis zu einer solchen sicheren Entscheidung die *Synllaetinae* nicht voreilig von den Holothuriiden zu trennen versuchen.

Es ist mir eine angenehme Pflicht, an dieser Stelle meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geh. Regierungsrat Prof. Dr. H. LUDWIG für die rege Anteilnahme und die freundliche Unterstützung, die er meiner Arbeit hat angedeihen lassen, sowie für die liebenswürdige Überlassung des Materials und seiner überaus reichhaltigen Holothuriidenliteratur meinen wärmsten Dank auszusprechen. Ferner bin ich Herrn Privatdozenten Dr. A. REICHENSPERGER für sein beständiges, reges Interesse, das er meinen Studien stets entgegengebracht hat, zu großem Danke verpflichtet.

Bonn, im Mai 1913.

Literaturverzeichnis.

1. 1902. A. ACKERMANN, Über die Anatomie u. Zwitterigkeit d. *Cucumaria lacvigata*. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXII. S. 721—749. Taf. XXXIX.
- 1a. 1896. A. APPELLÖF, Faunistike undersögelsler i Herlöfjorden. In: Bergens Museums Aarbog for 1894—95. Bergen 1896. Nr. 11. 11 Seiten.
2. 1897. — Faunistike undersögelsler i Osterfjorden. In: Bergens Museums Aarbog for 1896. Bergen 1897. Nr. 13. 13 Seiten.
3. 1767. ASCANIUS u. RATHKE, *Icones rerum naturalium ou figures enluminees d'histoire naturelle du Nord*. Copenhague.
4. 1899. (C.-W.-S.) AURIVILLIUS, Om hafsevertebraternas utvecklingstider och periodiciteten i larvformernas uppträdande vid Sveriges västkust. Bih. Svenska. Ak. XXIV. Afd. IV. Nr. 4. Stockholm.
5. 1895. PH. BARTELS, Notiz über die Exeretion der Holothuriiden. In: Zool. Anzeiger. 18. Jahrg. S. 493—494.
6. 1872. BAUDELLOT, Etude générale sur le système nerveux des Echinodermes. In: Archives de zoologie expérimentale. 1872.
7. 1907. SIEGFR. BECHER, *Rhabdomolgus ruber* KEFERSTEIN und die Stammform der Holothuriiden. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXXVIII. Taf. XXXII—XXXV. S. 545—689.
8. 1912. — Beobachtungen an *Lapidoplax buskii*. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. CI. S. 290—323. Taf. XIX.

9. 1892. (F. J.) BELL, Catalogue of the British Echinoderms in the British Museum. London 1892. 8°. 202 p. mit 16 Tafeln.
10. 1892. — On the Echinoderms collected by the S. S. "Fingal" in 1890, and by the S. S. "Harlequin" in 1891 off the West coast of Ireland. In: Scientific Proceedings of the Royal Dublin Society. N. S. Vol. VII. 1892. p. 520—529. Taf. XXIII—XXV.
11. 1899. L. BORDAS, Recherches sur les organes de la génération de quelques Holothuries. In: Annales de la Faculté des sciences de Marseille. Tome IX. 4. 1. 13 p. Taf. IV.
12. 1899. — Etudes sur l'anatomie et les fonctions physiologiques des poumons aquatiques des Holothuries. Ibid. Tome V, mémoire Nr. 3. 13 Seiten und 1 Tafel.
13. 1891. L. CUÉNOT, Etudes morphologiques sur les Echinodermes. Arch. biol. Vol. IX. p. 313—680. Taf. XXIV—XXXI.
14. 1891. — Etudes sur le sang et les glandes lymphatiques. In: Arch. zool. expér. 2. Série. T. IX. 635 p.
15. 1882. DANIELSSEN und KOREN, Holothurioidea, Christiania 1882. Fol. 95 pp. mit 13 Tafeln und 1 Karte. In: The Norwegian North-Atlantic Expedition 1876—1878. Zoology.
16. 1903. V. DÉLAGE et E. HÉROUARD, Traité de Zoologie concrète. Tome III. Les Echinodermes. Paris 1903. 495 Seiten und 53 Tafeln.
17. 1846. M. W. VON DÜBEN og J. KOREN, 1) Om Holothuriernas Hudskelett. 2) Oefversigt af Skandinaviens Echinodermes. In: Kongl. Vetensk.-Akad. Handlingar för 1844. Stockholm 1846. S. 210—238. Taf. IV bis XI.
18. 1891. H. E. DURHAM, On wandering cells in Echinoderms etc. more especially with regard to Excretory Functions. In: Quaterly Journal of Microscopical science. Vol. XXXIII. 1891. p. 81—121. Taf. I.
19. 1851. E. FORBES und J. GOODSIR, On some remarkable Marine Invertebrata new to the British Seas. 1851. In: Transactions of the Royal Society of Edinburgh. Vol. XX (1848—1853). 1853. p. 307—315. Taf. IX und X.
20. 1872. V. GRABER, Beitrag zur Histologie der Stachelhäuter. In: Jahresbericht d. k. k. Staatsgymnasiums zu Graz. S. 45—54.
21. 1889. J. A. GRIEG, Undersøgelser over dyrelivet i de vestlandske fjorde. II. Echinodermes, Annelider etc. fra Moster. In: Bergens Museums Arasberetning 1888. Bergen 1889. 11 Seiten. 1 Tafel.
22. 1896. — Om echinodermfaunaen i de vestlandske fjorde. In: Bergens Museums Aarbog 1894—95. Nr. 12. Bergen 1896. 13 Seiten.
23. 1897. — Om Bukkenfjordens echinodermes og mollusker. In: Stavanger Museums Aarsberetning for 1896. Stavanger 1897. p. 34—46.
24. 1898. — Skrabninger i Vaagsfjorden og Ulvesund, ytre Nordfjord. In: Bergens Museums Aarbog 1897. Nr. 16. Bergen 1898. 27 Seiten
25. 1912. — Sagnefjordens Echinodermes. In: Arch. for Matematik og naturvidenskab. 11 Seiten. Christiania 1912.
26. 1883. I. OTTO HAMANN, Beiträge zur Histologie der Echinodermen. I. Mittheilung. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXIX. S. 145—190. Taf. X—XII.

27. 1883, 2. OTTO HAMANN, II. Mitteil. Ibid. S. 309—333. Taf. XX—XXII.
28. 1884. — Beiträge zur Histologie der Echinodermen. Heft I. Die Holothurien. Jena 1884. 100 Seiten und 6 Tafeln.
29. 1868. CAM. HELLER, Die Zoophyten und Echinodermen des adriatischen Meeres. Wien 1868. 8°. 88 Seiten und 3 Tafeln.
30. 1887. EDGARD HÉROUARD, Sur le système lacunaire dit sanguin et le système nerveux des Holothuries. In: Compt. Rend. Acad. Sc. Paris. T. CV. Nr. 25. p. 1273—75.
31. 1890. — Recherches sur les Holothuries des côtes de France. Paris 1890. p. 1—170 und Taf. 25—32. Auch in: Arch. Zool. Expér. 2. Serie T. VII.
32. 1902. — Holothuries provenant des campagnes de la Princesse Alice (1892—97). In: Résultats des campagnes scientifiques par ALBERT I. Prince de Monaco. Fascicule XXI. Monaco 1902. p. 1—61. Taf. I—VIII.
33. 1906. — Holothuries. In: Résultats du voyage du S. V. Belgica en 1897, 1898, 1899, Antwerpen 1906. 16 Seiten und 3 Tafeln.
34. 1912. — Holothuries nouvelles de la campagne de la Princesse Alice. In: Bull. Inst. océanographique de Monaco. Nr. 239. p. 1—9. 7 fig.
35. 1890. W. HOYLE, On the Deep-water Fauna of the Clyde Sea-area. In: Journal of the Linnean Society. Zoology. Vol. XX. London 1890. p. 442—472. Taf. XXIX.
36. 1885. TH. JARZYNSKI, Catalogus Echinodermatum inventorum in mari albo et in mari glaciali ad litus murmanicum anno 1869 et 1870. p. 170 et 171. In: WAGNER, N., Die Wirbellosen des weißen Meeres. Bd. I. Leipzig 1885, fol. 171 Seiten mit 21 Tafeln.
37. 1883. ET. JOURDAN, Recherches sur l'histologie des Holothuries. In: Ann. du Musée d'histoire nat. de Marseille. T. I. Mém. Nr. 6. 64 Seiten und 5 Tafeln.
38. 1896. R. KOEHLER, Résultats scientifiques de la campagne du «Caudan» dans le golfe de Gascogne. Paris 1896. 8°. 711 Seiten, 40 Tafeln.
39. 1886. W. KÜENTHAL und B. WEISSENBORN, Ergebnisse eines zoologischen Ausfluges an die Westküste Norwegens. In: Jenaische Zeitschr. f. Naturwissensch. Bd. XIX. Jena 1886. S. 776—789.
40. 1885. KURT LAMPERT, Die Seewalzen. In: SEMPER, Reisen im Archipel der Philippinen. 2. Teil. Bd. IV. 3. Abt. Wiesbaden 1885. 4°. 310 Seiten mit 1 Tafel.
41. 1857. FRANZ LEYDIG, Lehrbuch der Histologie des Menschen und der Tiere. Frankfurt a. M. 551 Seiten.
42. 1883. HUBERT LUDWIG, Verzeichnis der Holothurien des Kieler Museums. In: 22. Bericht der Oberhessischen Gesellschaft f. Natur- und Heilkunde. Gießen 1883. S. 155—176.
43. 1890. — Ankyoderma musculus (Risso), eine Molpadiide des Mittelmeeres, nebst Bemerkungen zur Phylogenie und Systematik der Holothurien. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LI. S. 569—612. Taf. XXIX.
44. 1889—92. — Echinodermen. II. Bd. 3. Abteilung von BRÖNN, Klassen und Ordnungen des Tierreichs. I. Buch: Die Seewalzen. Leipzig.

45. 1894. HUBERT LUDWIG, Reports on an exploration of the west coasts of Mexico, Central- and South America, and off the Galapagos Islands in charge of ALEXANDER AGASSIZ, by the U. S. fish commission steamer "Albatross" during 1891. XII. "The Holothuriodea". In: Memoirs of the Museum of Comparative zoology, Harvard College, Cambridge: Vol. XVII. Nr. 3. 183 Seiten und 19 Tafeln.
46. 1898. — Holothurien In: Hamburger Magalhaenssche Sammelreise. Hamburg 1898. 98 Seiten mit 3 Tafeln.
47. 1900. — Arktische und subarktische Holothurien. Jena 1900. (Fauna arctica. Bd. I. Lief. 1.) 178 Seiten.
48. 1892. K. LUDWIG und PH. BARTELS, Beiträge zur Anatomie der Holothurien. In: Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. LIV. 4. S. 631—654 und Taf. XXVIII.
49. 1857. CHR. LÜTKEN, De ved Danmarks Kyster levende Pighude. In: Videnskabelige Meddelelser fra den natur-hist. Forening i Kjøbenhavn 1857. p. 88—110.
50. 1906. E. W. MAC BRIDE, Echinodermata. In the Cambridge Natural History. Vol. I. p. 427—623. fig. 185—296. London.
51. 1877. E. v. MARENZELLER, Beiträge zur Holothurienfauna des Mittelmeers. In: Verhandl. zool. botan. Gesellschaft. Wien 1877. S. 117 bis 122. Taf. V.
52. 1893. — Contribution à l'étude des Holothuries de l'Atlantique Nord. In: Résultats des campagnes scientifiques accomplies sur son yacht par ALBERT I., Prince souverain de Monaco. Fasc. VI. Monaco 1893. 22 Seiten mit 2 Tafeln.
53. 1893. — Echinodermen, gesammelt 1890, 1891 und 1892. In: Berichte der Kommission für Erforschung des östlichen Mittelmeers. V. Zoologische Ergebnisse I. Wien 1893. 23 Seiten mit 4 Tafeln.
54. 1895. — Echinodermen, gesammelt 1893, 1894. In: Berichte der Kommission für Tiefsee-Forschungen. XVI. Zoologische Ergebnisse. V. Wien 1895. 25 Seiten und 1 Tafel.
55. 1875. K. MÖBIUS und O. BÜTSCHLI, Echinodermata. In: Jahresberichte der Kommission zur Untersuchung der deutschen Meere. Bd. II und III. Berlin 1875. S. 143—151.
56. 1893. O. NORDGAARD, Enkelte track af Beitstadfjordens evertebratfauna. In: Bergens Muserms Aarbog for 1892. Bergen. Nr. 2. 11 Seiten.
57. 1896. HJALMAR OESTERGREN, Zur Kenntnis der Subfamilie der Synalactinae unter den Aspidochiroten. In: Festschrift für Lilljeborg. Upsala 1896. S. 345—360. Taf. XVIII.
58. 1903. — The Holothuriodea of Northern Norway. In: Bergens Museum Aarbog 1902. Nr. 9. 34 Seiten.
59. 1907. — Zur Phylogenie und Systematik der Seewalzen. In: Särtryck ur Zoologiska Studier tillägnade Prof. T. TULLBERG. Upsala 1907. S. 191 bis 215.
60. 1902. RÉMY PERRIER, Holothuries. In: Expéditions scientifiques du «Travailleur» et du «Talisman» pendant les années 1880, 1881, 1882, 1883. Paris 1902. p. 273—554 und Taf. XII—XXII.

61. 1906. GUSTAV RETZIUS, Über die Verteilung der Sinnesnervenzellen in der Haut der Holothurien. In: Biologische Untersuchungen RETZIUS. Bd. XIII. S. 113—117.
62. 1910. — Zur Kenntnis der Spermien der Echinodermen. Ibid. Bd. XV. S. 1—54.
63. 1912. KARL REIMERS, Zur Histogenese der Synapta digitata. In: Jenaische Zeitschr. f. Naturwissenschaft. Bd. XLVIII.
64. 1900. ACHILLE RUSSO, Sulla funzione renale dell'Organo Genitale delle Olothurie. Ricerche fatte nel Laboratorio di Anatomia normale della R. Università di Roma ed in altri Laboratori biologici. Vol. VIII. Fasc. 1.
65. 1872. G. O. SARS, Nye Echinodermer fra den Norske Kyst. In: Vidensk. Selsk. Forhandlingler for 1871. Christiania 1872. 31 Seiten.
66. 1835. M. SARS, Beskrivelser og Jagttagelser over nogle maerkelige eller nye i Havet ved den Bergenske Kyst levende Dyr, Bergen 1835. 81 Seiten und 15 Tafeln.
67. 1861. — Oversigt af Norges Echinodermer. Christiania 1861. 160 Seiten mit 16 Tafeln.
68. 1868. — Om nogle Echinodermer og Coelenterater fra Lofoten. In: Vidensk.-Selsk. Forhandlingler for 1867. Christiania 1868. 8 Seiten.
69. 1902. KARL CAMILLO SCHNEIDER, Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere. Jena. 988 Seiten.
70. 1867. EMIL SELENKA, Beiträge zur Anatomie und Systematik der Holothurien. In: Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XVII. 1867. S. 291—374. Taf. XVII—XX. Nachtrag dazu, ebendort Bd. XVIII. 1868. S. 109 bis 118 mit Taf. VIII.
71. 1883. RICHARD SEMON, Das Nervensystem der Holothurien. In: Jenaische Zeitschrift f. Naturwissenschaft. Bd. XVI. S. 578—600.
72. 1884. — Berichtigung einiger Angaben und Behauptungen des Herrn Dr. HAMANN. In: Zool. Anzeiger. 1884. Bd. VII. Nr. 184. S. 699 bis 702.
73. 1868. KARL SEMPER, Reisen im Archipel der Philippinen. II. Teil. Bd. I. Holothurien. Wiesbaden 1868. 4°. 288 Seiten mit 40 Tafeln.
74. 1891. W. P. SLADEN, Report on a Collection of Echinodermata from the South-West of Ireland. In: Proceed. Royal Irish Academy (3. Ser.) Vol. I. Dublin 1889—91. p. 687—704. Taf. XXV—XXIX.
75. 1901. C. PH. SLUITER, Die Holothurien der Siboga-Expedition. Monogr. XLIV aus: Uitkomsten op zoologisch, botanisch, oceanographisch en geologisch gebied verzameld in Nederlandsch Oost-Indie 1899—1900. 141 Seiten und 10 Tafeln.
76. 1891. F. STEINDACHNER, Veröffentlichungen der Kommission für Erforschung des östlichen Mittelmeers. Vorläuf. Bericht über die zoologischen Arbeiten im Sommer 1891. Sitzungsbericht. Akad. S. 435—444.
77. 1876. R. TEUSCHER, Beiträge zur Anatomie der Echinodermen. V. Holothuriae. In: Jenaische Zeitschr. f. Naturwiss. Bd. X. S. 542—560.
78. 1882. HJ. THÉEL, Report on the Holothurioidea. Part I. In: Report on the Scientific Results of the voyage of H. M. S. "Challenger". Zoology Vol. XIV. Part. XIII. London 1882. 4°. 176 Seiten mit 46 Taf.

79. 1886. HJ. THÉEL, Part II. Ibid. Vol. XIV. Part XXXIX. London. 4°. 290 Seiten und 16 Tafeln.
80. 1886. — Report on the Holothurioidea. (Reports on the Results of Dredging etc. by the Steamer "Blake", Nr. 30.) In: Bull. Mus. Comp. Zool. Harvard College, Cambridge, Mass. Vol. XIII. Nr. 1. 21 Seiten mit 1 Tafel.
81. 1901. — On a singular case of hermaphroditism in Holothurids. In: Bihang Till k. Svenska vet.-Akad. Handlingar. Bd. XXVII. Afd. IV. Nr. 6. 38 Seiten mit 2 Tafeln.

Erklärung der Abbildungen.

Alle Figuren sind angefertigt mit dem Zeichenocular Nr. 135 der Firma E. LEITZ.

Tafel V.

Fig. 1. *Mesothuria intestinalis*, Rückenansicht nach dem Leben. Mercuriano pinxit. Natürl. Größe.

Fig. 2. Teil eines Längsschnittes durch den Schlundkopf. (Getroffen ist die interradiale Zone des oberen Haupt- bzw. Fühlerkanals.) *h*, Hauptkanal; *f*, Fühlerkanal; *r*, Ringnerv; *k*, Bindegewebe, wo der Kalkring gesessen hat; *q*, Quermuskulatur d. Haut; *km*, Kreismuskel d. Mundes; *er*, Epineuralring; *lm*, Längsmuskulatur des Wassergefäßsystems. Vergr. 24.

Fig. 3. Zwei radiale und zwei interradiale Stücke des Kalkrings. Links das mittl. ventrale Radiale. Vergr. 5.

Fig. 4. Wanderzellen mit Kugeln. *a*, Kugeln, die sich wie Chromatin gefärbt haben; *b*, Kugeln, die sich wie Plasma gefärbt haben; *c*, Zellen mit wabigem Plasma; *d*, Zellen mit gemischten Kugeln; *e*, Blutzelle. Färbung: Links unten, Eisenhämatoxylin-Pikrinsäure bzw. Pikrinsäure-Wasserblau; rechts oben, DELAFIELDSches Hämatoxylin-Eosin. Vergr. 850.

Fig. 5. Querschnitt durch die Radialzone des Hauptkanals, kurz unterhalb der Stelle, wo der Hauptkanal in den Radialkanal umbiegt. *h*, Hauptkanal; *rk*, Radialkanal; *bl*, Radialblutgefäß; *p*, Pseudohämalkanal; *k*, Bindegewebe, wo der Kalkring gesessen hat; *l*, Längsmuskulatur des Hauptkanals; *rn*, Radialnerv; *ep*, Epineuralkanal; *fa*, Fühlerampulle; *lm*, Längsmuskel d. Haut. Vergr. 26.

Fig. 6. Das umgebogene Ende der Genitalbasis. *s*, Schläuche; *m*, Makulae; *gg*, Genitalgefäß. Wenig vergrößert.

Fig. 7. Madreparenteil des Steinkanals. Wenig vergrößert.

Fig. 8. Kalkplatten aus der Mundhaut. Vergr. etwa 200.

Fig. 9. Großes, dreistabiges Stühlchen. Vergr. 330.

Fig. 10. Normales, vierstäbiges Stühlchen mit einem Kranz peripherischer Löcher. Vergr. 330.

Fig. 11. Großes, abnormes Stühlchen ohne centrales Loch mit sechs Stielstäben und dreizinkiger Krone. Vergr. 340.

Fig. 12. Großes Stühlchen mit typischer Krone, aber ohne centrales Loch. Vergr. 340.

Fig. 13. Entwicklungsstadium eines Stühlchens, von unten. Vergr. 350.

Fig. 14. Typisches Stühlchen mit zwei peripherischen Löcherkreisen. Vergr. 330.

Fig. 15. Fünfstäbiges Stühlchen. Vergr. 330.

Fig. 16. Normales Stühlchen von der Seite. Verschiedene Kronenbildung. Vergr. 400.

Fig. 17. Normales Stühlchen von oben. Verschiedene Kronenbildung. Vergr. 400.

Fig. 18. Normale und abnorme Krone. Vergr. 360.

Fig. 19. Kalkplatten aus der Afterhaut. Vergr. 140.

Fig. 20. Stützstäbe aus dem Fühler. Vergr. 140.

Fig. 21. Gitterplatte eines Füßchens. (Bauchseite). Vergr. 35.

Tafel VI.

Fig. 22. Querschnitt durch den Ringnerven (aus einem Längsschnitt durch den Schlundkopf). *d*, Deck- oder Randzellen; *i*, Innenzellen; *a*, aufrechte Stützfasern; *s*, Schlundnerv; *n*, Nervenfasern; *er*, Epineuralring; *km*, Kreismuskel d. Mundes. Vergr. 326.

Fig. 23. Querschnitt durch den Oesophagus. *ie*, Innenepithel; *ib*, inneres Bindegewebe; *lm*, Längsmuskeln; *rm*, Ringmuskeln; *c*, Cuticula; *ab*, äußeres Bindegewebe; *ae*, Außenepithel; *s*, Aufhängestränge d. Schlundkopfes; *w*, Wanderzellen. Vergr. 320.

Fig. 24. Querschnitt durch den Madreporenteil des Steinkanals. *s*, Lumen d. Steinkanals; *mk*, Madreporenkanälchen. Vergr. 80.

Fig. 25. Querschnitt durch den äußeren Teil der Haut. *c*, Cuticula; *e*, Epithel; *s*, Stühlchenschicht der Cutis; *f*, Faserschicht der Cutis; *w*, Wanderzellen. Vergr. 330.

Fig. 26. Querschnitt durch die Wand einer ziemlich stark kontrahierten Poilschen Blase. *ie*, Innenepithel; *rm*, Ringmuskeln; *ae*, gefaltetes Außenepithel mit Wanderzellhaufen. Vergr. 320.

Fig. 27. Querschnitt durch ein Stück des Blutgefäßringes. *ae*, Außenepithel = Innenepithel des Ringkanals; *bi*, Blutzellenträgende Bindegewebslage; *ie*, Innenepithel = Außenepithel des Ringkanals, faltig nach dem Oesophagus vorgestülpt. Vergr. 320.

Fig. 28. Querschnitt durch die Wand des Enddarms. *ie*, Innenepithel; *ib*, inneres Bindegewebe; *rm*, Ringmuskulatur; *lm*, Längsmuskulatur; *ab*, äußeres Bindegewebe; *ae*, Außenepithel; *s*, Aufhängestrang des Enddarms; *w*, Wanderzellen. Vergr. 320.

Fig. 29. Querschnitt durch die Wand des Dünndarms; *ie*, Innenepithel; *ib*, inneres Bindegewebe; *rm*, Ringmuskulatur; *lm*, Längsmuskulatur; *ab*, äußeres Bindegewebe; *ae*, Außenepithel; *pi*, Pigmentkörner. Vergr. 320.

Fig. 30. Querschnitt durch die Wand des Drüsenmagens. *ie*, Innenepithel u. Drüsenzellschicht; *ib*, inneres Bindegewebe; *rm*, Ringmuskulatur; *lm*, Längsmuskulatur; *ab*, äußeres Bindegewebe; *ae*, Außenepithel; *hw*, homogene Wanderzellen. Vergr. 320.

Beiträge zur Histologie der Medusen.

Von

Sophie Krasnińska.

Mit 5 Figuren im Text und Tafel VII und VIII.

Inhaltsübersicht.

	Seite
Einleitung	256
Literatur	260
Technik	274
I. Muskulatur	277
1. Circuläre Muskulatur	277
2. Querstreifung	291
3. Radiale Muskulatur	302
4. Tentakelmuskulatur	308
5. Zusammenfassung	315
II. Nesselzellstiele	324
III. Peripheres Nervensystem	328
Literaturverzeichnis	343
Erklärung der Abbildungen	345

Einleitung.

Die Grundlage unsrer Kenntnis der Muskulatur und des peripheren Nervensystems der Medusen, bilden Arbeiten, die bereits in den 70er Jahren erschienen sind. In erster Linie sind hier die Arbeiten von O. und R. HERRWIG (1878, 1880) zu nennen, sowie die Arbeiten von C. CLAUS (1878). Seitdem findet man nur spärliche Angaben über den Gegenstand in der Medusenliteratur zerstreut und sie haben wenig Neues ergeben, so daß eine gründliche histologische Untersuchung der Muskulatur und des peripheren Nervensystems der Medusen bis heutzutage vollständig fehlt. Diese Lücke einigermaßen auszufüllen und die Muskulatur der Medusen histologisch zu untersuchen ist die Aufgabe dieser Arbeit.

Wie aus den Untersuchungen von O. und R. HERTWIG (1878, 1880) an Hydromedusen hervorgeht, hat die Muskulatur der Medusen, dort wo sie primitiv geblieben ist, einen rein epithelialen Charakter. Dieses primitive Verhalten unterliegt aber in vielen Fällen weitgehenden Veränderungen, indem die Stützlamelle mit den ihr ansitzenden Muskelfasern sich in Falten legt, und die Muskelzellen aus dem Epithel in die Tiefe treten. Wie wertvoll und sicher die tatsächlichen Befunde von O. und R. HERTWIG auch sind, so folgt doch aus den von ihnen angeführten Beispielen keinesfalls zwingend, daß die Faltung der Stützlamelle den Austritt der Muskelzellen aus dem Epithel verursacht, wie sie es angenommen haben. Hingegen scheint die Annahme, daß Faltung der Stützlamelle und Austritt der Muskelzellen aus dem Epithel zwei voneinander unabhängige Vorgänge sind, ebenso berechtigt zu sein.

Vollständig unaufgeklärt und bisher nur von TH. EIMER (1878) ausführlicher besprochen, bleibt das Verhältnis des Myoblasts zur Muskelfaser. In den muskulösen Körperbezirken der Medusen ziehen sehr viele Muskelfasern unter jeder Epithelzelle durch. In den allermeisten Fällen bleibt unbekannt, in welcher Beziehung diese Muskelfasern zu den Epithelzellen stehen. Es gibt hier mehrere Möglichkeiten. Entweder 1) werden die Muskelfasern der Medusen von allen Zellen unter welchen sie verlaufen gebildet, oder 2) die Muskulatur setzt sich aus individualisierten Muskelzellen zusammen. Im ersten Falle müßten die basalen Teile der Epithelzellen zu einer Art Syncytium vereinigt sein, in welchem die Muskelfasern zur Ausbildung kämen. Im zweiten Falle könnte sich das Verhältnis der Zellen zu den Muskelfasern verschiedentlich gestalten; es könnte eine einzelne Zelle entweder nur eine Muskelfaser oder mehrere Muskelfasern bilden; jede solche von einer individualisierten Zelle gebildete Muskelfaser würde entweder zeitlebens nur mit ihrer Matrixzelle verbunden bleiben, oder auch sekundär mit den andern Zellen, unter welchen sie verläuft, Verbindungen eingehen. Diese Verhältnisse wurden bei einer Reihe von Medusen verfolgt, mit dem Ergebnis, daß die meisten hier angeführten Fälle auftreten können.

Die Untersuchung der Querstreifung und des feineren Baues der Muskelfasern schien schon deshalb lohnend, weil sie bei den Medusen noch nie durchgeführt worden ist. Es hat sich gezeigt, daß die Querstreifung der Medusenmuskulatur eine große Übereinstimmung mit derjenigen höherer Metazoen zeigt.

Neben der Körper- und Tentakelmuskulatur wurden die Nessel-

zellstiele untersucht, die wohl als den Cnidariern eigentümliche muskulöse Gebilde angesehen werden dürfen. Sie treten in zwei Formen auf, — als Anhänge der Nesselzellen selbst und als selbständige Zellen.

Im Laufe der Untersuchung über die Muskulatur stellte sich heraus, daß das periphere Nervensystem der Medusen weit komplizierter ist, als bisher angenommen wurde und ebenfalls ungenügend bekannt. So ist eine Verbindung von Muskel und Nerv in keinem einzigen Fall mit Sicherheit festgestellt worden, obwohl seit der Entdeckung des subepithelialen Nervenplexus alle Forscher annehmen, daß die Muskulatur der Medusen, wie diejenige aller höheren Metazoen innerviert ist. Auch der Zusammenhang der Ganglienzellen des subepithelialen Plexus untereinander ist noch nicht definitiv aufgeklärt, und es herrschen über diesen Punkt viele Meinungsverschiedenheiten. Die Frage ist für die Lehre der Kontinuität der Neurofibrillen von großem Interesse. Nach A. BETHE (1903) sollen bei *Rhizostoma* die Ausläufer verschiedener Ganglienzellen ineinander übergehen und ein echtes Nervennetz bilden.

Leider scheiterten alle meine Versuche, spezifische Nervenfärbungen auf Medusen anzuwenden. Mit Hilfe der gewöhnlichen Färbungen konnten die eben erwähnten Fragen nicht definitiv und einwandfrei beantwortet werden. Wenn ich mich trotzdem entschließe, die erhaltenen Resultate zu publizieren, so geschieht das aus zwei Gründen: erstens bleibt die Schilderung der Muskulatur sehr unvollständig, wenn man das zu ihr in so nahen Verhältnissen stehende periphere Nervensystem nicht mit berücksichtigt; zweitens glaube ich, daß einige neue von mir gefundene Tatsachen wenigstens zeigen können, wieviel die Nervenforschung noch bei den Medusen zu erreichen hat.

Da aus der Arbeit von O. und R. HERTWIG ersichtlich ist, daß die Medusen eine große Mannigfaltigkeit in der Ausbildung ihrer Muskulatur zeigen, schien eine vergleichend-anatomische Behandlung des Gegenstandes erwünscht. Es wurden Vertreter der vier Hauptgruppen der Medusen zur Untersuchung gewählt, bei welchen man die größten Unterschiede in der Ausbildung der Muskulatur zu erwarten hatte.

Die Anthomedusen sind in dieser Arbeit durch *Neoturris pileata*, die Leptomedusen durch *Aequorea forskalea* vertreten. Unter den Trachymedusen wurde *Carmarina hastata* untersucht, die sich durch ihre Größe und durch die feste Beschaffenheit ihrer Gewebe besonders zu histologischen Studien eignet. Als Vertreter der Acalephen wurde *Pelagia noctiluca* gewählt, da ihre Muskulatur fast gar nicht bekannt ist.

Wegen der radiären Symmetrie und des epithelialen Charakters der Medusengewebe war ich gezwungen, bei der Beschreibung der Präparate einige Bezeichnungen einzuführen, die nicht allgemein gebraucht werden. So wird bei der Beschreibung der Subumbrella von »radialen Schnitten« und »tangentialen Schnitten« gesprochen, da die üblichen Ausdrücke »Querschnitte« und »Längsschnitte« sich nicht anwenden lassen. Wenn man sich die immer mehr oder weniger concave Subumbrella in einer Ebene ausgebreitet denkt, so bestimmen die Worte »radial« und »tangential« die Schnitttrichtung eindeutig.

Der epitheliale Charakter der Medusengewebe erlaubt in jeder Gewebsschicht eine freie Oberfläche und eine dem Körperinnern zugekehrte Basis zu unterscheiden. Ich orientiere alle meine Figuren derart, daß die freie Oberfläche des Ectoderms nach oben, seine Basis nach unten liegt. Dementsprechend wird unter »Höhe der Zelle« die Entfernung ihrer Basis von der freien Oberfläche verstanden, während »Breite« und »Länge« der Zelle ihre Ausdehnung in der Ebene des Epithels bedeuten.

Zur Bezeichnung der Lage der einzelnen Teile des Medusenkörpers zum Ganzen werden die von O. und R. HERTWIG (1878) eingeführten Bezeichnungen gebraucht. Die genannten Autoren nennen alles, was dem Mittelpunkt der Scheibe näher liegt »proximal«, alles der Peripherie zu gelegene »distal«.

Einer Erläuterung bedarf ferner das Wort »Muskelfaser«, wie es hier gebraucht wird, da dasselbe wohl allgemein als Synonym von Muskelzelle gebraucht wird und bei der quergestreiften Muskulatur sogar zur Benennung eines ganzen Zellkomplexes dienen kann. Bei den Medusen läßt sich ein »Zellkörper« oder »Myoblast« von mehr oder weniger epitheliale Charakter, von einer anhängenden »contractilen Platte« oder »Faser« immer deutlich unterscheiden. Unter »Muskelfaser« verstehe ich im folgenden den contractilen, faserigen Teil der Muskelzelle im Gegensatz zum Zellkörper oder Myoblast.

O. und R. HERTWIG (1878) gebrauchen öfters das Wort »Muskel-fibrille« zur Bezeichnung der Muskelfaser, auch nennen sie die Ausläufer der Ganglienzellen »Nervenfibrillen«. Der modernen Nomenklatur gemäß, verstehe ich unter »Nervenfibrille« (bzw. Neurofibrille) die feinsten in einer Nervenfasern wahrnehmbaren Fibrillen und ebenso unter »Muskelfibrille« (bzw. Myofibrille) die feinsten Fibrillen, welche in einer Muskelfaser zu beobachten sind.

Literatur.

Die erste Arbeit von O. und R. HERTWIG (1878) enthält eine gründliche Besprechung der älteren Medusenliteratur. Da die Ansichten der Gebr. HERTWIG über die Arbeiten ihrer Vorgänger noch heutzutage als vollständig richtig angesehen werden können, ist es überflüssig, hier noch einmal auf diese ältere Literatur einzugehen. Ich beschränke mich daher auf die Besprechung der 1878 und später erschienenen Abhandlungen.

Im Jahre 1878 sind nicht weniger als fünf große Arbeiten über Medusenhistologie erschienen: C. CLAUS: »Acalephen«; C. CLAUS: »Über *Charybdea marsupialis*«; TH. EIMER: »Die Medusen physiologisch und morphologisch auf ihr Nervensystem untersucht«; O. und R. HERTWIG: »Das Nervensystem und die Sinnesorgane der Medusen«; E. F. SCHÄFER: »Observations on the nervous system of *Aurelia aurita*«. Zwei Jahre später erschien eine zweite Abhandlung von O. und R. HERTWIG, die eine wichtige Ergänzung der ersten bildet. Durch diese Arbeiten wurde die Medusenhistologie auf neue Bahnen geleitet.

Nach dem Jahre 1878 ist ein Stillstand auf diesem Gebiete eingetreten. Mit der Muskulatur und dem peripheren Nervensystem haben sich nur drei Forscher: R. v. LENDENFELD (1882, 1888), K. C. SCHNEIDER (1890, 1893) und R. HESSE (1895) eingehender beschäftigt. Außerdem hat sich A. BETHE (1903) in seinem Buch über »Allgemeine Anatomie und Physiologie des Nervensystems« über den subepithelialen Nervenplexus von *Rhizostoma Cuvieri* geäußert, und IDA HYDE (1902) hat eine kurze vorläufige Mitteilung über das Nervensystem von *Gonionemus Murbachii* publiziert.

Nach den übereinstimmenden Angaben aller dieser Autoren ist die ectodermale Muskulatur der Medusen fast ausschließlich auf die subumbrellare Seite der Glocke und auf die Tentakeln beschränkt. Nur bei den Acraspeden sollen spärliche glatte Muskelfasern in der Exumbrella vorkommen. Dieselben wurden von CLAUS (1878) bei *Charybdea* und von LENDENFELD (1882) bei *Cyanea Annaskala* gefunden. Auch berichtet LENDENFELD (1888), daß glatte Muskelfasern in der Exumbrella von *Cassiopea polipoides* (einer Rhizostomee) von KELLER (1883) gefunden worden sind, während sie andern Rhizostomeen vollständig fehlen.

Die circuläre Muskulatur der Subumbrella ist quergestreift, während die gesamte radiale Muskulatur aus glatten Muskelfasern

besteht. Nur EIMER (1878) will neben quergestreiften auch glatte Muskelfasern in der circulären Muskulatur der *Aealephen* (die er *Toponeuren* nennt) gefunden haben, und LENDENFELD (1882) hat quergestreifte Längsmuskelfasern in den Mundarmen von *Cyanea Annaskala* gefunden. Diese beiden Angaben bedürfen jedenfalls der Bestätigung. Die Tentakelmuskulatur besteht im allgemeinen aus glatten Muskelfasern. Quergestreifte Muskelfasern haben die Gebr. HERTWIG (1878) in den Tentakelwurzeln der *Ocellaten* (*Anthomedusen*) und LENDENFELD (1882) in den Tentakeln von *Cyanea* gefunden.

O. und R. HERTWIG (1878) haben festgestellt, daß die circuläre Velum- und Subumbrellamuskulatur der Hydromedusen nicht kontinuierlich ineinander übergehen, sondern immer durch einen muskelfreien Streifen voneinander getrennt sind, der vom unteren Nervenring eingenommen wird. Sie haben ferner gezeigt, daß sich in der Subumbrella der Medusen vier Schichten unterscheiden lassen, und zwar von innen nach außen: das Entoderm, die Stützlamelle, die Muskelfaserschicht und zu äußerst die Epithelzellen des Ectoderms, welche die Matrixzellen der Muskelfasern sind. Die epitheliale Muskulatur der Medusen erfährt in vielen Fällen weitgehende Veränderungen, die ebenfalls von den Gebr. HERTWIG studiert wurden. Die Stützlamelle mit den ihr ansitzenden Muskelfasern — die Muskellamelle — legt sich in Falten, die immer parallel der Richtung der Muskelfasern verlaufen und eine Vergrößerung ihrer Ansatzfläche bewirken. Die Furchen zwischen diesen Falten werden durch die wechselnde Höhe der Epithelmuskelzellen ausgeglichen, so daß die Epitheloberfläche glatt über sie hinwegzieht. Gleichzeitig und nach O. und R. HERTWIG infolge der Faltung der Muskellamelle treten die Epithelmuskelzellen von der Epitheloberfläche aus in die Tiefe und werden zu subepithelialen, ja zu »mesodermalen« Muskelzellen.

In der Subumbrella und im Velum aller untersuchten *Trachymedusen*¹ haben die Gebr. HERTWIG eine glatte oder in verschiedenem Grade gefaltete Muskellamelle gefunden, die von einer Schicht großer, flacher Epithelzellen, den Matrixzellen der Muskelfasern, bedeckt ist. In den Tentakeln und im Magenstiel von *Carmarina* haben sie die stärkste Faltung der Muskellamelle gefunden; eine

¹ Untersucht wurden von O. und R. HERTWIG (1878) unter den *Aeginiden*: *Aeginopsis mediterranea*, *Cunina lativentris* und *Cunina solmaris*; unter den *Trachynemiden*: *Rhopalonema velatum* und *Aglaura hemistoma*; unter den *Geryoniden*: *Carmarina hastata* und *Glossocodon mucronatum*.

Ausscheidung der Muskelzellen aus der Oberfläche »ob vollständig oder teilweise sei dahin gestellt«, war hier zu beobachten. In der Subumbrella von *Lizzia* (einer Ocellate) kommen echte Epithelmuskelzellen vor; nur in der Gegend der Radiärkanäle ist die Schicht der Muskelzellen von einer zweiten flachen, radiärstreifigen Epithelschicht bedeckt. Unter den Vesiculaten bildet die Muskelfaserschicht der Subumbrella bei *Octorchis* und *Phialidium* eine platte ungefaltete Schicht und wird nach außen von einer einzigen Schicht von Epithelzellen bedeckt; bei *Mitrocoma* und *Aequorea* legt sich die Muskellamelle, wenigstens in der Nähe des Schirmrandes, in Falten und die Schicht der Epithelmuskelzellen wird nach außen von einer zweiten, flachen Epithelschicht vollständig bedeckt. Die Epithelschicht ist auf Schnitten durch eine scharfe Linie von der unterliegenden Zellschicht gesondert, O. und R. HERTWIG halten diese Linie für den Querschnitt einer Membran und deuten sie in ihrer zweiten Arbeit (1880) als eine Stützlamelle, die mitten im Ectoderm ausgeschieden worden ist. »Man kann wohl sagen, daß durch die Bildung dieser Grenzscheide die Muskulatur von ihrem Mutterboden dem Ectoderm losgelöst und zu einer besonderen mesodermalen Lage geworden ist.« Eine theoretische Deutung dieser Tatsachen versuchen O. und R. HERTWIG zu geben, indem sie die Bildung eines selbständigen Muskelgewebes auf die Muskeltätigkeit zurückführen wollen (1880, S. 10). »Die untersuchten Medusen zeigen dem Gesagten zufolge in der Beschaffenheit ihrer Muskulatur sehr wesentliche Verschiedenheiten, die dadurch für uns von Interesse sind, daß sie verschiedene Stufen in der Ausbildung dieses Gewebes veranschaulichen. Bei einem Teil sind die Muskelzellen zugleich Epithelzellen, bei einem anderen ist eine Differenzierung in ein gesondertes ectodermales Epithel und eine gesonderte mesodermale Muskulatur eingetreten. Übergangsformen vermitteln zwischen beiden Extremen und deuten uns den Weg an, auf dem die Ausscheidung der Muskulatur erfolgt sein mag. Die Größenzunahme der Muskellamelle zwingt dieselbe, sich einzufalten. So scheiden zuerst einige der Muskelzellen von der Oberflächenschicht des Körpers aus; ihnen folgen die übrigen nach, während eine Epithellage über ihnen zur Entwicklung kommt. Ist diese Auffassung richtig, so ist in der Volumenzunahme der Grund zu suchen, daß sich vom Ectoderm eine besondere Muskellamelle abspaltet; da nun die Volumenzunahme in den engsten Beziehungen zum Gebrauch des Organs steht, so ist in letzter Instanz die Muskeltätigkeit als der Faktor

zu bezeichnen, der aus dem Epithelmuskelgewebe ein selbständiges Muskelgewebe macht.

Ich habe schon in meiner vorläufigen Mitteilung (1912) bemerkt, daß ich mit diesen Ansichten nicht einverstanden bin. Ohne vorzugreifen und meine eignen Befunde heran zu nehmen, glaube ich an den, von O. und R. HERTWIG (1880) selbst gegebenen Beispielen beweisen zu können, wie wenig ihre Schlußfolgerungen, was die Medusen angeht, berechtigt sind.

Als Beispiel eines Anfangsstadiums der Faltung wird das Velum von *Carmarina* angeführt (l. c. Taf. I, Fig. 19 und 20), deren Muskelzellen noch ganz epithelial geblieben sind; als Beispiel weiterer Entwicklung, die Muskulatur der Tentakel und des Manubriums von *Carmarina* (l. c. Taf. I, Fig. 14 und 16). Hier ist wegen der starken Faltung der Muskellamelle ein, wenigstens teilweiser Austritt der Muskulatur aus dem Epithel eingetreten. Der Vorgang des Austritts erreicht in der Subumbrella von *Aequorea* seinen Höhepunkt; hier ist die Muskulatur vom Ectoderm gleichsam abgespalten und repräsentiert ein gesondertes Muskelblatt (l. c. Taf. I, Fig. 15 und 18).

Auch wenn wir mit O. und R. HERTWIG annehmen, daß die Muskel-tätigkeit die Volumenzunahme der Muskulatur und die Faltung der Muskellamelle verursacht, so können wir in den angeführten Beispielen absolut keine Proportionalität zwischen der Faltung der Muskellamelle und der Ausscheidung der Muskelzellen aus dem Epithel finden. Im Gegenteil, wenn wir die gegebenen Abbildungen betrachten, so sehen wir, daß das Velum von *Carmarina* (l. c. Fig. 20) mit rein epithelialer Muskulatur eine ebenso stark, oder stärker gefaltete Muskellamelle hat, als die Subumbrella von *Aequorea*, (l. c. Fig. 18 und 15), wo ein »gesondertes Muskelblatt« vorkommt. Im Vergleich zeigen aber das Manubrium und die Tentakel von *Carmarina*, wo nach den eignen Worten der Verfasser der Austritt der Muskelzellen kein vollkommener ist, eine ganz enorme Faltung der Muskellamelle. Es kann hier wohl weder der Austritt der Muskelzellen aus der Oberfläche auf die Faltung der Muskellamelle zurückgeführt, noch die Muskel-tätigkeit als der Faktor bezeichnet werden, welcher aus dem epithelialen ein selbständiges Muskelgewebe macht.

EIMER (1878) hat die Faltung der Muskellamelle mit keinem Wort erwähnt, obwohl er sie bei *Carmarina* angetroffen haben muß. Auch CLAUS (1878) bemerkt in seiner Arbeit über Discomedusen nichts darüber, dagegen hat er in den Tentakeln von *Charybdea marsupialis* die stärkste überhaupt bei den Medusen bekannte Faltung der Muskel-

lamelle, und die vollkommenste Sonderung der Muskulatur vom ectodermalen Epithel gefunden. Es ist hier eine Abschnürung der Falten vom Ectoderm eingetreten, so daß die Muskelfasern in langgestreckten, kanalartigen Räumen liegen, die allseits von der mächtigen Gallertschicht der Tentakeln umgeben sind. CLAUS stellt ferner fest, daß die Muskelfasern den Wänden der Kanäle anliegen, während die zugehörigen Zellkörper und Kerne das Innere der Kanäle ausfüllen.

LENDENFELD (1882) ist der einzige Forscher, nach welchem in den Tentakeln und in der Subumbrella von *Cyanea* die Zwischenräume zwischen den Falten der Muskellamelle von den Muskelzellen nicht ausgefüllt werden, so daß die Epitheloberfläche sich ebenfalls in diese Räume einfaltet (l. c. Taf. XXX, Fig. 38; Taf. XXXIII, Fig. 74). Eigentümliche Verhältnisse sollen ferner in der Subumbrella von *Rhizostoma* (1888) herrschen: Die Muskellamelle ist hier gefaltet und die Muskelzellen liegen subepithelial; im Laufe der Entwicklung werden die Falten von Gallerte ausgefüllt und das Epithel zieht beim ausgebildeten Tier glatt über sie hinweg (l. c. Taf. XXVI, Fig. 96 und 97). Es wäre hier somit zwischen dem äußeren Epithel und der darunter liegenden Schicht von Muskelzellen Gallerte ausgeschieden. Weiterhin bemerkt LENDENFELD: »Bei andern Coelenteraten sind solche mesodermal gelagerte Muskelrinnen oder Röhren keineswegs selten. Sie wurden bei *Charybdea* von CLAUS, bei *Carmarina* von Gebr. HERTWIG, bei den Actinien von mir und von den Gebr. HERTWIG aufgefunden, und kommen auch sonst nicht selten vor.« Es liegt hier ein schweres Mißverständnis vor, LENDENFELD scheint das charakteristische an der Faltung der Muskellamelle nicht verstanden zu haben. Überall nämlich, wo eine Faltung bei den Coelenteraten vorkommt, bleiben immer die basalen Enden der Zellen der Gallerte zugewandt, das Innere der Muskelrinnen und der Muskelröhren wird stets nur von den Zellen selbst ausgefüllt. Die Gallertcylinder, welche R. v. LENDENFELD im Ectoderm der Subumbrella von *Rhizostoma* beschreibt, lassen sich somit mit keinen andern bei den Coelenteraten vorkommenden Gebilden vergleichen. R. HESSE (1895) hat seitdem gezeigt, daß wenigstens bei europäischen Rhizostomiden keine solche Gallertbildung im Ectoderm vorkommt.

Ob die Lage der Muskelzellen bei den Acalephen epithelial oder subepithelial ist, darüber scheint keine Einigkeit zwischen den verschiedenen Forschern zu herrschen. Aus den Angaben von CLAUS (1878) geht hervor, daß er bei *Discomedusen*¹ und bei *Charybdea*

¹ C. CLAUS hat *Aurelia*, *Chrysoora*, *Discomedusa*, und *Rhizostoma* untersucht.

ausschließlich epitheliale Muskelzellen in der Subumbrella gefunden hat. EIMER (1878) behauptet ebenfalls, daß bei allen Acalephen¹ (von ihm Toponeuren genannt) epitheliale Muskelzellen in der Subumbrella auftreten, während LENDENFELD (1882, 1888) in der gesamten circulären und radialen Muskulatur der untersuchten Acalephen² nur subepitheliale Zellen gefunden hat. Echte Epithelmuskelzellen fand er nur auf der Exumbrella von *Cyanea Annaskala*. Es wird die Aufgabe zukünftiger Forschungen sein, in jedem einzelnen Fall festzustellen, wie die Verhältnisse liegen, denn es scheint von vornherein wahrscheinlich, daß bei den Acalephen ebenso wie bei den Hydromedusen eine große Mannigfaltigkeit in der Lage und in der Gestalt der Muskelzellen herrschen muß.

Bisher wurde von R. HESSE (1895) der mikroskopische Bau der circulären Muskulatur der Subumbrella von *Rhizostoma Cuvieri* aufgeklärt. In der Subumbrella dieser Meduse wechseln Stützzellen mit Muskelzellen ab. Die Stützzellen liegen an der Epitheloberfläche verschmälern sich basalwärts und reichen bis zur Stützlamelle, während die zwischen ihnen liegenden Muskelzellen eine breite Basis haben und sich mit ihren spitzen äußeren Enden zwischen die Stützzellen einkeilen³. Über das Verhältnis der Körper der Muskelzellen zu der darunter liegenden Muskelfaserschicht sagt HESSE: »An ihrem unteren Ende tragen sie quergestreifte Muskelfasern; diese sind flachgedrückte Bänder, die mit ihrer schmalen Seite den Zellen ansitzen und bei radiären Schnitten durch den Medusenschirm quergeschnitten werden; in ihrer Längserstreckung reichen diese Muskelbänder über eine Zelle nach beiden Seiten hinaus und verlaufen unter den benachbarten Zellen weiter, so daß nicht alle vier oder fünf Muskelquerschnitte, welche man unter einer Zelle liegen sieht, organisch zu dieser Zelle gehören, sondern auch von Nachbarzellen stammen können; es ist anzunehmen, daß jeder Zelle nur ein Muskelband zukommt (EIMER).«

Dies ist eine der wenigen klaren Angaben über das Verhältnis

¹ TH. EIMER scheint vor allem die Muskulatur von *Cyanea* und *Pelagia* untersucht zu haben.

² R. v. LENDENFELD hat *Cyanea Annaskala* und die australischen Rhizostomiden: *Pseudorhiza aurosa*, *Phylorhiza punctata* und *Crambessa mosaica* untersucht.

³ Ich habe diese Befunde von HESSE an Schnitten kontrolliert und kann sie mit aller Bestimmtheit bestätigen. Es muß hier noch hervorgehoben werden, daß in der Abbildung, welche BETHE (1903) von einem Schnitt durch die Subumbrella von *Rhizostoma* gibt, die Muskelverhältnisse vollständig falsch eingezeichnet sind, wie aus einem Vergleich mit der Abbildung von HESSE hervorgeht.

vom Zellkörper zur Muskelfaser, welche in der Medusenliteratur vorkommen.

O. und R. HERTWIG (1878) geben nur zwei Abbildungen von isolierten echten Epithelmuskelzellen; und diese beziehen sich auf die Muskulatur der Tentakeln und der Subumbrella von *Lizzia*, wo eine ungefaltete Muskellamelle vorkommt. 1880 schreiben sie über die Muskelzellen der Medusen im allgemeinen (l. c. S. 8): »Die zu den Muskelfibrillen gehörenden Zellen sind meist protoplasmareiche Körper, welche die Muskellamelle von außen bedecken. Hierbei läßt sich nicht entscheiden, wieviel contractile Substanz von dieser, wieviel von jener Zelle gebildet worden ist.«

Einen klaren Ausdruck gibt demselben Gedanken CLAUS (1878) bei der Besprechung der Ephyra von *Aurelia aurita* (l. c. S. 19): »Daß die Muskelzellen dem Ectoderm angehören und in der Tiefe desselben die Faserstränge erzeugt haben, kann meines Erachtens keinem Zweifel unterliegen. Mit Überosmiumsäure und Pikrocarmin behandelte, in Glycerin oder Kanadabalsam aufgehellte Präparate geben vortreffliche Bilder, an denen man sich davon überzeugt, daß die zugehörigen Zellen als flache, mit deutlichem Kern versehene membranlose Zellen an der Außenseite aufliegen und ein fast kontinuierliches Epithel darstellen, zwischen und über dem jedoch noch zahlreiche Nesselkapseln hervortreten. Freilich ist die Beziehung der langen, dicht nebeneinander verlaufenden Fasern zu den einzelnen Elementen schwer zu bestimmen und kaum zu entscheiden, ob jede lange Faser zu einer in ihrem Verlaufe anliegenden Zelle mit Kern gehört, wofür besonders Zerpupfungspräparate sprechen, oder ob die tiefere Protoplasmaschicht des Epithels in continuo die Muskelfaserlage ausgebildet hat.« Die wenigen in den Arbeiten von C. CLAUS zerstreuten Abbildungen isolierter Epithelmuskelzellen zeigen immer eine Muskelfaser, welcher ein Zellkörper ansitzt.

Eingehender hat sich mit dieser Frage EIMER (1878) beschäftigt. Von den untersuchten Acalephen berichtet er, daß die Epithelzellen in gleicher Weise mit den spindelförmigen Muskelfäden in Verbindung stehen, wie die von KLEINENBERG beschriebenen Ectodermzellen von *Hydra*, nur sind hier die Muskelfäden quergestreift. Er gibt dabei zwei Abbildungen der hohen cylinderförmigen Epithelmuskelzellen von *Pelagia*. Während O. und R. HERTWIG über die Muskulatur der Subumbrella von *Carmarina* nur sagen, daß die Muskelfaserschicht von einer Lage flacher Epithelzellen bedeckt ist, konnte EIMER feststellen, daß jede Epithelzelle mit mehreren quergestreiften Muskelfasern in Verbindung steht, und bei der Maceration mit ihnen isoliert wird.

Dieser an sich so interessante Befund blieb vollständig unbeachtet, vielleicht weil TH. EIMER bei diesem Anlaß an der Basis der Epithelzellen merkwürdige stabähnliche Fortsätze beschreibt, welche den Zellen in großer Anzahl — 15 und mehr — ansitzen, und die Verbindung mit den Muskelfasern vermitteln sollen, »so daß ein Bild hervorgebracht wird, welches man ungefähr mit einer Flimmerzelle vergleichen könnte, die statt der feinen Wimperhaare grobe Stäbe tragen würde (l. c. S. 233). Das Vorkommen solcher Fortsätze scheint von vornherein unwahrscheinlich und die betreffenden Figuren sehen etwas phantastisch aus.

In Anschluß an die Entdeckung, daß bei *Carmarina* eine Epithelzelle mit mehreren Muskelfasern in Verbindung steht, bespricht EIMER das Problem des Zusammenhangs von Zellkörper und Muskelfaser folgendermaßen (l. c. S. 234): »Es fragt sich nur, ist wirklich eine einzelne Zelle mit zahlreichen Muskelbändern organisch verbunden, oder bildet sie nur mit einem einzigen derselben eine Einheit, während die übrigen von benachbarten Zellen nur übergreifen und vielleicht sekundär erst mit den Nachbarn in Verbindung treten. Daß ein Übergreifen je eines Muskelbandes auf mehrere Zellen statthaben muß, ist wegen des großen Unterschiedes im Breitendurchmesser der Bänder selbstverständlich, und so möchte man zu der Auffassung hinneigen, daß zu jeder Zelle nur je ein Muskelband ursprünglich gehöre, mit ihr ein ganzes bilde. Dem scheint aber die Verbindung aller Bänder mit je einer Zelle direkt zu widersprechen. Auch wäre der dritte Fall möglich, daß nicht alle über eine Zelle weglaufernden Muskelbänder, aber doch mehrere derselben zu dieser organisch gehören. Mag dem sein wie es wolle, jedenfalls haben wir in diesen eigenartig gebauten Elementen nach Analogie der bei andern Medusen beschriebenen Verhältnisse Neuromuskelzellen vor uns.«

Es scheint jedenfalls sicher, daß in manchen Fällen (so z. B. bei *Lizzia* nach O. und R. HERTWIG, bei *Cyanea* und *Pelagia* nach EIMER, bei australischen Rhizostomeen nach LENDENFELD, und bei *Rhizostoma Cuvieri* nach HESSE), eine Zelle nur eine Muskelfaser bildet, und daß letztere mit keiner andern Zelle in Verbindung steht. Bei der großen Mehrzahl der Medusen müssen die Verhältnisse aber erst aufgeklärt werden¹.

¹ K. C. SCHNEIDER (1893) sagt in einer Stelle seiner Abhandlung, daß das Verhältnis von Zellkörper und Muskelfaser nicht zu ermitteln ist, schreibt aber a. a. O.: »Auch die contractile Faser kann des Zusammenhanges mit Zellen entbehren.«

Alle Forscher (seit 1878) fanden bei den Medusen, sowohl bei den Hydromedusen, wie bei den Acalephen, einen subepithelialen Nervenplexus in der Subumbrella, der aus Ganglienzellen und ihren Ausläufern zusammengesetzt ist, und zwischen Epithel und Muskelfaserschicht liegt. Die Medusenliteratur ist reich an Abbildungen dieses Plexus; (SCHÄFER [1878], CLAUS [1878], EIMER [1878], O. und R. HERTWIG [1878], LENDENFELD [1882, 1888], SCHNEIDER [1893], HESSE [1895]), trotzdem ist ein wichtiger Punkt noch nicht definitiv aufgeklärt worden, nämlich: ob und wie die Ganglienzellen miteinander zusammenhängen.

Gegen das Vorkommen von Anastomosen zwischen den Ausläufern verschiedener Ganglienzellen des Plexus von *Aurelia aurita*, spricht sich ganz kategorisch SCHÄFER (1878, S. 565) aus: "If we trace out the course of the individual nerve-fibres more closely (as has been done in the fibres XX in fig. 11—16), we are struck with certain remarkable facts. In the first place, each fibre is entirely distinct from, and nowhere structurally continuous with any other fibre. Secondly each fibre is provided with a bi-polar nerve-cell (fig. 13), which is interpolated in or near the centre of the fibre, each end of the fibre representing the prolongation of one of the poles of the nerve-cell. Thirdly, each nerve-fibre is of limited length (seldom exceeding 4 mm from end to end) and in most cases tapers at either extremity to a gradual termination. Lastly it may be mentioned that the fibres are rarely branched and when they are so (as in Fig. 12) the branches do not join with other nerve-fibres, but after a longer or shorter course end in a tapering extremity like the unbranched fibres." Obwohl die Fasern nach SCHÄFER nie miteinander verschmelzen, kommen sie durch Verflechtung in innige Berührung miteinander: "So that though there is no anatomical continuity abundant opportunity is afforded for inductive action, whether electrical or of some other kind."

CLAUS (1878, 1) äußert sich gar nicht über den Zusammenhang der Ganglienzellen untereinander im subumbrellaren Plexus der Discomedusen. Über den Nervenplexus der Subumbrella von *Charybdea marsupialis* schreibt er auf Seite 25: »Anastomosen zwischen Fibrillen benachbarter Ganglienzellen habe ich nicht mit Sicherheit nachgewiesen, obwohl die Existenz derselben kaum zu bezweifeln ist.«

Etwas unsicher sind die Aussagen von R. HESSE (1895) über den Plexus von *Rhizostoma*, denn obwohl aus seiner Beschreibung klar hervorgeht, daß er nie Anastomosen gesehen hat, konnte er auch eine freie Endigung von Nervenfasern nie finden, »obwohl man solche

sicher erwarten mußte«. TH. EIMER (1878) berichtet, daß er zahlreiche Anastomosen zwischen Ausläufern verschiedener Ganglienzellen in der Subumbrella von *Carmarina* gefunden hat. Auch O. und R. HERTWIG (1878) schreiben vom subumbrellaren Nervenplexus dieser Meduse: »Zwischen benachbarten Ganglienzellen haben wir in einzelnen Fällen Anastomosen wahrgenommen (Taf. IV, Fig. 13)«. Da sie bei keiner andern Hydromeduse Anastomosen beschreiben, scheinen sie dieselben nur bei *Carmarina* bemerkt zu haben.

Jedenfalls wurden bei Acalephen von den älteren Forschern nirgends sichere Anastomosen gefunden. Nur LENDENFELD (1882, 1888) steht dazu in schroffem Gegensatz. Er beschreibt echte Nervenetze bei den australischen Rhizostomeen. Es ist mir unmöglich, hier ausführlich zu begründen, warum ich LENDENFELDS Angaben über das periphere Nervensystem der Medusen für unzuverlässig halte. Es mögen hier nur einige Punkte hervorgehoben werden: Der Verlauf der Nervenfasern in der Subumbrella der australischen Rhizostomeen soll nach seinen Angaben ganz verschieden von dem aller andern Acalephen (auch der europäischen Rhizostomeen) sein, es sollen nämlich die Nervenfasern auf der äußeren Kante der Stützlamellenleisten verlaufen; während alle Autoren ausschließlich bi-polare Ganglienzellen in der Subumbrella der Acalephen fanden, beschreibt R. v. LENDENFELD nur multipolare; außer den großen Ganglienzellen fand er noch kleine Kerne in den Verlauf der Nervenfasern eingeschaltet und bildet die Nervenetze als abwechselnd aus großen und kleinen Ganglienzellen zusammengesetzt ab, — während die letzteren wahrscheinlich nur Varicositäten sind; usw.¹.

LENDENFELD beschreibt Sinneszellen in der Subumbrella der Acalephen. Auch HYDE (1902) fand mit Hilfe der vitalen Methylenblaufärbung Sinneszellen in der Subumbrella und im Manubrium von *Gonionemus murbachii*. Dies sind die zwei einzigen Angaben über

¹ Merkwürdige Ganglienzellen schildert LENDENFELD (1888) bei *Pseudorhiza aurosa* (l. c. Fig. 83, 84); sie sind mit mehreren dickeren protoplasmatischen Ausläufern versehen. »Einem Ende der Zelle genähert, liegt der ovale Kern, dieser wird von einer wohlbegrenzten Lage körnchenfreien Protoplasmas umgeben, welches gegen das körnige Plasma hin durch eine feine Membran abgegrenzt erscheint. Ob eine solche Membran wirklich existiert, kann ich nicht entscheiden. Die körnchenfreie Hülle des Zellkernes zieht sich in einen der Oberfläche der Zelle zustrebenden Zipfel aus, der sich über die Zelle hinaus in einen langen, varicösen, weithin zu verfolgenden, stets unverzweigten Faden fortsetzt . . . Es dürfte die Annahme erlaubt sein, daß der varicöse Faden als zuleitender und die übrigen als ableitende Nerven anzusehen sind.«

das Vorkommen von Sinneszellen in der Subumbrella, welche in der Literatur vorhanden sind. An den Tentakeln der Medusen wurden Sinneszellen häufiger gefunden (O. und R. HERTWIG [1878], CLAUS [1878], LENDENFELD [1882]); auch ist das Vorkommen von Ganglienzellen in demselben öfters festgestellt worden.

Eine spezifische Neurofibrillenmethode ist bisher nur ein einziges Mal auf die Medusen angewandt worden, und wie es scheint mit hervorragendem Erfolg. BETHE (1903) hat mit Salpetersäure fixierte Schnitte durch die Subumbrella von *Rhizostoma* mit Toluidinblau gefärbt, und berichtet in seinem Buch über »Anatomie und Physiologie des Nervensystems«, daß in den Ganglienzellen und Nervenfasern des subumbrellaren Nervenplexus dieser Meduse zahlreiche Nervenfasern verlaufen, und die Ganglienzellen Gitterbildungen enthalten, wie sie aus denen höherer Tiere bekannt sind. Er sah ferner einzelne Fibrillen aus den Nervenfasern in das umgebende Gewebe austreten, und gegen die Muskelfaserschicht oder auch gegen die Oberfläche ziehen, woraus er auf das Vorkommen freier Nervenendigungen im Epithel schließt. Ferner behauptet BETHE, daß Anastomosen zwischen den Ganglienzellen mittels ihrer Fortsätze stattfinden und der Plexus von *Rhizostoma* somit ein echtes Nervenetz bilde.

Dem subumbrellaren Nervenplexus wurde von allen Forschern eine motorische Funktion zugeschrieben. Jedoch fehlt dieser Auffassung so wahrscheinlich sie auch sein mag, ein tatsächlicher Beweis; denn die Verbindung von Muskel und Nerv wurde bei den Medusen bis heutzutage noch nie beobachtet. Die Gebr. HERTWIG (1878) äußern sich folgendermaßen über die Innervierung der Muskulatur (S. 132): »Weniger erfolgreich sind unsre Bemühungen gewesen, die Endigungsweise der Nerven in der Muskulatur durch direkte Beobachtung festzustellen; da wir die feinen Fäserchen zwar zwischen die als Muskelkörperchen fungierenden Epithelzellen und die Muskelfibrillen eintreten sahen, aber nicht bis zu ihrem Ende verfolgen konnten. Wer jedoch mit dem heutigen Standpunkt der Frage nach der Nervenendigung im Muskel vertraut ist, wird uns zugeben müssen, daß auch bei höheren Tieren dieselbe keineswegs gelöst ist.«

CLAUS (1878, 1) sieht in dem physiologischen Verhalten der quergestreiften Muskulatur der Medusen einen Beweis für die motorische Funktion der Nervenfasern der Subumbrella (S. 27): »Denn wenn wir auch für das körnige Plasma der Ectodermzelle, welche genetisch als integrierender Teil zu der quergestreiften Muskelplatte gehört, eine selbständige Reizbarkeit, und die Fähigkeit unabhängig von nervösen

Elementen auf die Kontraktion der Muskelfasern einzuwirken, voraussetzen, ähnlich wie sie beim mangelnden Nervensystem der sogenannten Neuromuskulatur beizulegen ist, so stimmt doch die Reaktion, welche die quergestreifte Ringmuskellage auf elektrische Reize und insbesondere bei Anwendung des Induktionsstromes, eventuell von Stromschlingen desselben zeigt, so auffallend mit dem Verhalten des quergestreiften und nervenhaltigen (nicht curarisierten) Muskels der Vertebraten überein, daß wir schon aus diesem Grunde das Vorhandensein motorischer Nervenfasern in dem Schirmmuskel der Acalephen als ziemlich sicher annehmen dürfen. «

Die Angaben E. F. SCHÄFERS über Endigung von Nervenfasern beziehen sich auf die Enden der dicken, von den Ganglienzellen abstehenden Nervenfasern, deren Verzweigungen er ganz übersehen hat. Da die Innervation durch die dünnsten Verzweigungen der Nervenfasern besorgt wird, so brauchten wir auf die diesbezüglichen Befunde E. F. SCHÄFERS nicht einzugehen.

Seit dem Jahre 1878 ist zur Frage über die Innervierung der Muskulatur der Medusen nichts beigetragen worden, sie steht bis heute auf dem Punkt, auf den sie durch O. und R. HERTWIGS und CLAUS' Arbeiten befördert wurde.

Wie aus dieser Zusammenfassung hervorgeht, ist unsre Kenntnis der Muskulatur und des peripheren Nervensystems der Medusen eine noch sehr unvollkommene. Am wenigsten sind die Verhältnisse bei den Acalephen bekannt. Die Angaben verschiedener Forscher über die epitheliale oder subepitheliale Lage der Muskelzellen, die Faltung der Muskellamelle, ja sogar über die Zahl der Fortsätze der Ganglienzellen, sind voll von Widersprüchen. Die Muskulatur und das periphere Nervensystem der Hydromedusen sind besser erforscht worden, jedoch bleibt auch hier das Verhältnis der Myoblasten zu den Muskelfasern in den gefalteten und stark veränderten Teilen der Muskulatur so gut wie unbekannt. Vor allem ist aber der Zusammenhang von Muskel und Nerv bei keiner Meduse festgestellt worden, und über den Zusammenhang der Ganglienzellen untereinander wissen wir in den allermeisten Fällen ebenfalls gar nichts.

Trotzdem dienten gerade die Muskulatur und das Nervensystem der Medusen den Autoren der 70er Jahre als Ausgangspunkt für Hypothesen, welche sich mit der phylogenetischen Entstehung des Muskel- und Nervensystems und mit dem Zusammenhang von Muskel- und Nerv beschäftigten. Unzweifelhaft hat sogar das theoretische Interesse, welches diese Fragen zu jener Zeit erweckten, als Anregung zum Stu-

dium des Nerven- und Muskelsystems der Medusen gedient. Man glaubte bei den Coelenteraten der Lösung der Frage am nächsten kommen zu können, weil sie die niedrigsten Metazoen sind, und das primitivste Muskel- und Nervensystem besitzen. Den klarsten Ausdruck haben O. und R. HERRWIG (1878,) diesem Gedankengang gegeben: »Wie bei der vergleichend anatomischen Stellung der Medusen nicht anders zu erwarten war, haben sich im Bau ihres Nervensystems und ihrer Sinnesorgane bei näherer Untersuchung so außerordentlich primitive Verhältnisse ergeben, wie sie bisher in keiner andern Tierabteilung beobachtet worden sind. Die ermittelten Tatsachen sind daher geeignet, auf die komplizierten Einrichtungen der höheren Tierstämme ein Licht zu werfen und hier auch neue Gesichtspunkte zur Lösung der Frage nach der ersten Entstehung des Nervensystems im Tierreich zu bieten.«

Die älteste unter den Theorien, welche, von den bei Coelenteraten herrschenden Verhältnissen ausgehend, die Entstehung des Muskel- und Nervensystems der höheren Tiere zu erklären versuchen, ist die »Neuromuskeltheorie« von KLEINENBERG (1872), welche er in seiner berühmten Hydra-Monographie dargelegt hat. Als Ausgangspunkt für seine Hypothese gebraucht er die von ihm entdeckten Epithelmuskelzellen, die er »Neuromuskelzellen« nennt. KLEINENBERG hat das Nervensystem von *Hydra* übersehen und wollte in jeder »Neuromuskelzelle« nervöse und muskulöse Eigenschaften vereinigt sehen. Dem epithelialen Zellkörper schrieb er die Fähigkeit zu, Reize zu empfangen und auf den basalen contractilen Teil der Zelle zu übertragen. Er stellte ferner die Hypothese auf, daß die Muskulatur und das Nervensystem der höheren Tiere auch aus einem einheitlichen Neuromuskelsystem entstehen, indem sich aus dem epithelialen Zellkörper Sinneszelle und Nerv, — aus der contractilen Platte die Muskelfaser differenziert. Nach dieser Hypothese würden somit Muskel und Nerv aus einer und derselben Zelle entstehen und der Zusammenhang zwischen ihnen wäre ein primärer.

Unter den Coelenteratenforschern sind E. v. BENEDEN (1874) und EIMER (1878) Anhänger der KLEINENBERG'schen Neuromuskeltheorie. EIMER hat mit wenig Erfolg versucht, seine Befunde an Medusen mit dieser Theorie in Übereinstimmung zu bringen.

Eine andre Hypothese hat CLAUS (1878) aufgestellt. Er behauptet, daß Muskel und Nerv aus verschiedenen Zellen entstehen und erst sekundär miteinander in Verbindung treten. Aus den Neuromuskelzellen, welche an sich reizbar sind, und als Ersatz eines Nervensystems

dienen, soll sich die Muskulatur der höheren Tiere, aus besonderen Zellgruppen des Ectoderms die Sinneszellen differenzieren, und erst sekundär ein Zusammenhang zwischen beiden zustandekommen.

O. und R. HERTWIG (1878) endlich wollen Muskel und Nerv aus verschiedenen Zellen entstehen sehen, wobei aber der Zusammenhang zwischen ihnen primär sein soll. In einer einfachen Zelllage treten die Zellen miteinander in Verbindung. Manche von ihnen differenzieren sich dann zu Muskelzellen, andre zu Sinneszellen, noch andre, indem sie besonders zahlreiche Verbindungen eingehen — zu Ganglienzellen. Die nächste Stufe der Entwicklung besteht darin, daß sich die Sinneszellen zu Sinnesorganen vereinigen, und im Zusammenhang damit sich nervöse Bezirke von mehr indifferenten trennen. In der dritten und höchsten Ausbildungsstufe werden zuerst die Muskulatur und das periphere Nervensystem, später auch das centrale Nervensystem vom Ectoderm in die Tiefe verlegt.

Auf eine Kritik dieser vielfach besprochenen und so gut bekannten Hypothesen will ich mich nicht einlassen, da ich selbst zur Frage über die Entstehung des Muskel- und Nervensystems, auch nicht den kleinsten Beitrag bringen kann. Das Studium der Medusenhistologie eignet sich zur Lösung dieser Frage nicht. Das Muskel- und Nervensystem der Medusen ist zwar sehr primitiv, aber Ganglien-, Sinnes- und Muskelzellen sind bei erwachsenen Tieren bereits differenziert, und die Verbindung von Muskel und Nerv hergestellt. Wie diese Differenzierung und diese Verbindung entstanden sind, darüber lassen sich nur Vermutungen aussprechen, solange man beim Studium der geschlechtsreifen Medusen bleibt. Das Studium von Entwicklungsstadien könnte für die Lösung der Frage sehr fruchtbar sein, wie es am besten die Untersuchungen von TH. SCHAEPPi (1904) an jungen Siphonophoren beweisen. Er fand, daß die Epithelzellen schon in den frühesten Entwicklungsstadien untereinander durch Protoplasmafäden verbunden sind, daß also ihr Zusammenhang ein primärer ist. Etwas später differenzieren sich gleichzeitig die Ganglienzellen und Muskelfasern. Vom Moment an, wo man die Ganglienzellen von den sie umgebenden Zellen unterscheiden kann, stehen sie in kontinuierlichem Zusammenhange unter einander. Die Verbindung zwischen Muskel und Nerv wird wegen der großen Dünne der Nervenendfäserchen erst auf späteren Entwicklungsstadien sichtbar. Sobald aber die Nervenendfäserchen zu unterscheiden sind, läßt sich auch mit aller Deutlichkeit ihre Endigung im Protoplasma der Epithelzellen konstatieren. »Nirgends konnte ich dagegen« — schreibt TH. SCHAEPPi — »eine Andeutung

davon finden, daß die Endfasern auswachsen, daß sie also mit andern Worten eine Zeit lang frei endigen, um erst später mit den Epithelzellen in Verbindung zu treten.« Die erhaltenen Resultate faßt TH. SCHAEPPPI in folgender Weise zusammen:

- 1) »Die Ganglienzellen stehen sowohl untereinander als auch mit den Epithelzellen in kontinuierlichem Zusammenhang; nirgends findet ein bloßer Kontakt statt.«
- 2) »Alle unsre Befunde deuten darauf hin, daß dieser Zusammenhang ein primärer, d. h. von Anbeginn der Entwicklung an bestehender ist, daß also mit andern Worten Muskel und Nerv ab origine miteinander verbunden sind.«
- 3) »Die Epithelzellen stehen von frühesten Entwicklungsstadien miteinander in Zusammenhang.«
- 4) »Nervensystem und Muskulatur gelangen gleichzeitig zur Entwicklung.«

Nichts könnte klarer und mehr eindeutig sein, und nichts stärker für die Richtigkeit der HERTWIGSchen Theorie sprechen. Es ist zu bedauern, daß der Verfasser seine Arbeit nur mit ganz schematischen Abbildungen versehen hat, und daß er gar nichts über die gebrauchten Untersuchungsmethoden berichtet, so daß man gezwungen ist, seine Angaben kritiklos anzunehmen, ohne über mögliche Fehlerquellen orientiert zu sein.

Technik.

Dem Beispiel der älteren Forscher folgend, habe ich beim Studium der Medusenhistologie neben der gewöhnlichen Schnittmethode auch *Maceration* gebraucht.

Der Vorteil der *Macerationspräparate* liegt im allgemeinen darin, daß sie die Gestalt der einzelnen Zellen zu erkennen erlauben. Bei den Medusen, deren Gewebe sich durch außerordentlich dünne Zellwände und durch ein faseriges, von zahlreichen *Vacuolen* durchsetztes Plasma auszeichnen, hat die *Maceration* noch den großen Vorteil, daß sie dies Vorkommen von Zellgrenzen in *syncytial* aussehenden Geweben festzustellen erlaubt.

Ich habe die verschiedensten *Macerationsmethoden* ausprobiert, um schließlich zu der HERTWIGSchen *Osmium-Essigsäure* zurückzukommen, welche bei den Medusen ganz entschieden die besten Resultate gibt.

»Wir verfahren« — schreiben O. und R. HERTWIG (1878, S. 5) — »gewöhnlich in der Weise, daß wir die zu behandelnden Objekte je

nach ihrer Größe 2—3 Minuten in einer Mischung von 0,2% Essigsäure und 0,05% Osmiumsäure zu gleichen Teilen brachten, und mit 0,1% Essigsäure öfters auswaschen, bis die geringsten Mengen freier Osmiumsäure entfernt wurden. Die Präparate blieben dann einen Tag lang in einer 0,1%igen Essigsäurelösung, wurden darauf mit reinem Wasser ausgewaschen, mit BEALESchem Carmin gefärbt und in Glycerin aufbewahrt.«

Die Anwendung dieser Methode bietet dem Techniker große Schwierigkeiten, denn erstens haben verschiedene Nebenumstände, so z. B. die Temperatur den größten Einfluß auf ihren Erfolg und zweitens muß für jede Medusenart die Dauer der Fixation in Osmium-Essigsäure, sowie die Dauer der macerierenden Wirkung der Essigsäure experimentell festgestellt werden.

Wenn die Temperatur nicht niedriger als 15° C ist, muß z. B. *Pelagia* etwa 6—8 Stunden, *Carmarina* mindestens 24, *Neoturris* und *Aequorea* etwa 12—18 Stunden in 0,1%iger Essigsäure liegen bleiben. Die Dauer der Maceration muß auch nach dem zu macerierenden Gewebe geändert werden: am leichtesten macerieren die Nervenringe und das Nesselgewebe, am schwierigsten die quergestreifte Muskulatur.

O. und R. HERTWIG haben ihre Macerationspräparate mit BEALESchem Carmin gefärbt. Obwohl ich verschiedene Carmingemische (auch das BEALESche Carmin), ausprobiert habe, gebe ich entschieden den Hämatoxylinfarbstoffen den Vorzug. Besonders gute Dienste hat mir das Hämatein IA nach APATHY geleistet, denn es differenziert am schärfsten verschiedene Zellbestandteile und blaßt in Glycerin nicht ab.

Das macerierte Material kann in Glycerin monatelang ohne merkliche Veränderung aufbewahrt werden. Die mit Paraffin oder Schutzleistenkitt eingeschlossenen Präparate halten sich ebenfalls recht gut.

Die Präparate wurden durch Zerpupfen eines Stückchens Gewebe auf dem Objektträger und Zerklopfen unter dem Deckgläschen angefertigt. Beim Zerklopfen muß eine genügende Menge Flüssigkeit unter dem mit Wachsfüßchen gestützten Deckgläschen vorhanden sein, da die Zellen durch die Vibration der Flüssigkeit und nicht durch Zerdücken isoliert werden sollen. Neben der Maceration ist die Schnittmethode zum Studium der Medusenhistologie unentbehrlich, da nur auf Schnitten eine Übersicht über das Gewebe als Ganzes gewonnen und die Lage der einzelnen Zellen im Gewebe erkannt werden kann.

Wegen der großen Zartheit der Medusengewebe sind die osmiumsäurehaltigen und deshalb härtend wirkenden Fixierungsflüssigkeiten zu bevorzugen. Die besten Dienste hat mir die schwache FLEMMING-

sche Lösung geleistet. Außerdem wurde für *Carmarina* eine 6%ige Sublimatlösung in Seewasser, sowie eine in der zoologischen Station zu Villefranche viel gebrauchte Mischung von Sublimat-Formol-Eisessig gebraucht¹. Die meisten Medusen lassen sich mit Sublimat nicht fixieren, da sie im Jodalkohol zu sehr schrumpfen. Es empfiehlt sich, womöglich ganze Tiere, oder wenigstens große Gewebstücke zu fixieren, da die Gewebe in der Nähe der Schnittfläche unerwünschte Veränderungen erleiden. Das Auswaschen des Materials nach Fixierung mit FLEMINGScher Lösung bietet große Schwierigkeiten, da fließendes Wasser die Epithelien der Medusen ablöst. Beim Einbetten habe ich mich ausschließlich der kombinierten Celloidin-Paraffin-Methode nach APATHY bedient. Sie hat gegenüber der gewöhnlichen Paraffinmethode den Vorteil, daß die Gewebstücke im Thermostat nicht schrumpfen; — auch lassen sich die nesselzellhaltigen Teile der Gewebe viel besser als in Paraffin schneiden. Man kann bei Anwendung dieser Methode 5 μ dicke Schnitte immer bequem herstellen und ich konnte, wenn notwendig, 3 und 2 μ dicke Schnitte erhalten.

Aus dem absoluten Alkohol werden kleine Gewebstücke für mehrere Stunden in eine Mischung von gleichen Teilen von absolutem Alkohol und Äther gebracht; dann für 24 Stunden in eine Mischung von $\frac{1}{5}$ konz. Celloidinlösung und $\frac{4}{5}$ Alkoholäther übertragen, für weitere 24 Stunden in eine zweite Mischung, die $\frac{1}{3}$ konz. Celloidinlösung und $\frac{2}{3}$ Alkoholäther enthielt. Aus der zweiten Celloidinlösung wurden sie zum Härten direkt für 24 Stunden in Chloroform gebracht. Aus dem Chloroform wurde in gewöhnlicher Weise durch Chloroformparaffin in Paraffin eingebettet. Es muß Paraffin von 56° Schmelzpunkt gebraucht werden. — Wichtig ist dabei, daß so wenig wie möglich überflüssiges Celloidin eingebettet wird. Es wurde mir freundlichst von Herrn Dr. DAVIDOFF ein Kunstgriff gezeigt, welcher beim Übertragen aus der zweiten Celloidinlösung in Chloroform sehr nützlich ist. Das Gewebstückchen wird auf einem Deckgläschen, welches mit einer dünnen Paraffinschicht bedeckt ist, ausgebreitet und mit demselben ins Chloroform geworfen. Das flüssige Celloidin breitet sich auf dem Deckgläschen aus, und kann nach der Erhärtung geeignet abgeschnitten werden.

Von den verschiedenen versuchten Färbungsmethoden haben sich

¹ Zusammensetzung: 6%iges Sublimat 45 ccm
 Eisessig 5 »
 Formaldehyd. . . 2 »
 Wasser 50 »

vor allem die Eisenhämatoxylinmethode nach HEIDENHAIN, und die Fuchsin-Anilinblau-Orange-Methode nach MALLORY bewährt. Zur Kontrolle wurde immer Hämatoxylin-Eosin gebraucht. Das Eisenhämatoxylin bringt wie gewöhnlich die Kern- und Plasmastrukturen, die Querstreifung der Muskulatur, die Neurofibrillen in den Ganglienzellen und Nervenfasern, sehr schön zum Vorschein. Die MALLORY-methode eignet sich zum Studium der Muskulatur ganz besonders, da sie die Muskeln und Nesselzellstiele rot, die Stützlamelle blau färbt, und sie voneinander zu unterscheiden erlaubt.

Leider ist es mir nicht gelungen, irgendwelche spezifische Nervenfärbungen auf die Medusen anzuwenden, obwohl ich mich während eines zweiten Aufenthaltes in Villefranche speziell mit diesen Färbungen beschäftigte. Das äußerst ungünstige Wetter, welches ein Mangel an Material bedingte, war wenigstens zum Teil Schuld daran, da ich die Färbungsversuche nicht systematisch genug durchführen konnte.

I. Muskulatur.

1. Zirkuläre Muskulatur.

Pelagia noctiluca.

Wie bekannt, setzt sich die circuläre Muskulatur der Subumbrella bei allen Medusen aus quergestreiften Muskelfasern zusammen. Über die Anordnung der circulären Muskulatur der Subumbrella von *Pelagia* sagen O. und R. HERTWIG (1878, S. 106): »Sie beschränkt sich auf ein breites Band, das etwas nach einwärts von der Basis der Sinneslappen liegt und sich von einer Tentakelbucht zur andern quer hinüberzieht. Die äußere Begrenzung des Bandes bildet ein achtseitiges Polygon, dessen Ecken den Tentakelbuchten entsprechen, und dessen Seiten den Sinneskörpern gegenüberliegen und durch einen geringen Abstand von ihrer Basis getrennt sind.«

Die Subumbrella von *Pelagia* (Taf. VII, Fig. 10) setzt sich aus folgenden Gewebsschichten zusammen: außen liegen die hohen Zellen des Ectoderms (*epmz*), an ihrer Basis die Muskelfaserschicht (*mf*), dann eine Gallertschicht (*gal*), zu unterst liegt das Entoderm. Dieselben Schichten kommen in der Subumbrella aller Medusen vor¹. Der einzige Unterschied gegenüber den Hydromedusen ist, daß bei jenen zwischen Ecto- und Entoderm nur eine Stützlamelle, bei *Pelagia* aber eine ziemlich mächtige Gallertschicht liegt, die sowohl gegen das Ectoderm, wie gegen das Entoderm durch ein dünnes Häutchen — die Stützlamelle — abgegrenzt ist. Da bei den Hydromedusen die Stützlamelle häufig

¹ Vgl. O. und R. HERTWIG, 1878.

doppelt konturiert erscheint (z. B. bei *Carmarina*), so ist dieser Unterschied nicht tiefgreifend.

Die sehr dünne Stützlamelle (*stl*), welche das Ectoderm von der Gallertschicht trennt, legt sich bei *Pelagia* in hohe circulär verlaufende Falten, was eine Vergrößerung der Ansatzfläche der Muskelfasern bewirkt. Auf Radialschnitten durch die Subumbrella werden diese Falten quer getroffen (Taf. VII, Fig. 10). — Auf dieser Figur sieht man, daß das Ectoderm aus sehr hohen Epithelzellen besteht (*epmz*), die alle die Oberfläche des Ectoderms erreichen und zwischen welchen einzelne Drüsen (gr. u. kl. *drz*) und Ganglienzellen (*Gz.*), zu bemerken sind. Da sonst gar keine Kerne im Ectoderm vorkommen, müssen diese Zellen von vornherein als die Matrixzellen der darunter liegenden Muskelfasern gelten.

Die freie Oberfläche der Zellen wird von einer dünnen Cuticula bedeckt, welche die den Medusen eigentümliche Körnelung zeigt. Bei *Pelagia* liegen die sehr großen und deutlichen länglichen Körner nach innen von der Cuticula und ragen frei ins Zellplasma hinein. Sie unterscheiden sich von der Cuticula durch ihre Färbbarkeit, so färben sie sich z. B. mit Eisenhämatoxylin intensiv schwarz, die Cuticula nur schwach grau; an mit MALLORY gefärbten Schnitten erscheinen die Körner intensiv rot, die Cuticula dagegen dunkelblau.

Jede Epithelzelle trägt eine feine und sehr lange Geißel, deren Verlängerung im Zellplasma der meisten Zellen bemerkbar ist. Letztere erscheint bei Eisenhämatoxylinfärbung dicker als die Geißel selbst und verläuft in gerader Linie, manchmal bis in die Kerngegend. Basalkörperchen — falls vorhanden — sind von den übrigen Körnern der Cuticula nicht zu unterscheiden¹. Die ovalen Kerne haben eine feinkörnige Struktur, eine deutliche Membran, und enthalten einen oder zwei Nucleoli. Mit Kernfarbstoffen färben sie sich wenig, die Kernkörperchen dagegen sehr stark (so z. B. mit Hämatoxylin, Eisenhämatoxylin, Safranin, Fuchsin S und andern).

Im äußeren Teil des Ectoderms sind die Zellgrenzen deutlich, das Protoplasma scheint bei der Fixierung etwas zu schrumpfen und von den Zellwänden abzustehen; im basalen Teil des Ectoderms werden die Zellgrenzen verwischt und die faserige Beschaffenheit des Plasmas ist ausgeprägter; zwischen den muskeltragenden Falten der Stützlamelle läßt sich nur noch ein mit Vacuolen durchsetztes Gewirr von Plasmasträngen unterscheiden.

Die Muskelfasern (Taf. VII, Fig. 10 *mf*) sind bandförmig, mit einer

¹ Dagegen sind im Entoderm von *Pelagia* Basalkörperchen immer vorhanden.

ihrer schmalen Seiten der Stützlamelle angewachsen und erscheinen deshalb auf Querschnitten als schwarze Striche, die der Stützlamelle senkrecht oder unter einem spitzen Winkel ansitzen. Man sieht, daß Plasmastränge zu den Muskelfasern ziehen, jedoch ist das gegenseitige Verhältnis zwischen Zellen, Plasmasträngen und Muskelfasern, nicht zu ermitteln. Am ehesten wäre man geneigt ein Verschmelzen der unteren Teile aller Epithelmuskelzellen anzunehmen.

Man wird deshalb überrascht, wenn man auf Macerationspräparaten das Ectoderm in einzelne typische Epithelmuskelzellen auseinanderfallen sieht (Taf. VII, Fig. 11). Die Gewebe von *Pelagia* macerieren sehr leicht, was sich wahrscheinlich durch die Zartheit der Stützlamelle erklärt. Auch die quergestreiften Muskelfasern lösen sich ohne Schwierigkeiten von der Stützlamelle ab, wobei sie mit den zugehörigen Zellkörpern meist in Verbindung bleiben. Die Körper der Epithelmuskelzellen (Fig. 11 *epmz*) erscheinen auf Macerationspräparaten mehr oder weniger hoch, je nachdem sie zu höher oder tiefer liegenden Muskelfasern gehören. Kern, Körnelung der Cuticula und Flagellum erscheinen im allgemeinen ebenso wie auf Schnitten. Die faserige Beschaffenheit des Plasmas ist hier ausgeprägter wegen der starken Lichtbrechbarkeit der faserigen Bestandteile der Zelle (Taf. VII, Fig. 11). Basalwärts breitet sich die schmale Zelle (*epmz*) fächerförmig nach zwei Seiten aus und sitzt der Muskelfaser mit einer breiten Basis an¹. Von der Zellbasis sieht man einen ganz schmalen wabigen Plasmasaum am Rande der Muskelfaser bis zu ihren Enden ziehen. Dieser Saum scheint während der Maceration etwas zu schrumpfen, wodurch die Enden der Muskelfaser bogenförmig nach oben gekrümmt werden (Taf. VII, Fig. 11). Die Muskelfaser hat immer ganz glatte und scharf konturierte Ränder, sie ist viel stärker lichtbrechend als das Zellplasma und deshalb deutlich von ihm abgesetzt. Die Querstreifung der contractilen Substanz tritt bei guter Fixierung deutlich hervor. In ihrem mittleren Teil ist die Faser etwa $2\ \mu$ breit, und läuft gegen beide Enden spitz aus; ihre Länge kann $90\text{--}130\ \mu$ betragen², wechselt also bei einem und demselben Tier beträchtlich.

Wenn man nach diesen Ergebnissen die Radialschnitte durch die Subumbrella zu verstehen versucht (Taf. VII, Fig. 10), so muß man annehmen, daß die verwirren Plasmastränge zwischen den Falten der Muskellamelle den Querschnitten der basalen fächerartigen Teile der

¹ Mit den Epithelmuskelzellen von *Pelagia* hat sich TH. EIMER (1878) beschäftigt und gibt mehrere Abbildungen derselben.

² Gemessen wurde mit Obj. 2 mm, Oc. 6.

Epithelmuskelzellen entsprechen. Der basale Teil jeder Zelle breitet sich auch unter den benachbarten Zellen aus; somit trifft man zwischen zwei Falten der Muskellamelle die Querschnitte der basalen Teile vieler Zellen, wodurch das anscheinende Gewirr von Plasmasträngen entsteht.

Es wäre interessant, festzustellen ob es Plasmabrücken oder irgendwelche Zellverbindungen zwischen den basalen Teilen der einzelnen Zellen gibt. Leider läßt sich nichts Sicheres darüber sagen. Bei der Maceration würden vorhandene Verbindungen selbstverständlich zerreißen, so daß ihr Fehlen auf Macerationspräparaten gar nichts gegen ihre Existenz beweist. Ebenso wenig kann aber das Aussehen der Schnitte für ihre Existenz sprechen, denn, wo nicht einmal unzweifelhaft vorhandene Zellgrenzen zu unterscheiden sind, kann man selbstverständlich nicht von Zellverbindungen reden. Der basale Teil des Subumbrellaectoderms von *Pelagia* ist ein Beispiel, daß das auf Schnitten syncytial aussehende Gewebe der Medusen doch kein Syncytium zu sein braucht.

Die subumbrellare Ringmuskulatur von *Pelagia* setzt sich somit aus echten Epithelmuskelzellen zusammen, die sich nur dadurch von den gleichen Gebilden bei Hydroidpolypen und Actinien unterscheiden, daß ihre Muskelfasern quergestreift sind. Dies Verhalten ist insofern von Interesse, als die Muskellamelle hier stark gefaltet ist. Es beweist, daß trotz einer starken Faltung der Muskellamelle die Muskelzellen vollständig epithelial bleiben können, ja, nirgends die kleinste Tendenz zum Austreten aus dem Epithel zu zeigen brauchen.

Die Ectodermzellen der Subumbrella sind mannigfaltig differenziert. Außer den Epithelmuskelzellen kommen zunächst mehrere Formen von Drüsenzellen vor (Taf. VII, Fig. 10 *drz*).

1) Die kleinen Drüsenzellen (*kl.drz*) haben die Gestalt kleiner Becher, und sind dicht von kleinen runden Körnchen erfüllt, die sich mit Eisenhämatoxylin intensiv schwarz färben, weshalb der Kern nicht zu sehen ist. 2) Die zweite Form der Drüsenzellen ist viel größer, der Becher reicht manchmal bis zur Muskelschicht hinab und ist mit größeren durch Eisenhämatoxylin grau färbbaren Secrettropfen erfüllt. 3) Die dritte Form (*gr.Drz*) ist durch das homogene Aussehen der sehr großen Secrettropfen und durch die starke Vorwölbung ihrer freien Oberfläche charakterisiert; die Secrettropfen scheinen verquollen zu sein, färben sich nur ganz blaß und sind voneinander durch dünne Plasmawände getrennt. Die beiden letzten Arten von Drüsenzellen lassen manchmal einen Kern wahrnehmen, der an der Basis der Zelle

zusammengedrückt liegt. Er unterscheidet sich von allen andern Kernen des Ectoderms durch eine dicke Kernmembran und ein lockeres aber mit Eisenhämatoxylin intensiv färbbares Gerüst. Alle drei Arten von Drüsenzellen schicken nach unten einen intensiv färbbaren Fortsatz aus, der wahrscheinlich zu ihrer Befestigung an der Stützlamelle dient. Da ich diesen Zellen keine besondere Aufmerksamkeit gewidmet habe, bin ich außerstande zu entscheiden, ob es sich hier wirklich um drei verschiedene Arten von Drüsenzellen, oder nur um drei verschiedene Tätigkeitsstadien einer und derselben Zellenart handelt. Da sich manche Übergangsstadien finden lassen, ist das letztere wohl wahrscheinlicher.

Fig. 10 zeigt noch eine eigenartige Zelle (X), deren Natur mir unverständlich blieb. Solche, oder wenigstens ähnliche Zellen kommen auf Schnitten, die mit Eisenhämatoxylin gefärbt sind, ziemlich häufig vor, während sie bei Färbung mit Hämatoxylin-Eosin oder MALLORY nicht differenziert zu werden scheinen. Sie können schmaler oder breiter sein, ihr Kern spindelförmig oder mehr rundlich; sie sind aber stets mit dicken, intensiv färbbaren, körnig aussehenden Fibrillen ausgefüllt und treten daher durch ihre dunkle Färbung deutlich hervor. Daß es sich nicht um Sinneszellen handelt geht aus der Beschaffenheit der Fibrillen hervor, die von den glatten, äußerst dünnen Neurofibrillen total verschieden sind. Vielleicht stehen sie in irgend einem Verhältnis zu den Drüsenzellen. Ich notiere hier nur ihr Vorkommen, ohne über ihre Natur eine begründete Vermutung äußern zu können.

Die Elemente des Nervensystems, welche in der Subumbrella von *Pelagia* vorkommen, sollen weiter unten besprochen werden.

Carmarina hastata.

Wie aus der Arbeit von O. und R. HERTWIG (1878) bekannt, bedeckt die circuläre, quergestreifte Muskelfaserlage die ganze Fläche der Subumbrella von *Carmarina* (Textfig. 1 m S. 303) und wird nur durch die dreieckigen Genitalblätter (*g*) unterbrochen, an deren Rändern sie mit zickzackförmiger Linie abbricht. Proximal endet sie da, wo die Genitalblätter sich mit ihren Ecken nahezu berühren; distal hört sie plötzlich in einer kleinen Entfernung vom Schirmrand auf und ist durch einen schmalen muskelfreien Streifen (*z*) von der Muskelfaserschicht des Velums (*m*¹) getrennt. Ein solcher muskelfreier Streifen zwischen Subumbrella (*z*) und Velummuskulatur kommt nach den genannten Forschern bei allen Hydromedusen vor und wird von dem unteren Nervenring eingenommen. Die quergestreiften Muskelfasern

der Subumbrella sind flach bandförmig, stehen mit ihrer schmalen Kante senkrecht auf der Stützlamelle wie die Blätter eines Buches dicht nebeneinander; sie werden nach außen von einer Lage großer flacher Epithelzellen bedeckt. Nach O. und R. HERTWIG (1878) soll sich die Stützlamelle geschlechtsreifer Tiere in seichte, circular verlaufende Falten legen. Wie bei allen Medusen läuft die Epitheloberfläche glatt über diese Falten hinweg, indem die Furchen durch die Höhenunterschiede der Zellen ausgeglichen werden. Ich habe eine gefaltete Stützlamelle in der Subumbrella von *Carmarina* nie beobachtet, vielleicht deshalb, weil ich unter den geschlechtsreifen Tieren stets die kleineren zur Untersuchung gebrauchte.

Was sich über die histologische Beschaffenheit der Subumbrellarmuskulatur sagen läßt, gilt auch für die Muskulatur des Velums. Wenn ich mich im folgenden auf die Muskulatur der Subumbrella beschränke, so geschieht dies aus zwei Gründen: erstens sind die Muskelfasern des Velums viel fester mit der Stützlamelle verwachsen, so daß es unmöglich ist, ein gutes Macerationspräparat herzustellen; zweitens ist die Subumbrella reich an Ganglien- und Sinneszellen, welche im Velum völlig zu fehlen scheinen, es läßt sich somit an einem und demselben Schnitt durch die Subumbrella sowohl die Muskulatur als das Nervensystem studieren. Das für die Subumbrella gewonnene komplizierte Bild, kann man direkt auf das Velum übertragen, abgesehen von dem Fehlen der Ganglienzellen.

Wenn man die Subumbrella von *Carmarina* bei starker Vergrößerung von der Fläche betrachtet, so sieht man, daß die großen flachen Epithelzellen langgestreckt sind, und zwar mit ihrer Längsachse quer zur Verlaufsrichtung der Muskelfasern liegen¹. Die darunter liegenden Muskelfasern erblickt man auf Flächenpräparaten von der schmalen Seite, wobei sehr viele Muskelfasern unter jeder Epithelzelle durchziehen.

Ein Verständnis dieser Verhältnisse läßt sich nur an Macerationspräparaten gewinnen. *Carmarina* ist sehr schwer zu macerieren; woran die feste Verbindung der Muskelfasern mit der Stützlamelle schuld

¹ Die Gestalt der Zellen wechselt übrigens bedeutend mit dem Kontraktionszustande der Muskeln: wenn die Muskeln kontrahiert sind, sind die Zellen länger und schmaler, wenn die Muskeln erschlafft sind, sind die Zellen mehr rundlich. O. und R. HERTWIG (1878, Taf. V, Fig. 3 und 5) geben zwei Flächenbilder der Subumbrella, auf denen die Epithelzellen polygonal mit nahezu gleicher Quer- und Längsachse gezeichnet sind. Dagegen sagt TH. EIMER (1878, S. 233) über ihre Gestalt: »Die Zellen erscheinen in der Ansicht von der Unterfläche des Schirmes her annähernd spindelförmig (Taf. XII, Fig. 6, 9, 20) mit der längsten Ausdehnung der Spindel radial gelagert.«

ist. Das Gewebe wird meistens ganz zerstört bevor man die Muskelfasern von der Stützlamelle ablösen kann. In Macerationspräparaten erhält man meist einerseits die Stützlamelle mit anhaftender Muskelfaserschicht, anderseits das von ihr abgelöste Epithel. Nur selten findet man isolierte Muskelfasern, noch seltener Epithelzellen mit Muskelfasern in Zusammenhang. Wenn man einen abgepinselten Epithelstreifen von der Seite betrachtet, so sieht man, daß die Zellen äußerlich von der derberen Cuticula zusammengehalten werden, während die etwas geschrumpften Zellkörper voneinander abstehen und durch breite Spalten getrennt sind. Eine von der Muskelfaserschicht abgelöste Epithelzelle von ihrer breiten Seite gesehen zeigt Fig. 6 (Taf. VII). Das Plasma erscheint außerordentlich faserig, und die faserigen Bildungen stark lichtbrechend. Der Kern ist linsenförmig zusammengedrückt. Basal sendet die Zelle drei schmale längsfaserige plasmatische Stränge aus (*prfr*). Ich will diese Stränge »basale Plasmafortsätze« nennen¹. Außerdem sieht man links einen kleinen, kegelförmigen, mehr homogen aussehenden Fortsatz, der in ein äußerst feines Fäserchen — vermutlich ein Nervenfasersch (Nf) — übergeht. In jedem guten Macerationspräparat findet man große Mengen solcher isolierter Epithelzellen. Basal sind sie immer in mehrere Plasmafortsätze geteilt, deren Zahl jedoch nicht konstant ist, ich fand am häufigsten Epithelzellen mit drei bis sieben basalen Plasmafortsätzen.

Wenn man eine Epithelzelle von der schmalen Seite betrachtet, so sehen die Plasmafortsätze ganz anders aus, denn sie breiten sich basal fächerförmig aus (Taf. VII, Fig. 5). Die Fortsätze sind also lamellenartig abgeflacht; Fig. 6 zeigt sie von der schmalen, Fig. 5 von der breiten Seite. In seltenen Fällen findet man eine Epithelzelle noch in Verbindung mit der Muskelfaserschicht (Taf. VII, Fig. 5). Dann kann man feststellen, daß sich jeder basale Plasmafortsatz (*prfr*) zu einer Muskelfaser (*mf*) begibt, der er mit seiner ausgebreiteten Basis ansitzt. Demnach steht hier eine Epithelzelle mit mehreren Muskelfasern in Verbindung², und zwar entspricht die Anzahl der Fasern die zu einer Zelle gehören, der Zahl der basalen Plasmafortsätze.

¹ Vermutlich hat EIMER (1878) diese Plasmafortsätze beschrieben als die »stabähnlichen Bildungen, meist annähernd von der Höhe der Zelle selbst, und ziemlich dick«, die der Zelle in größerer Anzahl — bis 15 und mehr — aufsitzen, obwohl seine Abbildung derselben absolut keine Ähnlichkeit mit meinen Plasmafortsätzen hat. Es bleibt auch unverständlich, wie er 15 und mehr derselben sehen konnte, da höchstens sieben, meist aber drei oder vier vorkommen.

² Dieser Zusammenhang von Epithelzelle und Muskelfasern, wurde zuerst durch TH. EIMER (1878) gefunden. (Vgl. S. 266.)

Eine weitere Bestätigung dieser Befunde geben Flächenbilder. Wenn man bei der Betrachtung eines macerierten und flach ausgebreiteten Epithelstückchens das Objektiv herunter- und heraufbewegt, so sieht man zu oberst die gekörnelt Cuticula mit deutlichen Zellgrenzen (Taf. VII, Fig. 9 a), bei weiterem Senken des Tubus kommen die länglich ovalen Kerne mit umgebendem, faserigem, unregelmäßig zerteiltem Zellplasma zum Vorschein (Fig. 9 b), und bei noch tieferer Einstellung — die Plasmafortsätze (Fig. 9 c). Dieselben liegen zu mehreren (3—7) unterhalb jeder Zelle und sind quer zur Längsachse der Zelle aber parallel zur Verlaufsrichtung der Muskelfasern ausgebreitet (die Muskelfasern würden auf Fig. 8 von links nach rechts ziehen).

Die zu einer Epithelzelle gehörenden Muskelfasern liegen nicht direkt nebeneinander, vielmehr ziehen meist mehrere fremde Muskelfasern dazwischen wie aus Fig. 5 und Fig. 9 klar hervorgeht. Diese von andern Epithelzellen gebildeten Muskelfasern gehen keine Verbindungen mit den Zellen, unter welchen sie verlaufen, ein. Jede Muskelfaser steht nur mit ihrer Matrixzelle in Verbindung. Man kann sich am besten davon überzeugen, wenn man isolierte und von den Epithelzellen abgerissene Muskelfasern betrachtet. Dem der Zelle zugekehrten Rande dieser Faser läuft ein schmaler Plasmasaum entlang, und an einer Stelle, nahe ihrer Mitte, findet man meist eine größere Anhäufung von Plasma. Dies ist der basale Teil des abgerissenen Plasmafortsatzes der Epithelzelle. Derartige Zellreste kommen stets nur an einer Stelle der Muskelfaser vor. Die Muskelfasern von *Carmarina* sind breit bandförmig (8—10 μ), außerordentlich dünn und zeichnen sich durch eine beträchtliche Länge aus; die Querstreifung der Muskelfasern ist äußerst deutlich.

Auf Radialschnitten der Subumbrella von *Carmarina* lassen sich vier Schichten unterscheiden (Taf. VII, Fig. 1): zu äußerst die Ectodermzellen, darunter die quergetroffene Muskelfaserschicht (*mf*), dann die Stützlamelle (*stl*), am tiefsten das Entoderm (*en*). Fig. 1 ist nach einem mit FLEMMINGScher Lösung fixiertem und mit Eisenhämatoxylin (nach HEIDENHAIN) gefärbten Schnitt gezeichnet. Der Schnitt führt hier durch einen Radialkanal, von dessen sehr hohen außerordentlich vacuolisierten Entodermzellen nur der basale kernfreie Teil eingezeichnet ist.

Die großen, ziemlich flachen Ectodermzellen sind in einfacher Schicht angeordnet und ihre Kerne liegen alle in einer Ebene, was die Tatsache bestätigt, daß die Matrixzellen der Muskelfasern noch

alle echte Epithelzellen geblieben sind. Da die langgestreckten Epithelzellen quer zur Verlaufsrichtung der circulären Muskelfasern liegen, so sind sie auf dem Radialschnitt längs getroffen, ebenso ihre ovalen Kerne (Taf. VII, Fig. 1). Die äußere Cuticula zeigt auf ihrer Innenseite eine kaum sichtbare Körnelung, Geißeln fehlen. Während auf Macerationspräparaten die einzelnen Epithelmuskelzellen sich leicht voneinander isolieren lassen und bei Schrumpfung oft Spalten zwischen den Zellwänden der benachbarten Zellen entstehen, ist auf Schnitten von Zellgrenzen meist fast nichts zu sehen. Wie früher bemerkt, ist es eine Eigentümlichkeit der Medusengewebe, daß die Zellgrenzen wegen ihrer Dünne und schwachen Färbbarkeit auf Schnitten so sehr unscheinbar sind, bei *Carmarina* stellt außerdem die FLEMMINGSche Lösung die Zellmembranen ganz besonders undeutlich dar. In der basalen Hälfte der Epithelzellen teilt sich das Plasma in Stränge, welche durch vacuolenähnliche Räume voneinander getrennt sind und den in Macerationspräparaten bereits geschilderten Protoplasmafortsätzen entsprechen. Das Zellplasma zeigt eine faserige Beschaffenheit. Die Querschnitte der bandförmigen breiten und sehr dünnen Muskelfasern erscheinen (Taf. VII, Fig. 1 *mf*) als schwarze Linien, die senkrecht auf der Stützlamelle dicht nebeneinander stehen. Die Stützlamelle (*stl*) wird von Eisenhämatoxylin dunkelgrau gefärbt, ist deutlich doppeltkonturiert und sieht völlig homogen aus¹. Es liegen 30 bis 40 Muskelfaserquerschnitte unter jeder Zelle. Die Bilder, die wir auf Radialschnitten und auf Macerationspräparaten erhalten, stimmen somit gut überein, nur sind auf radialen Schnitten die Plasmafortsätze weniger scharf konturiert und ihr Verhältnis zu den zahlreichen unter einer Zelle verlaufenden Muskelfasern ist nicht feststellbar.

Ein wesentlich verschiedenes Bild gibt ein tangentialer Schnitt durch die Subumbrella (Taf. VII, Fig. 2). Die Muskelfasern sind hier längs getroffen (*mf*) und ihre Querstreifung ist sehr deutlich, dagegen sind die Epithelzellen (*epmz*) und ihre Kerne quer durchschnitten, weshalb die Zellen schmaler, ihre Kerne mehr rundlich erscheinen. Die Protoplasmafortsätze sind hier von der breiten Seite zu sehen, und es ist deshalb keine Teilung der basalen Teile der Zellen in Stränge zu bemerken. Der Schnitt auf Fig. 2 ist mit Eisenhämatoxylin gefärbt und mit Sublimat fixiert. Auf letzteres ist zurückzuführen, daß die Zellgrenzen viel deutlicher sind als auf Fig. 1 und daß das Plasma eine sehr verschiedene Struktur zeigt, nämlich körnig erscheint. Die

¹ O. und R. HERTWIG beschreiben ebenfalls eine doppeltkonturierte Stützlamelle bei *Carmarina*.

Körnehen sind alle ungefähr gleich groß, färben sich dunkel mit Eisenhämatoxylin und scheinen manchmal durch Plasmafäden miteinander verbunden und konzentrisch um den Kern angeordnet zu sein. Die Fixierung mit Sublimat und FLEMMINGScher Lösung bringen somit sehr verschiedene Plasmastrukturen in den Ectodermzellen zum Vorschein, was an allen mit diesen Lösungen fixierten Präparaten bemerkbar ist (vgl. Taf. VIII, Fig. 36)

Das Ectoderm der Subumbrella von *Carmarina* ist recht einförmig gebaut, indem in ihm außer den Epithelmuskelzellen nur noch die Nervelemente vorkommen. Die Sinneszellen (Taf. VII, Fig. 1 *Sz*) liegen an der Epitheloberfläche, die den subepithelialen Nervenplexus zusammensetzenden großen Ganglienzellen (*Gz*) mit ihren Ausläufern (*Nf*) breiten sich zwischen den basalen Plasmafortsätzen der Epithelmuskelzellen aus.

Unsre Befunde über die Muskulatur der Subumbrella lassen sich folgendermaßen kurz zusammenfassen: Die circuläre, quergestreifte Muskulatur der Subumbrella und des Velums von *Carmarina* setzt sich aus echten Epithelmuskelzellen zusammen; zu jeder Epithelzelle gehören mehrere Muskelfasern, jede Muskelfaser steht aber nur mit ihrer Matrixzelle in Verbindung.

Neoturris pileata (Forskal¹) und *Aequorea Forskalea*.

Der Bau der Subumbrella von *Neoturris pileata* und *Aequorea Forskalea* ist so ähnlich, daß er gemeinsam besprochen werden kann.

Ein Stück der Subumbrella von *Neoturris* mit starken Vergrößerungen von der Fläche betrachtet, zeigt außen eine Schicht sehr großer flacher Epithelzellen an denen man eine eigentümliche Radiärstreifung bemerkt. Dicht darunter liegt eine zweite Zellschicht mit körnigem Plasma und runden Kernen und an deren Basis folgt die quergestreifte Muskulatur; erst unter derselben kommen die Entodermkerne zum Vorschein. So überzeugt schon die flüchtige Betrachtung eines Totalpräparats, daß das Ectoderm der Subumbrella von *Neoturris* aus zwei Zellschichten zusammengesetzt ist. Das Gleiche gilt für *Aequorea*.

¹ In meiner vorläufigen Mitteilung (Zool. Anz. 1912) wurde die untersuchte Tiaride «*Turris pileata* (Haeckel)» genannt. Herr Professor C. HARTLAUB, der das von mir untersuchte Material in die Hände bekam, machte mich freundlichst darauf aufmerksam, daß die Meduse falsch bestimmt war, und zu der von ihm *Neoturris pileata* genannten Art gehöre.

Schnitte bestätigen diese Beobachtung, da im Ectoderm von *Neoturris* (Taf. VII, Fig. 3 *ect*) sowohl wie von *Aequorea* (Taf. VII, Fig. 4 *ect*) zwei Zellschichten übereinander liegen. Auf Macerationspräparaten läßt sich die äußere Epithelschicht leicht ablösen. An isolierten Epithelstückchen ist festzustellen, daß die eigentümliche Radialstreifung des Epithels von radial verlaufenden Fasern verursacht wird, welche stark lichtbrechend sind, vollkommen homogen erscheinen und sich mit Hämatein IA (nach APATHY) intensiver als das Epithel färben (Taf. VII, Fig. 8). Die Epithelzellen scheinen sehr groß zu sein, denn obwohl keine Zellgrenzen sichtbar sind, liegen die ovalen Kerne ziemlich spärlich zerstreut. Die radialen Fasern (*rmf*) verlaufen in wellenförmigen Linien und zwar derart, daß sie die zentralen den Kern umgebenden Teile der Zellen frei lassen, und nur an ihren seitlichen Rändern einzeln oder zu mehreren ziehen. Sie treffen sich unter spitzen Winkeln, verschmelzen miteinander und bilden ein kompliziertes, langmaschiges Netz. Individualisierte Fasern sind hier nicht zu unterscheiden, da sie alle ineinander übergehen und nie in freie Enden auslaufen. Außer den Epithelzellen und den Radialfasern sieht man noch an abgepinselten Epithelstückchen die Ganglienzellen (*Gz*) und Nervenfasern des subepithelialen Plexus, welche immer an der äußeren Epithelschicht haften bleiben. Bei *Aequorea* läßt sich das Epithel ebenso leicht abziehen, wie bei *Neoturris* und bietet dasselbe Bild, nur sind hier die radialen Fasern dünner und deshalb weniger auffallend.

Schon O. und R. HERTWIG (1878) stellten bei *Lizzia* (einer Ocellate) das Vorkommen eines zweischichtigen Ectoderms fest. In der Umgebung der Radiärkanäle findet sich bei *Lizzia* eine feine radiärstreifige Zelllage vor, welche die Ringmuskelschicht und die zu ihr gehörigen Zellen nach außen bedeckt und sich beim Zerzupfen leicht von ihr abziehen läßt. Die genannten Autoren fanden ferner, daß die Grenzen der sehr flachen Epithelzellen sich schwer unterscheiden lassen, dagegen die querovalen Kerne gut sichtbar sind. Über die radialen Fasern wird bemerkt (S. 96): »Außerdem verlaufen in den dünnen Häutchen noch feine, glänzende, glatte Fasern in geringen Abständen voneinander. Die meisten sind einander parallel gerichtet, einige treffen aber die andern unter spitzen Winkeln und scheinen mit ihnen zu verschmelzen. Ob diese glatten Fasern nur lokale Verdickungen des Zellhäutchens darstellen oder ob sie vielleicht muskulöser Natur sind, darüber haben wir uns kein sicheres Urteil bilden können.« Aus dieser Beschreibung sowie der gegebenen Abbildung (l. c. Taf. VIII, Fig. 14) geht klar hervor, daß O. und R. HERTWIG bei *Lizzia* dieselbe

äußere Epithellage mit radiären Fasern gefunden haben, welche bei *Neoturris* vorkommt, nur ist sie bei *Lizzia* auf die Gegend der Radiärkanäle beschränkt, während sie bei *Neoturris* die ganze Subumbrella bedeckt.

O. und R. HERTWIG (1878) fanden auch bei *Aequorea* ein zweischichtiges Ectoderm. In Macerationspräparaten konnten sie aber an abgepinselten Epithelstückchen keine Radialstreifung bemerken. Da ich leider nicht festgestellt habe, wie weit sich die radialen Muskelfasern proximal erstrecken ist es möglich, daß in den centralen Teilen der Subumbrella das Epithel der Radialfasern entbehrt. Auf Radialschnitten fanden O. und R. HERTWIG zwischen den zwei Zellschichten des Ectoderms eine scharfe Grenze (S. 71): »Die Epithelzellen werden von den unterliegenden Zellen, welche die Matrix der Muskelfibrillen zusammensetzen durch eine scharfe und deutliche Linie getrennt; dieselbe entspricht wahrscheinlich einer Membran, die sich zwischen beide Lagen einschibt.« In ihrer späteren Arbeit (1880) deuten sie diese Membran als eine Stützlamelle die mitten im Ectoderm ausgeschieden worden sei. Da bei *Aequorea* (Taf. VII, Fig. 4) ebenso wie bei *Neoturris* (Taf. VII, Fig. 3) nur die zarten Zellwände die beiden Zellschichten des Ectoderms voneinander trennen, so haben wahrscheinlich die HERTWIGS einen Längsschnitt durch die radialen Muskelfasern für den Querschnitt einer Membran gehalten.

O. und R. HERTWIG konnten nicht feststellen, ob die radialen im äußeren Epithel von *Lizzia* vorkommenden Fasern »lokale Verdickungen der Cuticula«, oder ob sie muskulöser Natur sind. Ich halte diese Fasern sowohl bei *Neoturris*, wie bei *Aequorea* für radiale Muskelfasern. Sie haben das Aussehen und das starke Lichtbrechungsvermögen von Muskelfasern, auch färben sie sich intensiv mit Eosin, Fuchsin S, Safranin, Eisenhämatoxylin, genau so wie die übrigen Muskeln der Medusen. Ferner kann man auf Schnitten sowohl für *Neoturris* (Taf. VII, Fig. 3 *rmf*) wie für *Aequorea* (Taf. VII, Fig. 4 *rmf*) feststellen, daß sie an der Basis der äußeren Epithelzellen liegen, also die für alle Muskelfasern der Medusen so charakteristische Lage einnehmen. Auch das Verhalten von *Neoturris* beim Einlegen in die Fixierungsflüssigkeit spricht für die muskulöse Natur dieser Fasern. Wie erwähnt, wird bei der Fixierung die circuläre Subumbrellamuskulatur der meisten Medusen stark kontrahiert, wobei sich der Glockenhohlraum verengt und seine Höhe zunimmt. Ganz anders verhält sich *Neoturris*: ihre hohe und schmale Glocke wird stark abgeflacht, was nur durch die Kontraktion einer radialen Muskulatur verursacht werden

kann, deren Wirkung in diesem Fall über die der circulären Muskelfaserschicht überwiegt.

Auf Macerationspräparaten zerfällt nach Entfernung des äußeren Epithels die circuläre Muskelfaserschicht von *Neoturris* sehr leicht in einzelne Muskelzellen (Taf. VII, Fig. 7 a—b) die aus einer Muskelfaser und einem kubischen Zellkörper bestehen. Die Muskelfasern (*mf*) sind bedeutend kürzer als bei *Pelagia* und *Carmarina* (60 bis höchstens 80 μ lang). Ihre Breite beträgt etwas mehr wie 2 μ im mittleren Teil der Faser und nimmt gegen beide Enden schnell ab. Die Querstreifung ist an den Muskelfasern von *Neoturris* außerordentlich schön zu sehen. Der Zellkörper liegt ungefähr in der Mitte der Muskelfaser an einem ihrer schmalen Ränder und ist mit ihr fest verwachsen; von der Seite gesehen hat er meist eine kubische Gestalt und verlängert sich basal beiderseits in einem Plasmasaum, der bis zu den Enden der Muskelfaser zieht (Taf. VII, Fig. 7 a). Von oben gesehen erscheint der Zellkörper rundlich (Fig. 7 b). Die Myoblasten bilden eine zusammenhängende Zellschicht, welche die Muskelfasern bedeckt.

Bei *Aequorea* haben die isolierten Muskelzellen eine etwas andre Gestalt, da hier die Zellen der breiten Seite der Muskelfasern ansitzen (vgl. O. und R. HERTWIG, 1878).

Auf tangentialen Schnitten durch die Subumbrella von *Neoturris* werden die radialen Muskelfasern quer, die circulären quergestreiften Muskelfasern längs getroffen (Taf. VII, Fig. 3). Die Cuticula (*cu*) des äußeren Epithels zeigt eine unregelmäßige Körnelung, das Plasma der Epithelzellen ist stark vacuolisiert. An der Basis dieser Epithellage sieht man eine Reihe sehr großer schwarzer Körner von unregelmäßiger Gestalt und wechselnden Dimensionen: es sind dies die Querschnitte der radialen Muskelfasern (*rmf*). Die tiefe Zellschicht wird von dicht nebeneinander stehenden Zellen gebildet (Taf. VII, Fig. 3 *mz*), an deren Basis die quergestreiften Muskelfasern (*mf*) liegen, welche zu ihnen gehören. Die Zellen haben ein dichtes, körniges Plasma und runde Kerne mit großem Nucleolus. Sie sind sowohl voneinander wie von den äußeren Epithelzellen durch dünne aber deutliche Zellmembranen abgegrenzt. Die Muskelfasern stehen senkrecht auf der dünnen, schwarz gefärbten Stützlamelle (*stl*). Die darunter liegende Entoderm lamelle (*enl*) ist verhältnismäßig hoch, hat runde Kerne und ein stark vacuolisiertes Plasma. Diese starke Entwicklung der Entoderm lamelle ist sowohl für *Neoturris* als für *Aequorea* charakteristisch (vgl. Fig. 4 *enl*).

Einen Radialschnitt durch die Subumbrella von *Aequorea* zeigt

Fig. 4 (Taf. VII). Die radialen Muskelfasern an der Basis des äußeren Epithels (*rmf*) sind hier längs, die circulären quergestreiften Muskelfasern quer getroffen. Die ersteren sind bei *Aequorea* dünner, — sonst bieten sie auf radialen und tangentialen Schnitten und auf Macerationspräparaten genau dasselbe Bild, wie bei *Neoturris*. Die quergestreiften Muskelfasern von *Aequorea* stehen nicht senkrecht auf der Stützlamelle, wie es bei *Neoturris* der Fall ist, sondern liegen derselben mit ihren breiten Seiten an, auch sind die darüber liegenden Zellkörper etwas flacher.

Die Muskellamelle der beiden Medusen ist etwas gefaltet. Die circulär verlaufenden Falten beginnen am Schirmrand und sind ziemlich hoch, proximal werden sie bald niedriger und hören in einer kleinen Entfernung vom Schirmrand ganz auf. Der auf Fig. 3 abgebildete tangentielle Schnitt durch die Subumbrella von *Neoturris* scheint durch eine niedrige Falte geführt zu sein, da mehrere Muskelfasern übereinander liegen. Auf dem Radialschnitt durch die Subumbrella von *Aequorea* (Fig. 4) ist die Stützlamelle kaum etwas gewellt.

Das Ectoderm der Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* ist somit aus zwei Zellagen zusammengesetzt, die äußere Lage hat an ihrer Basis eine radiale Muskulatur gebildet, die innere eine circuläre quergestreifte.

Die radiale Muskulatur ist spärlich entwickelt und besteht aus einem Fasernetz, in welchem man keine individualisierten Muskelfasern unterscheiden kann; auch ist das Verhältnis von Epithelzellen und Muskelfasern nicht zu ermitteln, da die Fasern unter allen Zellen kontinuierlich durchziehen. Die circuläre quergestreifte Muskulatur ist aus einzelnen Muskelzellen zusammengesetzt, von denen jede aus einem Zellkörper und einer quergestreiften Muskelfaser besteht. Diese Muskelzellen entbehren jeder Verbindung mit der Körperoberfläche, da sie von dem äußeren Epithel nach außen bedeckt sind, sie liegen vollständig subepithelial. Das äußere Epithel mit radialen Muskelfasern kommt sowohl in der Nähe des Schirmrandes, wo die Muskellamelle gefaltet ist, wie auch da wo sie glatt verläuft vor, sein Auftreten ist somit von der Faltung der Muskellamelle unabhängig.

Das Auftreten eines zweischichtigen Epithels und einer radialen Muskulatur oberhalb der circulären ist auf *Neoturris* und *Aequorea* nicht beschränkt, da nach O. und R. HERTWIG (1878) nicht nur bei *Lizzia* (einer Ocellate), sondern auch bei *Mitrocoma* (einer Vesiculate) eine zweite Zellage im Ectoderm vorkommt. Bei *Mitrocoma* wurde

zwar von den genannten Forschern keine Radiärstreifung im Epithel bemerkt, sie wurde aber wahrscheinlich ebenso wie bei *Aequorea* nur übersehen. Höchst wahrscheinlich wird durch weitere Untersuchungen die gleiche Ausbildung der Muskulatur auch bei andern Ocellaten und Vesiculaten aufgefunden.

2. Querstreifung.

Über die Querstreifung der Medusenmuskulatur liegen in der Literatur fast keine genaueren Angaben vor. Die meisten Autoren begnügten sich mit der bloßen Feststellung der Tatsache, daß eine Querstreifung vorkommt, nur wenige widmeten dem Gegenstand einige Aufmerksamkeit. Schon EIMER (1878) hat bei *Carmarina hastata* neben der Querstreifung auch eine Spaltung der Muskelfasern in Fibrillen beobachtet wie aus folgender Bemerkung hervorgeht: »Die Muskelbänder erscheinen im frischen Zustande, wenn nicht überall so doch an manchen Stellen deutlich quergestreift (l. c. Taf. XII, Fig. 15 und 18). An Chromkalipräparaten dagegen zeigen sie nicht nur überall eine durchaus schöne Querstreifung, sondern zerfallen auch der Länge nach in Fibrillen, welche aus abwechselnd hellen und dunklen Teilchen zusammengesetzt sind, verhalten sich also ganz wie die quergestreiften Muskelfasern der höheren Tiere.«

O. NASSE (1882) gab in seiner Arbeit über die »Anatomie und Physiologie der quergestreiften Muskelsubstanz« eine Abbildung einer quergestreiften Muskelfaser von *Carmarina*, wobei er die breiten dunklen Scheiben derselben mit den Q-Streifen, die schmalen dunklen mit den Z-Streifen der Muskelfasern höherer Tiere homologisierte. Er wies auch auf die außerordentliche Feinheit der Querstreifung hin.

LENDENFELD (1888, S. 292) bemerkt über die quergestreiften Muskelfasern von *Rhizostoma*: »Das Band besteht aus langgestreckt rechteckigen Scheiben, abwechselnd einfach und doppelt lichtbrechender Substanz.«

K. C. SCHNEIDER (1892) studierte die quergestreiften Muskelfasern von *Forskalea*, *Carmarina* und *Pelagia* an Macerationspräparaten. Seine Schilderungen lassen sich folgendermaßen kurz zusammenfassen: eine echte Querstreifung ist nicht vorhanden, die Muskelfasern sind perlchnurförmig, sie bestehen aus abwechselnd dickeren und dünneren Partien, die keine Strukturunterschiede aufweisen. Die scheinbare Querstreifung ist auf Lichtkontraste zurückzuführen, was dadurch bestätigt wird, daß beim Heben und Senken des Tubus die dicken und dünnen Partien abwechselnd hell und dunkel erscheinen. Bei *Pelagia* sind die Endabschnitte der Muskelfasern nicht quergestreift,

der Übergang in die ausgesprochen gestreiften Partien erfolgt durch leise Anschwellungen in bestimmten Abständen; bei *Carmarina* tritt die perlschnurförmige Beschaffenheit der Muskelfasern in ihren Endabschnitten deutlich hervor. Auf Fig. 42 und Fig. 61 der Abhandlung von SCHNEIDER sind solche »quergestreifte« Muskelfasern von *Carmarina* und *Pelagia* abgebildet.

Solch angeschwollene Endabschnitte der Muskelfasern habe ich bei *Carmarina* nie gesehen, ebensowenig perlschnurförmige Muskelfasern bei *Pelagia*. Die Ränder der bandförmigen Muskelfasern waren von der breiten wie schmalen Seite betrachtet, stets gerade, nirgends waren wellige Konturen zu beobachten. Meiner Ansicht nach sind die Befunde von SCHNEIDER darauf zurückzuführen, daß das von ihm untersuchte Material übermaceriert oder schlecht maceriert war. Die von ihm beobachtete perlschnurförmige Beschaffenheit der Muskelfasern wäre somit durch Quellung hervorgerufen. Diese Vermutung ist um so wahrscheinlicher, als auch andre Figuren seiner Abhandlung nach übermacerierten Präparaten ausgeführt zu sein scheinen,

Aus diesen Ausführungen geht hervor, daß die Querstreifung der Muskelfasern noch wenig genau verfolgt wurde. Der Gegenstand dürfte ein gewisses allgemeines Interesse haben, da ja die Medusen die primitivsten Metazoen sind, bei denen Querstreifung vorkommt, und da die Struktur ihrer Muskelfasern daher wohl auch als besonders primitiv angesehen werden darf. Ich möchte deshalb hier einige von mir beobachtete Tatsachen mitteilen, ohne auf Vollständigkeit Anspruch zu erheben, um so mehr als die Querstreifung der Medusenmuskeln wegen ihrer großen Feinheit dem Studium große Schwierigkeiten bereitet und ich kein frisches Material studiert habe. Untersucht wurden Macerationspräparate die mit Osmium-Essigsäure hergestellt, und mit Hämatein IA gefärbt waren, sowie sehr dünne (2—3 μ) mit Eisenhämatoxylin nach HEIDENHAIN gefärbte Schnitte. Das Schnittmaterial war mit Sublimat (bei *Carmarina*) oder mit schwacher FLEMINGScher Lösung (bei *Pelagia*, *Neoturris* und *Aequorea*) fixiert. Das Eisenhämatoxylin gibt, wenn richtig differenziert, ein äußerst scharfes Bild der Querstreifung, dagegen nehmen die Muskelfasern in Macerationspräparaten die Hämateinfarbe nur sehr schwach auf. Bei letzteren beruht daher das deutliche Bild hauptsächlich auf der verschiedenen Lichtbrechung der Quer- und J-Scheiben. Wie bekannt, wechselt jedoch ein solches Bild je nach der Einstellung des Objektivs. Schon ROLLET (1885, S. 93) hat dies ausdrücklich betont: »Alles stärker lichtbrechende erscheint am Muskelfaden bei hoher Einstellung heller,

alles schwächer lichtbrechende dabei dunkel; dagegen alles stärker lichtbrechende bei tiefer Einstellung dunkel, alles schwächer lichtbrechende dabei hell.« Alle Bilder, die ich von macerierten Muskelfasern gebe, wurden bei tiefer Einstellung gezeichnet: dunkel sind also die stärker lichtbrechenden, hell die schwächer lichtbrechenden Streifen angegeben. Zur Untersuchung in polarisiertem Lichte eignen sich die Muskelfasern der Medusen wegen ihrer großen Dünne nicht¹. Daher kann ich die Querstreifen der Medusenmuskulatur nicht direkt mit den isotropen und anisotropen Scheiben der Muskulatur höherer Tiere homologisieren. Um aber ihre Lage eindeutig zu bestimmen, bezeichne ich sie mit den in der Muskelhistologie allgemein gebräuchlichen Buchstaben. Die stärker lichtbrechenden, mit Hämatoxylin intensiver färbbaren (bei andern Muskeln anisotropen) Streifen bezeichne ich mit *Q* (Querscheibe), — die mit ihnen alternierenden, schwach lichtbrechenden und schwach färbbaren (bei andern Muskeln isotropen) Streifen mit *J*, — die zarte Linie, welche den *J*-Streifen halbiert, mit *Z* (Zwischenscheibe). Mit *Qh* (und nicht mit *M*) bezeichne ich die schwach lichtbrechende Linie, welche in der Mitte der Querscheibe (*Q*) liegt, da nach der von HEIDENHAIN (1911) eingeführten Nomenklatur die in manchen Muskeln an gleicher Stelle gelegene Mittelscheibe (*M*) stärker lichtbrechend und intensiver färbbar sein soll als die Querscheibe (*Q*) selbst und von dem schwach lichtbrechenden *Qh*-Streifen scharf zu sondern ist².

Die sich periodisch wiederholenden Abschnitte der Faser, nämlich *Q + J*, da *Z* in der Regel nicht wahrnehmbar ist, nenne ich Querstreifungsperioden³. Unter »Höhe der Querstreifungsperiode« und unter »Höhe« der einzelnen Querstreifen verstehe ich immer ihre Ausdehnung in der Längsachse der Faser, — unter ihrer Breite — ihre Ausdehnung in der Querachse der Faser, — so daß »Breite der

¹ B. v. LENDENFELD (1888) gibt nicht an, wie er die Doppelbrechung der Querstreifen festgestellt hat.

² M. HEIDENHAIN gebraucht für die Zwischenscheibe (*Z*) den Ausdruck »Mesophragma«, für die Mittelscheibe (*M*), auch HENSENSCHE Scheibe genannt, den Ausdruck »Telophragma« und hält beide für Quermembranen. *M* konnte ich bei den Medusen nicht auffinden; über die membranöse oder nicht membranöse Natur von *Z* kann ich nichts aussagen.

³ Den von M. HEIDENHAIN eingeführten Ausdruck »Inokomma« will ich nicht gebrauchen, da darunter (ebenso wie unter den Ausdrücken Muskelkästchen, Muskelfach, Muskelsegment älterer Autoren) der Abschnitt zwischen zwei *Z*-Linien gemeint ist, während ich oft von Fasern zu sprechen haben werde, an denen kein *Z* sichtbar ist.

Muskelfaser« und »Breite der Querstreifen« eine Ausdehnung in der gleichen Richtung bedeutet. Für die zwischen den »Myofibrillen« oder kurzweg »Fibrillen« einer Muskelfaser gelagerte Substanz gebrauche ich das Wort »interfibrilläre Substanz« oder »Zwischensubstanz«.

Die Muskelfasern von *Carmarina* eignen sich wegen ihrer Breite, die etwa 8—10 μ beträgt, am besten zum Studium der Struktur. Auf Fig. 25 a (Taf. VIII) ist diejenige Form der Querstreifung abgebildet, welche an Macerationspräparaten am häufigsten vorkommt und schon von NASSE (1882) gezeichnet wurde. In der Querrichtung sehen wir schmale, dunkle (stark lichtbrechende) Streifen — die Querscheiben (*Q*) — mit viel breiteren hellen — den *J*-Scheiben (*J*) — abwechseln. In der Mitte der *J*-Scheibe tritt nochmals eine schmale dunkle Linie auf — die Zwischenscheibe (*Z*). An gewissen Muskelfasern kann die Zwischenscheibe so breit werden, daß sie sich kaum oder gar nicht von der Querscheibe (*Q*) unterscheidet, wodurch sich also eine regelmäßige aber zweimal dichtere Streifung ergibt. *Z* kann jedoch auch völlig fehlen; dann alternieren nur die schmälere *Q*-Scheiben mit den breiteren *J*-Scheiben. Die Höhe der Querstreifungsperiode beträgt bei *Carmarina* etwa 1,4—1,6 μ , wovon höchstens ein Drittel, meist viel weniger, von der Querscheibe eingenommen wird. Die Quer- und Zwischenscheibe sehen wie einheitliche Linien aus, die von einem Rand der Faser bis zum andern ziehen und sich voneinander nur durch ihre Höhe unterscheiden. Die Ränder der Muskelfaser selbst sind auf Macerationspräparaten immer ganz glatt und scharf konturiert. Außer der Querstreifung tritt an allen macerierten Muskelfasern eine feine aber ganz regelmäßige Längsstreifung auf, die unzweifelhaft auf eine Zusammensetzung der Muskelfaser aus fibrillenartigen Bildungen hinweist. Die feinen Längsstreifen verlaufen in der Regel durch die *Q*- und *J*-Scheiben ohne merkliche Verdickungen hindurch.

Auf Schnitten, die mit Eisenhämatoxylin gefärbt und richtig differenziert sind, sieht jedoch die Struktur der Muskelfasern von *Carmarina* ganz anders aus (Fig. 25 b). Der wesentliche Unterschied zwischen beiden Bildern besteht darin, daß die Zwischensubstanz auf den Schnitten vollständig farblos bleibt, so daß man ein reines Fibrillenbild vor Augen hat. Die Fibrillen verlaufen im *J*-Streifen als zarte, blaß gefärbte Linien, im *Q*-Streifen schwellen sie zu großen intensiv färbbaren körnerartigen Gebilden an. Die Querscheibe setzt sich also aus aneinander gereihten schwarzen Körnern zusammen, während die *J*-Scheibe aus farbloser Zwischensubstanz und zarten, schwach ge-

färbten Fibrillen besteht. Auf Eisenhämatoxylin Schnitten ist die Zwischenscheibe (*Z*) nie zu sehen.

Wie früher geschildert (S. 282), sind die Muskelfasern von *Carmarina* flach bandförmig und mit ihrer schmalen Seite der Stützlamelle angewachsen. Auf tangentialen Schnitten durch die Subumbrella erhält man breite Längsschnitte durch die Muskelfaser in der Bandfläche (Fig. 25 *b*) auf Flächenschnitten, durch die Subumbrella dagegen schmale Längsschnitte der Muskelfaser senkrecht zur Bandfläche (Fig. 25 *c*). Der auf Fig. 25 *b* abgebildete Schnitt in der Bandfläche der Muskelfaser zeigt, daß sie aus einer größeren Anzahl von Fibrillen zusammengesetzt ist; die genaue Zahl ist schwer zu ermitteln und beträgt im mittleren breitesten Teil der Faser etwa 12 bis 15. Auf dem Schnitt senkrecht zur Bandfläche dagegen erscheint die Muskelfaser wie eine einzige Fibrille, wobei sie eine durch die *Q*-Abschnitte der Fibrillen bedingte, ausgesprochen perlschnurförmige Gestalt hat (Fig. 25 *c*). Aus dem Vergleich dieser beiden Bilder geht klar hervor, daß die Muskelfasern von *Carmarina* aus einer einzigen Schicht von Fibrillen zusammengesetzt sind.

Eine solche Anordnung der Fibrillen war von vornherein zu erwarten wegen der außerordentlichen Dünne der Muskelfasern, die man am besten an radialen Schnitten durch die Subumbrella (vgl. Taf. VII, Fig. 1) feststellen kann.

Die Muskelfasern von *Pelagia* sind bedeutend schmaler als die von *Carmarina*; ihre Breite beträgt etwa 2μ . In Macerationspräparaten bemerkt man an ihnen oft einen schmalen homogenen Rand, der den Eindruck eines Sarcolemmas macht (Taf. VIII, Fig. 24 *a*). Da dieser Rand dasselbe Lichtbrechungsvermögen besitzt wie die *J*-Scheiben, machen die Querscheiben (*Q*) den Eindruck von stark lichtbrechenden Vierecken auf schwächer lichtbrechendem Untergrunde. Während die Querstreifungsperiode etwa $1,6-2\mu$ hoch ist, also nur wenig größer als bei *Carmarina*, ist das Höhenverhältnis der *Q*- und *J*-Scheiben untereinander ein ganz verschiedenes. Bei *Carmarina* nimmt die Querscheibe (*Q*) höchstens ein Drittel der Querstreifungsperiode ein. Bei *Pelagia* ist die Querscheibe (*Q*) mindestens ebenso hoch, meist aber bedeutend höher als die *J*-Scheibe (Taf. VIII, Fig. 24 *a, b, c, d*). Ein weiterer Unterschied besteht darin, daß *Q* bei *Pelagia* durch eine schmale schwächer lichtbrechende Linie halbiert wird, die auf manchen Macerationspräparaten nur als eine Art mittlerer Aufhellungszone sichtbar ist (Fig. 24 *a*). Diese schmale helle Linie bezeichne ich, in Übereinstimmung mit der Nomenklatur von M. HEIDEN-

HAIN (1911) als *Qh*. Dagegen erscheint die schmalere *J*-Scheibe auf Macerationspräparaten und auf vielen Schnitten einheitlich, so daß man zunächst annehmen möchte, daß die Zwischenscheibe bei *Pelagia* fehle. Indessen kommt sie in manchen Eisenhämatoxylin Schnitten (Fig. 24 *b*) deutlich zum Vorschein. Die Längsfibrillierung ist in Macerationspräparaten nur ganz schwach angedeutet.

Die Eisenhämatoxylin Schnitte geben wieder ein, wenn auch viel weniger deutliches Fibrillenbild, als es bei *Carmarina* der Fall ist. Die *J*-Abschnitte der Fibrillen bleiben hier meist farblos und unsichtbar, die übrigen Bestandteile verhalten sich in gleicher Weise wie bei *Carmarina*, d. h. die *Q*-Abschnitte der Fibrillen färben sich intensiv schwarz und die Zwischensubstanz bleibt farblos (Fig. 24 *b—d*).

Man kann deutlich drei Grade der Differenzierung des Eisenhämatoxylin unterscheiden: im ersten erscheint die Querscheibe als einheitliches schwarzes Viereck (Fig. 24 *b*), — im zweiten teilen sich die Vierecke in parallele Längsstäbchen, die den *Q*-Abschnitten der Fibrillen entsprechen (Fig. 24 *c*), — im dritten zerfallen die Stäbchen in der Querrichtung je in zwei schwarze Körner (Fig. 24 *d*). Jeder *Q*-Abschnitt der Fibrillen besteht somit aus zwei Körnern, der Raum zwischen ihnen entspricht dem Streifen *Qh*.

Die Anzahl der Fibrillen würde sich an der Zahl der in einer Faser quer nebeneinander liegenden *Q*-Abschnitte der Fibrillen bestimmen lassen, — jedoch wird dies bei *Pelagia* durch die starke Faltung der Muskellamelle erschwert. Es kommen auf jedem tangentialen Schnitt durch die Subumbrella so viele Längsschnitte von Muskelfasern nebeneinander zu liegen, daß die gegenseitige Zugehörigkeit der Fibrillen und der Fasern sehr schwer festgestellt werden kann. Dort wo Muskelfasern einzeln liegen, sieht man, daß sie in der Breitfläche aus zwei Fibrillen bestehen, denn jede Querscheibe setzt sich aus zwei nebeneinander liegenden Stäbchen (Fig. 24 *c*) oder aus vier Körnern zusammen (Fig. 24 *d*). Ein Längsschnitt senkrecht zur Bandfläche zeigt nur eine einzige Fibrille¹. Ob daraus zu schließen ist, daß die Muskelfasern von *Pelagia* aus nur zwei Fibrillen bestehen, vermag ich nicht zu entscheiden; da sich die Muskelfasern nach beiden Enden zu stark verjüngen, wäre es möglich, daß die eben beschriebenen Bilder den schmaleren Endabschnitten entsprechen, und daß der mittlere Teil der Faser aus einer größeren Anzahl von Fibrillen zusammengesetzt ist. Die Schwankungen in der Höhe der Querstreifungsperiode sind bei *Pelagia*

¹ Ähnliche Bilder hat G. SCHLATER (1905-06) bei der Muskulatur des Hühnerembryos gefunden.

etwas größer als bei *Carmarina*, am besten kann man sie an Schnitten beobachten. Die große Mehrzahl der Fasern hat eine Querstreifungsperiode von $1,6 \mu$, wobei die Querscheibe immer bedeutend höher ist als die *J*-Scheibe (Fig. 24 *c—d*). Vereinzelt zeigen Fasern eine größere Querstreifungsperiode und an diesen hat *J* bedeutend an Höhe zugenommen; an Fasern, die eine Querstreifungsperiode von 2μ besitzen, kann *J* ebenso hoch erscheinen wie *Q* (Fig. 24 *b*). Wenn man nun die Fasern mit der Querstreifungsperiode von 2μ an Schnitten studiert, in welchen das Eisenhämatoxylin sehr wenig differenziert ist und die Querscheibe noch einheitlich erscheint, so bemerkt man, daß *J* durch eine zarte Zwischenscheibe halbiert ist (Fig. 24 *b*). Bei weiterer Differenzierung des Eisenhämatoxylins verschwindet die Zwischenscheibe sehr schnell, sie scheint also eine schwächere Affinität zum Farbstoff zu haben als die Querscheibe. In Muskelfasern mit kleinerer Querstreifungsperiode bleibt die Zwischenscheibe immer unsichtbar.

Somit ist die Querstreifung bei *Pelagia* komplizierter als bei *Carmarina*, da bei ihr nicht nur eine Zwischenscheibe vorkommt, sondern auch noch die Querscheibe durch den Streifen *Qh* halbiert wird.

Von *Neoturris pileata* (Taf. VIII, Fig. 26) standen mir ausgezeichnete Macerationspräparate, aber nur mangelhafte Schnitte zur Verfügung, weshalb ich mich auf die Beschreibung der ersteren beschränken will.

In den Macerationspräparaten haben die Muskelfasern von *Neoturris* nahezu gleich breite *Q*- und *J*-Scheiben (Fig. 26). Die Höhe der Querstreifungsperiode ist etwas kleiner als bei *Pelagia* und zeigt größere Schwankungen als bei *Carmarina* ($1,2—1,6 \mu$). In den meisten Fasern ist sowohl die Querscheibe (*Q*) durch die *Qh*-Linie, wie die *J*-Scheibe durch die *Z*-Linie halbiert. Dies ist der einzige Fall, in dem an einer und derselben Faser alle bei den Medusen überhaupt vorkommenden Querstreifen (*Z, J, Q, Qh, Q, J, Z*) gleichzeitig auftreten (Fig. 26). Die Zwischenscheibe erscheint als dunkle, feine und äußerst scharfe Linie, der *Qh*-Streifen — als helle Linie oder als Aufhellungszone in der Mitte der Querscheibe. Die Muskelfasern von *Neoturris* zeichnen sich durch sehr große Lichtbrechungsunterschiede von *Q* und *J* aus. Die Querscheibe tritt deshalb sehr stark hervor.

Eine Längsfibrillierung ist nur hier und da angedeutet, die Zahl der Fibrillen, die jedenfalls sehr klein ist, ließ sich nicht bestimmen.

Die sehr dünnen Querschnitte der Muskelfasern auf Radialschnitten der Subumbrella zeigen, daß die Muskelfasern hier ebenso wie bei

Carmarina und *Pelagia* aus einer einzigen Schicht von Fibrillen bestehen.

Die Muskelfasern von *Aequorea Forskalea* gleichen auf Längsschnitten denen von *Pelagia* ungemain; an Macerationspräparaten war wegen schlechter Fixierung von Querstreifung wenig zu sehen. Die Zweiteiligkeit der Querscheibe macht sich ebenso wie bei *Pelagia* auf Schnitten durch den Zerfall der *Q*-Abschnitte der Fibrillen in zwei Körner geltend. Isolierte Muskelfasern schienen aus nur zwei Fibrillen zu bestehen, so daß die Gruppen von vier Körnern auch hier vorkommen. Die *J*-Abschnitte der Fibrillen sind außerordentlich schwach gefärbt, die Zwischensubstanz bleibt vollständig farblos.

Größer als bei *Pelagia* sind die Schwankungen in der Höhe der Querstreifungsperiode, die von $1,2-2\mu$ betragen kann. An vereinzelt Fasern mit großer Querstreifungsperiode kann man die Zwischenscheibe schwach erkennen. Die Muskelfasern bestehen aus einer einzigen Fibrillenschicht, was Längsschnitte wie Querschnitte übereinstimmend beweisen.

Ein Überblick der bei dieser Untersuchung gewonnenen Resultate zeigt, daß eine auffallende Übereinstimmung in der Struktur der quergestreiften Muskelfasern der Medusen und der höheren Tiere herrscht.

Die Anordnung der Querstreifen ist bei beiden genau dieselbe. Hier wie dort kommt eine Querscheibe (*Q*) vor, die durch den *Qh*-Streifen halbiert wird, und eine *J*-Scheibe, in deren Mitte die Zwischenscheibe (*Z*) liegt. Von den besonders komplizierten quergestreiften Muskelfasern der Arthropoden unterscheiden sich die Muskelfasern der Medusen somit nur durch das Fehlen der Mittelscheibe (*M*) und der beiden Nebenscheiben (*N*). Wie bekannt, wurde aber die Mittelscheibe nicht bei allen quergestreiften Muskelfasern höherer Tiere nachgewiesen, und nach HEIDENHAIN (1911) sollen die Nebenscheiben durch »interkolumnäre Körner« vorgetäuscht sein und keinen wirklichen Bestandteil der Querstreifung bilden, so daß sie als nebensächlich betrachtet werden können. Wichtiger erscheint, daß eine Anisotropie wegen der großen Dünne der Muskelfasern bei den Medusen nicht nachgewiesen werden kann, und die Benennung und Homologisierung der Streifen deshalb nur nach ihrer Färbbarkeit und ihrem Lichtbrechungsvermögen durchgeführt wurde. Innerhalb der Medusengruppe selbst ist in der Querstreifung nur ein wichtiger Unterschied vorhanden: Die Querscheibe kann entweder einheitlich sein (bei *Carmarina*), oder durch den *Qh*-Streifen halbiert (bei *Pelagia*, *Neoturris*,

Aequorea). Im Zusammenhang damit steht das Höhenverhältnis der *Q*- und *J*-Scheibe; im ersten Fall (bei *Carmarina*, Taf. VIII, Fig. 25) beträgt die Höhe der *Q*-Scheibe höchstens ein Drittel, die Höhe der *J*-Scheibe mindestens zwei Drittel der Querstreifungsperiode; im zweiten Fall (bei den drei übrigen Medusen) ist die Querscheibe *Q* entweder bedeutend höher als die *J*-Scheibe, so daß sie nahezu zwei Drittel der Querstreifungsperiode einnimmt (Fig. 24 *a, c, d*), oder *Q*- und *J*-Scheibe sind nahezu gleich hoch (Fig. 26, Fig. 24 *b*). Daraus geht hervor, daß das Höhenverhältnis von *Q*- und *J*-Scheibe sehr verschieden sein kann, und daß der Satz von W. ENGELMANN (1873), nach welchem die Höhenausdehnung von *Q* und *J* bei allen quergestreiften Muskeln nahezu gleich sein soll, für die Medusen jedenfalls nicht zutrifft. Kleinere Schwankungen im Höhenverhältnis von *Q* und *J* bei einer und derselben Meduse, müssen auf verschiedene Kontraktionszustände der Muskelfasern zurückgeführt werden. Für das unregelmäßige Auftreten oder Fehlen der Zwischenscheibe bei einem und demselben Tier wären zunächst zwei Erklärungen möglich: entweder könnte dies von der verschiedenen Behandlung des Materials, oder vom verschiedenen Kontraktionszustande der Muskelfasern abhängen. Ersteres scheint nicht der Fall zu sein, d. h. die Fixierungs- und Färbungsweise dürfte mit der Erscheinung nichts zu tun haben, da bei *Carmarina* die Zwischenscheibe nur auf Macerationspräparaten, bei *Pelagia* nur auf Schnitten sichtbar ist, und außerdem in einem und demselben Präparat an benachbarten Fasern die Zwischenscheibe auftreten oder fehlen kann. Somit scheinen die Unterschiede im Querstreifungsbild auf die verschiedenen Kontraktionszustände der Fasern zurückzuführen zu sein. Sorgfältige Messungen ergaben in der Tat wenigstens für *Pelagia* und *Aequorea*, daß zwischen dem Querstreifungsbild und der Höhe der Querstreifungsperiode eine bestimmte Beziehung besteht. An Eisenhämatoxylin-schnitten wurde festgestellt, daß die Zwischenscheibe nur an Fasern mit großer Querstreifungsperiode sichtbar ist und daß mit der Höhe der Querstreifungsperiode vor allem die *J*-Scheibe an Höhe zunimmt. Daraus läßt sich schließen, 1) daß die Fasern, an denen die Zwischenscheibe sichtbar ist, erschlafft sind, und 2) daß bei der Kontraktion die *J*-Scheibe verkürzt wird, wie bei allen sonstigen quergestreiften Muskelfasern.

Das Messen der Querstreifungsperioden ist wegen der Feinheit der Querstreifung und den unbedeutenden Schwankungen in der Höhe der Querstreifungsperiode bei den Medusen äußerst schwierig. Es wurde immer die Zahl der Querscheiben gezählt, die auf je zehn, oder

auf je fünf Striche des Ocular-Mikrometers (Imm. 2 mm Oc. 6) kamen, und dann durch Division die angenäherten Werte für die Querstreifungsperioden erhalten. Bei *Carmarina*, wo die Querstreifungsperiode von 1,4—1,6 μ schwankt, beträgt die Verkürzung ein Achtel, bei *Pelagia* (1,6—2 μ) ein Fünftel, bei *Neoturris* (1,2—1,6 μ) ein Viertel und bei *Aequorea* endlich (1,2—2 μ) zwei Fünftel des größten für die Querstreifungsperiode gefundenen Wertes. Die Querstreifung der Medusen gehört zu den feinsten unter den bisher bekannten, *Carmarina* und *Neoturris* scheinen sogar die feinste überhaupt beobachtete Querstreifung zu besitzen, wie es schon NASSE (1882) für *Carmarina* hervorhob¹.

Die sehr kleinen Schwankungen in der Höhe der Querstreifungsperiode sind wohl nicht eigentlich für die Medusenmuskeln als charakteristisch anzusehen, sondern eher darauf zurückzuführen, daß in den untersuchten Präparaten keine erschlafften Fasern vorkommen. Die Medusen kontrahieren sich beim einlegen in die Fixierungsflüssigkeit stark und sterben so ab. Infolgedessen sind wahrscheinlich die Muskelfasern alle mehr oder weniger kontrahiert, so daß nur die Differenzen im Kontraktionsgrade die Unterschiede im Bild der Querstreifung bedingen.

Der auffallende Unterschied im Aussehen auf Macerationspräparaten und auf Schnitten scheint allen quergestreiften Muskelfasern gemeinsam zu sein. Auf Macerationspräparaten tritt die Querstreifung in den Vordergrund und der fibrilläre Bau ist nur durch eine wenig ausgeprägte Längsstreifung angedeutet; die Muskelfaser scheint aus abwechselnd stärker und schwächer lichtbrechenden Abschnitten zu bestehen, wobei sich sowohl die Fibrillen als die Zwischensubstanz am Aufbau der Querstreifen zu beteiligen scheinen. Auf entsprechend differenzierten Eisenhämatoxylin Schnitten bekommt man ein reines Fibrillenbild, — die Querstreifung scheint nur durch die verdickten und intensiv gefärbten Abschnitte der Fibrillen hervorgerufen zu sein. In ihrem fibrillären Bau stimmen die Muskelfasern der Medusen mit denen der höheren Tiere überein. Nur in der Zahl und Anordnung der Myofibrillen kommen wesentliche Unterschiede vor. 1) Die Fibrillen sind in den flach bandförmigen Muskelfasern der Medusen in einer einzigen Schicht angeordnet; 2) die Zahl der Fibrillen ist außerordentlich klein. *Carmarina*, die die breitesten Muskelfasern besitzt,

¹ M. HEIDENHAIN (1911) fand die feinste Querstreifung bei *Helix pomatia* (= 1,8 μ), in den menschlichen Herzmuskeln (= 2 μ) und der *Triton*-Muskulatur (= 2 μ).

hat etwa 12 bis 15 Fibrillen, *Pelagia*, *Neoturris* und *Aequorea* viel weniger, vielleicht sogar nur zwei in einer Muskelfaser. Eine ganze Muskelzelle, z. B. von *Pelagia* ließe sich somit, was die Zahl der Fibrillen angeht, mit den feinsten »Muskelsäulchen« der Muskulatur höherer Tiere vergleichen.

Auf Eisenhämatoxylinsehnitten erscheinen bei den meisten quer-gestreiften Muskelfasern der höheren Tiere die intensiv schwarzen *Q*-Abschnitte der Fibrillen breiter als die *J*-Abschnitte. Es wird aber allgemein angenommen (HEIDENHAIN 1911), daß dieses Bild durch die Schrumpfung der *J*-Abschnitte der Fibrillen verursacht wird und daß die Fibrillen in Wirklichkeit parallele Konturen besitzen. Bei den Medusen sind die Anschwellungen der Fibrillen ganz besonders ausgeprägt, die *Q*-Abschnitte der Fibrillen sehen wie schwarze Körner aus und geben den Fibrillen ein ausgesprochen perlschnurförmiges Aussehen. In den letzten Jahrzehnten haben nur noch SCHLATER (1906—07) und HAYCRAFT (1891) den Myofibrillen eine wirklich perlschnurförmige Gestalt zugeschrieben. Ob die *Q*-Abschnitte wirklichen Anschwellungen der Fibrillen entsprechen, wie es die genannten Autoren wollen, oder nur durch Schrumpfung hervorgerufene Kunstprodukte sind, bleibt für mich eine offene Frage.

Die Abhandlung SCHLATORS (1905—06) über die Muskulatur des Hühnerembryos ist von Interesse, da seine Abbildungen außerordentlich an die bei den Medusen vorkommenden Bilder erinnern. Die »Muskelsäulchen«, oder richtiger »Primitivfäserchen« (l. c. S. 447) sind beim Hühnerembryo nur aus vier, oder (im Herz) nur aus zwei Fibrillen zusammengesetzt, die *Q*-Abschnitte der Fibrillen bestehen aus zwei Körnern und es entstehen infolgedessen dieselben typischen Gruppen von vier Körnern wie in den Muskelfasern von *Pelagia* und *Aequorea* (Fig. 24 *d*).

Wie schon oben bemerkt, erscheint die Zwischensubstanz auf Schnitten vollständig farblos, auf Macerationspräparaten ganz homogen. Das Wort »Sarcoplasma« wurde hier absichtlich vermieden. Während nämlich bei höheren Tieren eine Sonderung von »Sarcoplasma« und der zwischen den Fibrillen liegenden plasmatischen Substanz (»Interfibrillärs substanz«) nicht möglich ist, ist bei den Medusen die Abgrenzung des Plasmas der Epithelzellen und der Interfibrillärs substanz eine äußerst scharfe. Ein schmaler Plasmasaum ist mit einer der schmalen Seiten der Muskelfaser in ihrer ganzen Länge fest verwachsen (vgl. Taf. VII, Fig. 10 und 11) und vermittelt die Verbindung von »Zellkörper« (Myoblast) und »Muskelfaser«. Die Substanz der Muskelfaser

unterscheidet sich von der des Plasmasaums durch ihr homogenes Aussehen und ihr starkes Lichtbrechungsvermögen, die Grenzlinie zwischen beiden ist immer ganz scharf. Diese scharfe Abgrenzung des Sarcoplasmas von der einseitig gelagerten contractilen Substanz, sowie die einschichtige Anordnung der Fibrillen in derselben sind allen quergestreiften Muskelzellen der Medusen gemeinsam und eignen sich am besten zu ihrer Charakteristik, im Gegensatz zu den quergestreiften Muskeln der höheren Tiere.

3. Radiale Muskulatur.

Wie bekannt, besteht die radiale Muskulatur der Medusen ausschließlich aus glatten Muskelfasern, im Gegensatz zu der circulären, welche aus quergestreiften Muskelfasern zusammengesetzt ist¹.

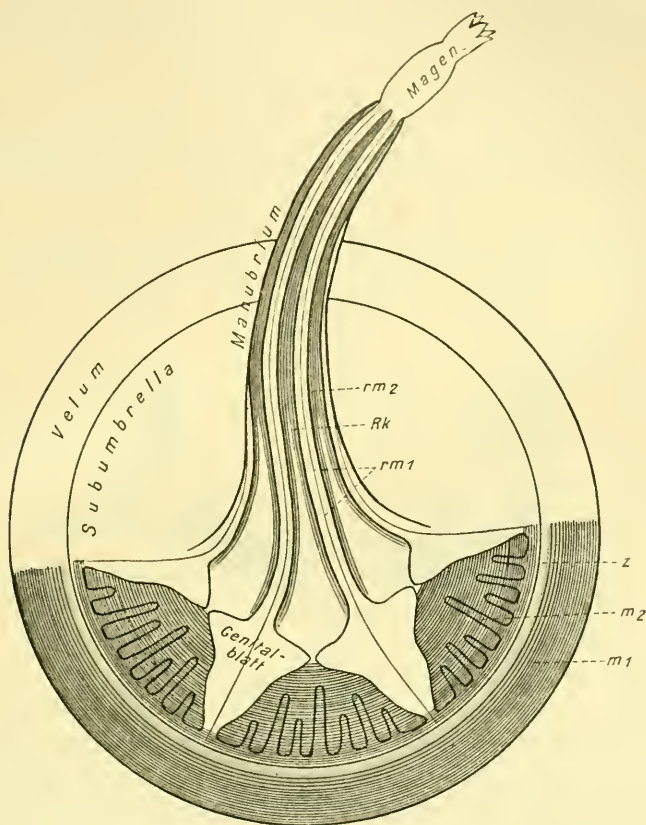
Ich habe die Längsmuskulatur der Mundarme von *Pelagia noctiluca* nur an Macerationspräparaten studiert und mich überzeugt, daß sie ausschließlich aus echten Epithelmuskelzellen zusammengesetzt ist. Jede Epithelzelle hat an ihrer Basis eine einzige glatte und sehr lange Muskelfaser gebildet. Die Muskelfasern sind dünn und erscheinen vollständig homogen. Die radiale Muskulatur der Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* wurde bereits im letzten Kapitel beschrieben, da sich ihre Schilderung von derjenigen der quergestreiften Muskulatur nicht trennen ließ. Die Muskulatur des Magens dieser Medusen wurde nicht untersucht.

Ein gründliches Studium erfuhr dagegen die radiale Muskulatur von *Carmarina hastata*, die wegen ihrer mächtigen Entwicklung und der außerordentlich starken Faltung ihrer Muskellamelle besonderes Interesse erweckte.

O. und R. HERTWIG (1878) unterscheiden im Ectoderm der Subumbrella von *Carmarina* die »unpaaren« und die »paarigen« radialen Muskelstränge und beschreiben genau ihren Verlauf. Beide Muskelstränge sind auf die Nähe der Radialkanäle beschränkt. Die Unpaaren bestehen nur aus wenigen Muskelfasern, nehmen ihren Ursprung am Schirmrand und verlaufen unter der Mitte der Radiärkanäle (Textfig. 1 *rm*¹), sie halbieren die Genitalblätter und setzen sich dann auf dem Manubrium fort. O. und R. HERTWIG (1878) konnten ihren Verlauf bis zum Magen verfolgen. Die breiten paarigen Muskelstränge (von E. HAECKEL, 1864—66, auch »longitudinale Stiel-

¹ Angaben über quergestreifte radiale Muskelfasern sind bei LENDENFELD (1882) zu finden. (vgl. S. 261).

muskeln« genannt) beginnen proximal an den Genitalblättern auf beiden Seiten jedes Radialkanals (Textfig. 1 rm_2). Wenn sich die Radialkanäle am Manubrium einander nähern, vereinigen sich je zwei



Textfig. 1.

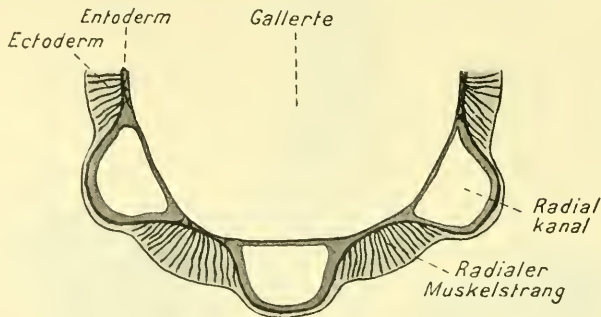
Cormarina hastata von der Subumbrellarseite gesehen. Umrisse des Gastrovascularsystems angegeben, die von der Muskulatur eingenommenen Flächen gestrichelt. m_1 , circulaire Velummuskulatur; m_2 , circulaire Subumbrellarmuskulatur; z , muskelfreier Streifen zwischen denselben; Rk , Radialkanal; rm_1 , unpaare radiale Muskelstränge; rm_2 , paarige radiale Muskelstränge.

dieser Muskelbänder, welche benachbarte Radialkanäle begleiten und ziehen als einheitliches Muskelband bis zum Magen hinab¹ (Textfig. 1). Unterhalb der Radialkanäle besteht das Ectoderm aus Drüsenzellen,

¹ Die Bezeichnung »paarige Muskelstränge« ist insofern unpassend, als diese Muskelstränge nur in ihrem kürzeren Anfangsteil paarig sind, am Manubrium

zwischen welchen sich die unansehnlichen unpaaren Muskelstränge nur schwer auffinden lassen. Das Drüsengewebe fängt da an, wo die Genitalblätter aufhören und die Radialkanäle sich plötzlich verschmälern, und erstreckt sich oralwärts bis auf das Ectoderm des Magens. Am Manubrium wechseln somit im Ectoderm sechs Muskelstränge (Textfig. 1 *rm*²) mit sechs Streifen von Drüsengewebe ab, welche letztere in ihrer ganzen Länge noch von den unpaaren Muskelsträngen halbiert werden. Die Teile der Subumbrella, welche zwischen den proximalen Rändern der Genitalblätter und dem Anfang je zweier, paariger Muskelstränge liegen, tragen ein flaches Plattenepithel.

Die schwach entwickelten unpaaren Muskelstränge bestehen aus einfachen Epithelmuskelzellen, die schlanker und höher sind als



Textfig. 2.

Carmarina hastata. Querschnitt durch das Manubrium.

die Myoblasten der quergestreiften Subumbrellamuskulatur, sich aber ebenfalls in mehrere basale Plasmafortsätze teilen und mit mehreren Muskelfasern verbinden. Ihre Zellkörper zeichnen sich ferner durch ihren drüsigen Charakter aus, worauf schon die Brüder HERTWIG (1878) aufmerksam machten. Die Muskelfasern erscheinen auf Macerationspräparaten fadenförmig und vollständig homogen, sie sind ziemlich lang, obwohl sie die große Länge der Muskelfasern der radialen paarigen Muskelstränge nicht erreichen.

Die Muskellamelle der paarigen Muskelstränge ist schon in einer kleinen Entfernung von den Genitalblättern stark gefaltet und diese Faltung nimmt am Manubrium, wo sich die Muskelstränge allmählich verschmälern, immer mehr zu. Im mittleren Teil des Manu-

sind sie in derselben Zahl wie die »unpaaren Muskelstränge« und wie die Radialkanäle, d. h. zu sechs vorhanden.

briums eines verhältnismäßig kleinen Tieres, wo der Muskelstrang etwa 1,5 mm breit war, betrug die Höhe der Muskelschicht ungefähr 50μ ; in der Nähe des Magens war der Muskelstrang nur noch 0,8 mm breit, während die Muskelschicht die enorme Höhe von 200μ erreichte. Der Querschnitt (Textfig. 2) zeigt, wie eine solche Muskelschicht an den Rändern der Muskelstränge (rm_2) gegen die Radialkanäle (RK) auskeilt. Neben der starken Faltung der Muskellamelle ist für die Muskulatur des Manubriums die dichte Anordnung der Falten, das flache Epithel und die sehr geringe Zahl der Kerne charakteristisch (Taf. VIII, Fig. 27)¹.

Fig. 27 stellt einen Querschnitt durch den Muskelstrang im oberen Teil des Manubriums dar, wo die Faltung der Muskellamelle nur mäßig ist. Auf die gekörnelt Cuticula (cu) folgt eine dünne Protoplasmaschicht mit einigen Kernen; im übrigen wird das ganze Ectoderm durch die Falten der Stützlamelle mit ansitzenden Muskelfasern eingenommen. Die sehr dünne Entoderm lamelle (ent) ist sowohl gegen die Muskelschicht wie gegen die Gallerte (gal) durch eine ziemlich dicke, von Eisenhämatoxylin schwarz gefärbte Stützlamelle (stl) abgegrenzt. Die Falten der Muskellamelle stehen dicht nebeneinander und sind entweder einfach oder sekundär Y-förmig verzweigt, oder endlich distal umgebogen (Fig. 27). Die Fasern sind nicht drehrund, wie sie auf Macerationspräparaten zu sein scheinen, sondern nach einer Seite zu lamellenartig abgeflacht, und sitzen mit dieser Seite der Stützlamelle an. Ihre Querschnitte erscheinen deshalb birnförmig (Taf. VIII, Fig. 27 rmf). Mit MALLORY färben sie sich intensiv rot, die Stützlamelle blau, so daß sie gegeneinander scharf abgegrenzt sind. Die außerordentlich geringe Zahl der zu den Fasern gehörigen Kerne fällt auf Querschnitten sogleich auf; es kommen hier auf einen Kern hunderte von Muskelfaserquerschnitten. Man wäre daher zunächst geneigt, anzunehmen, daß sehr viele Muskelfasern mit jeder Zelle in Verbindung stehen müßten, doch läßt sich dies Verhalten zum Teil durch die außerordentliche Länge der Fasern erklären. Ich konnte Fasern aus dem Manubrium isolieren, die mehr als 500μ , also über 0,5 mm lang waren. Die Kerne kommen nicht nur nahe unter der Oberfläche des Epithels, sondern auch zwischen den Falten der Muskellamelle, ja sogar ganz in der Tiefe des Ectoderms vor (Taf. VIII, Fig. 27). Sie liegen in strangartigen Verdichtungen des Plasmas, welche bis zur Cuticula

¹ O. und R. HERTWIG (1880) geben eine etwas schematische Abbildung durch den »interradialen« Muskel des Magenstiels von *Carmarina* (l. c. Taf. I, Fig. 16).

aufsteigen und sich dort kegelartig ausbreiten. Auf Querschnitten ist von Zellgrenzen nichts zu sehen wie auch die Fixierungsart sein mag; jedenfalls stören beim Auffinden der Zellgrenzen die faserigen Plasmastrukturen, welche hauptsächlich von der Zelloberfläche nach unten, also parallel den zarten Zellwänden ziehen. Auf Flächenschnitten lassen sich jedoch im peripheren Teil des Epithels deutliche Zellgrenzen erkennen. Zwischen den Falten der Muskellamelle ist das Gewebe außerordentlich reich an Vacuolen und das Plasma zerteilt sich in ein Gewirr dünner Plasmastränge, welche zu den Muskelfasern ziehen.

Die Erklärung dieser Bilder ergibt sich erst aus den Macerationspräparaten.

Nach Zerzupfen eines macerierten Manubriumstückchens findet man in jedem Präparate Epithelstreifen, welche von der Muskelfaserschicht abgerissen sind (Taf. VIII, Fig. 28). Die Epithelzellen (*epmz*) halten mittels der Cuticula zusammen, sind oberflächlich stark verbreitert und verschmälern sich ziemlich plötzlich basalwärts, so daß sie voneinander durch weite freie Räume getrennt sind. In nicht zerzupften Geweben werden diese freien Räume durch die Falten der Muskellamelle eingenommen. Die Höhe der benachbarten Epithelzellen wechselt von 10—60 μ und mehr. Wenn man nun einerseits eine Reihe von Macerationspräparaten aus ganz bestimmten Teilen des Manubriums herstellt, andererseits Querschnitte durch dieselben Teile des Manubriums führt, so kann man die Höhe der isolierten Epithelzellen mit der Höhe der ganzen Muskelschicht vergleichen. Systematische Messungen ergeben nahezu die gleichen Zahlen für die höchste Höhe der Epithelzelle und die gesamte Höhe der Muskelschicht. Die Kerne können im peripheren und mittleren, aber auch im basalen Teil der isolierten Epithelzellen liegen (Taf. VIII, Fig. 28).

Daraus folgt, 1) daß die Zellen von der Oberfläche bis in die tiefsten Gegenden des Ectoderms reichen können, und 2) daß die in der Tiefe liegenden Kerne zu Zellen gehören, welche die Oberfläche erreichen. Die basalen Enden aller Zellen teilen sich in eine größere Anzahl dünner Plasmafortsätze, die kegelförmig auseinandertreten und den schmalen Zellen ein pinselförmiges Aussehen geben (Taf. VIII, Fig. 28 *pr.fr.*)¹. Wo man Epithel-

¹ Eine lange Beschreibung der faserigen Plasmastrukturen dieser »Deckzellen« der radialen Muskulatur gab EIMER (1878), der jedoch vermutete, daß die radialen Muskeln nicht mit diesen Epithelzellen in Verbindung stehen, sondern eigene Kerne besitzen. Die Übergangsformen zwischen den Deckzellen und Ganglienzellen, welche er beschreibt, sind nicht vorhanden.

zellen in Verbindung mit den Muskelfasern findet — und es bleibt hier die Verbindung öfters als in der Subumbrella erhalten — kann man feststellen, daß jeder dünne fadenartige Plasmafortsatz zu einer Muskelfaser zieht, sich plötzlich nach zwei Seiten ausbreitet und ihr mit einer verbreiterten Basis ansitzt. Es hängt hier wohl sicher jede Epithelmuskelzelle mit mehreren Muskelfasern zusammen. Die niedrigen Epithelzellen schicken dabei ihre Fortsätze an die oberflächlich gelegenen Muskelfasern, die hohen Zellen an diejenigen, welche tief zwischen den Falten der Muskellamelle liegen. Auf Schnitten entsprechen die dünnen Plasmastränge, welche in allen Richtungen die Räume zwischen den Falten der Muskellamelle durchziehen, den Quer- und Längsschnitten der zahlreichen Plasmafortsätze der Zellen.

Daß alle Muskelzellen die Oberfläche des Epithels erreichen, kann ich mit Sicherheit nicht behaupten. Es gibt Stellen in Macerationspräparaten, die darauf hinweisen, daß einzelne Zellen in der Tiefe verbleiben, sichere Beweise dafür konnte ich nicht finden. Jedenfalls blieb die große Mehrzahl der Muskelzellen trotz der sehr starken Faltung der Muskellamelle epithelial¹.

Ebenso vermag ich nicht zu entscheiden, ob jede Muskelfaser nur mit einer Zelle in Verbindung steht, da ich nur wenige Fasern in ihrer ganzen Länge verfolgen konnte. Dies ist aber höchst wahrscheinlich, denn es spricht dafür die sehr geringe Zahl der Kerne ebenso wohl als die Tatsache, daß ich an den glatten scharf konturierten Fasern immer nur an einer Stelle Zellreste beobachtete. Auf Macerationspräparaten läßt sich kein »Plasmasaum« an den Muskelfasern nachweisen, ich konnte aber einen solchen an besonders günstigen Flächenschnitten nachweisen; jeder Muskelfaser läuft ein ganz schmaler, aus nur einer Reihe deutlicher Waben zusammengesetzter Plasmasaum entlang. Die Art der Verbindung zwischen Zelle und Muskelfaser ist somit im Manubrium von *Carmarina* die gleiche wie in allen übrigen Epithelmuskelzellen der Medusen. Es scheint somit das Verhalten von Zellkörper und Muskelfaser im Manubrium von *Carmarina* und in ihrer Subumbrella das gleiche zu sein: hier wie dort steht eine Epithelzelle mit mehreren Muskelfasern, aber eine Muskelfaser nur mit einer Epithelzelle in Verbindung. Außer durch

¹ Ich bin also zu einem ähnlichen Resultat wie O. und R. HERTWIG (1880) gekommen; nur scheinen diese Forscher gemeint zu haben, daß in der radialen Muskulatur des Manubriums von *Carmarina* nur wenige Muskelzellen epithelial geblieben sind, während ich glaube, daß jedenfalls nur sehr wenige Muskelzellen aus dem Epithel ausgetreten sind.

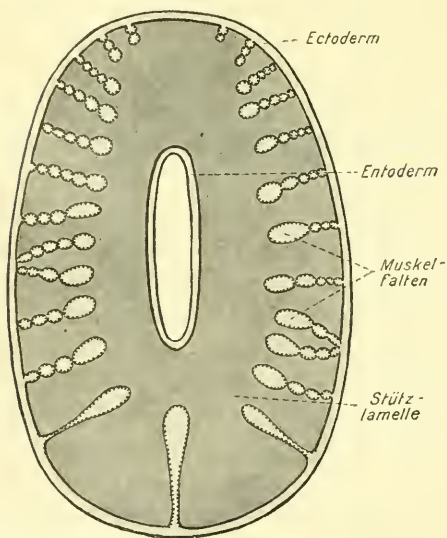
ihre Länge, zeichnen sich die Muskelfasern des Manubriums noch dadurch aus, daß sie nicht die geringste Spur von Längs fibrillierung zeigen; sowohl auf Schnitten als auf Macerationspräparaten erscheinen sie ganz homogen.

Die Muskelstränge des Manubriums sind sehr reich an Ganglienzellen und Nervenfasern, die zwischen der Muskelschicht und der Cuticula, also dicht unter der Oberfläche des Epithels liegen. Näheres darüber wird im Kapitel über das periphere Nervensystem berichtet.

4. Tentakelmuskulatur.

Pelagia noctiluca.

Der Bau der hohlen Tentakeln von *Pelagia* ist sehr kompliziert. Zwischen Ento- und Ectoderm liegt eine mächtige Gallertschicht,



Textfig. 3.

Pelagia noctiluca. Querschnitt durch einen Tentakel.

welche die Hauptmasse des Tentakels bildet und wegen ihrer Festigkeit und feinfaserigen Beschaffenheit eher als Stützlamelle bezeichnet werden dürfte (Textfig. 3). Es tritt hier ein Faltungsvorgang auf, welcher die Vergrößerung der Oberfläche der Stützlamelle und die Vermehrung der Muskelfasern bewirkt, aber nach einem ganz andern Typus wie gewöhnlich. In der Subumbrella der Medusen wachsen dünne Falten der Stützlamelle in das Ectoderm hinein, hier dagegen senken sich vom Ectoderm in die mächtige Stützlamelle einige wenige Falten hinab, die in tiefen, der Tentakel-

achse parallelen Furchen der Stützlamelle liegen; sie sind in geringer Zahl vorhanden und sowohl voneinander wie vom Entoderm durch mächtige Stützlamellenschichten getrennt (Textfig. 3). An den Wänden dieser Falten ist die Längsmuskulatur der Tentakel angeordnet. Es kann hier scharf zwischen dem Tentakel epithel und den in tiefen

Furchen liegenden, allseits von Gallerte umgebenen »Muskelfalten« des Ectoderms unterschieden werden.

Der Tentakelquerschnitt ist oval und wegen der Verteilung der Muskelfalten ausgesprochen bilateral symmetrisch. Die Muskelfalten sind symmetrisch zur Mittellinie des ovalen Querschnittes angeordnet; in dieser Mittellinie liegt an einem Ende des Ovals eine einzelne tiefe Falte (Textfig. 3, unten). Die mediane Muskelfalte ist immer die tiefste, von ihr aus nimmt auf beiden Seiten des Querschnitts die Tiefe der Falten ständig ab, so daß eine Falte um so seichter ist, je weiter sie von der medianen absteht (vgl. Textfig. 3, stetige Abnahme von unten nach oben). Bei den von mir untersuchten Tieren betrug die Zahl der Muskelfalten in der Nähe des Schirmrandes etwa 21—25. Gegen das Tentakelende nimmt die Zahl der Muskelfalten immer mehr ab, bleibt aber stets unpaar, da sich die seichter gewordenen Falten je zu zweien auskeilen.

Die Verhältnisse werden noch komplizierter, indem die Muskelfalten durch längsverlaufende Einschnürungen in mehrere Partien geteilt werden. Wenn die Einschnürung eine vollkommene ist, kommt es zur Bildung von »Muskelröhren«, die voneinander und vom Epithel vollständig abgetrennt sind, bleibt die Einschnürung unvollkommen, so stehen die Röhren durch mehr oder weniger breite Spalten miteinander in Verbindung. Die tiefste mediane Falte und die ihr am nächsten gelegenen paarigen bleiben einheitlich, in den andern kommt die Bildung von Muskelröhren und eine mehr oder weniger vollständige Abschnürung derselben voneinander und vom Epithel zustande. Die Muskelröhren einer Falte sind in einer Reihe übereinander angeordnet und nur durch dünne Stützlamellenmassen voneinander getrennt. Eine viel vollständigere Abschnürung der ectodermalen Muskelröhren vom Epithel kommt bei *Charybdea marsupialis* (nach S. CLAUS 1878) vor. *Pelagia* und *Charybdea* sind die einzigen Medusen, bei welchen bisher eine derartige Versenkung der Muskulatur in die Stützlamelle gefunden worden ist. Bei andern Coelenteraten kommt eine solche indessen recht häufig vor. In trefflicher Weise wurde sie von O. und R. HERTWIG (1879) bei den Actinien geschildert; diese Forscher bezeichnen eine solche Lage der Muskulatur in der Stützlamelle als »mesodermal«. Die Stützlamelle der Tentakel hat einen sehr feinfaserigen Bau. Die feinen, sich dunkler färbenden und ganz homogenen Fäserchen verlaufen spärlich in der Tiefe der Stützlamelle und bilden an ihrer Oberfläche eine dichtere faserige Schicht; diese Schicht ist am stärksten um die Muskelfalten ausgebildet (Taf. VIII, Fig. 17).

Die Muskelfasern sind an den Wänden der Furchen der Stützlamelle angeordnet und fest mit ihr verwachsen. Die Querschnitte der Muskelfasern (Taf. VIII, Fig. 17 und 20 *mf*) sind unregelmäßig oval und besitzen runde, mit Eisenhämatoxylin schwarz färbbare, von einem kleinen Protoplasmaklümpehen umgebene Kerne (Taf. VIII, Fig. 17 *k.d.mz*). Die wenigen Muskelzellen, welche an der Basis des Tentakel-epithels in der Nähe der Muskelfalten liegen (Taf. VIII, Fig. 20) sind ebenfalls mit einem ihnen dicht anliegenden Kern versehen. Es entbehren hier alle Muskelzellen jeglicher Verbindung mit der Epitheloberfläche.

Auf Macerationspräparaten lassen sich die Muskelfasern in Zusammenhang mit den zugehörigen Zellkörpern isolieren; die Muskelfaser (Taf. VIII, Fig. 21) ist je nach dem Kontraktionszustand lang oder kurz spindelförmig und der Zellkörper — ein Protoplasmaklumpen mit Kern — sitzt derselben auf einer Seite an. Auffallend im Vergleich mit den Epithelmuskelzellen der Subumbrella (Taf. VII, Fig. 11) ist die geringe Größe des Zellkörpers und seine innige Anschmiegung an die Muskelfaser. Der Zellkörper hat jedoch seine einseitige Lage an der Muskelfaser beibehalten und die contractile Substanz ist scharf vom Plasma des Zellkörpers gesondert.

Es ist somit in den Tentakeln von *Pelagia* die Muskulatur vollständig aus dem Epithel ausgetreten, indem die Muskelfasern samt ihren Myoblasten in der Tiefe in »Muskelfalten« oder in vom Epithel abgesehnürten »Muskelröhren« liegen, die allseits von Stützlamelle umgeben sind.

CLAUS (1878) hat in den ähnlich gebauten Tentakeln von *Charybdea marsupialis* ebenfalls einen vollständigen Austritt der Muskelzellen aus der Oberfläche festgestellt, indem er in den abgesehnürten Muskelröhren zu den Muskelfasern gehörende Kerne fand.

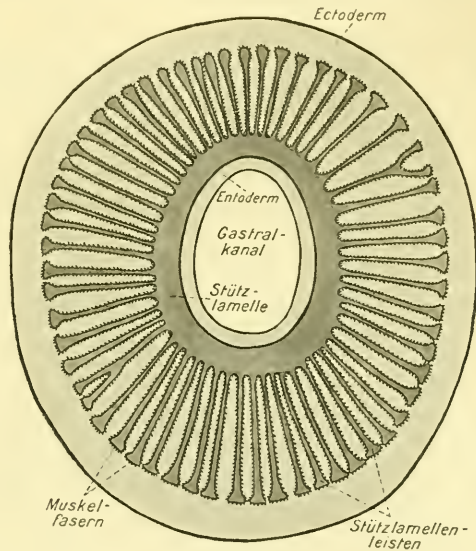
Die Muskelfasern der Tentakeln von *Pelagia* unterscheiden sich durch ihre bedeutende Dicke und geringe Länge, sowie ihre faserige Struktur von den glatten Muskelfasern der Mundarime aus. Auf Querschnitten färbt sich die Zwischensubstanz der Muskelfasern mit Eisenhämatoxylin ziemlich hell; während die Querschnitte der Myofibrillen als schwarze Punkte auftreten (Taf. VIII, Fig. 17 *mf*). Auf Macerationspräparaten ist eine Längsstreifung der Muskelfasern immer deutlich sichtbar (Fig. 21). Bei vorgeschrittener Maceration tritt eine vorzügliche Spaltung in Fibrillen auf, so daß die Muskelfasern manchmal direkt pinselförmig erscheinen. Aus den Spaltungsbildern scheint hervorzugehen, daß nur wenige Myofibrillen von einem Ende der

Muskelfaser bis in das andre verlaufen, daß aber viele kürzere Myofibrillen nur durch den breiteren mittleren Teil der spindelförmigen Muskelfaser ziehen.

Während die Muskelfasern an den Wänden der Furchen liegen, wird die Mitte derselben von einem Gewirr feinsten Fibrillen und Fädchen eingenommen (Fig. 17), in welchen zahlreiche kleine (*kl. Gz.*) und einige wenige große Ganglienzellen (*gr. Gz.*) liegen. Im Tentakelepithel fehlen Ganglienzellen vollständig. Mit der Muskulatur ist hier demnach auch das periphere Nervensystem in die Tiefe gerückt.

Carmarina hastata.

Die Tentakeln der *Carmarina* sind ebenfalls hohl und mit einer mächtigen Stützlammelle versehen. Diese bildet um das Entoderm ein dickes Rohr, von welchem sich radial Stützleisten erheben, die parallel zur Längsachse der Tentakeln verlaufen. Auf dem Querschnitt (Textfig. 4) bildet daher die Stützlammelle um das Entoderm einen einheitlichen Ring, von welchem nach allen Seiten die Leisten strahlig divergieren. Die Leisten sind an ihrem freien Ende wulstförmig erweitert und überall mit längsverlaufenden Muskelfasern besetzt. Die Verhältnisse lassen sich leicht von denen in der Subumbrella von *Pelagia* oder in der Muskulatur des Manubriums von *Carmarina* vorkommenden ableiten, indem man sich die, dort sehr dünnen Leisten der Stützlammelle stark verdickt denkt. Es läßt sich aber auch eine gewisse Analogie mit den Tentakeln von *Pelagia* nicht leugnen, wenn wir uns bei *Pelagia* die Muskelfalten ungeteilt und viel zahlreicher, die sie trennenden Stützlammellenwände viel dünner denken (vgl. Textfig. 3 S. 308).



Textfig. 4.

Carmarina hastata. Querschnitt durch einen Tentakel.

Die Tentakeln wurden von den Gebr. HERTWIG (1880) beschrieben

und im Querschnitt abgebildet. CLAUS (1878) bildet ebenfalls einen Querschnitt durch den Tentakel von *Carmarina* ab, und vergleicht seinen Bau mit dem des Siphonophorenstammes.

Die Stützlamelle zeigt eine feinfaserige Beschaffenheit; die feinen, homogenen, sich dunkler als die Grundsubstanz färbenden Fibrillen, verlaufen in den Leisten radial, und bilden im Ring, welcher das Ectoderm vom Entoderm trennt, eine eirenläre Schicht (Taf. VII, Fig. 15 *stl*). Die gleiche fibrilläre Beschaffenheit zeigt die Stützlamelle im ganzen Körper von *Carmarina*, so z. B. zwischen den Nervenringen, nur gibt es dort viel mehr Fibrillen und viel weniger Zwischensubstanz, wodurch die Stützlamelle auf dickeren Schnitten homogen aussieht, sich dunkler färbt und wahrscheinlich auch viel resistenter ist.

Den Stützlamellenleisten sitzen die Längsmuskelfasern auf. Auf Querschnitten erscheinen sie unregelmäßig, drei- oder viereckig und sind mit breiter Basis der Stützlamelle angewachsen (Taf. VII, Fig. 15 *mf*). Die Mitte der, zwischen den Stützlamellenleisten gelegenen »Muskel falten« wird von einem plasmatischen Strang eingenommen, welcher vom Epithel außerhalb der Falte bis in die Tiefe derselben zieht. Dieser plasmatische Strang ist faserig strukturiert und gibt beiderseits äußerst regelmäßig feinere Stränge ab, die zu den Muskelfasern ziehen (Taf. VII, Fig. 15). In diesem plasmatischen Strang liegen zwei oder drei ovale Kerne, mit einem oder zwei Nucleolen. Dieser Strang geht kontinuierlich in das faserige Plasma des Tentakel epithels über, wo man gleich aussehende Kerne findet.

Den protoplasmatischen Strang müssen wir als Zellkörper der Myoblasten deuten, während die zu den Querschnitten der Muskelfasern ziehenden, feinen Plasmastränge nichts anderes als die Querschnitte der »Plasmafortsätze« sind, welche bei *Carmarina* überall die Verbindung der Myoblasten mit den Muskelfasern vermitteln. Aus der Zahl der Muskeln ergibt sich ohne weiteres, daß hier wie in der gesamten Muskulatur von *Carmarina*, auf einen Kern (bzw. auf eine Zelle, falls hier individualisierte Zellen vorkommen) viele Muskelfasern entfallen.

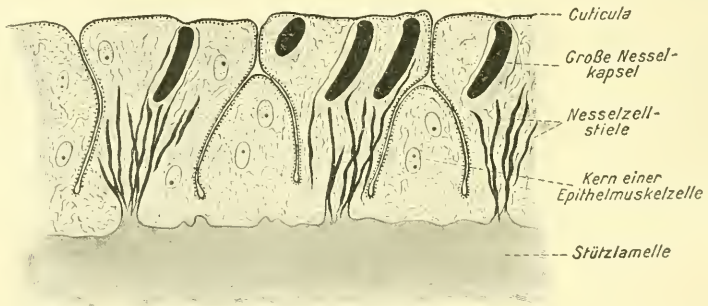
Wenn ein Längsschnitt durch den Tentakel so glücklich geführt ist, daß er eine Muskelfalte in ihrer ganzen Höhe trifft, ohne dabei die Stützlamellenleisten anzuschneiden, so wird die dünne Zellschicht, welche die Mitte der Muskelfalten einnimmt, und auf Querschnitten als Plasmastrang erscheint (Taf. VII, Fig. 15) in der Fläche getroffen. Man kann sich überzeugen, daß diese Zellschicht kontinuierlich von der Tiefe der Falte bis zur Tentakeloberfläche zieht, und daß sie

Kerne in verschiedenen Höhen enthält. Zellgrenzen sind zwar nicht zu unterscheiden, aber jeder Kern liegt in einem verdichteten Plasmastrang, der eine parallelfaserige Struktur hat und von außen nach innen zieht. Nach langem und sorgfältigem Studium dieser Verhältnisse kam ich zur Ansicht, daß die Muskelzellen dieser Tentakel noch Epithelzellen geblieben sind, daß sie von der Tiefe der Muskelfalten bis an die Epitheloberfläche ziehen. Wir haben es hier mit demselben Verhalten der Epithelzellen zu tun, welches schon im Manubrium von *Carmarina* vorkam: äußerst hohe und schlanke Epithelzellen, welche Kerne in verschiedenen Höhen enthalten können, stehen durch zahlreiche, dünne, lamellenartige Plasmafortsätze mit vielen Muskelfasern in Verbindung. Bemerkenswert erscheint dabei die außerordentliche Höhe der Epithelmuskelzellen, welche 200 μ und mehr messen können.

Unentschieden muß die Frage bleiben, ob hier die Epithelmuskelzellen in ihrem basalen Teil miteinander verschmelzen oder nicht. Daß sie im Tentakepithel deutliche Zellgrenzen haben, läßt sich auf Flächenschnitten ohne Schwierigkeiten feststellen. Es wurden schon oft, so in der Subumbrella von *Pelagia* und im Manubrium von *Carmarina* Muskelepithelien gefunden, in deren peripheren Teilen Zellgrenzen zu unterscheiden waren, während sie basal vollständig zu fehlen schienen. Durch Maceration konnte jedoch immer festgestellt werden, daß sich diese Epithelien in einzelne gut abgegrenzte Zellen zerlegen lassen, daß also Zellgrenzen auch da vorhanden sind, wo sie auf Schnitten unsichtbar bleiben. Im vorliegenden Fall versagte jedoch die Maceration vollständig; wegen der Höhe und Mächtigkeit der Stützlamellenleisten gelang eine Isolierung der Epithelmuskelzellen nie. Wir können daher einstweilen nichts mehr sagen, als daß auf Schnitten keine Zellgrenzen sichtbar sind, und manche Bilder (Taf. VII, Fig. 15) für ein Verschmelzen der Epithelmuskelzellen zu sprechen scheinen. Trotzdem bin ich, nach Analogie mit den eben zitierten Fällen zu vermuten geneigt, daß auch hier individualisierte Zellen vorkommen könnten.

Im Tentakepithel von *Carmarina* kommen verschiedene Zellarten vor (Taf. VII, Fig. 15). In einer faserigen Plasmamasse sind große Nesselzellen mit ihren mächtigen Stielen eingebettet, ferner kleine Nesselzellen (*kl.nz*), Ganglienzellen (*kl.Gz.*) und Sinneszellen (*Sz*). Besondere Stützzellen kommen aber nicht vor: — alle diese Zellen liegen zwischen den peripheren Enden der Epithelmuskelzellen, denen das faserige Plasma sowie die oben erwähnten ovalen, im Epithel liegenden Kerne (*k.d.epmz*) gehören.

Die Epithelmuskelzellen der Tentakeln von *Carmarina* sind an ihrer freien Oberfläche mit Geißeln versehen, während diese den gleichen Zellen des Manubriums und der Subumbrella fehlen. Die Cuticula der Tentakeln ist dick, eine Körnelung ist auch vorhanden, aber die runden, intensiv färbbaren Körner scheinen hier frei in der oberflächlichsten Plasmaschicht zu liegen (Taf. VII, Fig. 15 *cu*). Wie schon erwähnt, haben die Epithelmuskelzellen eine stark faserige Struktur; im Epithel und in der Nähe der Kerne durchkreuzen sich die Fasern in allen Richtungen; in den Muskelfalten nehmen sie basalwärts einen immer mehr parallelen Verlauf an. Im tiefsten Teil der Epithelmuskelzellen kommt es zur Ausbildung gut individualisierter, dicker glatter Fasern, die sich mit Eisenhämatoxylin intensiv schwärzen und stark lichtbrechend sind. Diese Fasern verlaufen radial zur Längsachse der Tentakeln und sind sowohl auf Längs- als auf Querschnitten deutlich (Taf. VII, Fig. 15



Textfig. 5.

Carmarina hastata. Querschnitt durch das Tentakepithel.

*r*f). Sie verlaufen zunächst eine Strecke lang im mittleren plasmatischen Strang, biegen dann aber um und ziehen zu den Längsmuskeln, mit denen sie sich zu vereinigen scheinen. Unzweifelhaft handelt es sich hier um eine Einrichtung, welche vor allem eine stärkere Verbindung der Epithelzellen mit den Muskelfasern bewirken soll. Den radialen Fasern könnte elastische oder muskulöse Natur zugeschrieben werden; färberisch verhalten sie sich wie Muskelfasern. Möglicherweise haben wir es hier mit einem schwach entwickelten System radialer Muskelfasern zu tun.

Die Längsmuskelfasern der Tentakeln von *Carmarina* sind ebenso wie die von *Pelagia* spindelförmig und aus Myofibrillen zusammengesetzt. Auf Macerationspräparaten lassen sie sich leicht in Fibrillen spalten; auf Querschnitten sind die Myofibrillen als schwarze

unregelmäßige Punkte sichtbar. Die Muskelfasern der Tentakeln sind im Vergleich mit den glatten Längsmuskelfasern des Manubriums sehr dick, wie es die Querschnitte zeigen (Taf. VII, Fig. 15 *mf*; Taf. VIII, Fig. 27 *rm*).

Als gemeinsames Merkmal der Tentakelmuskulatur von *Carmarina* und von *Pelagia* ergibt sich somit die Gestalt und Struktur ihrer Muskelfasern, sowie die Anordnung derselben an den Wänden der Muskelfalten. Während aber bei *Carmarina* die Muskelzellen epithelial geblieben sind, sind sie bei *Pelagia* vollständig aus dem Epithel ausgetreten, was vielleicht mit der Ausbildung der Muskelfalten zusammenhängt. Auch besteht bei *Pelagia* in den Tentakeln ebenso, wie in der übrigen Muskulatur jede Muskelzelle aus einem Zellkörper und einer Muskelfaser, bei *Carmarina* gehören mehrere Muskelfasern zu jedem Myoblast.

Sehr interessant ist das Verhalten der Tentakel von *Carmarina* bei der Kontraktion, die ja hier einen ganz enormen Umfang erreicht¹. Wenn die Tentakel ausgestreckt sind, kann man feststellen, daß die großen Nesselzellen um die Tentakelachse in Ringen angeordnet sind, welche durch nesselzellefreie Epithelstreifen voneinander getrennt sind. Bei der Kontraktion verkürzt sich die Stützlamellenachse außerordentlich und nimmt an Umfang zu. Das weniger elastische Epithel legt sich aber in Falten (Textfig. 5) und zwar immer so, daß die Nesselzellen an die Oberfläche zu liegen kommen und die nesselzellefreien Teile des Epithels bedecken.

5. Zusammenfassung.

Aus den mitgeteilten Tatsachen geht hervor, daß die Muskulatur der Medusen in ihrer Ausbildung eine große Mannigfaltigkeit zeigt. Dieselbe äußert sich in dem Grade und in der Art der Faltung der Muskellamelle, sowie in dem mehr oder weniger vollständigen Aus-treten der Muskelzellen aus dem Körperepithel, ferner im Verhältnis

¹ Es ist sehr schwer, die Tentakel ausgedehnt zu fixieren, da Lösungen von Magnesiumchlorid oder Magnesiumsulfat, welche eine vollständige Lähmung der übrigen Muskulatur von *Carmarina* bewirken, gar keinen Einfluß auf die Tentakelmuskulatur haben. Nachdem die Tentakeln mehrere Stunden in den genannten Lösungen verweilt, blieben sie noch vollständig kontraktionsfähig. Dies wurde auch schon von A. BETHE (1903) beobachtet. Eine Fixierung der gestreckten Tentakeln kann man nur dadurch erzielen, daß man eine *Carmarina* durch allmähliches Zugießen von Formol zum Seewasser absterben läßt, und nachträglich mit FLEMMING'scher Lösung oder Sublimat fixiert.

des Zellkörpers (Myoblast) zur Muskelfaser und der Struktur der Muskelfasern selbst.

Es lassen sich zwei Typen der Faltung der Muskellamelle unterscheiden. Als Beispiele des ersten, welcher in der Körpermuskulatur der Medusen allgemein vorkommt, können die Subumbrella von *Pelagia* (Taf. VII, Fig. 10) und das Manubrium von *Carmarina* (Taf. VIII, Fig. 27) dienen. Das Ectoderm ist hier nur durch eine dünne Stützlamele oder durch eine schwach entwickelte Gallertschicht vom Entoderm getrennt. Die Faltung kommt dadurch zustande, daß dünne Stützlamellenleisten, sozusagen in das Ectoderm emporwachsen. Dabei ist ein vollständiger Austritt der Muskelzellen aus dem Epithel bei den Medusen noch nicht beobachtet worden, obwohl die Falten manchmal eine sehr große Höhe erreichen (Manubrium von *Carmarina*).

Einen andern Typus der Faltung zeigen die Tentakeln von *Pelagia*. (Textfig. 3, S. 308). Hier senken sich vom Ectoderm aus tiefe Muskelfalten in die dicke Stützlamele hinab, wobei die Falten durch Einschnürungen der Stützlamele in einzelne Partien zerlegt werden können. Ein Austritt der Muskulatur aus dem Epithel kann hier schon bei ganz schwacher Faltung vorkommen, indem sich ganz seichte Falten vom Epithel vollständig abschnüren. Ein derartiger Faltungsvorgang scheint bei den Coelenteraten überall da vorzukommen, wo eine dicke Stützlamele, oder ein mächtiges Mesenchym zwischen Ento- und Ectoderm liegen (vgl. O. und R. HERTWIG (1879), C. CLAUS (1878, 2)).

Einen Übergang zwischen beiden Typen stellen die Tentakeln von *Carmarina* (Textfig. 4, S. 311) vor, denn die Stützlamellenleisten sind hier sehr dick und ihre Enden wulstförmig verdickt, wodurch die Muskelfalten etwas vom Epithel abgetrennt werden.

Eine sehr eigentümliche Ausbildung der Muskulatur zeigt die Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* (Taf. VII, Fig. 3 u. 4). Oberhalb der circulären Muskelfaserschicht und ihrer Myoblasten ist hier eine Epithelschicht entwickelt worden, welche an ihrer Basis glatte radiale Muskelfasern gebildet hat. Die circulären und radialen Muskelfasern kreuzen sich unter rechten Winkeln, und es wäre vielleicht erlaubt, in dieser Ausbildung der Muskulatur eine Art von sehr primitivem Muskelschlauch zu sehen. Die gesamte circuläre Muskulatur liegt hier subepithelial, da sie nach außen von der zweiten Epithelschicht bedeckt ist; eine Faltung der Muskellamelle ist jedoch nur in der Nähe des Schirmrandes vorhanden.

Aus dem eben Gesagten geht klar hervor, daß zwischen der Faltung der Muskellamelle und dem Austreten der Muskelzellen aus dem Epi-

thel gar keine Proportionalität herrscht. Echte Epithelmuskelzellen finden wir ebensowohl in den Tentakeln von *Neoturris* und *Aequorea* und der Subumbrella von *Carmarina* (Taf. VII, Fig. 1 und 2), wo die Muskellamelle ungefaltet bleibt, — als in der Subumbrella von *Pelagia*, (Taf. VII, Fig. 10 und 11), wo sie stark gefaltet ist. Auch in dem Manubrium und in den Tentakeln von *Carmarina* (Taf. VII, Fig. 15; Taf. VIII, Fig. 27), bei der stärksten Faltung der Muskellamelle, sind die Muskelzellen mehr oder weniger vollständig epithelial geblieben.

Nur die Muskelzellen der Tentakeln von *Pelagia* (Taf. VIII, Fig. 17 und 20) und der Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* (Taf. VII, Fig. 3 und 4) sind vollständig aus dem Epithel austreten. Dabei ist im ersteren Fall die Muskellamelle stark gefaltet, in den beiden letzteren dagegen kommt eine Faltung nur in der Nähe des Schirmrandes vor, der größte Teil der Subumbrellarfläche besitzt eine vollständig glatte Stützlamelle und subepithelial gelegene Muskelzellen.

O. und R. HERTWIG (1880) haben ein Schema der Entwicklung der epithelialen Muskelfaserschicht zu selbständigem Muskelgewebe aufgestellt. Die Tätigkeit der Muskulatur soll ihre Volumzunahme verursachen, die zur Faltung der Muskellamelle führe, letztere rufe schließlich das Austreten der Muskelzellen aus dem Epithel hervor. »So ist in letzter Instanz die Muskeltätigkeit als der Faktor zu bezeichnen, der aus dem Epithelmuskelgewebe ein selbständiges Muskelgewebe macht« (vgl. S. 262, vorn).

Die eben zusammengestellten Befunde passen in dieses Schema nicht. Es herrscht unzweifelhaft eine Proportionalität zwischen der Muskeltätigkeit und der Faltung der Muskellamelle, da eine Vermehrung der Zahl der Muskelfasern nur bei gleichzeitiger Faltung der Muskellamelle zustande kommen kann. Da aber zwischen der Faltung und dem Austreten der Muskelzellen aus dem Epithel gar keine Proportionalität herrscht, und da ferner die Muskelzellen auch da aus dem Epithel austreten können, wo gar keine Faltung vorkommt, läßt sich bei den Medusen die Muskeltätigkeit keinesfalls als der Faktor bezeichnen, welcher zur Bildung eines vom Epithel abgelösten Muskelgewebes führt.

In der Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* steht jedenfalls der Austritt der circulären Muskulatur aus der Körperoberfläche, mit der Ausbildung einer zweiten radialen Muskelfaserschicht außerhalb der circulären im Zusammenhange. In den Tentakeln von *Pelagia*,

ist es die schon beschriebene abweichende Ausbildung der Muskelfalten, welche ein frühzeitiges Austreten der Muskelzellen aus dem Epithel bedingt.

Die Muskulatur der Medusen setzt sich im allgemeinen aus einzelnen gut individualisierten Muskelzellen zusammen. So besteht die gesamte Muskulatur von *Pelagia*, sowie die Tentakelmuskulatur und die circuläre Muskelfaserschicht der Subumbrella von *Neoturris* und *Aequorea* aus leicht isolierbaren Muskelzellen. Bei *Carmarina* konnten individualisierte Epithelmuskelzellen in der Subumbrella und im Manubrium nachgewiesen werden, in den Tentakeln wurden die Verhältnisse allerdings nicht aufgeklärt und es ist nicht ausgeschlossen, daß hier eine Verschmelzung von Epithelmuskelzellen vorkommt. — Soweit sich feststellen ließ, scheint die zu einer Zelle (Myoblast) gehörende Muskelfaser keine sekundären Verbindungen mit den andern Epithelzellen unter welchen sie verläuft, einzugehen, so daß die Muskelfasern nur mit ihren Myoblasten in Verbindung stehen.

Während aber bei *Pelagia*, *Neoturris* und *Aequorea* zu jedem Myoblast eine einzige Muskelfaser gehört, scheidet bei *Carmarina* jeder Myoblast mehrere Muskelfasern ab.

Ganz anders als die besprochene Muskulatur der Medusen verhält sich die radiale Subumbrellamuskulatur von *Neoturris* und *Aequorea*. Hier haben sich an der Basis eines flachen Epithels ohne deutliche Zellgrenzen, radiale Muskelfasern gebildet, die miteinander anastomosieren. Das langmaschige Fasernetz, welches dadurch entsteht, erstreckt sich kontinuierlich unter dem ganzen Epithel, ohne daß man einzelne Muskelfasern unterscheiden kann. Es läßt sich hier weder von individualisierten Zellen, noch von individualisierten Muskelfasern sprechen; das gegenseitige Verhältnis beider ist nicht bestimmt festzustellen.

Die circuläre Muskelfaserschicht der Subumbrella und des Velums besteht bei allen untersuchten Medusen aus quergestreiften, die radiale aus glatten Muskelfasern. Die Tentakelmuskulatur von *Carmarina* und *Pelagia* ist ebenfalls glatt. Der Unterschied zwischen den glatten Muskelfasern der Tentakeln und denen des Manubriums und der Mundarme ist sehr bedeutend, indem die ersteren eine ausgesprochen fibrilläre Struktur besitzen, die letzteren keine Spur davon.

Die Querstreifung der circulären Muskulatur ließe sich vielleicht mit der Rhythmik der Schirmkontraktionen, oder mit der intensiven

Arbeit, welche sie zu leisten hat, in Zusammenhang bringen, — die fibrilläre Struktur der Tentakelmuskeln mit ihrer außerordentlich großen Kontraktionsfähigkeit.

Auf Grund der eben zusammengestellten Tatsachen und der Befunde anderer Forscher kann man die Muskulatur der vier Hauptgruppen der Medusen etwa folgendermaßen charakterisieren.

Die Antho- und Leptomedusen, soweit dieselben von den HERTWIGS (1878) und mir untersucht wurden, haben immer eine glatte Stützlamelle und echte Epithelmuskelzellen in den Tentakeln. In der quergestreiften Muskulatur der Subumbrella sind die Myoblastzellen immer sehr klein und niedrig (vgl. Taf. VII, Fig. 10, *Neoturris*), unabhängig davon, ob sie subepithelial (*Aequorea*, *Neoturris*) oder epithelial liegen (*Lizzia*, *Mitrocoma*, nach O. und R. HERTWIG). Bei *Neoturris* und *Aequorea* kommt in der Subumbrella eine spärliche radiale Muskelfaserschicht oberhalb der circulären zur Ausbildung (Taf. VII, Fig. 7). Eine ähnliche radiale Muskulatur wurde in der Subumbrella von *Lizzia* beobachtet (O. und R. HERTWIG [1878]), ist aber auf die Gegend der Radialkanäle beschränkt. Durch ihren syncytialen Charakter unterscheidet sich diese radiale Muskulatur von der gesamten übrigen Muskulatur der Medusen; sie wurde bisher bei Trachymedusen und Acraspeden nie angetroffen.

Die Ausbildung der Muskulatur von *Pelagia* darf nicht als für die ganze Gruppe der Acalephen charakteristisch angesehen werden. Die Muskulatur von *Rhizostoma*, welche von HESSE (1895) untersucht wurde, ist jedenfalls von derjenigen der *Pelagia* sehr verschieden. Bei *Pelagia* fällt der Unterschied zwischen den sehr hohen Epithelmuskelzellen der Subumbrella (Taf. VII, Fig. 11) und den sehr kleinen Zellkörpern der ganz subepithelial gelegenen Muskelzellen der Tentakeln auf (Taf. VIII, Fig. 21). Wir begegnen bei dieser Meduse einer ganz epithelialen Muskulatur in der Subumbrella, in den Tentakeln dagegen der vollkommensten Verlagerung der Muskulatur unter das Epithel, und zwar in eigentümlich typischer Weise, wie sie nur noch bei *Charybea* gefunden wurde.

Die gesamte Muskulatur von *Carmarina hastata* wird durch das Verhalten der Myoblasten charakterisiert, von denen jeder mehrere Muskelfasern bildet. Es ist nicht ausgeschlossen, daß diese Eigentümlichkeit nicht nur bei den Geryoniden, sondern in der ganzen Gruppe der Trachymedusen weiter verbreitet ist. Aus der Arbeit der Gebr. HERTWIG (1878) geht hervor, daß bei den Aeginiden, Trachyneiden und Geryoniden die circuläre subumbrellare Muskelschicht

von großen flachen Epithelzellen, ebenso wie bei *Carmarina* überdeckt ist; es scheint deshalb möglich, daß diese Epithelzellen wie bei *Carmarina* mit mehreren Muskelfasern zusammenhängen. Meine eignen Beobachtungen an Macerationspräparaten und Schnitten von Aeginiden ergaben, daß in ihrer Subumbrella das Verhältnis der Myoblasten zu den Muskelfasern das gleiche sein muß wie bei *Carmarina*.

Die Tatsache, daß bei *Carmarina* eine Zelle mehrere Muskelfasern bildet, steht nicht vereinzelt da. So haben z. B. BLOCHMANN und B. BETTENDORF für die Muskulatur der Trematoden und Cestoden festgestellt, daß mehrere Muskelfasern mit einem Myoblast zusammenhängen. Für die Siphonophoren wurde das gleiche von TH. SCHAEPPi (1903) gefunden. Allerdings behauptet letzterer, daß nicht nur jede Zelle mit mehreren Muskelfasern zusammenhängt, sondern jede Muskelfaser auch secundär mit mehreren Zellen in Verbindung trete. Ist das wirklich der Fall, so hat die Muskulatur der Siphonophoren einen andern Charakter als die von *Carmarina*.

II. Nesselzellstiele.

Ich reihe hier die Besprechung der Nesselzellstiele an, obwohl ihre muskulöse Natur noch keinesfalls als sicher bewiesen gelten kann. Über die Natur der Nesselzellstiele werden die verschiedensten Meinungen geäußert. Manche Autoren, z. B. HAMANN (1882), LENDENFELD (1897), IWANZOFF (1896), K. C. SCHNEIDER (1890, bei *Pennaria*) halten sie für Stützgebilde. Andre, so z. B. CHUN (1891, 1892), WILL (1909), MURBACH (1893, 1894), K. C. SCHNEIDER (bei Hydra und *Carmarina*) (1890, 1892), TOPPE (1910) erklären sie für muskulös. Eine dritte Ansicht vertritt J. HADŽI (1909), der sie für Bildungen eigener Art hält, die elastische und muskulöse Eigenschaften in sich vereinigen.

Von den genannten Autoren wurden die verschiedensten Coelenteraten untersucht: craspedote und acraspede Medusen, Siphonophoren und Actinien. Es hat sich herausgestellt, daß die Nesselzellstiele recht verschieden sein können, daß sie z. B. in manchen Fällen mit muskulösen Differenzierungen der Nesselzelle in Verbindung stehen, während solche Differenzierungen bei andern Nesselzellen vollständig fehlen. Ich halte es für verfehlt, von den »Nesselzellstielen« im allgemeinen zu reden, und auf Grund der bei einzelnen Coelenteraten gefundenen Verhältnisse diejenigen bestreiten zu wollen, welche bei andern Formen gefunden wurden. Ich beschränke mich daher auf die Besprechung der Befunde solcher Forscher, die ebenso wie ich die Nesselzellstiele von *Carmarina hastata* und *Pelagia noctiluca* untersuchten.

Unter den Forschern, welche die Nesselzellstiele von *Carmarina* untersuchten, erklärten sie HAMANN (1882) und IWANZOFF (1896) für Stützgebilde, K. C. SCHNEIDER (1893) und TOPPE (1910) dagegen für Muskeln. Während IWANZOFF nur bemerkte, daß er keine Beweise für ihre muskulöse Natur finden konnte, begründete HAMANN seine Ansichten damit, daß die Stiele mit der Stützlamelle verwachsen seien, und sie sich wie letztere mit Pikrocarmin rosa färben.

Das färberische Verhalten der Nesselzellstiele und der Stützlamelle ist indessen andern Farbstoffen gegenüber ein grundverschiedenes: Die Stiele färben sich, wie die Muskelfasern sehr intensiv mit Eosin, Fuchsin S, und Safranin, — während die Stützlamelle diese Farbstoffe nicht annimmt. Auf Schnitten, die nach der MALLORY-Methode behandelt wurden, sind die Stiele intensiv rot, die Stützlamelle intensiv blau, und man kann deutlich feststellen, wie die zerfaserten Stielenden und die faserigen Auswüchse der Stützlamelle ineinandergreifen¹. (Textfig. 5, S. 314). An den Tentakeln differenziert das Eisenhämatoxylin ebenfalls sehr scharf die Stiele, welche sich intensiv schwarz färben (*st.d.n.z.*) von der Stützlamelle (*stl*), die hier nur schwach grau erscheint (Taf. VII, Fig. 15, *Carmarina*, Taf. VIII, Fig. 22, *Pelagia*). Das starke Lichtbrechungsvermögen der Stiele und ihre Längsstreifung machen sie den Muskelfasern außerordentlich ähnlich. Deshalb gleichen die Stiele von *Carmarina* und *Pelagia* viel mehr Muskel- als Stützgebilden. Ihre vermutliche Funktion bei der Entladung der Nesselkapseln ziehe ich als Beweis ihrer muskulösen Natur nicht heran, da ja diese Wirksamkeit noch nicht als sicher bewiesen gelten kann.

Daß die Stiele neben muskulösen Eigenschaften auch elastische haben können, ist sehr wahrscheinlich, denn wie es HADŽI hervorgehoben hat, wird bei der Kontraktion der Tentakeln das Tentakel-epithel ungemein höher, die Nesselkapseln bleiben aber immer an seiner Oberfläche, so daß sich die Stiele bedeutend verlängern müssen. HADŽI (1909) hat die Dehnung der Nesselzellstiele von Tubularien und Campanularien direkt beobachtet, dasselbe ließe sich wohl auch bei *Pelagia* und *Carmarina* unschwer feststellen.

Carmarina.

Wie BOULENGER (1910) und HADŽI (1911) bewiesen haben, wandern die Nesselzellen bei *Carmarina* vom Schirmrand aus in die Tentakeln hinein. BOULENGER bildet einen Längsschnitt durch die Ten-

¹ O. TOPPE (1910) gibt ausgezeichnete Abbildungen der Verwachsung der Nesselzellstiele von *Pelagia* und *Carmarina* mit der Stützlamelle.

takelwurzel ab, auf dem man die Einwanderung der Nesselzellen in die Muskelfalten sehen kann. Auch meine Präparate beweisen, daß eine solche Einwanderung tatsächlich stattfindet. Denn erstens findet man frühe Entwicklungsstadien der Nesselkapseln ausschließlich am Schirmrand, wo nie explosionsfähige aufgestellte Kapseln vorkommen, zweitens sind in den Tentakeln reife, an der Epitheloberfläche aufgestellte Kapseln massenhaft vorhanden, aber frühe Entwicklungsstadien kommen in den Tentakeln nie vor, drittens findet man parallel zur Tentakelachse wandernde Nesselzellen in der Tiefe der Muskelfalten. Unterhalb des Nesselwulstes des Schirmrandes liegt ein Strang embryonaler Zellen, der unzweifelhaft die Bildungszellen der Nesselkapseln liefert.

In den Nesselzellen, welche man in den Muskelfalten wandernd antrifft, ist die Nesselkapsel immer schon angelegt, ich vermute jedoch, daß ganz reife Nesselzellen nicht mehr wandern. Ein letzter chemischer Reifungsprozeß läßt sich im Moment der Aufstellung der Nesselkapseln durch geeignete Färbungsmethoden nachweisen. Mit der MALLORY-Methode färben sich die in der Tiefe der Muskelfalten liegenden Nesselkapseln blau und nur der Achsenteil ihres Fadens wird rot, die aufgestellten Nesselkapseln dagegen orange; blau bleibt nur die Kapselmembran. Der Umschlag in der Färbung kommt zustande während die Nesselzellen aus der Tiefe der Muskelfalten gegen die Oberfläche rücken. Man kann alle Übergänge zwischen rein blauen und orangen Kapseln beobachten. Der Reifungsprozeß scheint aber nicht immer im gleichen Moment stattzufinden, denn man findet Nesselkapseln, die schon orange gefärbt sind, wenn sie ihre Stiele zu bilden anfangen, und bläulich gefärbte aufgestellte Kapseln. Eisenhämatoxylin differenziert die unreifen und reifen Nesselkapseln gleichfalls recht scharf. Die unreifen Kapseln werden ganz schwarz gefärbt, dann werden sie allmählich heller, bis nur der Nesselfaden dunkel bleibt, die meisten aufgestellten Kapseln sind ganz farblos (Taf. VII, Fig. 15 *gr.nz.*). Wegen dieser Färbungsunterschiede vermute ich, daß die wandernden Nesselkapseln noch nicht explosionsfähig sind. Eine andre Ansicht vertritt J. HADZI (1909), der bei *Campanularia* und *Tubularia* ebenfalls Färbungsunterschiede zwischen den wandernden und aufgestellten Kapseln beobachtete, aber doch die Explosionsfähigkeit der wandernden Cniden behauptet.

Auf Schnitten bemerkt man in den meisten Muskelfalten nur wenige wandernde Nesselzellen (Taf. VII, Fig. 15 *gr.nz.*); manchmal ist jedoch die Falte von Nesselzellen ganz erfüllt, in solchen Fällen fand ich zuweilen sogar eine teilweise bis vollständige Degeneration

der Muskeln. In der Basalregion des äußeren Epithels angelangt, legen sich die Kapseln mit einer Seite dem distalen Wulste der Stützlamellenleiste an (*stl.ls.*), wobei der Kern der Nesselzelle immer basal liegt. Nun beginnt die Bildung der Stiele. Wie HADŽI (1909) hervorhebt, erreichen die Nesselzellen die Tentakeloberfläche nicht durch Hinaufwandern, um dann erst die Stiele zu bilden, sondern durch die Stielbildung selbst. Da die Stielbildung bei *Carmarina* von einer Seite der Zelle ausgeht, (Taf. VII, Fig. 15), so entspringen auch bei den aufgestellten Zellen die Stiele von der den Kern enthaltenden Seite der Zelle. Dieses hat schon IWANZOFF (1896) bemerkt und richtig gedeutet. Das Aufrichten der Kapsel geschieht derart, daß die dem späteren distalen Ende der Kapsel näher liegenden Stiele stärker wachsen als die andern. Die in einem Anfangsstadium der Stielbildung begriffene Nesselzelle auf Fig. 15 (Taf. VII) und die nach einem Macerationspräparat gezeichnete (Fig. 16), mit etwas längeren Stielen versehene, jedoch cnidocillöse und noch nicht aufgerichtete Zelle, stellen zwei Stadien der Stielbildung vor. IWANZOFF (1896) sah schon, daß die Nesselzellen immer mehrere Stiele, und zwar meist sieben besitzen, und daß die Stiele bandförmig sind. Ich kann diese Angaben bestätigen. Die bandförmige Gestalt läßt sich auf Macerationspräparaten feststellen, und folgt aus dem Vergleich von Quer- und Längsschnitten durch die Tentakeln. Auf Querschnitten wird die breite Seite (Taf. VII, Fig. 15), auf Längsschnitten die schmale Seite der Nesselzellstiele getroffen (Textfig. 5, S. 314).

SCHNEIDER (1893) fand nur einen Stiel an den Nesselzellen von *Carmarina*, was sich nur so erklären läßt, daß er durch Übermacerieren die andern zum Abfallen brachte. Auch beschreibt er die Stiele als schlauchförmig. Wenn IWANZOFF neben den gestielten auch stiellose Nesselzellen beschrieb, so bezog sich dies unzweifelhaft auf noch wandernde Cniden.

Die Nesselzellen von *Carmarina* lassen sich sehr leicht isolieren (Taf. VII, Fig. 16). IWANZOFF (1896) gab ausgezeichnete Abbildungen isolierter Nesselzellen. Die Kapsel ist lang und schmal, ihre Gestalt läßt sich wohl am besten als schwertförmig bezeichnen; der Kern liegt einer Seite der Kapsel an; das Cnidocil ist ziemlich kurz. Die bandförmigen Nesselzellstiele zeigen eine feine Längsstreifung, sind sehr stark lichtbrechend, färben sich intensiv mit Hämatein IA, und sehen überhaupt wie Muskeln aus. Auf Macerationspräparaten scheinen sie allmählich in das Plasma der Nesselzelle überzugehen. Ihre basalen Enden sind oft zerfasert.

Auf Schnitten, wo die Stiele mit Eisenhämatoxylin intensiv schwarz gefärbt sind, kann man jedoch feststellen, daß die Stiele nicht allmählich in das Zellplasma übergehen, wie es auf Macerationspräparaten zu sein scheint, sondern sich in eine Membran fortsetzen, welche die ganze Nesselzelle mit Kern und Plasma wie ein Mantel umschließt. Diese Membran scheint kontinuierlich in das Cnidocil überzugehen (Taf. VII, Fig. 15 *gr.nz*). Wenn man die Stiele der Nesselzellen als muskulös deutet, so ist man wohl gezwungen, auch dieser Membran muskulöse Natur zuzuschreiben. Auf Querschnitten durch die Nesselzellen umgibt die Membran in zickzackförmiger Linie allseits den runden Querschnitt der Kapsel. Sie ist nicht überall gleich dick, vielmehr lassen sich in ihr Verdickungen bemerken, die eine Verlängerung der Nesselzellstiele bilden. Die großen Nesselzellen von *Carmarina* entbehren der feinen protoplasmatischen Stiele, welche vielen Nesselzellen zukommen; außer den eben beschriebenen mächtigen Stielen tragen sie keine proximalen Anhänge.

Außer den großen Nesselzellen kommen in den Tentakeln von *Carmarina* noch kleine vor (Taf. VII, Fig. 12 und Fig. 15 *kl.nz*). Diese Kapseln sind oval, färben sich mit Eisenhämatoxylin schwarz, mit MALLORY orange, und erscheinen auf Schnitten völlig homögen. Auf Macerationspräparaten (Taf. VII, Fig. 12 *a—b*) nimmt die Kapsel einen stahlgrauen Ton an, und man kann im Innern derselben einen feinen Faden bemerken, der vom Distalpol ausgeht und wahrscheinlich der Anfangsteil des Nesselfadens ist. Da dieser Faden sehr dünn ist, handelt es sich möglicherweise um die von BEDOT (1890) als Spirocysten bezeichneten Nesselzellen, die einen nicht umstülpbaren Faden enthalten sollen. Ich habe diese kleinen Nesselkapseln nie explodiert gesehen.

Die kleinen Kapseln sind wie die großen schief zur Oberfläche des Epithels gerichtet; ihr Cnidocil ist länger als der der großen (Taf. VII, Fig. 12). Der rundliche Kern liegt der Kapsel basal an, und enthält viele intensiv färbbare Körner. Die Nesselzelle ist sehr plasmaarm und läuft basal in eine feine Faser aus, die einer Nervenfibrille gleicht. Auf Schnitten bemerkt man manchmal eigentümliche Zellen im Epithel, die vielleicht als Bildungszellen kleiner Nesselkapseln gelten könnten; deshalb bin ich geneigt anzunehmen, daß die kleinen Nesselzellen in den Tentakeln selbst entstehen.

Außer den Nesselzellen kommen im Tentakel Epithel noch zahlreiche kleine Zellen mit runden Kernen vor, die ich für kleine Ganglienzellen halte, sie laufen in feine Fasern aus (Taf. VII, Fig. 14

und 15 kl. Gz). An der Epitheloberfläche liegen ferner ähnliche, gleichfalls in feine Fasern auslaufende Zellen, die an ihrem Distalende lange über die Oberfläche hervorragende Borsten tragen, weshalb ich sie als Sinneszellen deute (Taf. VII, Fig. 13 und 15 Sz). Alle beschriebenen Zellen sind in eine faserige Plasmamasse eingebettet, die den Distalenden der Epithelmuskelzellen angehört. Stützzellen habe ich bei *Carmarina* nie gesehen. Es ist zu vermuten, daß hier wie überall die Nessel-, Ganglien- und Sinneszellen zwischen den Epithelzellen und nicht in ihnen liegen. Man kann dies aber hier nur aus der Analogie mit andern Medusen erschließen, die gefundenen Bilder geben keinen Aufschluß darüber.

Wie erwähnt, sind die großen Nesselzellen von *Carmarina* an den Tentakeln in Wirteln angeordnet. Bei der Maceration haften die nebeneinander angeordneten Nesselzellen zusammen, und man erhält Epithelstreifen, die aus einer einzigen Reihe von Nesselzellen bestehen. In diesen Streifen kann man sich am besten über die gegenseitige Lage der Nessel-, Ganglien- und Sinneszellen orientieren. Zahlreiche Sinnes- und Ganglienzellen liegen im distalen Teil des Epithels zwischen den Nesselzellen, aber sehr viele Ganglienzellen finden sich auch tiefer zwischen den Stielen. Bei weiterer Maceration lassen sich die scharf konturierten Nessel-, Ganglien- und Sinneszellen außerordentlich leicht aus der faserigen Plasmamasse ausschälen, und finden sich zahlreich und gut isoliert vor.

Da ich bei *Pelagia* zu den Nesselzellstielen gehörende Kerne fand, vermutete ich vorübergehend, daß die zahlreichen, bei *Carmarina* zwischen den Nesselzellstielen vorkommenden Kerne der Ganglienzellen, zu den Nesselzellstielen gehören könnten¹. Bessere Macerationspräparate, in denen sich die kleinen Ganglienzellen vollständig isolieren ließen, sowie die auf Schnitten und in Macerationspräparaten vorkommenden Bilder der Stielbildung überzeugten mich jedoch, daß die Stiele von den großen Nesselzellen selbst gebildet werden.

Pelagia.

Das Tentakelepithel von *Pelagia* (Taf. VIII, Fig. 20 und Fig. 22) ist wesentlich anders beschaffen als bei *Carmarina*: Die wenigen subepithelialen Muskelzellen haben kleine und scharf begrenzte Zellkörper; es kommen keine Ganglienzellen vor, und Sinneszellen konnten auch nicht aufgefunden werden, so daß das Epithel hier im wesent-

¹ Vgl. S. KRASINSKA (1912).

lichen aus Stützzellen (*stz*) großen (*nz*) und kleinen Nesselzellen und aus Nesselkapselbildungszellen (*bz*) besteht.

Die großen und kleinen Nesselzellen scheinen sich nur durch ihre Dimensionen voneinander zu unterscheiden. Kleine Nesselzellen finden sich sehr selten; sie haben keine muskulösen Stiele, laufen aber basal in einen dünnen protoplasmatischen Stiel aus.

Die großen Nesselzellen sind immer ganz senkrecht aufgestellt und vollständig symmetrisch gebaut. Der Deckel liegt am peripheren Ende der Kapsel; das Cnidocil steht senkrecht auf der Epitheloberfläche, genau oberhalb der Nesselkapsel; der Kern liegt basal unter der Kapsel (Taf. VIII, Fig. 22 *nz*). Der Kern ist klein, etwas flachgedrückt und färbt sich mit allen Kernfarbstoffen sehr intensiv. Von der Nesselzelle ziehen mehrere, allem Anschein nach muskulöse Stiele zur Stützlamelle. Sie sind schmaler wie die von *Carmarina* und nicht bandförmig. Mit Eisenhämatocylin färben sie sich intensiv schwarz (Taf. VIII, Fig. 22 *st.d.nz*) und sind mit ihren zerfaserten Enden der Stützlamelle aufgewachsen. Schon auf Schnitten bemerkt man kleine runde Kerne, die den Stielen dicht anliegen¹. In nicht zu stark macerierten Präparaten kann man die Nesselzellen im Zusammenhang mit ihren Stielen isolieren (Taf. VIII, Fig. 18), wobei sich deutlich zeigt, daß jedem Stiel ein Protoplasmaklumpchen mit Kern anhaftet (*k.d.st.*). Die Nesselzellstiele trennen sich leicht von der Nesselzelle. Jeder Stiel mit Kern und Plasma repräsentiert eine selbständige Muskelzelle, — die mit Stielen versehene Nesselzelle der *Pelagia* — also einen mehrzelligen Apparat.

An Nesselzellen, deren Stiele sich abgelöst haben, kann man sehen, daß die Zelle außer den dicken Stielen noch einen dünnen, basalen, protoplasmatischen Fortsatz besitzen (Taf. VIII, Fig. 19 *pr.st*), der bis zur Stützlamelle zieht. Solche protoplasmatischen Stiele wurden von vielen Forschern, so z. B. von LENDENFELD, als nervöse Fortsätze gedeutet.

Die Stützzellen des Tentakepithels haben einen ausgesprochen drüsigen Charakter und tragen an ihrem freien Ende ein langes Wimperhaar (Taf. VIII, Fig. 23). Der runde Kern liegt basal und ist viel heller als die Kerne der Nesselzellen, und die im tiefen Teil des Ectoderms liegenden Kerne gefärbt. Basalwärts verschmälern sich die Zellen zu einem Fortsatz, der zur Stützlamelle zieht, und dem muskulösen Stiele der Nesselzellen gleicht.

¹ O. TOPPE (1910) hat die Kerne der Nesselzellstiele bei *Pelagia* gesehen, und vermutet, daß die Stiele selbständige Muskelzellen sind.

Im basalen Teil des Epithels, zwischen den Stielen der Nessel- und Stützzellen, liegen die Nesselkapselbildungszellen (Taf. VIII, Fig. 22 bz), — außerdem verläuft dicht auf der Stützlamelle ein Gewirr feinsten Nervenfibrillen (*N/f*). Die Bildungszellen (*bz*) erscheinen sehr verschieden in ihren verschiedenen Entwicklungsstadien. Die hier in allen Stufen der Entwicklung vorkommenden Bildungszellen werden frühzeitig oval, und stehen mit ihrer Längsachse immer senkrecht zur Stützlamelle. Parallel zur Längsachse der Tentakel liegende Nesselzellen fand ich bei *Pelagia* nie. Daraus schließe ich, daß bei *Pelagia* — im Gegensatz zu *Carmarina* — die Nesselzellen in den Tentakeln selbst entstehen, daß hier also keine Nesselzellwanderung stattfindet.

Außer den beiden beschriebenen Nesselzellarten kommt bei *Pelagia* noch eine dritte, viel größere vor, die sich durch vollkommen runde Gestalt und eine außerordentlich dicke Kapselmembran auszeichnet¹. Man trifft sie in den Mundarmen und den Nesselwarzen der Exumbrella. Überall, wo sich diese großen Nesselzellen finden, treten auch ihre Bildungszellen auf. Somit scheint eine Nesselzellwanderung bei *Pelagia* überhaupt nicht vorzukommen.

Einen erheblichen Unterschied zeigen die Nesselkapselbildungszellen bei *Carmarina* und *Pelagia*. Im Nesselwulst des Schirmrandes der ersteren kann man öfters die charakteristischen Bilder sehen, welche von vielen Forschern als Beweis für die Bildung des Nesselfadens außerhalb der Kapsel gedeutet werden. Dagegen zeigen die Bildungszellen der *Pelagia*-Tentakeln sehr deutlich, daß der Faden hier in der Kapsel entsteht.

Ich hebe diesen Punkt hervor, da die Entwicklung der Nesselkapseln noch immer ungenügend bekannt ist. Es könnten viele zwecklose Diskussionen vermieden werden, wenn man zugeben würde, daß die Nesselkapseln verschiedener Coelenteraten sich nicht nur in ihrer Form und Größe, sondern auch in ihrer Entstehungsweise voneinander unterscheiden können.

Das Schicksal der Nesselzellen nach der Explosion der Kapsel blieb bisher beinahe unberücksichtigt. Die Kapsel wird unzweifelhaft kurz nach der Explosion aus dem Gewebe ausgestoßen. In jedem Präparat liegen zahlreiche explodierte Nesselkapseln in der Nähe der Tentakel, bei *Carmarina* z. B. habe ich nie explodierte Kapseln im Epithel gefunden. Es wäre möglich, daß auch die Nesselzelle nach-

¹ In TOPPES Abhandlung (1910) findet sich eine treffliche Abbildung dieser Nesselkapseln.

träglich ausgestoßen wird, doch sah ich nie Bilder, die auf ein Ausstoßen der Zellen hingewiesen hätten.

Bei *Carmarina*, deren Nesselzellstiele so ansehnlich und mit der Stützlamelle so fest verwachsen sind, ist ein Ausstoßen der Zellen samt den Stielen schwer denkbar. Die etwaige Annahme, daß die Nesselzellen samt ihren Stielen im Gewebe bleiben und als Stützzellen weiter funktionieren, scheint jedoch ausgeschlossen, da, wie oben hervorgehoben wurde, gar keine Stützzellen im Tentakelepithel von *Carmarina* vorkommen, und da Stiele ausschließlich in der Nähe der Nesselkapseln vorhanden zu sein scheinen. Bei dem steten Verbrauch von Nesselkapseln müßte aber die Anhäufung von Stielen im Tentakelepithel eine ganz ungeheure sein. Es scheint daher die Annahme möglich, daß die Stiele allmählich resorbiert werden, wobei allerdings dieser Prozeß im Tentakelepithel andauernd stattfinden müßte. Die Entscheidung dieser Frage wird wohl recht schwierig sein.

Bei *Carmarina* kommen manchmal im Tentakelepithel vereinzelte Stiele vor, die mit keiner Nesselzelle zusammenhängen und sich an einem der beiden Enden kolbenförmig verdicken; welchem Ende ein großer Kern ansitzt. Da von Anfang an die Stiele am äußeren Ende mit der Nesselzelle, am basalen mit der Stützlamelle verwachsen sind, so ist die Bedeutung solcher Bilder höchst rätselhaft. Es wäre möglich, daß hier eine Art Phagocytose vorliegt, wobei der Nesselzellstiel durch den Kern an seinem Ende resorbiert würde.

Bei *Pelagia* liegen die Verhältnisse anders; möglicherweise werden die Nesselzellen hier sogar ausgestoßen. Die Hauptfrage ist, ob die eigentümlichen Muskelzellen, welche als Nesselzellstiele funktionieren, zugrunde gehen, oder sich mit neuen, aus der Basis des Epithels nachrückenden Nesselzellen verbinden. Meine Beobachtungen gaben leider keinen Hinweis darauf, wie diese Verhältnisse liegen mögen.

III. Peripheres Nervensystem.

Pelagia noctiluca

Obwohl der subepitheliale Nervenplexus der Acalephen mit besonderer Vorliebe untersucht wurde [SCHÄFER (1878), CLAUS (1878), LENDENFELD (1882, 1888), HESSE (1895)], so fehlen meines Wissens über den Nervenplexus von *Pelagia* nähere Angaben.

Ein Nervenplexus kommt natürlich auch bei *Pelagia* vor, und seine Elemente sind sowohl auf Macerationspräparaten, als auf Schnitten leicht aufzufinden. Die Verteilung der Ganglienzellen in der Subumbrella konnte ich nicht feststellen, da mir Totalpräparate fehlen.

Soweit man nach Macerationspräparaten und Schnitten urteilen kann, sind die Nervelemente ziemlich gleichmäßig im Bereich der circulären Muskelfaserschicht verteilt. Auf radialen und tangentialen Schnitten der Subumbrella liegen die großen Ganglienzellen stets subepithelial, etwas nach außen von der Muskelschicht. Sie treten meist vereinzelt auf, manchmal aber zu je zweien dicht nebeneinander angeordnet (Taf. VII, Fig. 10 *Gz.*). Der große runde Kern färbt sich schwach mit Eisenhämatoxylin und enthält einen großen schwarzen Nucleolus. Im feinkörnigen Zellplasma sind kleine runde, intensiv färbbare Körnchen unregelmäßig zerstreut. Von diesen Ganglienzellen gehen dicke Nervenfasern aus, die sich in einer Ebene parallel zur Epitheloberfläche ausbreiten. Eisenhämatoxylin differenziert in den Nervenfasern fast ausschließlich Nervenfibrillen, so daß die Fasern wie Fibrillenbündel erscheinen (Taf. VII, Fig. 10 *Nf.*) In den Ganglienzellen dagegen sind nur wenige Fibrillen gefärbt, so daß man selten eine Fibrille von einem Fortsatz durch die Ganglienzelle bis in den andern verfolgen kann. Während die meisten großen Ganglienzellen spindelförmig sind, verlängern sich einzelne kegelförmig nach oben, und gehen in einen zarten Fortsatz über, der die Epitheloberfläche erreicht und dort mit einer kleinen Platte endigt (Taf. VII, Fig. 10 *Gz.*). Manchmal treten Neurofibrillen aus dem Zellplasma in diesen Fortsatz ein. Nach Schnitten läßt sich schwer beurteilen, ob alle oder nur einzelne Ganglienzellen derart mit der Epitheloberfläche in Verbindung stehen, da es ja stets ein glücklicher Zufall ist, wenn der Schnitt den peripheren Fortsatz trifft. Aufschluß darüber geben Macerationspräparate, in welchen die meisten großen Ganglienzellen spindelförmig erscheinen (Taf. VIII, Fig. 31 *b*), manche aber auf einer Seite abgeflacht sind, während bei andren ihre, der Epitheloberfläche zugekehrte Seite stark vorgewölbt ist (Fig. 31 *a*). Daraus läßt sich schließen, daß die spindelförmigen Ganglienzellen in der Tiefe des Epithels liegen, und nur die seltener vorkommenden vorgewölbten die Epitheloberfläche erreichen.

Die großen Ganglienzellen sind ungefähr $16\ \mu$ lang. Im Gegensatz zu den Bildern, welche man auf Schnitten bekommt, erscheint auf Macerationspräparaten das Zellplasma stark fibrillär, was durch die stärkere Lichtbrechung der Nervenfibrillen verursacht wird, wogegen die Nervenfasern nur eine Andeutung von Längsstreifung zeigen (Taf. VIII, Fig. 31 *a* und *b*). Sowohl Ganglienzellen, wie Nervenfasern besitzen eine deutliche Membran. Außer den großen Ganglienzellen kommen auf Macerationspräparaten noch viel kleinere Zellen vor, die

nach ihrem Bau ebenfalls Ganglienzellen sein müssen. Sie sind 8 bis höchstens 11μ lang, bei einer Breite von $5-7 \mu$, und können unipolar oder bipolar sein (Taf. VIII, Fig. 34 und 35). Das körnige Plasma enthält einen runden Kern mit kleinem Nucleolus. Diese kleinen Ganglienzellen verlängern sich in feine variköse Nervenfortsätze, die sich bei den unipolaren Ganglienzellen stark verzweigen, bei den bipolaren dagegen meist nur feinste Fibrillen abgeben und eine bedeutende Länge erreichen können.

Die Macerationspräparate zeigen auch Sinneszellen, deren Kern und Plasma sich wie bei den kleinen Ganglienzellen verhalten (Taf. VIII, Fig. 32 und 33). Sie liegen zwischen den Epithelmuskelzellen, ihre freie Oberfläche ist ziemlich breit und mit sehr kurzen, steifen Borsten besetzt; außerdem tragen sie noch eine lange und feine Geißel, die man bis in die Kerngegend verfolgen kann. Basalwärts verjüngen sie sich allmählich, weshalb sie becherförmig aussehen und gehen in einen feinen Fortsatz über. Meist gabelt sich dieser Fortsatz in kurzer Entfernung von der Zelle in zwei Äste, die unter rechten Winkeln abgehen und parallel zur Epitheloberfläche verlaufen (Fig. 32). Diese Fortsätze sind oft varikös und geben feinste Fäserchen ab. Einmal gelang es mir, die Verbindung einer solchen Zelle mit einer kleinen Ganglienzelle zu finden (Fig. 33), wodurch bewiesen ist, daß es sich hier wirklich um Sinneszellen handelt.

Auf Schnitten sind die kleinen Ganglien- und Sinneszellen schwer aufzufinden. Sie liegen wie die großen Ganglienzellen etwas nach außen von der Muskelfaserschicht. Ihre feinen Nervenfortsätze verlaufen in der Nähe der dicken Nervenfasern (Taf. VII, Fig. 10 *kl. Gz.*). Die Sinneszellen findet man an der Epitheloberfläche; die Nervenfasern, in welche sich ihr Basalfortsatz gabelt, verlaufen in derselben Ebene wie die übrigen Nervenfasern des subepithelialen Plexus.

In der Subumbrella von *Pelagia* gibt es somit große und kleine Ganglienzellen, die in Verbindung mit Sinneszellen stehen. Die großen Ganglienzellen bilden den bei allen Medusen bekannten subepithelialen Nervenplexus; es wird ihnen allgemein eine motorische Funktion zugeschrieben. Das Vorkommen kleiner Ganglienzellen und ihre Verbindung mit Sinneszellen läßt vermuten, daß neben einem motorischen Plexus noch ein zweiter, vielleicht sensorischer vorkommt. Es konnten keine Verbindungen zwischen den beiderlei Ganglienzellen festgestellt werden, weshalb das gegenseitige Verhältnis beider Nervenplexus unbekannt bleibt.

Es verlaufen viele Nervenfasern verschiedener Dicke zwischen

den Epithelmuskelzellen. Auf Macerationspräparaten sah ich manchmal feinste variköse Nervenfäserchen zwischen den Epithelmuskelzellen bis zur Oberfläche aufsteigen.

Somit wäre eine dreifache Verbindung zwischen dem subepithelialen Nervenplexus und der Epitheloberfläche vorhanden, — und zwar: 1) durch die peripheren Fortsätze der großen Ganglienzellen, 2) durch die Sinneszellen und 3) durch freie Nervenendigungen.

Leider kann ich nichts Bestimmtes über die Innervierung der Muskulatur sagen. Auf Schnitten ist davon nichts zu sehen. In Macerationspräparaten sah ich zuweilen feinste Fibrillen an die Epithelmuskelzellen herantreten, und zwar immer an ihren mittleren Teil; sie schienen mit einer kleinen Anschwellung der Zelloberfläche in Verbindung zu treten. Auf Taf. VII, Fig. 11, ist die Stelle mit *in* bezeichnet. Da ich jedoch solche Bilder nur selten fand und man bei der Beurteilung der Bilder in Macerationspräparaten nie vorsichtig genug sein kann, so kann ich diese Befunde nicht als völlig beweisend ansehen. Es ist aber wahrscheinlich, daß hier, ebenso wie bei *Carmarina* (s. weiter unten), nicht die Muskelfaser selbst, sondern der Myoblast innerviert wird.

In den Tentakeln von *Pelagia* kommen große und kleine Ganglienzellen vor. Alle Ganglienzellen liegen in der Tiefe der Muskelfalten Taf. VIII, Fig. 17 *gz.Gz.kl.Gz*; im äußeren Epithel findet man nur ein Gewirr feinsten Nervenfäserchen, einen »Nervenfilz«, wie solche Bildungen von O. und R. HERTWIG und andern genannt werden. Der Nervenfilz liegt zwischen den basalen Enden der Stütz- und Nesselzellen (Taf. VIII, Fig. 22 *N/lz*). Die Tentakeln können somit als klassisches Beispiel für die von O. und R. HERTWIG (1878) aufgestellte Regel dienen, nach welcher die Verlagerung der Muskulatur in die Tiefe auch einen vollständigen Austritt des peripheren Nervensystems unter das Epithel zur Folge hat.

Während die Muskelfasern mit ihren Kernen an den Wänden der Muskelfalten angeordnet sind, finden sich die Ganglienzellen und ihre Ausläufer in der Mitte der Muskelfalten (Taf. VIII, Fig. 17 und 20 *kl.Gz.gr.Gz*). Man trifft meist mehrere kleine Ganglienzellen auf dem Querschnitt einer Muskelfalte. Obgleich sie auf Schnitten meist unipolar erscheinen (Taf. VIII, Fig. 27 *kl.Gz*), wäre es doch möglich, daß sie zwei, nicht in einer Ebene liegende Fortsätze haben. Die großen Ganglienzellen (Taf. VIII, Fig. 17) sind seltener und kommen fast ausschließlich in der unpaaren medianen Muskelfalte vor (vgl. Text-

fig. 3, S. 308), welche überhaupt die meisten Nervenlemente zu enthalten scheint. Die Ganglienzellen sind in einer Masse faserigen Plasmas eingebettet. Da außer den Muskelzellen, welche kleine und gut begrenzte Zellkörper haben, nur noch Ganglienzellen in den Muskelfalten vorkommen, so scheint die Herkunft dieser faserigen Plasmamasse unsicher. Möglicherweise handelt es sich um ein Gewirr feinsten Nervenfaserschens, welches durch Aufsplitterung der Ganglienzellenfortsätze selbst zustande kommt, also ebenso wie im Tentakelepithel, um eine Art von Nervenfilz.

Ein solcher Nervenfilz wurde bisher im centralen Nervensystem der Medusen beschrieben, also bei den Hydromedusen in den beiden Nervenringen, bei den Acalephen in den Sinnesgruben und an der Basis der Sinneskörper. Er kann dort eine sehr starke Entwicklung erreichen. Vielleicht ließe sich der Nervenfilz der Medusen mit dem aus dem Nervensystem anderer Wirbellosen bekannten »Neuropil« vergleichen.

Von der faserigen Plasmamasse, in welcher die Ganglienzellen liegen, sieht man auf Schnitten (Taf. VIII, Fig. 17) zahlreiche Fibrillenbündel zu den Muskelfasern ziehen; auf Macerationspräparaten findet man die Muskelfasern oft von feinsten Nervenfaserschens umspinnen, so daß eine Innervierung der Tentakelmuskulatur sicher vorkommt. Wie bei der Besprechung der Nesselzellstiele schon erwähnt wurde (S. 326), laufen sowohl die großen, als die kleinen Nesselzellen der *Pelagia*-Tentakel in feine protoplasmatische Stiele aus (Taf. VIII, Fig. 19). LENDENFELD (1897) und andre Forscher nehmen an, daß es nervöse Fortsätze sind, welche die Innervierung der Nesselzellen besorgen. Diese Annahme scheint viel für sich zu haben. Wenn die Nesselzellen überhaupt innerviert sind, geschieht dies jedenfalls mittels dieser Basalfortsätze, denn andre Nervenfasern scheinen nie an die Nesselzellen heranzutreten.

Sinneszellen wurden in den Tentakeln von *Pelagia* nicht gefunden, obgleich ihr Vorkommen wegen der Schnelligkeit, mit welcher die Tentakel auf Reize reagieren, höchstwahrscheinlich ist.

Cararina hastata.

Die Verteilung der Nervenlemente in der Subumbrella von *Cararina hastata* wurde von O. und R. HERTWIG (1878, S. 62) beschrieben. Stärkere Faserzüge mit zahlreichen Ganglienzellen begleiten die Ränder der Radialkanäle, sowie die paarigen und unpaaren radialen Muskelstränge; sie gehen mit denselben auf den Magenstiel über und bilden dort einen ziemlich dichten »gangliösen Endplexus«. In den Muskel-

feldern der Subumbrella sind die Ganglienzellen spärlicher verteilt. Sie liegen meist einzeln, manchmal aber zu zweien dicht nebeneinander; die Nervenfasern bilden oft kleine Züge von drei bis fünf Fasern nebeneinander. Die Ganglienzellen liegen zwischen der Muskelschicht und den Epithelzellen; sie sind meist multipolar mit gewöhnlich drei bis fünf Fortsätzen. Bipolare Zellen sind selten und kommen meist in den Nervenzügen vor, die am Rande der Genitalblätter und in den unpaaren Muskelsträngen verlaufen. Meine Beobachtungen bestätigen diese Beschreibung von O. und R. HERTWIG vollständig. Nur über die Ausläufer der Ganglienzellen sagen die genannten Autoren, daß sie »in kurzer Entfernung von der Zelle die Stärke zarter Fibrillen annehmen«, während ich fand, daß die Ausläufer sehr dick sind (meist mehr als zwei μ Durchmesser) und auf lange Strecken ihre ursprüngliche Dicke beibehalten (Taf. VIII, Fig. 37).

Auf Macerationspräparaten lassen sich die Ganglienzellen leicht isolieren (Taf. VIII, Fig. 37). Wie schon O. und R. HERTWIG (1878) fanden, enthalten sie einen oder zwei Kerne (Taf. VII, Fig. 2; Taf. VIII, Fig. 29 und 37 *gr. Gz*). Ich habe manchmal vermutet, daß die scheinbar zweikernigen Zellen nur einen hantelförmigen Kern enthielten, dessen verdickte Enden aneinander gepreßt seien, und je einen Nucleolus enthielten. Volle Sicherheit über diesen Punkt konnte ich nicht erreichen. In der Kernsubstanz liegen außer den deutlichen Nucleolen kleine intensiv färbare Körner — vermutlich Chromatinbröckchen — die auf Eisenhämatoxylin Schnitten (Taf. VII, Fig. 2 *Gz*) besonders deutlich sind. In Macerationspräparaten bemerkt man, daß die Ganglienzellen und alle dickeren Fasern eine deutliche Zellmembran haben. Die Neurofibrillen scheinen sich hier ebenso wie bei *Pelagia* mit Hämatoëin IA fast gar nicht zu färben und ihr Verlauf ist durch eine kaum merkbliche Streifung im Zellkörper und Nervenfasern angedeutet. Die Ganglienzellen unterscheiden sich somit auf Macerationspräparaten durch ihr homogenes Aussehen von den Epithelmuskelzellen, deren Plasma eine ausgesprochene fibrilläre Struktur besitzt¹ (vgl. Fig. 37, Taf. VIII mit Fig. 5 und Fig. 6, Taf. VII).

¹ Den Gegensatz zwischen dem homogenen Aussehen der Ganglienzellen und der fibrillären Struktur der Epithelmuskelzellen hat schon EIMER (1878) bemerkt und äußert sich folgendermaßen darüber (Seite 239): »Histologisch bemerkenswert ist, daß die Faserung des neuroplastischen Inhaltes der Deckepithelien, eine gröbere, deutlichere ist, als diejenige der Ganglienzellen von typischer Ausbildung. Der letztere macht zugleich einen viel kompakteren Eindruck als der erstere. Es scheint mir nicht zu bezweifeln zu sein, daß diese Unterschiede

Auf Eisenhämatoxylin Schnitten dagegen sind die Neurofibrillen meist differenziert und dunkler gefärbt, als die fibrillären Strukturen der Epithelmuskelzellen. Die Nervenfasern erscheinen an manchen Stellen wie Bündel schwarz gefärbter Fibrillen (Taf. VII, Fig. 1 und Fig. 2 *Nf*), manchmal läßt sich auch der Verlauf der Neurofibrillen in den Zellen gut verfolgen (Taf. VIII, Fig. 29). Auf Quer- und Längsschnitten des Manubriums und der Subumbrella können höchstens zwei Ausläufer der Ganglienzellen getroffen werden, und die Ganglienzellen erscheinen daher spindelförmig (Fig. 29). Die Neurofibrillen weichen beim Eintritt in die Zelle auseinander, gehen am Kern vorbei und ziehen im zweiten Fortsatz wieder als schmales Bündel weiter. Auf Flächenschnitten, wo alle Ausläufer einer Ganglienzelle zugleich gesehen werden, läßt sich an Ganglienzellen beobachten, wie die Neurofibrillen, die durch einen Fortsatz in die Zelle eintreten, sich an alle andern Fortsätze derselben verteilen. Sowohl aus den Nervenfasern als gelegentlich aus den Ganglienzellen selbst, treten feinste Fibrillen in das umgebende Gewebe aus. Manche ziehen nach außen gegen die freie Epitheloberfläche, die meisten aber parallel zu derselben; am Manubrium können manche von ihnen auch basalwärts gegen die Muskelfaserschicht ziehen. Es ist höchstwahrscheinlich, daß hier ebenso wie bei *Pelagia* die nach oben aufsteigenden Neurofibrillen an der Epitheloberfläche frei endigen und auf diese Weise eine Verbindung zwischen dem Nervenplexus und der Außenwelt herstellen.

In der Subumbrella und am Manubrium von *Carmarina* treten auch Sinneszellen auf¹. Sie finden sich am zahlreichsten am Rande der Genitalblätter und an den radialen Muskelsträngen, also da, wo der Nervenplexus am dichtesten ist, sind jedoch auch in der ganzen Subumbrella zerstreut. Sie sind bedeutend kleiner als die großen Ganglienzellen (Durchmesser etwa 8μ) mit rundem Kern und deutlichem Nucleolus, nebst spärlichem Plasma. Basal geht von ihnen eine, häufiger zwei, feine Nervenfasern aus (Taf. VII, Fig. 1, Taf. VIII Fig. 28 *Sz*); ihr dickes Sinneshaar ragt etwas schief über die Epitheloberfläche empor. Auf Eisenhämatoxylin Schnitten läßt sich mit stärksten Vergrößerungen die feinere Struktur der Sinneszellen gut studieren (Taf. VIII, Fig. 30). Das dicke, steife Sinneshaar (*Sh*) er-

nur herrühren von einer feineren Ausbildung und Verfilzung, und von einer dichteren Zusammenlagerung des Fadensystems in den vollkommeneren Ganglienzellen. »

¹ IDA HYDE (1902) hat Sinneszellen am Manubrium von *Gonionemus Murbachii* gefunden.

scheint wie aus mehreren Haaren zusammengeklebt, welche an seiner Basis kegelförmig auseinander treten und an der Zelloberfläche mit stäbchenähnlichen Basalkörperchen (*bk*) endigen. Von jedem dieser Basalkörperchen zieht eine feine Nervenfibrille ins Zellplasma hinab. Am Äquator der Zelle ist eine Reihe kleiner, intensiv färbbarer Körner angeordnet; es scheint als ob die Fibrillen durch diese Körner hindurchzögen. Auf Flächenschnitten der Subumbrella oder des Manubriums (Taf. VIII, Fig. 36 Sz) bemerkt man, daß sich in jeder Sinneszelle acht Basalkörperchen finden und somit ein Sinneshaar aus acht Haaren zusammengesetzt ist; außerdem scheint noch eine feine Fibrille in der Achse des Kegels emporzusteigen.

Diese hochdifferenzierten Sinneszellen wurden bisher im peripheren Nervensystem von *Carmarina* übersehen. Im unteren Nervenringe hat sie dagegen M. DAVIDOFF (1905—06) aufgefunden und in seiner Abhandlung über das centrale Nervensystem dieser Meduse abgebildet (l. c. Fig. 5). Ich kann diesen Befund bestätigen, da diese Sinneszellen auch in meinen Präparaten im unteren Nervenring vorkommen, während sie — übereinstimmend mit den Angaben DAVIDOFFS — im oberen Nervenring vollständig fehlen.

Bei *Carmarina* habe ich vergeblich nach einer zweiten kleineren Art von Ganglienzellen gesucht, wie sie in der Subumbrella von *Pelagia* vorkommen. Die Größenunterschiede zwischen den einzelnen Ganglienzellen sind zwar bedeutend, doch kommen zahlreiche Übergangsformen vor, ferner ist der Bau aller Ganglienzellen derselbe. Es scheint somit ein zweiter sensorischer Nervenplexus (wie man ihn bei *Pelagia* wohl deuten darf) bei *Carmarina* zu fehlen; — das periphere Nervensystem der Subumbrella besteht nur aus großen Ganglienzellen und ihren Ausläufern, und aus Sinneszellen.

Die Ganglienzellen der Subumbrella und des Manubriums liegen alle subepithelial (Taf. VII, Fig. 2). Sie sind vollständig aus der Epitheloberfläche ausgetreten; auch im Manubrium, wo sie nahe an der Oberfläche liegen, habe ich nie eine Andeutung peripherer Fortsätze an ihnen gesehen (Taf. VIII, Fig. 29 Gz). Meine Befunde widersprechen also dem, was A. BETHE (1903, S. 86) über die Ganglienzellen der Hydromedusen und Acalephen auf Grund seiner Untersuchungen an Rhizostomeen behauptet, nämlich, daß sowohl Ganglien- als Muskelzellen der Hydromedusen noch einen epithelialen Charakter haben, während bei Acalephen die Muskelzellen eine tiefere Lage im Epithel einnehmen und die Ganglienzellen zwischen dem Epithel und den Muskelzellen gelagert sind. Im peripheren Nervensystem schicken gerade die

Ganglienzellen von *Pelagia* Fortsätze zur Oberfläche, während die von *Carmarina* keine Verbindung mit der Epitheloberfläche besitzen. Was die Muskelzellen angeht, so können sie, wie wir fanden, sowohl bei Acalephen als Hydromedusen, in dem oder unter dem Epithel liegen. Die bei *Rhizostoma* herrschenden Verhältnisse lassen sich also keinenfalls ohne weiteres auf alle Acalephen, im Gegensatz zu den Hydromedusen, übertragen.

Auf Schnitten scheinen Nervenlemente manchmal mitten im Protoplasma der Epithelmuskelzellen zu liegen (Taf. VII, Fig. 1 und 2). Wie schon mehrere Autoren hervorhoben, beruht dies auf einer Täuschung, denn die Nervenlemente liegen immer zwischen den Epithelmuskelzellen, nur schmiegen sich letztere den Ganglienzellen so dicht an, daß die zarten Zellgrenzen nicht unterscheidbar sind. Wo aber eine Schrumpfung im Gewebe eintritt, treten die Zellen auseinander, die doppelten Zellgrenzen sind deutlich zu sehen, und die Ganglienzellen scheinen in einem Hohlraum zu liegen (Taf. VII, Fig. 2).

Einen guten Überblick über den Nervenplexus gewinnt man auf Totalpräparaten, jedoch sind auf denselben nur die Ganglien- und Sinneszellen und die dickeren Nervenfasern sichtbar. Die Ausläufer der Ganglienzellen geben viele feinere Seitenäste ab, verlaufen aber große Strecken geradlinig, und verzüngen sich sehr allmählich; erst in großer Entfernung von der Zelle lösen sie sich in mehrere feinere Fasern auf. Die Nervenfasern durchkreuzen sich vielfach, ziehen oft nebeneinander, anastomosieren aber höchst selten. In allen meinen Präparaten habe ich nur ein- oder zweimal eine Anastomose gefunden, worin meine Beobachtungen mit denen von O. und R. HERTWIG (1878) übereinstimmen. Die feineren Verzweigungen der Nervenfasern, wenn überhaupt sichtbar, lassen sich nur kurze Strecken verfolgen, so daß man nicht feststellen kann, ob sie Verbindungen zwischen den Zellen herstellen. Ihr Verlauf läßt sich am besten an Flächenschnitten bei Eisenhämatoxylinfärbung studieren. Die als Bündel von Nervenfibriellen erscheinenden Nervenfasern geben viele kleinere Fibrillenbündel ab, die sich weiter spalten, zwischen den Epithelzellen verlaufen und das Gewebe in allen Richtungen durchkreuzen. Der Nervenplexus erscheint bei *Carmarina* außerordentlich dicht, höchst wahrscheinlich ist sogar jede Epithelzelle von Nervenfibriellen umflochten. Trotzdem konnte ich einen sicheren Beweis für das Vorkommen von Anastomosen zwischen den Ausläufern verschiedener Ganglienzellen nicht finden. Das Bild, welches man erhält, ist so kompliziert und verworren, daß man vielen Täuschungen ausgesetzt ist. Einen

einwandfreien Beweis würde das Verfolgen einer Fibrille von einer Ganglienzelle bis in die andre liefern, auf Eisenhämatoxylin Schnitten ist dies jedoch unmöglich, da die Differenzierung der Fibrillen nicht bestimmt genug ist. Die Frage, ob bei *Carmarina* in der Subumbrella echte Nervenetze vorkommen, bleibt daher offen; eine endgültige Entscheidung ist nur von einer geeigneten Färbungsmethode zu erwarten.

Die Tatsache, daß so sehr viel feinste Nervenfibrillen zwischen den Epithelzellen verlaufen, weist darauf hin, daß jede Epithelmuskelzelle für sich innerviert werden muß. An Schnitten läßt sich jedoch von der Innervierung nichts bemerken. Günstiger sind Macerationspräparate, auf denen man an vielen Epithelzellen (Taf. VII, Fig. 6) neben den dicken Plasmafortsätzen, die zu den Muskelfasern ziehen, einen kleinen, kegelförmigen, mehr homogenen Fortsatz bemerkt, der nahe am Zellrand liegt und an den eine zarte Faser tritt, die unzweifelhaft ein Nervenfäserchen ist (Fig. 6 *nf*).

Die Nervenfasern und die Epithelmuskelzelle gehen also mittels einer kegelförmigen Anschwellung ineinander über. Allerdings habe ich dies Nervenfäserchen nur auf kurze Strecken verfolgen und ihre Verbindung mit einer dickeren Nervenfasern nicht feststellen können. Eine Nachprüfung dieses Befundes mit spezifischen Nervenfärbungen wäre deshalb erwünscht. Wenn wir jedoch meine Deutung als richtig annehmen, so erscheint die Sachlage insofern bedeutungsvoll, als der Myoblast und nicht die Muskelfaser innerviert wird. Die Tatsache, daß die zahllosen Nervenfibrillen, welche man auf Macerationspräparaten findet, fast ausschließlich zwischen den Muskelfasern selbst verlaufen, scheint gleichfalls für die Innervierung des Zellkörpers der Epithelmuskelzelle zu sprechen. Für *Pelagia* wurde schon oben die Innervierung des Myoblasts wahrscheinlich gemacht. Auch SCHAEPPi (1904) hat das gleiche bei *Physophora hydrostatica* gefunden. In der glatten Radiärmuskulatur von *Carmarina* konnte ich die Innervierung nicht beobachten, obwohl der subepitheliale Nervenplexus gerade im Bereiche der radialen Muskulatur am dichtesten ist und die Muskeln daher unzweifelhaft innerviert sein müssen.

Die große Mehrzahl der Nervenfäserchen, welche zwischen den Epithelmuskelzellen verlaufen, stammen von den dicken Nervenfasern des subepithelialen Nervenplexus, was auf Flächenschnitten leicht festzustellen ist. Es muß deshalb angenommen werden, daß die Innervierung der Muskulatur vom Nervenplexus besorgt wird, und daß

demselben wirklich die motorische Funktion zukommt, welche ihm immer zugeschrieben wurde. Wenn wir somit die großen Ganglienzellen für motorisch halten, so fällt auf, daß diese nur im Bereiche der circulären und radialen Muskulatur der Subumbrella und des Manubriums vorkommen und in den andern muskulösen Bezirken des Körpers, also im Velum und in den Tentakeln vollständig fehlen.

Schon O. und R. HERTWIG vermifften Ganglienzellen im Velum und vermuteten deshalb, daß seine Muskeln vom unteren Nervenring innerviert werden. Ich schließe mich dieser Anschauung auch an, denn es ist nicht anzunehmen, daß die Muskulatur des Velums der Innervierung entbehere. Nach sorgfältigster Untersuchung kam ich zur Überzeugung, daß im Velum nicht nur Ganglienzellen, sondern auch dickere Nervenfasern fehlen, es kommen hier nur feinste Nervenfäserchen vor. Diese Nervenfäserchen müssen vermutlich sehr lang sein, da sie vom unteren Nervenring bis zum Rand des manchmal mehr wie 1 cm breiten Velums ziehen müssen.

Wie bemerkt, fehlen auch in den Tentakeln von *Carmarina* die großen Ganglienzellen vollständig, auch kommen gar keine dickeren Nervenfasern vor. Auf Macerationspräparaten bemerkt man aber zahlreiche Zellen mit rundlich ovalen Kernen, die in feinste Fäserchen auslaufen und unzweifelhaft kleine Ganglienzellen sind (Taf. VII, Fig. 15). Sie lassen sich leicht isolieren (vgl. vorn S. 324). Auf Schnitten kann man feststellen, daß sie nie in den Muskelfalten vorkommen, sondern im Tentakelepitel liegen. Man findet sie sowohl in der Tiefe des Epithels als nahe seiner Oberfläche, zwischen den Nesselzellen wie in den nesselzellfreien Epithelstreifen (Taf. VII, Fig. 15 *kl. Gz.*). Ihrem Kern fehlt der Nucleolus, er enthält aber zahlreiche kleine mit Eisenhämatoxylin intensiv färbbare Körnchen. Das homogene Plasma bedeckt den Kern nur als dünne Schicht, es ist stark lichtbrechend und geht kontinuierlich in die gleichfalls stark lichtbrechenden Nervenfäserchen über. Die letzteren entspringen in Zwei- bis Vierzahl meist direkt vom Zellkörper; manchmal bildet aber das Zellplasma einen breiten Fortsatz, welcher sich in feine Nervenfäserchen spaltet (Taf. VII, Fig. 14). Auf Eisenhämatoxylin schnitten (Fig. 15 *kl. Gz.*) kann man einige schwarze feine Fibrillen im Ursprungsteil der Nervenfäserchen unterscheiden.

Die Sinneszellen des Tentakelepitels gleichen den kleinen Ganglienzellen vollständig (Taf. VII, Fig. 13 und Fig. 15 *Sz.*). Sie erreichen die Oberfläche mit einem konischen Fortsatz, der mehrere steife Sinneshaare trägt. Ein sehr langes mittleres Sinneshaar ist von

einem Kranz kürzerer umgeben. Auf Eisenhämatoxylin Schnitten kann man feststellen, daß feine Fibrillen von den Sinneshaaren in die Zelle hinabziehen (Fig. 15). Basal gehen von den Sinneszellen zwei bis drei feine Nervenfasern aus.

Die Sinneszellen der Tentakeln stimmen mit denen der Subumbrella darin überein, daß sie mehrere Sinneshaare tragen. Während letztere jedoch in der Subumbrella zu einem gemeinsamen Sinneshaar verklebt sind (Taf. VIII, Fig. 30), sind sie in den Tentakeln unverbunden. Auch die Kerne und das Plasma der Sinneszellen der Tentakeln unterscheiden sich von denen der Subumbrella erheblich. Auffallend ist der Unterschied zwischen den kleinen Ganglienzellen der Tentakeln (Taf. VII, Fig. 14) und den sehr großen, mit mächtigen Fortsätzen versehenen Ganglienzellen der Subumbrella (Taf. VIII, Fig. 37). Die Ganglienzellen der Tentakeln müssen jedoch, ebenso wie die der Subumbrella eine motorische Funktion besitzen. Es gibt keinen stichhaltigen Grund für die Annahme, daß die Tentakelmuskulatur der Innervation entbehren sollte, und sie sind die einzigen Ganglienzellen, welche in den Tentakeln vorkommen. Die Schnittbilder sind jedoch zu kompliziert, das Plasma der Epithelmuskelzellen zu faserig, als daß man die freien Ausläufer der Ganglienzellen zwischen den faserigen Plasmastrukturen verfolgen könnte.

Auf Macerationspräparaten sah ich gelegentlich zwei bis drei feine Fibrillen von den großen Nesselzellen abgehen, auch von den Nesselzellstielen spaltete sich manchmal ein feiner Seitenast ab, welcher ebenfalls in eine feine Fibrille überging¹. Dies macht die Innervierung der großen Nesselzellen von *Carmarina* wahrscheinlich. Die Feststellung der Innervierung der großen Nesselzellen würde eine große theoretische Bedeutung haben. Wie hervorgehoben, wandern die Nesselzellen vom Schirmrand in die Tentakel, falls es sich nun einwandfrei beweisen ließe, daß sie von den Ganglienzellen der Tentakeln innerviert werden, so bildete dies wohl einen schlagenden Beweis für eine sekundäre Verbindung von Nerv und innervierter Zelle.

Die kleinen Nesselzellen scheinen wirklich innerviert zu sein, da sie alle basal in eine feine Faser übergehen, die den Ausläufern der kleinen Ganglien- und Sinneszellen vollständig gleicht (Taf. VII, Fig. 12). Dieser Befund hat aber weniger theoretisches Interesse, da sich die kleinen Nesselzellen im Tentakepithel zu entwickeln scheinen.

¹ N. IWANZOFF (1896) hat auch an den Nesselzellstielen die Abspaltung eines feinen Astes bemerkt, stellt aber solche Bildungen in keine Beziehung zur Innervierung.

Es gelang mir, auch im Entoderm des Manubriums und Magens von *Carmarina* einen subepithelialen Nervenplexus aufzufinden. Die Ganglienzellen sind hier sehr zahlreich und denen des subumbrellaren Plexus sehr ähnlich. Sie liegen zwischen den Entodermzellen; ihre Ausläufer verzweigen sich vielfach und gehen endlich in feinste Nervenfasern über. In Macerationspräparaten, in welchen die Entodermzellen etwas geschrumpft sind und daher voneinander abstehen, kann man gut verfolgen, wie die Nervenfasern zwischen allen Entodermzellen verlaufen und sie umflechten. Das Entoderm des Manubriums und des Magens besteht aus drüsigen Zellen, die an ihrer Basis kurze glatte Muskelfasern gebildet haben. Der Nervenplexus hat also wohl vorwiegend eine motorische Funktion und innerviert die Entodermzellen.

Mit dem Nervensystem von *Neoturris pileata* und *Aequorea Forskalea* habe ich mich nicht näher beschäftigt. Wie aus der Arbeit der Gebrüder HERTWIG (1878) bekannt, kommt bei Antho- und Leptomedusen ein subumbrellarer Nervenplexus ebenfalls vor. Die genannten Autoren bemerkten, daß die Ganglienzellen bei der Maceration immer an der äußeren Epithelschicht haften bleiben; ich beobachtete dasselbe. Die Ganglienzellen lassen sich mit der radialen Muskelfaserschicht von der darunter liegenden circulären Muskelschicht abziehen (Taf. VII, Fig. 8). Auf Schnitten durch die Subumbrella von *Aequorea* gelang es, festzustellen, daß die Ganglienzellen über den radialen Muskeln, also vermutlich zwischen den Zellen des Epithels liegen, was ihr Verhalten bei der Maceration erklärt (Taf. VII, Fig. 4).

Zusammenfassung.

Diese Untersuchung, so unvollkommen sie auch ist, hat jedenfalls ergeben, daß es weitgehende Unterschiede zwischen dem peripheren Nervensystem von *Carmarina* und *Pelagia* gibt, und daß das periphere Nervensystem dieser Medusen weit komplizierter ist, als bisher angenommen wurde.

Bei beiden Medusen lassen sich im peripheren Nervensystem große und kleine Ganglienzellen unterscheiden; bei *Pelagia* kommt nur eine Art von Sinneszellen vor, während bei *Carmarina* zwei Sinneszellarten zu unterscheiden sind.

Die großen Ganglienzellen von *Pelagia* sind bipolar und häufig durch einen distalen Fortsatz noch mit der Epitheloberfläche verbunden. Diejenigen von *Carmarina* sind meist multipolar und völlig subepithelial gelegen. Auch ist die Kern- und Plasmastruktur der großen Ganglienzellen beider Medusen recht verschieden, wie aus

den entsprechenden Figuren hervorgeht (Taf. VII, Fig. 10; Taf. VIII, Fig. 34, *Pelagia*; Taf. VII, Fig. 2; Taf. VIII, Fig. 29 und 37, *Carmarina*).

Einen bedeutenden Unterschied zeigen die subumbrellaren Sinneszellen. Die mit einem zusammengesetzten Sinneshaar und mit Basalkörperchen versehenen Sinneszellen von *Carmarina* sind morphologisch hoch differenziert und erinnern an die Sinneszellen höherer Metazoen (Taf. VIII, Fig. 30). Die Sinneszellen von *Pelagia* sind sehr eigentümlich gebaut, da sie zahlreiche kurze und steife Borsten und ein langes Flagellum tragen; nur wegen ihrer nervösen Fortsätze und ihrer Verbindung mit Ganglienzellen konnten sie als Sinneszellen erkannt werden (Taf. VIII, Fig. 32 und 33). Die Tentakeln von *Carmarina* enthalten Sinneszellen mit eigenartigen Sinneshaaren, wogegen in den Tentakeln von *Pelagia* keine Sinneszellen aufgefunden werden konnten.

Der wichtigste Unterschied im peripheren Nervensystem der beiden Medusen liegt aber in der Verteilung der Nerven Elemente auf die Subumbrella und die Tentakel. Während bei *Pelagia* kleine und große Ganglienzellen sowohl in der Subumbrella als in den Tentakeln vorkommen, sind die großen Ganglienzellen bei *Carmarina* auf die Subumbrella, die kleinen auf die Tentakeln beschränkt. Der Nervenplexus der Subumbrella und derjenige der Tentakel sind somit bei *Carmarina* aus verschiedenen Zellen zusammengesetzt, während bei *Pelagia* im peripheren Nervensystem überall die gleichen Zellen vorkommen.

Eine solche Differenzierung der zelligen Bestandteile des peripheren Nervensystems setzt die Existenz zahlreicher Leitungsbahnen voraus, welche die einzelnen Teile des Nervenplexus miteinander verbinden. Bei *Carmarina* müssen z. B. alle Reize, welche rhythmische Kontraktionen verursachen, zu den Nervenringen geleitet werden, da das Velum vom unteren Nervenring aus innerviert wird. Physiologische Experimente werfen ein interessantes Licht auf diese Frage. So berichtet BETHE (1903), daß bei schwacher Reizung eines Tentakels zunächst dieser und die beiden benachbarten durch Kontraktion reagieren; auf einen etwas stärkeren Reiz auch die übrigen Tentakel; gleichzeitig wird das Manubrium gegen den gereizten Tentakel gekrümmt. Erst bei viel stärkeren Reizen reagiert die subumbrellare und velare Muskulatur durch rhythmische Kontraktionen. Es müssen somit Leitungsbahnen einerseits die Tentakel untereinander, andererseits aber mit der Subumbrella und dem Manubrium verbinden. Da letzteres früher als die Subumbrella reagiert, so muß man entweder annehmen,

daß die Tentakel direkt mit dem Manubrium durch Nervenfasern verbunden sind, oder — falls der Reiz den Nervenplexus der Subumbrella passiert — daß die Innervierungseinrichtungen in der circulären und radialen Muskulatur verschieden sind.

Verbindungen konnten indessen weder zwischen den einzelnen Ganglienzellen, noch zwischen den verschiedenen Teilen des Nervensystems festgestellt werden, und die Leitungsbahnen sowie die Funktion der verschiedenen Bestandteile des Nervensystems bleiben vollständig unbekannt. Es bleibt auch die Frage offen, ob der subepitheliale Nervenplexus der Medusen ein echtes Nervennetz bildet oder nicht. Im Gegensatz zu den Befunden von A. BEHTE (1903) an *Rhizostoma*, kann ich nur behaupten, daß bei allen von mir untersuchten Medusen Anastomosen mittels der dickeren Nervenfasern gar nicht, oder nur äußerst selten (bei *Carmarina*) vorkommen.

Die großen Ganglienzellen des subepithelialen Nervenplexus der Subumbrella wurden bisher immer als motorisch gedeutet. Bei *Pelagia* scheint die motorische Funktion der großen Ganglienzellen durch das Auffinden der kleinen bestätigt, da letztere mit den Sinneszellen in Verbindung stehen und deshalb als Bestandteile eines zweiten sensorischen Nervenplexus gedeutet werden können. Indessen muß die Verteilung der Ganglienzellen in den Tentakeln von *Pelagia* gewisse Bedenken über die Richtigkeit dieser Deutung erwecken. Wie oben gesagt, kommen in den Tentakeln viele kleine Ganglienzellen vor, und sie sind in allen Muskelfalten verteilt; die großen Ganglienzellen sind selten und fast ausschließlich auf die tiefe mediane Falte beschränkt. Es ist einerseits schwer anzunehmen, daß morphologisch gleich ausgebildete Ganglienzellen in den Tentakeln und der Subumbrella verschiedene Funktionen besitzen sollten, andererseits aber unwahrscheinlich, daß die wenigen großen Ganglienzellen die Innervierung der gesamten Tentakelmuskulatur besorgen.

Bei *Carmarina* müssen die großen Ganglienzellen des subepithelialen Nervenplexus als motorische gelten, da sich sonst keine in der Subumbrella finden. Wir müssen jedoch annehmen, daß es bei *Carmarina* zwei Arten von motorischen Ganglienzellen gibt, da in den Tentakeln ausschließlich kleine Ganglienzellen vorkommen und die Tentakelmuskulatur doch ebenso wie die subumbrellare und velare innerviert sein muß.

Verbindungen von Muskel und Nerv wurden mit einiger Sicherheit nur in der Subumbrella von *Carmarina* festgestellt. Dabei ergab sich, daß die Myoblasten, und nicht die Muskelfasern innerviert werden.

Daß die gesamte Muskulatur der Medusen innerviert wird, dafür spricht vor allem die außerordentliche Menge von Ganglienzellen und Nervenfasern, die im Bereich der Muskulatur auftreten. Die mangelhaften Färbungsmethoden verschulden es, daß die Innervierung nicht überall aufgefunden wurde.

Der Nervenplexus steht somit einerseits mit der Muskulatur in Verbindung, andererseits mit Sinneszellen an der Oberfläche. Es kommen auch freie Nervenendigungen vor, und außerdem stehen bei *Pelagia* die großen Ganglienzellen noch durch distale Fortsätze mit der Epitheloberfläche in Verbindung,

Da die Innervierung der Muskulatur als gesichert angesehen werden darf, und da das periphere Nervensystem befähigt ist, äußere Reize auf die Muskulatur zu übertragen, so glaube ich die zuerst von KLEINENBERG (1872) postulierte, direkte Reizbarkeit der Epithelmuskeln (Myoblasten) und ihre Fähigkeit Reize auf die Muskelfasern zu übertragen, bezweifeln zu dürfen.

Nachdem ein Nervensystem bei den Coelenteraten gefunden wurde, hielten sowohl CLAUS (1878) wie O. und R. HERTWIG (1878) eine direkte Reizbarkeit der Epithelmuskelzellen aufrecht. Daß die Existenz eines mit Sinneszellen verbundenen Nervenplexus, und das mehr oder weniger sicher festgestellte Vorkommen einer Innervierung der Muskulatur vollkommen genügen, um die Funktion der Muskulatur bei den Medusen zu erklären, unterliegt wohl keinem Zweifel. Eine direkte Reizung der Epithelmuskelzellen dürfte daher bei den Coelenteraten in nicht größerem Maße vorhanden sein, als bei den höheren Metazoen.

Meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Professor Dr. O. BÜTSCHLI in Heidelberg, bin ich für die Anregung zu dieser Arbeit, sowie für seine freundliche Hilfe zum verbindlichsten Dank verpflichtet. Auch der Leitung der zoologischen Station zu Villefranche, Herrn Professor Dr. M. DAVIDOFF und den Assistenten Herren SPITSCHAKOFF und TIMOFEEFF möchte ich für ihr freundliches Entgegenkommen herzlich danken.

Heidelberg, im April 1913.

Literaturverzeichnis.

1896. M. BEDOT, Notes sur les cellules urticantes. Revue suisse de zoologie.
1896. E. VAN BENEDEEN, De la distinction originelle du testicule et de l'ovaire.
1878. R. L. BERGH, Nogle Bidrag til de athecate Hydroiders Histologi. Videnskabelige Meddelelser fra den naturhistoriske Forening i Kjøbenhavn.
1903. A. BETHE, Allgemeine Anatomie und Physiologie des Nervensystems. Leipzig.
- 1908/09. A. BETHE, Die Bedeutung der Elektrolyten für die rhythmischen Bewegungen der Medusen. I. Teil: Arch. f. d. gesamt. Physiol. Bd. CXXIV. II. Teil: Ibid. Bd. CXXVII.
1897. H. BETTENDORF, Über Muskulatur und Sinneszellen der Trematoden. Zoolog. Jahrb. Abt. f. Anat. Bd. X.
1895. F. BLOCHMANN und H. BETTENDORF, Über Muskulatur und Sinneszellen der Trematoden. Biologisches Centralblatt. Bd. XV.
1910. CH. L. BOULENGER, On the origin and migration of the stinging-cells in Craspedote Medusae. Quart. Journ. of Micr. Sc. Vol. LV.
1881. C. CHUN, Die Natur und Wirkungsweise der Nesselzellen bei Coelenteraten. Zool. Anz. Nr. 99.
1881. — Die mikroskopischen Waffen der Coelenteraten. Zeitschrift HUMBOLDT. Bd. I.
- 1878 (1). C. CLAUS, Studien über Polypen und Quallen der Adria. I. Acalephen (Discomedusen). Denkschr. d. math.-naturw. Klasse d. kais. Akad. d. Wissensch. Wien. Bd. XXXVIII.
- 1878 (2). — Über Charybdea marsupialis. Arb. aus d. Zool. Inst. zu Wien. Bd. I.
- 1878 (3). — Halistemma tergestinum. Arb. aus d. Zool. Inst. zu Wien. Bd. I.
- 1905—06. M. DAVIDOFF, Berichte der zoolog. Station zu Villefranche (Russisch).
1878. TH. EMER, Die Medusen physiologisch und morphologisch auf ihr Nervensystem untersucht. Tübingen.
1873. TH. ENGELMANN, Mikroskopische Untersuchungen über die quergestreifte Muskelsubstanz. Arch. f. die gsc. Physiologie, herausg. v. PFLÜGER. Bd. VII.
1878. O. und R. HERTWIG, Das Nervensystem und die Sinnesorgane der Medusen. Leipzig.
- 1879—80. — Die Actinien, anatomisch und histologisch auf ihr Nervensystem untersucht. Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. VI und VII.
1880. — Der Organismus der Medusen und seine Stellung zur Keimblättertheorie. Leipzig.
1909. J. HADŽI, Über die Nesselzellwanderung bei den Hydroidpolypen. Arb. a. d. zool. Inst. Wien. Bd. XVII.
1911. — Über die Nesselzellverhältnisse bei den Hydromedusen. Zool. Anz. Bd. XXXVII.
1882. O. HAMANN, Studien über Coelenteraten. Jen. Zeitsehr. für Naturw. Bd. XV.

1891. J. B. HAYCRAFT, On the minute structure of the striped muscle with special reference to a new method of investigation by means of impressions stamped in Collodium. Proceed. of the roy. soc. of London. Vol. XLIX.
1911. M. HEIDENHAIN, Plasma und Zelle. Handb. d. Anatomie des Menschen.
1882. C. JICKELI, Der Bau der Hydroidpolypen. I. und II. Teil. Morph. Jahrb. Bd. VIII.
1896. N. IWANZOFF, Über den Bau, die Wirkungen und die Entwicklung der Nesselkapseln der Coelenteraten. Buss. Soc. des Natur. Moscou.
1872. N. KLEINENBERG, Hydra. Eine anatomische, entwicklungsgeschichtliche Untersuchung. Leipzig.
1882. R. v. LENDENFELD, Über Coelenteraten der Südsee. I. Cyanea Anaskala. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXVII.
1888. — Über Coelenteraten der Südsee. VII. Die Australischen Rhicostomeen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XLVII.
1897. — Nesselzellen der Cnidaria. Biolog. Centralblatt. Bd. XVII.
1893. L. MURBACH, Zur Entwicklung der Nesselorgane bei den Hydroiden. Zool. Anz. Bd. XVI.
1894. — Beiträge zur Kenntnis der Anatomie und Entwicklung der Nesselorgane der Hydroidea. Arch. f. Naturg. Jahrg. 60. Bd. I.
1882. O. NASSE, Zur Anatomie und Physiologie der quergestreiften Muskelsubstanz. Leipzig, F. C. W. Vogel.
1885. A. ROLLET, Untersuchungen über den Bau der quergestreiften Muskelsubstanz. Denkschrift d. kais. Akad. d. Wiss. Wien. I. Teil. Bd. XXIX. II. Teil. Bd. XXXI.
1904. TH. SCHAEPLI, Über den Zusammenhang von Muskel und Nerv bei den Siphonophoren. Mitt. d. Naturw. Gesellsch. Winterthur. 5. Heft.
1878. E. A. SCHAEFER, Observations on the nervous system of Aurelia aurita. Phil. Trans. of the Roy. Soc. Vol. CLXIX.
- 1905—06. G. SCHLATER, Histologische Untersuchungen über das Muskelgewebe. Arch. f. mikr. Anat. I. Teil. Bd. LXVI. II. Teil. Bd. LXIX.
1890. K. C. SCHNEIDER, Histologie von Hydra fusca mit besonderer Berücksichtigung des Nervensystems der Coelenteraten. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXV.
1890. — Untersuchungen über die Zelle. Arb. a. d. zool. Institut Wien. Bd. IX.
1893. — Einige histologische Befunde an Coelenteraten. Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XXVII.
1910. O. TOPPE, Untersuchungen über den feineren Bau der Nesselzellen der Cnidaria nebst systematischen Beiträgen zur Kenntnis der Genus Hydra. Inaug. Dissert. Rostock.
1909. L. WILL, Über das Vorkommen contractiler Elemente in den Nesselzellen der Coelenteraten. Sitzber. u. Abhandl. d. naturf. Gesellsch. Rostock. Bd. I.
1909. — Die Klebkapseln der Actinien und der Mechanismus ihrer Entladung. Ibid.
1903. M. WOLFF, Das Nervensystem der polypoiden Scyphozoa und Hydrozoa. Zeitschr. f. allg. Physiol.

Erklärung der Abbildungen.

Gebrauchte Bezeichnungen:

<i>bk</i> , Basalkörner;	<i>k.d.st.</i> , Kern des Nesselzellstieles;
<i>bz</i> , Bildungszellen der Nesselkapseln;	<i>mf</i> , Muskelfaser;
<i>cnid</i> , Cnidocil;	<i>Mr</i> , Muskelröhre;
<i>cut</i> , Cuticula;	<i>mz</i> , Muskelzelle;
<i>gr.drz.</i> , große Drüsenzellen;	<i>Nf</i> , Nervenfaser;
<i>kl.drz.</i> , kleine Drüsenzellen;	<i>Nflz</i> , Nervenfilz;
<i>ect</i> , Ectoderm;	<i>nz</i> , Nesselzelle;
<i>en</i> , Entoderm;	<i>gr.nz.</i> , große Nesselzelle;
<i>nel</i> , Entoderm lamelle;	<i>kl.nz.</i> , kleine Nesselzelle;
<i>ep</i> , Epithel;	<i>pr.fr.</i> , Protoplasmafortsätze der Epithelmuskelzellen;
<i>epmz</i> , Epithelmuskelzelle;	<i>pr.st.</i> , protoplasmatischer Stiel der Nesselzelle;
<i>gal</i> , Gallerte;	<i>rmf</i> , radiale Muskelfasern;
<i>gr.Gz.</i> , große Ganglienzelle;	<i>rf</i> , radiale Fasern in den Tentakeln;
<i>kl.Gz.</i> , kleine Ganglienzelle;	<i>Sh</i> , Sinneshaar;
<i>in</i> , Stelle wo die Epithelmuskelzelle innerviert wird;	<i>st.d.nz.</i> , Nesselzellstiele;
<i>k.d.enl</i> , Kerne der Entoderm lamelle;	<i>stl</i> , Stützlamelle;
<i>k.d.epmz</i> , Kerne der Epithelmuskelzellen;	<i>stl.ls</i> , Stützlamellenleisten;
<i>k.d.mz</i> , Kern der Muskelzelle;	<i>stz</i> , Stütz zellen;
<i>k.d.nz</i> , Kern der Nesselzelle;	<i>Sz</i> , Sinneszelle.

Tafel VII.

Die Fig. 1—7, 9—16 sind um ein Drittel, Fig. 8 *a, b, c* um die Hälfte der Originale verkleinert. Die angegebenen Vergr. beziehen sich auf die Originale.

Fig. 1. *Carmarina hastata*. Radialschnitt durch die Subumbrella. FLEMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 284).

Fig. 2. *Carmarina hastata*. Tangentialer Schnitt durch die Subumbrella. Sublimat-Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 285).

Fig. 3. *Neoturris pileata*. Tangentialschnitt durch die Subumbrella. FLEMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 289).

Fig. 4. *Aequorea forskalea*. Radialschnitt durch die Subumbrella. FLEMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 290).

Fig. 5. *Carmarina hastata*. Epithelmuskelzelle aus der Subumbrella, der Muskelfaserschicht ansitzend. Nach einem Macerationspräparat, etwas schematisiert. Hämatein I A (nach APATHY). Vergr. 1000 (vgl. S. 283).

Fig. 6. *Carmarina hastata*. Isolierte Epithelmuskelzelle aus der Subumbrella, von der Muskelfaserschicht abgerissen und von der breiten Seite gesehen. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 283).

Fig. 7 (*a—b*). *Neoturris pileata*. Isolierte Muskelzellen aus der quergestreiften, circulären Muskulatur der Subumbrella. *a*. von der Seite, *b*. von oben gesehen. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 289).

Fig. 8. *Neoturris pilcata*. Abgepinseltes Epithelstück von der Subumbrella mit radialen Muskelfasern. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (v. S. 287).

Fig. 9. *Carmarina hastata*. Epithelmuskelzellen aus der Subumbrella von der Fläche gesehen, bei drei verschiedenen Einstellungen des Objektivs; a. Einstellung auf die Cuticula mit den Zellgrenzen; b. Einstellung auf die Zellkörper und Kerne; c. Einstellung auf die Protoplasmafortsätze. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 500 (vgl. S. 284).

Fig. 10. *Pelagia noctiluca*. Radialschnitt durch das Ectoderm der Subumbrella. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 277).

Fig. 11. *Pelagia noctiluca*. Isolierte quergestreifte Epithelmuskelzelle aus der Subumbrella. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 279).

Fig. 12. *Carmarina hastata*. Zwei kleine Nesselzellen aus dem Ectoderm der Tentakel, isoliert. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergrößerung 1000 (vgl. S. 324).

Fig. 13. *Carmarina hastata*. Isolierte Sinneszelle aus dem Ectoderm der Tentakel. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 338).

Fig. 14. *Carmarina hastata*. Kleine Ganglienzellen aus dem Ectoderm der Tentakel. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 338).

Fig. 15. *Carmarina hastata*. Teil eines Querschnittes durch einen Tentakel, Entoderm unvollständig eingezeichnet. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 311 und S. 321).

Fig. 16. *Carmarina hastata*. Große Nesselzelle aus dem Ectoderm der Tentakel. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 323.)

Tafel VIII.

Die Fig. 17—23., 25—30, 36 und 37 sind um ein Drittel der Vorlagen verkleinert.

Fig. 17. *Pelagia noctiluca*. Querschnitt durch einen Teil einer Muskelfalte des Tentakels. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 308).

Fig. 18. *Pelagia noctiluca*. Isolierte Nesselzelle aus den Tentakeln mit kernhaltigen muskulösen Stielen. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 326).

Fig. 19. *Pelagia noctiluca*. Isolierte Nesselzelle aus den Tentakeln, ohne muskulöse Stiele. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000.

Fig. 20. *Pelagia noctiluca*. Querschnitt durch einen Teil des Ectoderms und eine in Muskelröhren geteilte Muskelfalte. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergrößerung 333 (vgl. S. 308).

Fig. 21. *Pelagia noctiluca*. Isolierte glatte Muskelzelle aus einem Tentakel. Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 310).

Fig. 22. *Pelagia noctiluca*. Querschnitt durch das Epithel eines Tentakels. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 325).

Fig. 23. *Pelagia noctiluca*. Stützzellen mit Geißeln aus dem Tentakel-epithel, isoliert. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000.

Fig. 24 (a—d). *Pelagia noctiluca*. Quergestreifte Muskelfasern aus der Subumbrella von der breiten Seite; Vergr. etwa 2000. a. nach einem Macerationspräparat; b, c, d. nach tangentialen Schnitten. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. b. nur schwach differenziert, ausgestreckte Faser; c. stärker differenziert; d. bei sehr starker Differenzierung des Eisenhämatoxylin. Vergr. etwa 2000 (vgl. S. 295).

Fig. 25 (a—c). *Carmarina hastata*. Quergestreifte Muskelfasern aus der Subumbrella; Ansicht von a und b von der breiten Seite, von c von der schmalen Seite (vgl. S. 294).

a. Nach einem Macerationspräparat; b. nach einem Tangentialschnitt durch die Subumbrella. Sublimat, Eisenhämatoxylin. c. nach einem Flächenschnitt durch die Subumbrella. Sublimat Eisenhämatoxylin.

Fig. 26. *Neoturris pileata*. Quergestreifte Muskelfaser von der breiten Seite gesehen. Nach einem Macerationspräparat. Vergr. etwa 2000 (vgl. S. 297).

Fig. 27. *Carmarina hastata*. Querschnitt durch das Ectoderm des Manubriums. FLEMMING, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 305).

Fig. 28. *Carmarina hastata*. Abgepinselter Epithelstreifen aus dem Ectoderm des Manubriums von der Seite gesehen. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 306).

Fig. 29. *Carmarina hastata*. Querschnitt durch das Ectoderm des Manubriums mit einer Ganglienzelle. Sublimat-Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 334).

Fig. 30. *Carmarina hastata*. Querschnitt durch das Ectoderm des Manubriums mit einer Sinneszelle. Sublimat-Eisenhämatoxylin. Vergr. etwa 2000 (vgl. S. 334).

Fig. 31 (a—b). *Pelagia noctiluca*. Große Ganglienzellen aus der Subumbrella. Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 329).

Fig. 32. *Pelagia noctiluca*. Isolierte Sinneszelle aus der Subumbrella. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 330).

Fig. 33. *Pelagia noctiluca*. Isolierte Sinneszelle aus dem Ectoderm der Subumbrella, die in Verbindung mit einer kleinen Ganglienzelle steht. Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 330).

Fig. 34. *Pelagia noctiluca*. Isolierte, kleine bipolare Ganglienzelle aus dem Ectoderm der Subumbrella. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergr. 1000 (vgl. S. 329).

Fig. 35. *Pelagia noctiluca*. Isolierte kleine unipolare Ganglienzelle aus dem Ectoderm der Subumbrella. Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergrößerung 1000 (vgl. S. 329).

Fig. 36. *Carmarina hastata*. Flächenschnitt durch die Subumbrella mit einer Sinneszelle. Sublimat, Eisenhämatoxylin. Vergr. 1000 (vgl. S. 334).

Fig. 37. *Carmarina hastata*. Große Ganglienzelle aus dem Ectoderm der Subumbrella isoliert. Nach einem Macerationspräparat. Hämatein I A. Vergrößerung 1000 (vgl. S. 333).

Über die Leuchtorgane und das Nervensystem von *Pholas dactylus*.

Von

Johannes Förster.

Mit 15 Figuren im Text und Tafel IX.

Bereits mehrfach ist *Pholas dactylus* Gegenstand anatomischer und histologischer Untersuchungen gewesen, da das Leuchten dieser Muschel schon frühzeitig die besondere Aufmerksamkeit der Forscher erregte. Die erste Aufzeichnung über das Leuchtvermögen von *Pholas* ist sehr alt, und zwar müssen wir bis auf PLINIUS zurückgehen.

Eingehender beschäftigte sich POLI (1791) mit diesem Lamelli-branchier, der in den »Testacea utriusque Siciliae« Tom. I, Taf. VIII, Fig. 1 u. 6 eine Abbildung der im Mantel und Siphon gelegenen Leuchtorgane gibt, ohne freilich in der Tafelerklärung oder im Text über ihre Bedeutung eine Meinung zu äußern. Die nächsten Mitteilungen über das Leuchten von *Pholas* verdanken wir PANCERI, der in einer bekannten Untersuchung (1872) sowohl die Physiologie wie auch den anatomischen Bau der Leuchtorgane zu erklären versuchte. Er erkannte, daß gewisse Körperstellen ein Secret liefern, das körniger Natur ist, sich in Alkohol und Äther löst und mit Wasser in Berührung gebracht, aufleuchtet. Seiner Ansicht nach wird die leuchtende Materie von den Epithelzellen ausgeschieden, die die Leuchtorgane bedecken.

In den 80iger Jahren veröffentlichte RAPHAEL DUBOIS einige Abhandlungen, die in der Hauptsache physiologisch-chemischer Natur sind. Neben den PANCERISCHEN Versuchen, die er nachprüfte, stellte er eigene über die Phosphoreszenz dieses Lamellibranchiers an und analysierte als erster das Secret der Leuchtorgane, das er in zwei Komponenten zu spalten vermochte, die er als Luciferine und Luciferase bezeichnete. Seine anatomischen Resultate, die oft wenig zuverlässig sind, scheint der Autor zumeist spekulativ, nicht empirisch,

durch mikroskopische Untersuchungen von Schnittpräparaten, gewonnen zu haben. Einige seiner Darstellungen leiden an Unklarheit, da ihnen keine Zeichnungen beigegeben wurden.

Anfang der 90iger Jahre erschien dann die Arbeit von RAWITZ, die ein Kapitel in der großen Abhandlung »Der Mantelrand der Acephalen« bildet. Der Verfasser gibt im wesentlichen eine Darstellung der anatomischen und histologischen Verhältnisse des Siphos mit seinen Leuchtorganen und geht gleichzeitig näher auf die früheren Arbeiten ein, deren Irrtümer er zum Teil richtig stellt. Es ist bis heute die letzte Abhandlung über die Leuchtorgane von *Pholas dactylus*.

Wenn auch die Resultate von RAWITZ noch nicht einwandfrei und erschöpfend sind, so brachten sie doch gewisse Probleme ihrer Lösung einen Schritt näher. Seine Arbeit, auf die ich später genauer eingehen werde, hat mir in erster Linie als Grundlage gedient¹.

Aber trotz dieser mannigfachen Untersuchungen sind wichtige Fragen bis jetzt noch ungelöst geblieben; ja selbst über ganz augenfällige Dinge, wie die Lage und Zahl der Leuchtorgane bestehen nach meinem Dafürhalten sogar in der letzten Arbeit noch falsche Anschauungen.

Durch Herrn Prof. CHUN wurde ich auf die verschiedenen Lücken und Widersprüche in den bisherigen Untersuchungen aufmerksam gemacht und zu einem eingehenden Studium der Organe angeregt.

Material und Technik.

Die Muscheln, die ich zu meinen Untersuchungen verwandte, waren ausgewachsene Tiere, die nach meinen besonderen Angaben in der Zoologischen Station zu Neapel auf die verschiedenste Weise konserviert worden waren.

Am vorteilhaftesten für die histologischen Untersuchungen der Leuchtorgane erwies sich die bekannte Konservierung mit Sublimat-Alkohol-Eisessig (1 Teil konz. Sublimat in dest. Wasser, 1 Teil 96%iger Alkohol, 0,2 Teile Eisessig, dazu einige Tropfen Formol), die kalt angewendet wurde. In dieser Flüssigkeit blieben die Tiere etwa 10—12 Stunden liegen, wurden nachher in 70%igen Alkohol gebracht und mit Jodtinktur behandelt.

Annähernd gleich gute Resultate lieferten Objekte, die mit einem

¹ Nicht erwähnt habe ich hier die Arbeiten, die sich ausschließlich mit dem Nervensysteme oder einzelnen Teilen desselben befassen; sie sollen erst in einem zweiten Teile der vorliegenden Darstellung besprochen werden.

Formol-Alkohol-Eisessig-Gemisch konserviert waren, das in folgender Weise zusammengesetzt war: 15 Teile 96%iger Alkohol, 30 Teile destilliertes Wasser, 6 Teile konzentriertes (40%iges) Formol und 7 Teile Eisessig. Läßt man die Tiere 1—2 Tage in diesem Gemisch liegen, so treten Kerne und Nervenfibrillen besonders deutlich hervor.

Nicht empfehlen kann ich die Anwendung der Osmiumkonservierung nach FLEMMING. Zwar sind Epithel und Drüsenzellen vorzüglich erhalten, doch wird die Muskulatur, die sehr reichlich unter den Leuchtorganen liegt, hart und spröde, so daß man nur selten gute und völlig intakte Schnitte erhält, wie sie für genaue histologische Untersuchungen erforderlich sind.

Ebenso ungünstig ist eine Fixierung mit einem hochprozentigen Alkohol, und zwar aus zwei Gründen: Wie schon früher erwähnt, löst sich das Leuchtsecret in Alkohol und verschwindet bis auf wenige Rudimente aus den Leuchtdrüsen. Unter solch veränderten Bedingungen lassen sich dann nur schwer die wirklichen Verhältnisse erkennen. Andererseits aber wird der Inhalt der unter dem Epithel der Leuchtorgane liegenden Muzindrüsen verändert und erstarrt zu einer harten Masse, die unter dem Messer splittert und die Zellverbände zerreißt.

Ich möchte nicht verfehlen, bei dieser Gelegenheit über das Freilegen der Leuchtorgane eine Bemerkung zu machen. Bekanntlich sind bei *Pholas dact.* beide Mantelränder auf der ventralen Seite des Tieres mit Ausnahme der Stelle, wo der keilförmige Fuß hindurchtritt, zu einer Membran verwachsen, was eine nur ganz geringe Öffnungsmöglichkeit der Schalen zur Folge hat. Die Quermembran setzt sich nach hinten in die Wand des Branchialsiphos fort, der kürzer als der darüberliegende Analsiphos ist und ein weiteres Lumen besitzt.

Um nun die von außen nicht sichtbaren Leuchtorgane freizulegen, trennten die bisherigen Beobachter den Branchialsiphos sowie die beide Mantelhälften verbindende Quermembran der Länge nach auf und klappten die Schalen nach außen um. Daß sie dabei ein Leuchtorgan halbierten, dessen ist sich keiner bewußt geworden. Diesen Fehler mußte ich zu vermeiden suchen und erreichte dies durch folgende, zwar umständlichere, aber günstigere Sektionsweise.

Einem Tiere, dessen Schalen mit verdünnter Essigsäure weg gelöst waren, wurde der Branchialsiphos bis etwa 1 cm vor dem Übergang in den Mantel geöffnet; dann schnitt ich rechtwinklig hinauf nach der Rückenlinie und an dieser entlang bis zur Mundöffnung. Den Mantel, der in seinen ventralen Partien völlig intakt geblieben war, klappte ich auf die eine Seite und steckte ihn fest (Taf. IX, Fig. 8).

Um ganz sicher zu gehen bei der Angabe der Zahl der Leuchtorgane, machte ich nachstehenden Kontrollversuch, der mir die Frage unzweideutig löste. Beim Färben von Schnittserien war mir immer aufgefallen, daß die subepitheliale Schicht der Leuchtorgane Muzindrüsen von bedeutender Größe und in viel reicherer Zahl als die umliegenden Körperteile enthält. Da diese Drüsen eine ausgesprochene Affinität zu Hämalan haben, brachte ich meine in der erwähnten Weise präparierten Objekte in toto etwa zwei Tage in eine Hämalanlösung und differenzierte sie darauf mit 70%igem Alkohol und Salzsäure. Die großen Muzindrüsen hielten den Farbstoff fest und gaben so den Leuchtorganen ein tief veilchenblaues Kolorit, das sich scharf vom Mantel und den übrigen Organen abhob, die längst wieder entfärbt waren.

Einige Angaben möchte ich noch über das Einbetten der Objekte beifügen, hängt doch zumeist das gute Gelingen der Schnittpräparate von der richtigen Wahl der bei der Überführung vom absoluten Alkohol zum Paraffin verwendeten Flüssigkeit ab. Nicht minder ist die Zeit von Bedeutung, während der die Objekte darin verbleiben. Oft ist zu langes Verweilen schuld daran, daß sie eine unerwünschte Härte annehmen. Nach vielen Versuchen gelang es mir, eine Methode ausfindig zu machen, durch die man das Secret der Mucindrüsen weich erhält.

Aus dem 70%igen Alkohol werden die betreffenden Objekte direkt in 100%igen gebracht, in dem sie je nach ihrer Größe 1—3 Stunden verbleiben. Hat man den Alkohol einige Male gewechselt, so setzt man allmählich Cedernholzöl zu, bis das Verhältnis von absolutem Alkohol und Cedernholzöl 1:1 beträgt. Die Präparate werden nach 6—8 Stunden sofort in reines Cedernholzöl, das vorher angewärmt wird, übergeführt und auf einen 50°igen Thermostaten gestellt (4—5 Stunden). Darauf bringt man das Material in ein Schälchen, in dem 40° Paraffin in Cedernholzöl gelöst ist (1:1), wo es 3—4 Stunden verbleibt, um alsdann in ein zweites Schälchen übergeführt zu werden, in dem sich ein Gemisch von 58° Paraffin, wiederum in Cedernholzöl gelöst (2:1) befindet. Nach einem Verweilen von 5—6 Stunden in diesem Gemisch kommt es in geschmolzenes 60°iges Paraffin und wird nach 2—3 Stunden eingebettet. Ein derart schnelles Überführen des Materials durch Cedernholzöl und durch die verschiedengradigen Paraffine, sowie der kurze Aufenthalt in hoher Temperatur erwiesen sich als äußerst günstig, und so behandelte Objekte ließen sich ohne große Schwierigkeiten in lückenlose Serien zerlegen.

Zur Färbung der Schnittserien, die als Übersichtsbilder dienen

sollten, fanden meist Hämalaun und DELAFIELDSches Hämatoxylin Anwendung. Da es sich in der Hauptsache um Drüsen oder drüsenähnliche Gebilde handelte, diente Thionin und Mucikarmin, beide nach PAUL MAYER spezifische Schleimfarbstoffe, zur Identifizierung und zum Nachweis der Mucindrüsen. Oft erwies sich noch ein Nachfärben des Plasmas und der Granula des Leuchtsecrets mit Fuchsin oder Bordeauxrot, die dem Eosin auf jeden Fall vorzuziehen sind, als sehr günstig und erhöhte durch den scharfen Kontrast zu den blaugefärbten Mucindrüsen den Gesamteindruck. Bei dem nicht immer einfachen Nachweis der Kerne in den Mucin- und Leuchtdrüsen, sowie der Nervenzellen und ihrer Kerne lieferte Eisenhämatoxylin nach HEIDENHAIN gute und sichere Resultate. Besonders schöne Bilder ergaben sich dann, wenn beim endgültigen Heraufführen die Schnitte im 70%igen Alkohol, dem einige Tropfen konz. Ammoniaks beigesetzt waren, nachgebläut wurden. Auf diese Weise ist es mir gelungen, Ganglienzellen unter den Leuchtorganen und die Struktur der Secretkörner einwandfrei nachzuweisen.

Die Leuchtorgane.

1. Lage, Gestalt, Aussehen.

An den in toto gefärbten Tieren konnte ich fünf Leuchtorgane feststellen, die sich wie folgt verteilen:

- 1) Zwei Streifen im Branchialsipho auf dem Septum.
- 2) Zwei annähernd dreieckige Flecke auf den Retraktoren, da, wo der Sipho in den Mantel übergeht.
- 3) Ein parabolisch geschwungenes Band, das von hinten her das Fußloch umgreift und die inneren Mantellippen deckt.

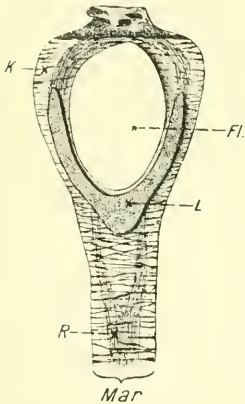
Da Gestalt und Lage der Siphonal- und Mantelorgane von RAWITZ schon eingehend beschrieben sind, ich aber seinen Angaben nichts wesentlich Neues hinzufügen kann, so gebe ich seine Darstellung wörtlich wieder:

»Vom Ursprung des ventralen Siphos bis zur Papillarregion, i. e. derjenigen Partie, von welcher die Pigmentierung der Innenfläche des Siphos anfängt, trifft man zu beiden Seiten der Kiemen auf dem Septum aufliegend zwei Streifen, die als ganz schmale Striche beginnend, allmählich eine Breite von mehreren Millimetern erlangen, sich an ihrem distalen Ende wieder verjüngen, um an der Pigmentgrenze als ganz feine, schwer wahrnehmbare Linien zu verschwinden. Sie haben am lebenden (das gleiche gilt auch vom konservierten) Tiere ein milchweißes

Aussehen und prominieren über die Oberfläche nicht unbedeutend. Im dorsalen Siphon fehlen diese Streifen vollkommen. Die seitlichen Flecke haben nicht immer dreieckige Gestalt, wie PANCERI angibt, manchmal sind sie viereckig, manchmal ganz unregelmäßig gestaltet. «

Bei zwei Tieren beobachtete ich sogar, daß noch jeder Mantelfleck durch eine breite, bis auf den Retraktormuskel einschneidende Furche in zwei verschieden große Teile zerlegt wurde.

Nicht wenig überrascht das Lippenorgan durch seine Lage, die vollständig abweicht von den Zeichnungen früherer Autoren. Da, wo es PANCERI und RAWITZ gesehen haben wollen, liegt es sicher nicht; ebensowenig kann von einem Organpaar (RAWITZ, S. 154, 160, 181) zu beiden Seiten des Fußes die Rede sein, das »an der Mundgegend beginnend nach der Schalenmitte verläuft und sich dort in Spitzen auszieht«. Vielmehr erkennt man, daß es sich im Gegensatz zu den übrigen paarigen Organen um ein unpaares von hufeisenförmiger Gestalt handelt, das im ventralen Teile des Mantels gelegen ist und dessen Schenkel, das Fußloch von hinten her umgreifend, oralwärts in zwei Spitzen auslaufen. Wie die übrigen, erhebt sich das an seiner konvexen Seite wulstförmig verbreiterte Leuchtorgan über die Mantelfläche und grenzt sich dadurch scharf gegen seine Umgebung ab.



Textfig. 1.

Mantelränder mit Lippenleuchtorgan. *Fl*, Fußloch; *L*, Leuchtorgan; *Mar*, verwachsene Mantelränder; *R*, Retraktormuskeln; *K*, Konstriktormuskeln (querlaufend).

Die Oberfläche aller Leuchtorgane ist bedeckt mit einem noch später zu behandelnden Wimperepithel und wird zuweilen von mehr oder minder tiefen Furchen durchzogen. Auf den Mantelorganen ziehen sie parallellaufend vom inneren zum äußeren Rande und zerlegen den ganzen Drüsenkomplex in bandförmige Streifen. Gefurcht sind auch die Leuchtorgane im Siphon und zwar senkrecht zu ihrer Längsausdehnung. Die Zahl der Riefen ist größer, wenn das Tier sich im kontrahierten Zustande befindet, während die Oberfläche der Leuchtorgane glatt erscheint, wenn es ausgestreckt ist.

Verhältnismäßig selten lassen sich Furchen auf dem Lippenorgan nachweisen, was mit dem geringen Kontraktionsvermögen dieser durch die Schalen so gut geschützten Mantelteile zusammenhängt. (Die Falten im Lippenorgan unsres Übersichtsbildes rühren einestils von

der unnatürlichen Lage her, in die diese Partien durch das Ausbreiten und Aufstecken gebracht sind, andernteils sind viele der Runzeln ein Produkt der Konservierung, d. h. Schrumpftungserscheinungen.)

Da PANCERI und RAWITZ bei ihren Untersuchungen über das Lippenorgan übereinstimmende Resultate erzielten, die sich aber mit meinen Befunden nicht decken, so muß ich noch kurz auf die Zeichnungen und Angaben beider eingehen.

Die falsche Vorstellung von dem Lippenorgan bei PANCERI, die unzweideutig aus den Zeichnungen, weniger aus der unklaren Beschreibung (sie beschränkt sich auf den Satz: »Il bordo superiore del mantello fino alla metà di ciascuna delle valve«) hervorgeht, ist meiner Ansicht nach auf zwei Fehler zurückzuführen.

Bei seinen Versuchen hat er, um die Tiere nicht unnötig zu reizen und dadurch ungewünschte Secretionen zu veranlassen, die Schalen nicht entfernt. Wollte er möglichst schnell das Tier geöffnet vor sich haben, um ungestört den Entleerungsprozeß der Organe verfolgen zu können, so mußte er die Mantelmembran als Schnittbahn benutzen und dabei trennte er das Lippenleuchtorgan in zwei Teile. Da er anderseits seine Versuche in der Dunkelkammer anstellte, mag ihm die eigenartige Gestalt der inneren Lippen entgangen sein, deren freie Ränder, nach dem Innern des Tieres aufgebogen, eine flache Rinne bilden, die um das ganze Fußloch herumläuft. Reizte PANCERI das Versuchstier, so trat aus dem Lippenorgane das leuchtende Secret heraus und ergoß sich nach allen Seiten über den Mantel, wobei es natürlich auch diese dachrinnenähnliche Aufbiegung der Lippen erfüllte. Während sich das Secret vom glatten Mantel mit Wasser leicht abspülen ließ; blieb es in der Vertiefung, gegen äußere Angriffe gut geschützt, liegen und verleitete PANCERI zu der Annahme, an diesen Stellen seien ebenfalls Leuchtdrüsen ausgebildet.

Daß die fraglichen Stellen völlig frei sind von den großen, charakteristischen Leuchtdrüsen, bewiesen mir Schnitte, die ich zur Kontrolle durch jene Lippenregionen legte.

RAWITZ, der die Versuche PANCERIS nachprüfte, kam zu folgendem Ergebnis: »Bezüglich der Organe, welche am vorderen Mantelrande sich finden, ist zu bemerken, daß dieselben breit beginnen, sie folgen dann der Biegung des Mantels und laufen gegen die Mitte der Schale spitz aus. Alle drei Organpaare . . .« Dabei verweist er auf Fig. 54, Taf. VI (Jenaische Zeitschr. f. Nat. Bd. 27), auf der eine der oben erwähnten fehlerhaften Zeichnungen PANCERIS reproduziert ist. Klar und deutlich ist darin an der betreffenden Stelle ein mit *a* bezeich-

netes »unpaares« Leuchtorgan eingetragen. Im Text dagegen spricht er immer von einem Organpaar. Wo der Fehler hier liegt, will ich nicht untersuchen; jedenfalls aber muß auch ich seine Angaben über dieses Leuchtorgan als unzutreffend zurückweisen.

2. Das Leuchtorgan im engeren Sinne.

Der Leuchtkörper¹.

Seine Form wechselt bei den einzelnen Organen. So stellen sich die siphonalen Streifen im Querschnitt als zwei unregelmäßig gewölbte Kalotten auf dem Septum dar, die ihre konvexe Seite dem Bran-



Textfig. 2.

Schnitt durch ein etwas entleertes Siphon-Leuchtorgan. Das Bindegewebe zwischen den Drüsen ist nicht gezeichnet. *S*, Schleimdrüsen; *L*, Leuchtdrüsen; *bl*, Blutgefäß; *n*, Nerv; *se*, Septum.

chialsiphon zukehren, während sie mit ebener Basis auf den Konstriktorbündeln aufsitzen. Die übrigen Organe, die Mantelflecken und das Lippenorgan dagegen haben eine ebene Oberfläche. (Diese Angaben beziehen sich auf Objekte, die sich nicht kontrahiert haben).

Die im Vergleich zu andern Mollusken, z. B. den Cephalopoden, sehr primitiven Leuchtorgane zeigen in allen Fällen eine übereinstimmende Bauart. Mikroskopisch betrachtet erkennen wir eine große Menge Drüsen, deren Ausführgänge der Außenfläche zustreben und senkrecht

¹ Unter dem Leuchtkörper verstehe ich den ganzen Raum, soweit er von den Schleim- und Leuchtdrüsen eingenommen wird.

zu dieser stehen, mit Ausnahme der in den äußersten Randpartien gelegenen. An den Rändern der Organe sind die Drüsen nur klein; sie nehmen aber gegen die Mitte hin an Größe beträchtlich zu. Nach ihrem verschiedenen Verhalten gegen Farbstoffe — die einen haben eine große Affinität zu den Schleimfarbstoffen Thionin und Mucikarmin, die anderen zu Eisenhämatoxylin — müssen wir sie in zwei Gruppen scheiden: Schleim- und Leuchtdrüsen.

Beide sind einzellige Gebilde; mehrzellige habe ich nie wahrgenommen. Jede Drüse hat ihren besondern Ausführgang, durch den sie ihr



Textfig. 3.

Schnitt durch das Lippenorgan und den freien aufgebogenen Lippenrand (*Li*). Das Bindegewebe ist nicht gezeichnet. *S*, Schleimdrüse; *L*, Leuchtdrüse, *n'*, Hauptnerv; *n*, Nebenäste; *a*, Arterien; *mu.* Konstriktormuskeln.

Secret in den Branchialsipho entleert. An Größe übertreffen die Leucht- drüsen die Schleinzellen mitunter um das zwei- bis dreifache. Beide Drüsenarten liegen niemals wirr durcheinander, sondern jede ist auf eine bestimmte Region beschränkt, die ihre Lage nicht verändert, was deutlich aus den verschiedenen Abbildungen hervorgeht.

Auf diese Weise ergibt sich eine einfache Dreiteilung in allen Leucht- organen, insofern als wir eine Epithelschicht, die Region der Mucin- drüsen und unter ihr die große Masse der Leuchtdrüsen zu unter- scheiden vermögen. Die Lücken zwischen den Leuchtdrüsen und der

oberen Konstriktorschicht erfüllt lockeres Bindegewebe, das auch die Drüsen umscheidet (Taf. IX, Fig. 1).

Die relativen Größenverhältnisse dieser drei Schichten sind in den einzelnen Organen Schwankungen unterworfen. Aus diesem Grunde läßt sich auch meiner Ansicht nach die Allgemeingültigkeit der von RAWITZ aufgestellten Proportion (1:4:6) nicht aufrecht erhalten.

Ich wende mich nunmehr dem feineren Baue jeder einzelnen Region zu.

a) Epithel. Nach außen sind die Drüsenpolster durch eine Schicht von schmalen Cylinderzellen mit kleinen rundlichen Kernen abgeschlossen, zwischen denen sich die Ausführgänge der darunter liegenden Drüsen hindurchdrängen. Auf ihrem freien, sich deutlich abhebenden Rande tragen sie einen Besatz von weichen Härchen, die von ganz bedeutender Länge sind, oft zweimal so groß, als wir sie auf den Wimperzellen im Mantel zu finden gewohnt sind. Jede dieser Cilien inseriert an einem Basalkorn, das dicht unter der Cuticula gelegen ist; von ihm gehen fibrillenartige Plasmastränge aus, die die ganze Zelle durchsetzen, so daß diese in ihrer Längsrichtung gestreift erscheint.

Die Bedeutung dieser kräftigen Wimperzellen liegt jedenfalls in der Erzeugung starker Wasserströmungen im Mantelraume, die die erste Bedingung für eine weitere Ausbreitung der Leuchtmaterie im umgebenden Medium sind.

b) Schleimdrüsen-schicht. Dieser Abschnitt setzt sich aus einzelligen Drüsen von recht stattlichem Durchmesser zusammen, deren Inhalt, wie aus der intensiven Färbbarkeit mit Thionin und Mucikarmin hervorgeht, schleimiger Natur ist. Bei Tieren, die man durch anhaltenden Reiz zur völligen Entleerung ihrer Organe gezwungen hat, sind sie ganz zusammengefallen und enthalten außer dem Kerne nur noch geringe Schleimreste. Jede Drüse (Taf. IX, Fig. 7) hat ihren besondern kurzen Ausführungsgang, der sich, wie stark überfärbte Hämalaunpräparate lehren, zwischen den Epithelzellen kelchförmig erweitert. Der Zellinhalt ist eine zarte Masse mit wabig-blasiger Struktur, die sich gegen den Drüsenhals verliert und besonders schön in Eisenhämatoxylinpräparaten zur Geltung kommt. Das Secret ist zumeist aus der Mündung etwas herausgedrängt und sitzt auf dieser wie ein Pfropfen auf einer Flasche. Der Zellkern, dessen Größe zwischen 4,5 und 5 μ schwankt, liegt basal, nicht selten in eine kleine Aussackung hineingedrückt. Ihn färberisch gut hervorzuheben, ist nicht immer leicht. In dunkelgefärbten Zellen ist er vielfach gar nicht zu erkennen, da er völlig von den Mucinmassen verdeckt wird, ein Umstand, der RAWITZ

veranlaßte, die nach seiner Ansicht kernlosen Schleimmassen als das Produkt der Leuchtdrüsen anzusehen.

Die Mucindrüsen sind in allen Organen bis auf die Randpartien, in denen sie etwas spärlicher vorkommen, regelmäßig verteilt. Sie liegen dichtgedrängt nebeneinander — nicht wie auf der äußern Fläche des Siphos zu Gruppen von acht bis zehn vereinigt — und durchziehen auf gefärbten Schnitten die Leuchtorgane subepithelial wie ein blaues Band (Textfig. 1 u. 2 S).

Was ihre Entstehung anlangt, so sind sie herzuleiten von den im ganzen inneren Mantel zerstreut liegenden mukösen Becherzellen.

c) Leuchtdrüsen-schicht. Man studiert sie am besten an Schnitten durch ein stark entleertes Leuchtorgan, da dort die Drüsen, weil weniger mit Secret erfüllt, einander nicht verdecken und deshalb sich weit besser für die Beobachtungen eignen.

Wir haben es auch hier mit einzelligen, birnenförmigen Drüsen zu tun, deren Ausführgänge sehr lang sind (Taf. IX, Fig. 1 *Ld*). Jede enthält nur einen Kern von kurzelliptischer Gestalt, den man im untern Teile der Zelle in verschiedener Lage antreffen kann. Da er groß ist — im Durchschnitt $4,7 \mu$ — und einen deutlich hervortretenden Nucleolus in sich schließt, so unterscheidet er sich sofort von den umliegenden Bindegewebskernen, die bedeutend kleiner und langelliptisch sind. In prallgefüllten Leuchtorganen haben diese Zellen infolge rein mechanischer Zusammendrängung oft polyedrische Form angenommen; dies beobachtet man durchgängig bei solchen, deren Secret noch nicht die völlige Reife erlangt hat (Taf. IX, Fig. 2).

Die eben charakterisierten Drüsen liefern die leuchtende Materie und sind zu gewissen Zeiten völlig erfüllt von feinen Körnchen, die im ungefärbten Präparat durchsichtig erscheinen und stark lichtbrechend sind. In ihrer Anordnung habe ich eine Gesetzmäßigkeit nicht feststellen können.

Mit ein paar Worten möchte ich den Prozeß der Secretbildung und die mit ihm Hand in Hand gehenden, auffallenden Veränderungen in den Leuchtzellen behandeln, die bisher noch niemand beachtet hat. Drei aufeinanderfolgende Stadien lassen sich dabei unterscheiden.

Das erste wird repräsentiert durch eine Zelle, die vor einiger Zeit entleert wurde und nun im Begriff ist, ihr Secret zu regenerieren (Taf. IX, Fig. 5a). Ihren alten Größenumfang hat sie noch nicht wieder erreicht. Das intensiv, aber gleichmäßig gefärbte Zellplasma, von dem sich der große Kern scharf abhebt, erscheint auf den ersten Blick homogen. Untersucht man es genauer, so kann man darin die ersten

Spuren eines sich bildenden feinen Maschenwerkes entdecken. Da die Wandungen des Ausführungsganges, der meist nur gegen sein oberes Ende hin noch einige zurückgebliebene Granula enthält, an den secretleeren Stellen durch den Druck der umliegenden Zellen eng aufeinandergepreßt werden, so ist der Drüsenhals schwer zu finden. Mit zunehmendem Alter werden die Wandungen des Maschenwerkes dicker, färben sich viel dunkler als das von ihnen eingeschlossene Plasma und treten deshalb deutlicher hervor. Die Zelle ist jetzt in eine große Menge scharf abgegrenzter, polygonaler Bezirke eingeteilt (Taf. IX, Fig. 5 b).

Damit sind wir am wichtigsten und interessantesten Punkte in der Entwicklung des Leuchtsecretes angelangt. Bekannt sind uns seine zwei Erscheinungsformen: nämlich der homogene Zustand, wie wir ihn in den regenerierenden Zellen finden (Taf. IX, Fig. 5 a u. b), und die Granula, das ausgereifte Secret, in den sezernierenden Zellen (Taf. IX, Fig. 5 d). Es drängt sich die Frage auf: Wie gestaltet sich der Übergang aus der einen Form in die andre und welche sichtbaren Veränderungen sind dabei an der Zelle zu konstatieren?

Erst nach längerem Suchen auf einer großen Menge von Schnitten gelang es mir, einige Zellen herauszufinden, die günstig getroffen waren und darum sichere Aufschlüsse über diesen Punkt liefern konnten.

Der homogene Inhalt einiger dieser kleinen, polyedrischen Bezirke hatte sich in rundlich ovale Secretkörnchen umgewandelt. Da sie nur noch etwa zwei Drittel des früheren Raumes einnahmen, so mußte es unter Volumenverminderung, die eine entsprechende Zunahme der Dichte zur Folge hatte, vor sich gegangen sein (Ausscheidung von Konkretionen in jedem Granulum siehe später). Dieser Koeffizient läßt sich ziemlich genau angeben, da die abgrenzenden Maschenwandungen noch eine kurze Zeit nach der Verwandlung bestehen bleiben. Bemerkenswert ist, daß der Inhalt jeder Masche nur ein Granulum liefert, nie mehr (Taf. IX, Fig. 5 c).

Der Übergang aus dem plasmatischen Zustande in den körnigen ist erst eine Folge von durchgreifenden chemischen Umwandlungen innerhalb der Drüsenmasse, was einerseits aus der veränderten Gestalt des Plasmas, anderseits aus der neuauftretenden Affinität zu gewissen Farbstoffen hervorgeht. So nehmen die Granula z. B. Eisenhämatoxylin sehr stark auf, während es niemals gelingt, den plasmatischen Inhalt der Maschen damit zu färben.

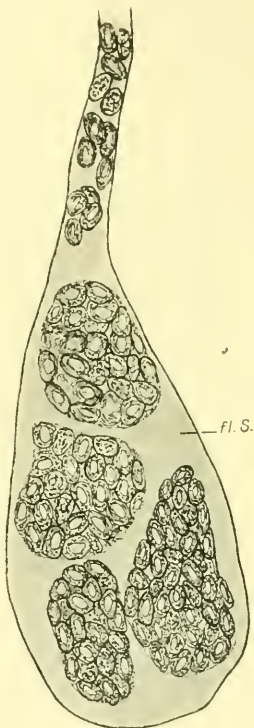
Es ist wahrscheinlich, daß die Ursache für den Beginn der Secretumwandlung in vorangegangenen chemischen Prozessen im Kern zu

suchen ist; denn wiederholt konnte ich beobachten, daß Maschen um den Kern herum Granula enthielten, während jenseits dieser Zone noch keine Umwandlungen in der Zelle stattgefunden hatten. Am Kern selbst habe ich nie nachweisbare Veränderungen in bezug auf Größe, Gestalt oder Chromatingehalt feststellen können.

Da Drüsen mit derartigen Umwandlungsstadien nicht sehr häufig sind, kann man daraus schließen, daß der Übergang aus der einen Secretform in die andre nur kurze Zeit in Anspruch nimmt.

Damit ist die Drüse im letzten Stadium angelangt. Ihr gesamter Inhalt ist in feine Körnchen umgewandelt, die enggedrängt Hohlraum und Ausführungsgang erfüllen, während vom Maschenwerk keine Spur mehr zu sehen ist. Wahrscheinlich wird es wieder in flüssige Form umgewandelt und erfüllt die Lücken zwischen den Sekretkörnern, um die Reibung der Granula untereinander wie auch an den Wandungen der engen Hälse herabzumindern. Das flüssige Secret läßt sich deutlich in solchen Drüsen erkennen, deren Granula sich zu mehreren großen Klumpen zusammengeballt haben (Textfig. 4).

Es bleibt mir noch übrig, auf die Struktur der Leuchtmaterie, d. h. der Granula einzugehen. Besser als alle weitläufige Beschreibung gibt ein Blick auf Taf. IX, Fig. 6 Aufschluß. Ein solches Granulum stellt sich als ein gewölbtes, linsenförmiges Körperchen von etwa $2,8 \mu$ Durchmesser dar, das in der Regel eine strenge Scheidung in eine äußere Hüllschicht und eine zentrale Masse zeigt. Diese letztere, die sich selbst bei langem Verweilen in Eisenhämatoxylin nur



Textfig. 4.

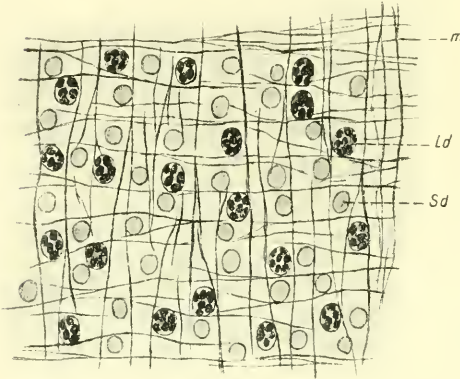
Leuchtdrüse mit zusammengeballtem körnigen Secret. fl. S., flüssiges Secret. Komp.-Oe. 12, Apochr. 2 mm.

äußerst schwach färbt, ist elliptisch und durchaus homogen. In Sekretkörnern, die eben erst umgewandelt sind, ist der Zentralkörper noch nicht vorhanden; wohl aber lassen sich in der dunklen Secretmasse Vacuolen nachweisen, deren Inhalt ebenfalls auf Eisenhämatoxylin nur schwach reagiert. Diese wandern allmählich nach der Mitte, vereinigen sich und bilden die zentrale Masse. Um diese herum

liegt der dicke, leicht färbbare Mantel, der stets eine beschränkte Menge in Gestalt und Größe variierender Einschlüsse birgt. Mit Eisenhämatoxylin färben sich diese regellos eingestreuten Konkretionen blauschwarz. Bei Secretkörnern, die diese Scheidung in zwei Zonen nicht aufweisen, was ich auch beobachtet habe, liegen die Einschlüsse entweder in der ganzen Masse zerstreut oder sind in der Mitte zu einem einzigen Klumpen zusammengeballt.

Durch die Ausscheidung dieser Konkretionen im Secretkorn würde die beobachtete Volumenverringernng eine Erklärung finden.

An lebenden Tiere besitzen die Secretkörnerchen nach RAWITZ einen ungemein hohen Grad der Viscosität, sind farblos und haben einen matten Glanz.



Textfig. 5.

Aufsicht auf die Oberfläche eines Leuchtorgans. *Ld*, Mündungen der Leuchtdrüsen; *Sd*, Mündungen der Schleimdrüsen; *m*, subepitheliale Muskellage.

Direkte Schlüsse über die chemische Natur der Stoffe, auf deren Umsetzungen die Chemolumineszenz beruht, lassen sich aus meinen Befunden nicht ziehen. Darum wäre es wünschenswert, wenn sich einmal exakte Chemiker intensiver mit diesem Photogen beschäftigen würden; denn *Pholas dact.* mit seiner starken Secretentwicklung liefert

sehr günstiges Material, um unter Ausschluß aller vitalen Einflüsse die rein chemischen Eigenschaften zu studieren. Vielleicht gelingt es auch, die chemisch-physikalischen Bedingungen für die Umwandlung der leuchtfähigen Substanz in leuchtende klarzulegen, d. h. die Frage zu lösen, ob der Sauerstoff für die Lumineszenz eine *conditio sine qua non* ist, wie es die Oxydationshypothese verlangt, oder ob auch andre als Oxydationsvorgänge ein Leuchten des Photogenes hervorrufen können.

Bisher habe ich stets die mit körniger Materie erfüllten Gebilde als Leuchtdrüsen angesehen, habe aber noch nicht die Gründe angeführt, die mich zu dieser Annahme zwingen.

Die Schleimdrüsen sind bekanntermaßen nicht nur auf die Leuchtorgane beschränkt, sondern über den ganzen Mantel und die Außen-

fläche des Siphos zerstreut. Darnach müssen die Erscheinungen der Lumineszenz an die Anwesenheit und Tätigkeit der Drüsen geknüpft sein, die den dritten Abschnitt des Leuchtkörpers einnehmen. Dies wird bestätigt durch die Tatsache, daß die Drüsen mit dem körnigen Secret stets nur an den Stellen vorkommen, wo bei *Pholas dact.* nach den Angaben der Beobachter ein Leuchten auftritt, und zwar dort in erstaunlich reicher Zahl.

3. Blutgefäße.

Die reiche Versorgung mit Nährstoffen spielt bei Drüsen, die besonders stark in Anspruch genommen werden, immer eine bedeutende Rolle. Darum überrascht es auch nicht, wenn wir neben oder unter den Leuchtorganen auf starke Blutgefäße stoßen.

Die beiden zuführenden Arterien im Lippenorgan gehören in das Bereich der *Aorta anterior*, die vom Herzen kommend im Bogen über den Magen hinwegsetzt, um kurz darauf nach abwärts in den Eingeweidesack scharf umzubiegen. An dieser Krümmung zweigt sich ein starker Ast ab, der ein Stück nach vorn läuft und sich dann in eine rechte und linke vordere Mantelarterie gabelt. Jedes dieser beiden Gefäße zieht parallel dem Mantelnerven unter einem Schenkel des Leuchtorganes entlang und gibt auf diesem Wege eine Menge von Seitenästen ab.

Die Blutbahnen, die unter die Mantelflecke und die Siphonalstreifen treten, gehören zum System der *Aorta posterior*. Diese läuft am Enddarm entlang über den hinteren Schließmuskel hinweg, an dessen Ende sie sich in die beiden Siphonalarterien gabelt, die parallel den Septalnerven den Siphos in seiner ganzen Länge durchziehen, und dabei neben vielen andern in kurzen Abständen schwächere Gefäße nach den Leuchtorganen entsenden.

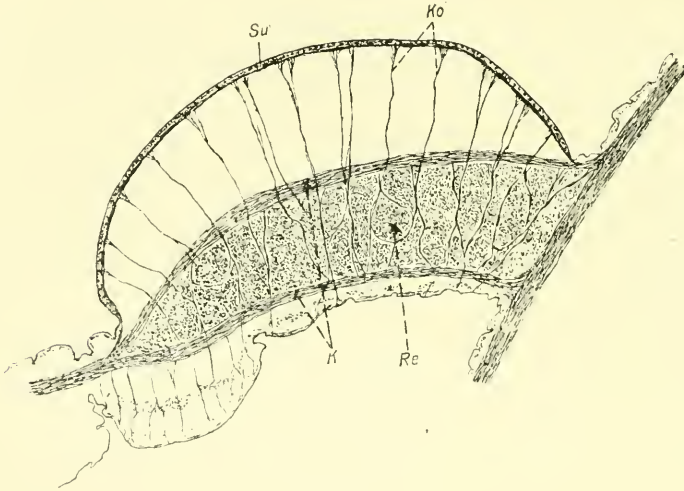
Die Blutzufuhr zu jedem Mantelfleck versorgt eine Arterie, die in der Nähe des Siphonalganglions jederseits rechtwinklig von der Siphonarterie abzweigt.

Verfolgen wir die kleineren Blutgefäße in einem der Leuchtorgane, so sehen wir, daß sie sich schon nach kurzem Verlauf in ein Lacunensystem ergießen, das sich unter dem Drüsenpolster ausbreitet. Das arterielle Blut kann auf diese Weise direkt an die Drüsenzellen herantreten und seinen Sauerstoff abgeben. Venös geworden, sammelt es sich dann in andern wandungslosen Räumen des Gewebes und fließt in Kanälen einem venösen Längssinus zu, der unter dem Pericard gelegen ist. Von da gelangt es teils in die Niere und zu den Kiemen, teils

direkt in die Kiemen. Die Venen selbst kann man als in die Länge gezogene Lacunen betrachten.

4. Muskulatur.

Betrachtet man den Querschnitt eines Leuchtorganes aus dem Siphon, so findet man eine Anordnung der Muskelfasern nach den drei Dimensionen des Raumes. Die Hauptmasse der Muskulatur wird von



Textfig. 6.

Schema für die Anordnung der Muskeln in den Leuchtorganen (speziell Siphonalstreifen). *Re*, Retractorbündel; *K*, Konstriktormuskeln; *Ko*, Kompressormuskeln; *Su*, subepitheliale Muskelschicht.

mächtigen, oval gestalteten Bündeln des Retraktors gebildet, der unter dem Drüsenpolster entlang läuft. Geschieden werden sie von einander durch schmale Septen, die aus den Muskelfasern des Kompressors bestehen und nach der Oberfläche des Leuchtorganes laufen, wo sie sich fächerförmig auflösen. Die Retraktorbündel werden von schwächeren, querlaufenden Muskelzügen des inneren Siphonalkonstriktors allseitig umgeben. Auf die obere Konstriktorschicht folgt eine breite Zone, die von den Leucht- und Schleimdrüsen eingenommen wird. Darin stoßen wir nur auf die schon erwähnten, vertikalen Fasern des Kompressors. Erst dicht unter dem Epithel können wir noch einige spärlich entwickelte Muskeln nachweisen, die sich aus Konstriktor und Retraktorfasern zusammensetzen, wobei die Quermuskeln zu oberst laufen.

Da ein entsprechend gelegter Schnitt durch ein Mantelorgan in

bezug auf Anordnung und Stärke der einzelnen Muskelschichten das gleiche Bild gibt, erübrigt es sich, weiter darauf einzugehen.

Derart stark entwickelte Muskeln fehlen unter dem Lippenorgan völlig; dort lassen sich nur einige kleinere nachweisen, die dem Retraktor des Siphos entstammen. Sie laufen auf der beide Mantelhälften verbindenden Quermembran nach vorn, teilen sich am hinteren Ende des Fußloches und ziehen unter den Schenkeln des Leuchtorganes hin, um sich in der Mundgegend wieder zu vereinigen. Dazu kommen noch Muskelfasern des äußeren Siphonalkonstriktors, die die inneren Lippen und die Mantelmembran quer durchsetzen. Die einzelnen Fasern liegen nicht eng nebeneinander, sondern sind mehr gelockert, da die Bindesubstanz zwischen ihnen ziemlich reichlich entwickelt ist. Muskelbündel, die das Drüsenpolster quer durchziehen, treten nur ganz vereinzelt auf.

Die Frage nach einem direkten Zusammenhange von Epithelzellen und Muskelfaser wurde schon von verschiedenen Forschern aufgeworfen. DUBOIS will ihn gesehen haben, doch wird die Richtigkeit der Angaben von RAWITZ angezweifelt. Meine Resultate entscheiden zugunsten von DUBOIS, insofern als ich einen direkten Zusammenhang zwischen beiden erkannte, der auch gar nicht schwer nachzuweisen ist, wenn man geeignete Stellen sucht und die Präparate speziell für derartige Untersuchungen färbt. Günstig sind z. B. die beiden Enden jedes Siphonalstreifens, da dort die Leucht- und Schleimdrüsen überhaupt noch völlig fehlen oder nur erst vereinzelt auftreten. Auf den Schnitten durch diese Regionen sieht man die radiär gestellten Kompressormuskeln, wie ich schon früher angab, gegen die Oberfläche sich in mehrere Fasern fächerförmig auflösen. Verfolgt man eine dieser Fasern weiter, so zerfällt sie kurz vor dem Epithel in eine Menge zarter Fibrillen, die besenartig auseinanderlaufen und an die unteren Enden der Epithelzellen herantreten, mit deren Zellmembran sie in engstem Kontakt stehen. Wir hätten also hier einen weiteren Fall der sekundären Verbindung von Epithelzellen mit Derivaten des mittleren Keimblattes, wie sie in unsrer Zeit von SCHUBERG, HEIDENHAIN u. a. nachgewiesen sind.

Solche Verbindungen bestehen auch zwischen den Leuchtdrüsen und den Kompressormuskeln, insofern die letzteren an die Zellen herantreten und den untersten Teil umfassen.

Im Anschluß hieran möchte ich noch die Frage erörtern, wie diese verschiedenen Muskelgruppen im Leuchtorgan bei einer Kontraktion auf die Drüsen wirken.

Durch die Retraktorbündel werden die Drüsenpolster in ihrer

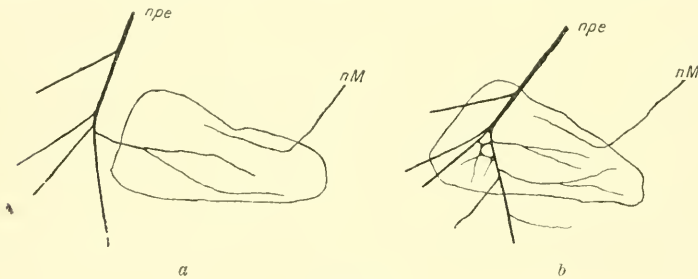
Längsausdehnung stark verkürzt, während die Konstriktormuskeln den Querdurchmesser zu verringern und die Kompressorfasern das Leuchtorgan von oben nach unten zusammenzuziehen suchen. So wird auf die Drüsen ein allseitiger Druck ausgeübt, dem das Secret dadurch auszuweichen sucht, daß es sich in die leeren Ausführgänge der Drüsen hineinschiebt, sie erfüllt und zuletzt aus den Mündungen an der Oberfläche des Leuchtorgans heraustritt. Es findet also ein rein mechanisches Auspressen der in den Drüsen enthaltenen Secretmassen statt.

Bei völliger Kontraktion der Muskeln kann z. B. ein Siphonalstreifen, wie ich an mehreren Exemplaren gemessen habe, fast auf die Hälfte seiner früheren Länge zusammengeschoben werden.

5. Nerven.

Alle Leuchtorgane werden reichlich von Nerven versorgt, die den verschiedenen Hauptgruppen entstammen. Ich beginne mit der Schilderung der Innervation der Siphonalstreifen, wobei ich mich, wie auch später bei den Mantelorganen, nur auf die eine Seite des Tieres beschränken werde.

Als Wurzel aller nervösen Elemente, die sich in und unter den Drüsenpolstern nachweisen lassen, ist der Septalnerv anzusehen, der,



Textfig. 7.

Schema für die Innervierung der Mantelflecken. *a*, Leuchtorgan, liegt neben der Nerverteilung; *b*, Leuchtorgan, liegt über der Teilungsstelle. *nM*, Nerv vom inneren Mantelbogen; *npe*, äußerer Mantelbogen.

zwischen den Retraktormuskeln laufend, das Leuchtorgan in seiner ganzen Länge begleitet. Er gibt, sobald er darunter tritt, einen starken Nerv ab, der aufwärts steigt, umbiegt und unter den Leuchtdrüsen sich verschiedentlich gabelt. Seine Verzweigungen durchziehen das Leuchtorgan und lösen sich in ihm fibrillär auf. Ab und zu treten auch noch feine Nervenfasern an das Drüsen Gewebe heran, die direkt vom Septalnerv kommen.

Die Innervierung der Mantelorgane geschieht in der Hauptsache durch den äußeren Mantelbogen, wobei zwei Fälle zu unterscheiden sind (Textfig. 7 *a* u. *b*).

Nicht immer haben diese leuchtenden Flecke zur Gabelungsstelle des dritten und vierten Siphonerven die gleiche Lage, insofern sie bald seitlich von ihr liegen (*a*), bald sie völlig verdecken (*b*). Die Art der Innervierung dieser Mantelpartien hängt von der jeweiligen Lage ab.

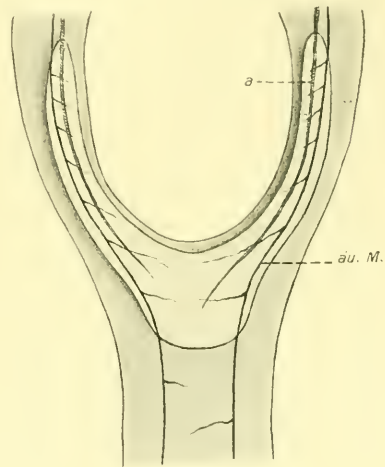
Entspricht nämlich die Lage des Leuchtorganes der Abbildung *a*, so führt nur ein einziger Nerv unter das Drüsenpolster, der sich vom äußeren Mantelbogen abzweigt und von PANCERI in seiner Nervenzeichnung bereits vermerkt wurde.

Liegt dagegen das Leuchtorgan über der Gabelung ausgebreitet, so beteiligen sich an der Innervierung neben dem äußeren Mantelbogen auch noch Fasern des vierten Branchialsiphonerven. Zwischen den beiden treten Anastomosen auf, von denen feine Fasern zwischen die Drüsen abgehen.

Schließlich kommt noch für das Mantelorgan ein Nerv in Betracht, der vom inneren Mantelbogen herüberkommt und in der Hauptsache die eine Randpartie innerviert.

Zu jeder Spitze des Lippenorganes zieht ein starker Nerv, den man schon mit bloßem Auge durch die zarte Haut hindurchschimmern sieht, und verstreicht in dem Bindegewebe, zuweilen auch sogar zwischen den Leuchtdrüsen, parallel dem äußeren Rande. Am konvexen Ende des Leuchtorganes nähern sich die beiden Nerven und ziehen in den verwachsenen Lippen aboralwärts, indem sie in Abständen Äste nach dem Innern abgeben. Ob in dem hintern Teile des Leuchtorganes die von dem einen (Textfig. 8) Nerv nach innen abgegebenen Fasern mit den von der andern Seite kommenden in Konnex stehen und Verbindungsbrücken zwischen den Hauptstämmen schaffen, habe ich nicht mit Sicherheit feststellen können, halte es aber für sehr wahrscheinlich.

Genauere Angaben über den feineren Bau der Nerven unter den



Textfig. 8.

Darstellung des Verlaufes der Nerven und Blutgefäße im Lippenorgan. *äu. M.*, äußerer Mantelbogen; *a*, Arterie.

Leuchtorganen und über das Auftreten von Ganglienzellen in den Geweben der Leuchtorgane sind bisher noch nicht gemacht worden. Deshalb möchte ich hier noch einige interessante Befunde kurz erläutern, die mir durch genaue Orientierung der Objekte und durch gute Längsschnitte der stärkeren Nerven, die sich am Grunde der Leuchtorgane hinziehen, ermöglicht wurden. Auf derartigen Schnitten (Taf. IX, Fig. 3) bemerkt man einen blassen, centralen, auf den ersten Blick homogen erscheinenden Streifen, in dem sich erst bei Anwendung starker Tauchsyste me eine Anzahl ganz zarter, parallellaufender Fibrillen erkennen lassen, die in unserm Falle durch das Säurefuchsin kaum gefärbt sind. Um diesen in Wirklichkeit cylindrischen Kern legt sich ein dicker, gegen das umgebende Bindegewebe scharf abgegrenzter Mantel, in dem zwischen stärkeren Fibrillen, die sich mit Säurefuchsin viel intensiver färben als die obigen und im allgemeinen ebenfalls parallel laufen, große Ganglienzellen unregelmäßig zerstreut liegen. Außerdem lassen sich in der Mantelschicht eine Menge kleiner Kerne nachweisen.

Solche Bilder gewähren alle Nerven unter den Leuchtorganen. Einige Typen dieser feingranulierten Ganglienzellen, nämlich uni-, bi- und multipolare, habe ich zur Darstellung gebracht (Taf. IX, Fig. 4). Von diesen treten die multipolaren in vorwiegender Zahl auf, während mir nur selten uni- und bipolare zu Gesicht gekommen sind. Ihre Größe ist bedeutend, insofer der mittlere Durchmesser etwa 26μ beträgt. Fast durchgängig sind diese Ganglienzellen einkernig; doch lassen sich auch hin und wieder solche mit einem zweiten Kern (*gs*) nachweisen, der dann in einer kleineren, abgeschnürten Plasmamasse liegt, die mit der Hauptmasse durch eine starke Brücke verbunden ist. Solche Zellen lassen sich verschieden deuten. Entweder handelt es sich um doppelkernige, wie sie bei Mollusken vorkommen und von RAWITZ für einige Lamellibranchier nachgewiesen sind, oder wir haben es mit amitotischen Teilungen zu tun, die für Ganglienzellen charakteristisch sind.

Die Kerne sind groß, färben sich nur ganz wenig und sind deshalb ziemlich durchsichtig. Eine deutlich sichtbare Kernmembran, strukturlos und von sehr zarter Beschaffenheit, umgibt sie. Zumeist noch recht gut erhalten ist das Kerngerüst, in dem sich das Kernkörperchen scharf abhebt.

Die breiten, langen Fortsätze der Ganglienzellen lassen deutlich fibrilläre Struktur erkennen.

Derartige auffällige Ganglienzellen habe ich niemals zwischen den

Leuchtdrüsen und im subepithelialen Teile der Leuchtorgane nachweisen können. Auch erinnere ich mich, nur höchst selten solche isoliert im Bindegewebe unter den Drüsen gefunden zu haben. Dagegen sind sie im Bereiche der Nerven stets nachweisbar.

Leider kann ich auf die Frage, wo und wie die feinsten nervösen Elemente im Leuchtorgane enden, kein abschließendes Urteil abgeben. Denn trotz eifrigen Bemühens ist es mir nicht gelungen, diese färberisch so deutlich hervorzuheben, daß sie sicher zu erkennen gewesen wären. Gerade bei Mollusken macht ja die Unterscheidung von bindegewebigen Elementen und Nervenfasern große Schwierigkeiten. Sicherlich aber werden sie mit den Bindegewebszügen zwischen die einzelnen Drüsen gelangen und mit ihnen in Konnex treten.

RAWITZ kennt überhaupt keine Nerven, die an die Leuchtorgane herantreten; so lehnt er jede Innervierung von seiten der Septalnerven für die beiden Streifen im Siphon ab. Über das Lippenorgan macht er keine Angaben, während er den vom äußeren Mantelbogen zum Mantelorgan führenden Ast nicht gefunden hat, als er die PANCERISCHEN Untersuchungen nachprüfte. Hinfällig durch meine Ausführungen wird auch seine Behauptung, daß »nirgends im ganzen Organe, so wenig wie unter ihm sich Nervenzellen, d. h. Ganglienzellen finden«.

Die Angaben von DUBOIS kann ich nur insofern bestätigen, als ich nachzuweisen vermag, daß Ganglienzellen unter den Leuchtorganen vorhanden sind. Hingegen habe ich sie nicht in andern Teilen des Siphon gefunden, obgleich isolierte, periphere Ganglienzellen bei Mollusken zuweilen beobachtet wurden. Von einem »segment neural, qui est constitué par des cellules ganglionnaires ordinairement ovoïdes, bipolaires ou multipolaires, qui à leur tour envoient des prolongements dans la profondeur du siphon ou vers les segments semblables situés dans les zones superficielles«, wie er es sich für seine »photodermatische Theorie« konstruiert hat, kann nicht die Rede sein.

Eine kurze Zusammenfassung der morphologischen Daten ergibt folgendes:

Pholas dactylus besitzt fünf Leuchtorgane: ein Paar schmale, parallellaufende Streifen auf dem Septum, im Branchialsiphon, zwei unregelmäßige Flecke im Mantel und ein hufeisenförmiges Organ, um den hinteren Teil des Fußloches. Alle liegen auf der inneren Mantelfläche, über die sie sich nicht unbedeutend erheben.

Jedes Leuchtorgan setzt sich zusammen aus einer großen Zahl von Einzeldrüsen, die in lockeres Bindegewebe eingebettet sind und durch enge Ausführungsgänge ihren Inhalt in den Mantelraum entleeren. Nach

der Art des ausgeschiedenen Secretes teilen wir die einzelnen Drüsen in Mucin- und Leuchtdrüsen ein. Für die erstgenannten ist ein homogener Schleim charakteristisch, während der Inhalt der Leuchtdrüsen aus einem flüssigen Secret und einer körnigen Masse besteht. Bei der Bereitung des Secretes werden die Zellen nicht verbraucht, sondern regenerieren während eines der Entleerung folgenden Ruhestadiums ihren Inhalt. Das Leuchtsecret entsteht durch Umwandlung des homogenen Inhaltes grober Maschenräume in Granula.

Während Mantelflecke und Siphonalstreifen durch Gefäße der *Aorta posterior* versorgt werden, zieht unter jedem Schenkel des Lippenorganes eine der beiden vorderen Mantelarterien entlang. Zwischen den Drüsen ist ein reichverzweigtes Lacunensystem ausgebildet, aus dem dann das sauerstoffarme Blut durch Venen gesammelt und weggeführt wird.

Unter den Drüsenpolstern verstreichen starke Längs- und Quermuskeln, während schwächere sie septenartig von oben nach unten durchziehen.

In die Innervierung des Lippenorganes teilen sich die beiden äußeren Mantelbögen, während ein starker Ast des Septalnerven jeden Siphonalstreifen durchzieht. Das Mantelorgan wird außer von dem schwachen Ästchen, das vom inneren Mantelbogen herüberkommt, in der Hauptsache vom äußeren Mantelbogen versorgt, dem sich der vierte Branchialsiphonerv in besonderen Fällen anschließt. Die letzten Verzweigungen der Nerven nachzuweisen, war nicht möglich.

Den morphologischen Erörterungen lasse ich noch einige kurze physiologische Betrachtungen folgen:

Der Mechanismus des Leuchtens ist bei *Pholas dact.* nicht weiter verwickelt. Große Drüsenzellen bilden ein körniges Secret, das durch die Kontraktion von Muskeln, die auf äußere Reize hin erfolgt, aus den Drüsen herausgepreßt wird und aufleuchtet, sobald es mit Wasser in Berührung kommt. Wir haben damit ein typisches Beispiel für extracelluläre Luminiszenz vor uns, wie sie auch bei Copepoden und Ostrakoden vorkommt.

Das Leuchten ist nicht kontinuierlich; denn bei fortgesetzter Reizung tritt bald ein Versagen der Leuchtfähigkeit ein. Erst nach einer Zeit der Ruhe kehrt sie wieder. Daraus folgt, daß die Assimilation der leuchtfähigen Stoffe weit hinter der von Luminiszenz begleiteten Dissimilation zurücksteht.

Gebildet wird die leuchtende Materie stets von lebenden Zellen.

Doch wäre es falsch, daraus zu schließen, daß die Luminiszenz an die Bedingungen des Lebens gebunden ist, d. h. im lebenden Protoplasma vor sich geht. PFLÜGER vertrat lange diese Ansicht. Man ist jetzt im allgemeinen davon abgekommen und neigt mehr der Auffassung GIESBRECHTS zu, der meint, daß bei vielen Tieren mit extracellulärer Luminiszenz »das Leuchten nicht an dem lebenden Protoplasma der Drüsenzellen, sondern an dem von ihm produzierten toten Secret auftritt«. Das gilt auch für die Leuchtmaterie von *Pholas dact.* Eine Bestätigung dafür sind die von PANCERI, DUBOIS und RAWITZ angestellten folgenden Versuche, bei denen alle drei Forscher zu übereinstimmenden Resultaten kamen. — Unter einer Glasglocke ließen sie eine Anzahl geöffneter Tiere stehen. Noch nach Tagen, als schon Fäulnis eingetreten war, konnten sie durch erneute mechanische Reizung das Phänomen des Leuchtens hervorrufen, doch waren die Lichterscheinungen weniger intensiv und nicht mehr so schön wie am frischen Material. Ebenso gelang es ihnen, aus dem lebenden Tier herausgeschnittene Organe, die möglichst schnell getrocknet waren, nach längerer Zeit durch Eintauchen in Süßwasser wieder zum Leuchten zu bringen.

Noch nicht erörtert ist die Verwendung der reichen Schleimmassen, die in den Leuchtorganen gebildet werden.

Unter normalen Bedingungen tritt die leuchtende Materie in Wolken aus den Öffnungen der Siphonen heraus und verteilt sich gleichmäßig im Wasser. Dabei hat man bei schwacher Vergrößerung den Eindruck, als ob um das Tier tausende von kleinen leuchtenden Sternchen schwebten. Bringt man eine Wasserprobe auf einen Objektträger und untersucht sie unter dem Mikroskope, so sieht man einzelne rundliche Gebilde, die in eine homogene, aus dem Secret der Schleimdrüsen bestehende Masse eingebettet sind. Da die einzelnen Granula, sobald sie an die Oberfläche treten, in einen Schleimmantel eingehüllt werden, so wird ein gegenseitiges Verkleben oder Klebenbleiben an den Siphowänden verhindert, was bei der Zähigkeit des Leuchtsecretes unfehlbar eintreten würde. Die Mucinmassen sind also dazu da, die Granula des Leuchtsecretes nach Möglichkeit zu isolieren; auf den Verlauf des eigentlichen Leuchtprozesses, d. h. auf die chemischen Vorgänge, die sich dabei abspielen, haben sie gar keinen Einfluß.

Daß sich Blindheit und Leuchtorgane nicht ausschließen, dafür ist auch *Pholas dact.* ein Beispiel.

Da nur wenige und zumeist aphoristische Angaben über den feineren Bau der Leuchtorgane von älteren Forschern gemacht worden

sind, dürfte es sich empfehlen, auf die einzige genauere histologische Untersuchung, nämlich auf die Arbeit von RAWITZ, einzugehen — dies umso mehr, als ich in wichtigen Punkten zu andern Befunden und Ansichten gelangte.

Jedes Leuchtorgan gliedert er in die drei Abschnitte: Epithel — Umwandlungszone des Leuchtsecretes — Leuchtdrüsen. Diese Einteilung stützt sich auf die verschiedene Färbbarkeit der Partien.

Von den einzelnen Abschnitten entwirft er dann folgende Schilderung: »An den meisten Stellen sind die Epithelzellen durch becherförmige Gebilde so auseinandergedrückt, daß sie meist konisch erscheinen. Diese becherförmigen Gebilde sind epitheliale Lücken von sehr großer Ausdehnung, aber keine Becherzellen. Das zur Bezeichnung ‚Zelle‘ unbedingt notwendige Kriterium, das Vorhandensein eines Kernes, geht den Gebilden vollständig ab. Man trifft diese Lücken in allen Stadien der Füllung, bald ganz prall gefüllt, bald nur im basalen, bald nur im distalen Teile Secret enthaltend. Je weniger Secret in den Lücken ist, desto breiter sind die die Lücken begrenzenden Epithelzellen.«

»Der dritte, d. h. der der Substanz des Septum direkt aufliegende Abschnitt . . . besteht aus einzelnen Zellen, welche meist von oblonger Gestalt sind, manchmal infolge gegenseitigen Druckes eine polyedrische oder ganz unregelmäßige Form angenommen haben. Die Zellen sind gegeneinander scharf abgegrenzt, eine besondere Membran um dieselben habe ich nicht wahrnehmen können. Die Kerne sind klein und kreisrund und unterscheiden sich dadurch ganz scharf von den stets ovalen Kernen des vorhandenen Bindegewebes. Die Zellen des basalen Organabschnittes gehen über in die Massen, welche die mittlere Partie bilden. In den allermeisten Fällen ist die Differenz, welche die bereits erwähnte Färbung beider Partien darbietet, eine ganz scharfe, unvermittelte. An einigen, wenn auch nur wenigen Stellen findet man indessen, daß beide Farbennüancen kontinuierlich in einander übergehen. Das Plasma der den basalen Abschnitt bildenden Zellen erscheint sehr stark granuliert, fast wie aus einzelnen Tropfen bestehend. Allmählich beim Übergang zum mittleren Abschnitte wird das Plasma homogener und nimmt beispielsweise in Orange-Hämatoxylinpräparaten eine andre Färbung an, indem das Hellgelb einem violetten Tone zu weichen beginnt. Dieser violette Ton wird nach und nach intensiver bis wir im mittleren Drittel, intensiv gefärbte, in der erwähnten Doppelfärbung tief veilchenblaue Massen antreffen. Die Massen, welche den mittleren Abschnitt bilden, setzen sich unmittelbar fort in die interepithelialen Lücken, durch welche hindurch sie sich entleeren; sie entbehren der Zellkerne voll-

ständig. Die einzigen kernhaltigen, also zelligen Elemente der Leuchtorgane sind daher nur im basalen, großen Abschnitte vorhanden. «

Aus diesem Passus geht hervor, daß RAWITZ den Bau des eigentlichen Leuchtkörpers verkannt hat; denn es ist falsch, die Schleimmassen zwischen den Epithelzellen und im mittleren Abschnitte des Organes als das Produkt der in der Tiefe liegenden Leuchtdrüsen anzusehen. Die violettgefärbten Mucinmassen enthalten, wie ich nachgewiesen habe, Kerne und sind aus diesem Grunde als echte, selbständige Drüsen anzusehen. Mit den Leuchtdrüsen stehen sie in keiner Weise in Verbindung. Übergangsformen, wie sie RAWITZ an einigen Stellen zwischen den gelb gefärbten Leuchtdrüsen und den violetten Schleimmassen gesehen haben will, sind auf ungenaue Beobachtungen zurückzuführen.

Ich betone also nochmals, daß nicht die Leuchtdrüsen die einzigen kernhaltigen Elemente im Leuchtorgane sind, sondern daß neben diesen Schleimdrüsen in großer Menge ausgebildet sind.

Wenn RAWITZ weiterhin behauptet, daß die Kerne der Leuchtdrüsen klein sind, so kann ich dem nicht beipflichten. Im Gegenteil fallen sie infolge ihrer ansehnlichen Größe sofort auf und unterscheiden sich scharf von denen des Bindegewebes.

Widersprechen muß ich ihm auch in einem andern Punkte. RAWITZ schreibt auf S. 183: »Es sei noch erwähnt, daß man an einigen Stellen die Zellen des basalen Abschnittes bis an das Epithel heranreichen sieht. Es fehlen hier also im mittleren Abschnitte die intensiv gefärbten Massen, d. h. mit andern Worten: es befindet sich das Organ an dieser Stelle in Ruhe, es ist secretleer; eine Umwandlung des Plasmas dieser Zellen hat noch nicht stattgefunden. Sehr beachtenswert ist dabei, daß an solchen Punkten, die eine Secretionspause zeigen, Lücken nicht vorhanden sind, die Epitheldecke vielmehr in ununterbrochener Kontinuität diese Stellen überzieht. Das zeigt meines Erachtens deutlich, daß jene becherförmigen Lücken in der Tat nur Lücken sind, die entstehen, wenn das in der Tiefe bereitete Secret epithelwärts rückt, und die verschwinden, wenn das Secret ausgestoßen ist, indem nunmehr die vorher auseinandergereißten Wimperzellen wieder ihre normale Gestalt annehmen und folglich sich eng aneinander lagern.«

Dieser Auffassung kann ich mich nicht anschließen, denn bei Drüsen, die ihr Secret regenerieren, sich also in einem Ruhestadium befinden, lassen sich die Ausführgänge aus früher angegebenen Gründen nur selten bis zur Oberfläche verfolgen. RAWITZ hebt aber besonders hervor, daß man »die Zellen des basalen Abschnittes bis an das

Epithel heranreichen sieht«. Diese Bemerkung deutet im Gegenteil darauf hin, daß es sich nicht um regenerierende Zellen handelt, sondern um Leuchtdrüsen, die mit reifem Secret vollkommen erfüllt sind. Liegen nun zufällig die Ausführgänge mehrerer Leuchtdrüsen dicht nebeneinander, so werden die Mucindrüsen beim Aufsteigen des Leuchtsecretes zur Seite gedrängt, wodurch es den Anschein gewinnt, als fehlten hier die blaugefärbten Schleimmassen.

Auch bei der Untersuchung des Epithelbelages der Leuchtorgane gelangte ich zu anderen Resultaten. Nach RAWITZ besteht er aus Zellen, die sich nach der Art ihrer Bewimperung in zwei Gruppen scheiden lassen. S. 179 beschreibt er beide mit folgenden Worten: »Bei der Untersuchung der das Leuchten bewirkenden Partien im frischen Zustande erkennt man, daß das Epithel, welches diese Stellen bedeckt, ein Wimperepithel ganz eigener Art ist. Es sind nämlich Zellen von zweierlei Formen vorhanden, einmal gewöhnliche Wimperzellen, d. h. relativ niedrige, cylindrische Gebilde, die auf schmalem cuticularem Saume zahlreiche, sehr schnell schlagende, weiche Haare tragen und dann Zellen, auf deren cuticularem Saume bei dieser Art der Betrachtung nur eine Wimper zu sitzen scheint. Diese Wimper ist sehr lang, $12,6 \mu$, ist tief in die Zellen hinein zu verfolgen und gleicht einem Dorne, der mit etwa $0,9 \mu$ breitem Fuße auf dem freien Rande der Zelle aufsitzt. Diese Form der anscheinend einheitlichen Wimper erinnert lebhaft an die langen Sinneshaare auf den Pinselzellen von *Lithodomus dactylus*; nur unterscheiden sich die Bildungen hier bei *Pholas* von denen bei *Lithodomus* dadurch, daß sie schnell im Sinne der übrigen Wimperbewegung hin und her schlagen, und zwar so schnell, daß diese Bewegung ihnen nicht von andern Wimpern mitgeteilt sein kann, sondern auf eigener Fähigkeit dazu beruhen muß. Diese Eigenbewegung der langen Wimpern deutet aber darauf hin, daß die zu den Wimpern gehörigen Zellen keine Sinneszellen, sondern gewöhnliche indifferente sind; denn der Haarbesatz der FLEMMINGSchen Pinselzellen entbehrt der Eigenbewegung.«

Bei den Untersuchungen des Epithelbelages war ich RAWITZ gegenüber in sofern etwas im Nachteile, als mir lebendes Material nicht zur Verfügung stand. Doch glaube ich immerhin darauf hinweisen zu dürfen, daß verschiedene konservierte Tiere stets übereinstimmende Resultate lieferten.

Seine Angaben über das Vorkommen von Zellen mit nur einer großen einheitlichen Wimper, kann ich nicht bestätigen. Ich habe eine ansehnliche Zahl von Schnitten durch die verschiedenen Organe auf

solche Gebilde hin durchgesehen, doch stets mit negativem Resultat. Da auf meinen Präparaten überall die Cilien der Wimperzellen sehr gut erhalten sind und infolge ihrer Länge scharf hervortreten, so hätten mir einfache Wimpern von $0,9 \mu$ Fußbreite und $12,6 \mu$ Länge nicht entgehen können. Ebensowenig fand ich sie auf Total- oder Macerationspräparaten. Nachträglich fügt RAWITZ nun noch hinzu, daß »eine Differenzierung beider Arten von Wimperzellen im Schnitt nicht mehr zu erkennen ist«. Dies dürfte nicht der Fall sein, wenn seine ersten Beobachtungen richtig waren. Auch aus gewissen Worten seiner Beschreibung geht deutlich hervor, daß er selbst von der Einheitlichkeit der Wimper nicht so fest überzeugt ist. Deshalb hat er es vielleicht auch vermieden, in seine Zeichnung, die ein Stück aus einem Leuchtorgane darstellt, derartige Wimpern einzutragen. (Vgl. Fig. 57, Taf. VI, Jenaische Zeitschr. f. Nat., Bd. 27). Ich glaube bestimmt, daß es sich hier um einen Beobachtungsfehler handelt. Denn auf den Leuchtorganen kommen mancherlei Gebilde vor, die bei eiliger Betrachtung mit Geißeln verwechselt werden können. Hin und wieder tragen nämlich Zellen dicke, anscheinend einheitliche Wimpern, die mit breitem Fuße aufsitzen, während ihre freien Enden starr wie Dornen aufragen. Sie erscheinen bedeutend größer als die Cilien der Wimperzellen, die bei ihrer Länge und dem geringen inneren Halte zumeist ein wenig nach der Seite umgelegt sind. Trotzdem ergeben sich für beide bei Messungen die gleichen Werte. Vergrößert man eine solche Geißel stark, so löst sie sich in viele zarte Fasern auf, deren jede an einem Basalkorne unter dem oberen Rande der Zelle inseriert. Von da ziehen plasmatische Fibrillen nach dem Zellgrunde. Wir haben eine reguläre Wimperzelle vor uns, die sich von den umstehenden morphologisch nur dadurch unterscheidet, daß ihre sämtlichen Härchen wie ein Strick zusammengedreht und vielleicht verklebt sind. Nach PANCERI bewegen sich diese Geißeln in »langsamem Rhythmus«. Das ist erklärlich. Durch das Zusammendrehen der Cilien zu einem Bündel haben sie eben einen großen Teil ihrer Beweglichkeit eingebüßt.

Seine Betrachtungen über den Leuchtkörper schließt RAWITZ mit den Worten: »Alle drei Abschnitte bilden mithin eine histologische und physiologische Einheit; sie sind als eine einzige, in den Siphonen außerordentlich lang ausgedehnte, vielzellige Drüse zu betrachten, deren Zellen für sich ohne einen besonders differenzierten, gemeinsamen Ausführgang zu besitzen, das von ihnen bereitete Secret nach außen führen. Die tinctionelle Eigentümlichkeit, welche im Schnittpräparate des Secretes dieser Organe, also die leuchtende Materie darbietet, die un-

gemeine Affinität zu basischen Anilinen und zum Hämatoxylin charakterisiert die Massen als Mucinmassen. Worin die Differenz vom gewöhnlichen Mucin beruht, welche Momente es sind, die das Leuchten bedingen, das kann ich nicht sagen.«

Diese Auffassung von den drüsigen Elementen im Leuchtorgane, wie sie von RAWITZ hier vertreten wird, läßt sich nach der Erkenntnis, daß Schleim- und Leuchtdrüsen den Leuchtkörper zusammensetzen, nicht länger aufrecht erhalten. Wenn er anderseits dem Leuchtsecret mukösen Charakter zuschreibt, so hängt das mit seiner falschen Vorstellung über die Herkunft der Schleimmassen zusammen. Demgegenüber habe ich sicher feststellen können, daß die Granula durchaus keine Mucinreaktion zeigen.

Das Nervensystem.

Zunächst möchte ich nicht versäumen, einige Bemerkungen über die Arbeiten jener Forscher zu geben, welche speziell das Nervensystem von *Pholas* untersucht haben. DUVERNOY (1854) gibt zum ersten Male in seinen »Mémoires sur le système nerveux des Mollusques acéphales« unter andern einen Überblick über das gesamte Nervensystem von *Pholas* und fügt dem eine vollständige Zeichnung bei.

PANCERI (1872) beschreibt in einer Arbeit eingehend die Siphonerven und ihre Abzweigungen nach den verschiedenen Leuchtorganen.

Über den Bau des Visceralganglions finden sich Angaben bei EGGER (1887) und PELSENER (1891), die mir bei meinen Untersuchungen gute Dienste leisteten.

Von RAWITZ kommen hier zwei Arbeiten in Frage. In seinem centralen Nervensystem der Acephalen (1889) gibt er eine recht ansprechende allgemeine Schilderung des centralen Nervensystems der Siphonier und Asiphonier und geht dann zur Beschreibung der feineren Struktur der Cerebral-, Visceral- und Pedalganglien über. Bei dieser Gelegenheit kündigt er auch für später eine ausführliche Darstellung des ganzen Nervensystemes von *Pholas* an, die bis jetzt jedoch nicht erschienen ist; denn in der Abhandlung über den Mantelrand der Acephalen von 1892 beschränkt er sich auf eine knappe Beschreibung und schematische Abbildung der centralen Partien. Auf den Verlauf der größeren peripheren Nerven weist er nur andeutend hin. In einigen wesentlichen Punkten muß ich seine Angaben berichtigen und kann denselben manches Neue hinzufügen.

Da die den meisten Arbeiten beigegebenen Zeichnungen mangel-

haft sind, habe ich auf eine genaue bildliche Darstellung besondern Wert gelegt.

An Material standen mir nur fast ausgewachsene Tiere zur Verfügung, weshalb ein Zerlegen in Schnittserien wegen der Größe der Objekte nicht möglich war. Angewandt wurde das Schnittverfahren nur beim Nachweis des in Muskeln eingebetteten Buccalganglions und der sehr zarten Buccalkommissur.

Zum Einarbeiten verwandte ich altes Alkoholmaterial. Später lieferte mir die Zoologische Station in Neapel Tiere, die mit Chromessigsäure nach dem Rezept von Dr. NAEF, Neapel, behandelt waren. Da diese Konservierung die Nerven recht widerstandsfähig macht und dadurch das Präparieren erheblich erleichtert, gebe ich sie hier kurz wieder.

Die frischgefangenen Tiere werden in Seewasser mit Alkohol betäubt (Ausstrecken des Siphon) und diesem dann 4% Formol zugegeben. Nachdem eine mäßige Härtung eingetreten ist (1 Stunde), werden sie mit Süßwasser gut abgewaschen und etwa 24 Stunden in verdünnte Chromsäurelösung gebracht. (Auf 9 Teile Wasser 1 Teil Lösung.) Die Zusammensetzung der Chromsäurelösung ist folgende: 50 Teile Eisessig, 10 Teile kristalline Chromsäure, 40 Teile dest. Wasser. Auf diese Fixierung folgt 1—2 tägiges Wässern in Süßwasser und dann ein Überführen in Alkohol.

So behandelte Objekte eignen sich sehr gut zum Präparieren des peripheren Nervensystemes. Dagegen tritt leicht ein Verfall in den Ganglien ein, die man am besten an Alkohol- oder Formolmaterial präpariert.

Zentrales Nervensystem.

Alle nervösen Hauptcentren, die wir bei den Lamellibranchiern zu finden gewohnt sind, die Cerebral-, Visceral- und Pedalganglien kommen auch unsrer Muschel zu, und zwar in derselben Anordnung, wie sie allen Gliedern der Pholadidenfamilie, mit Ausnahme der Tereidinen, gemeinsam ist. Dazu gesellen sich noch die Buccalganglien, die infolge ihrer geringen Größe und der versteckten Lage bisher den Forschern vollkommen entgangen waren. Schließlich sind noch zwei ganglionäre Anschwellungen zu erwähnen, eine paarige und eine unpaare. Kurz hinter der Abzweigung des Septalnerven können wir an jedem äußeren Mantelbogen eine mäßige Verdickung feststellen, die man als Siphonalganglion bezeichnet. Bevor die Cerebrovisceralcommissur in das Eingeweideganglion eintritt, zweigt sich sekundär eine kurze

aber starke Kommissur nach innen ab, die zu einem völlig kugligen, medianen Ganglienknoten führt, den PELSENER zuerst bei mehreren Pholaden nachgewiesen hat, und den er Medienganglion nennt. Mir scheint die Bezeichnung »Prävisceralganglion« treffender, weil damit eine genaue Bestimmung seiner Lage verbunden ist.

Über den Verlauf der Kommissuren, durch die diese Ganglien zusammenhängen, ist folgendes zu bemerken.

Der Schlund wird völlig umschlossen, da einerseits von Buccalganglion zu Buccalganglion sich auf seiner ventralen Seite ein Nervenstrang, die Buccalcommissur, hinzieht, andererseits die Cerebralganglien untereinander durch die supraösophageale Cerebralcommissur verbunden sind. Außerdem stehen die letzteren durch Schlundcommissuren mit dem infraösophagealen Pedalganglion und durch die Cerebrovisceralcommissuren mit dem Visceralganglion in Zusammenhang. Kurz vor ihrem Eintritt in das Eingeweideganglion sind die beiden Cerebrovisceralverbindungen noch untereinander durch eine Commissur, die Prävisceralcommissur, verbunden. Durch ein Connectiv werden Fasern jedes hinteren Mantelnerven direkt nach dem entsprechenden Branchialnerven unter Umgehung des Visceralganglions geleitet. Zwischen Cerebral- und Buccalganglien sind infolge des engen Aneinanderlegens die Commissuren stark verkürzt.

Bemerkt sei nur noch, daß im Aufbau des centralen, wie peripheren Nervensystems vollkommene Symmetrie herrscht.

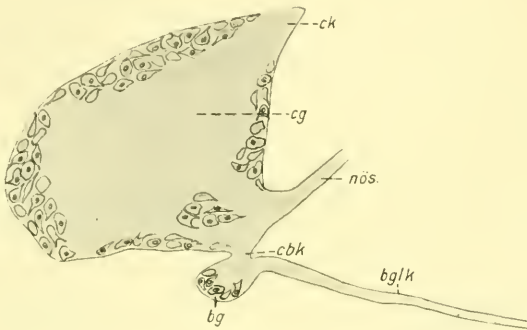
Ganglion cerebrale. Das Cerebralganglion, ein paarig angelegtes Gebilde, ist zu beiden Seiten des Schlundes an der hinteren, ventralen Fläche des vorderen Schließmuskels anzutreffen, wo es in lockeres Bindegewebe eingebettet liegt. Von oben betrachtet zeigt es birnenförmige Gestalt, was ich besonders hervorheben möchte. RAWITZ behauptet nämlich: »Bei den Siphoniata ist ihre Gestalt eine kugelige oder richtiger, da die abgehenden Nervenstämme das Äußere modifizieren, eine morgensternartige« und stellt sie einer »kegelförmigen Gestalt« bei Asiphoniern gegenüber. Für *Pholas dact.* trifft dies nicht zu. Sowohl auf Schnittserien wie auch auf Totalpräparaten erkennt man deutlich eine gestreckte Kegelform mit nach hinten gerichteter Spitze des Kegels. Die äußere und obere Fläche ist konvex, mäßig konkav die innere und flach die untere.

Von jedem Cerebralganglion gehen vier Commissuren ab; aus der Kegelspitze tritt die Commissur zum Visceralganglion aus; die Cerebralcommissur entspringt am inneren oberen Rande, während die Fasern der Cerebropedalcommissur an einer darunterliegenden Stelle

abzweigen; auf der ventralen Seite verläßt die Cerebrobuccalcommissur das Ganglion.

Außerdem entsendet jedes der beiden Nervencentren noch folgende, später zu behandelnde Nerven: den vorderen Mantelnerv, mit dem die Fasern für den vorderen Schließmuskel vereinigt sind und den Nerv für die Muskulatur des Ösophagus.

Ganglion buccale. Dieses winzig kleine, kuglige Gebilde schmiegt sich der Unterseite des Cerebralganglions eng an, mit dem es durch eine ganz kurze Commissur verbunden ist. Mit der Gegenseite hängt es durch die ventralwärts vom Ösophagus liegende, langgestreckte Buccalcommissur zusammen.

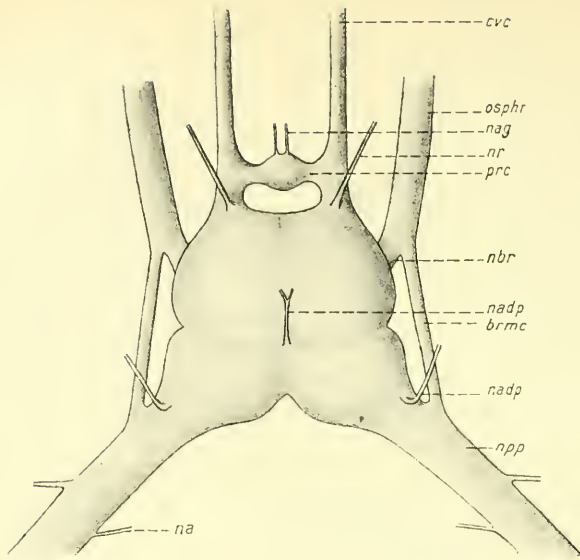


Textfig. 9.

Schnitt durch das rechte Cerebral- und Buccalganglion. *cg*, Cerebralganglion; *bg*, Buccalganglion; *ck*, Cerebralcommissur; *cbk*, Cerebrobuccalcommissur; *bglk*, Buccalcommissur; *nös*, Nerv für die Oesophagusmuskulatur. Vergr. Oc. 1, Obj. 8.

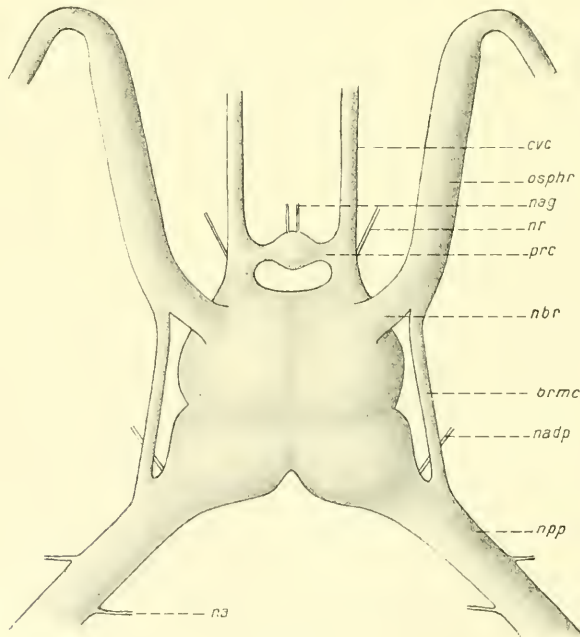
Vom Buccalganglion aus werden durch feine Nerven die Mundlappen innerviert.

Ganglion viscerales. Das Visceralganglion stellt den größten Nervenknoten dar, den *Pholas dact.* besitzt. Hat man die Kiemen vorsichtig wegpräpariert, so sieht man das Ganglion, das mit seiner Dorsal- seite der ventralen Fläche des hinteren Schließmuskels anliegt, nur wenig oberhalb des Afters durch die zarte Haut hindurchschimmern. Es zeigt ungefähr die Form eines Quadrates, dessen vordere Partie in zwei konische Fortsätze ausgezogen ist, und das eine Länge von etwa $\frac{3}{4}$ mm hat. Um den feineren makroskopischen Bau studieren zu können, heben wir die zarte Hülle, die es auf der ventralen Seite deckt, behutsam ab. Durch eine Längsfurche wird es in zwei symmetrische Hälften zerlegt, während eine Quersfurche, die senkrecht zur Längsfurche steht, eine größere Vorderhälfte von einer kleineren scheidet. Beide Furchen



Textfig. 10.

Visceralganglion (Dorsalansicht) mit davorliegenden Prävisceralganglien. *cvc*, Cerobrovisceral-commissur; *brmc*, Branchial-Mantelnervcommissur; *prc*, Prävisceralcommissur mit Ganglion; *nbr*, Branchialnerv; *npp*, hinterer Mantelnerv; *nr*, Nerv zur Niere; *na*, Nerv zum After; *nag*, Nerv zu den Ausführgängen der Geschlechtsorgane; *osphr*, Ospiridium; *nadp*, hintere Schließmuskelnerven. Vergr. Oc. 1, Obj. 5.



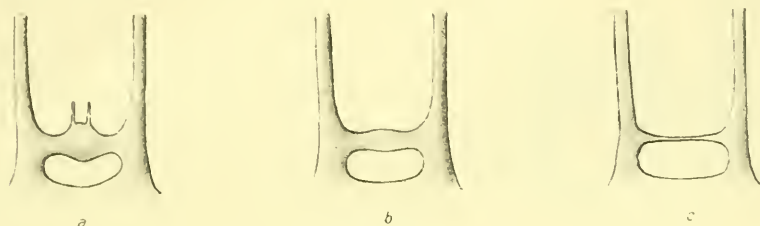
Textfig. 11.

Visceralganglion (Ventralansicht) mit davorliegendem Prävisceralganglion. Erklärung s. Textfig. 10.

sind nicht sehr tief, doch bei genauer Beobachtung gut sichtbar. Das Visceralganglion zerfällt also in vier flach gewölbte Felder, von denen das vordere Paar sich ein wenig über die beiden hinteren Abschnitte hinwegzieht. Auf der Dorsalseite ist diese Verteilung ebenfalls zu erkennen, nur weniger deutlich.

Hinweisen möchte ich auf die Siphon- und Kiemennerv verbindende Commissur, die in geringem Abstände zu beiden Seiten des Eingeweideganglions hinzieht und bisher den Beobachtern stets entgangen zu sein scheint; denn in der Pholadenliteratur ist sie nirgends erwähnt. Meiner Ansicht nach handelt es sich hier um eine Brücke, die durch sekundäre Trennung gewisser Fasern vom Ganglion entstanden ist.

Die ältere Literatur weiß von all diesen feineren Bauverhältnissen des Visceralganglions noch nichts.



Textfig. 12.

Prävisceralcommissur mit Ganglion. Verschieden stark entwickelt. Vergr. oc. 1, Obj. 5.

EGGER zeichnet die Längsfurche viel zu tief und erweckt damit beim Leser die Vorstellung, als ob das Visceralganglion noch paarig angelegt sei, was in Wirklichkeit nicht der Fall ist.

Die Abbildungen von DUVERNOY, PANCERI und PELSENER sind sehr schematisch gehalten und lassen keine Details erkennen.

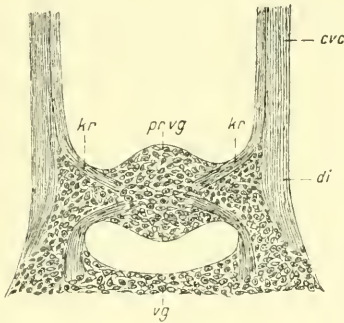
Im Eingeweideganglion wurzeln eine ganze Reihe wichtiger Nerven, nämlich der hintere Mantelnerv, der Kiemennerv, ein Nerv zur Niere und Nerven für den hinteren Schließmuskel. Ihre genaue Beschreibung folgt später.

Ganglion praeviscerale. Das Prävisceralganglion liegt bei *Pholas dact.* als ein kleines Knötchen zwischen den Connectiven, das merkwürdigerweise in seiner Größe recht variieren kann. So hatte es bei zwölf der von mir untersuchten Tiere ausgesprochen kugelige Gestalt (Textfig. 12 a), während ich bei zwei Individuen kein echtes Ganglion finden konnte. Bei ihnen war die starke Prävisceralcommissur an der Stelle, wo sonst der Nervenknoten zu liegen pflegt, nur schwach verdickt (Textfig. 12 b). Die mikroskopische Untersuchung ergab, daß nur

wenige Ganglienzellen angelagert waren. Schließlich kann ich noch einen recht extremen Fall mitteilen, wo die Commissur nur ein zarter Faden war, so fein, daß ich ihn erst gar nicht bemerkte und an ein Fehlen glaubte (Textfig. 12 c). Ein Prävisceralganglion war nicht angedeutet und Ganglienzellen waren nur in den verbreiterten Ansatzstellen an den Connectiven nachweisbar.

Zwei feine Nerven zu den Ausführgängen der Geschlechtsorgane konnte ich nur dann feststellen, wenn ein wirkliches Ganglion ausgebildet war (Textfig. 12 a).

Interessant ist, daß in dem Prävisceralganglion eine Kreuzung gewisser, von den Hirnganglien kommenden Nervenfasern stattfindet. Hellt



Textfig. 13.

Längsschnitt durch das Prävisceralganglion und die Cerebrovisceralcommissuren; zur Demonstration des Faserverlaufes. *vg*, Visceralganglion; *prvg*, Prävisceralganglion; *di*, direkte Fasern; *kr*, sich kreuzende Fasern; *cvc*, Cerebrovisceralcommissur.

man z. B. ein Totalpräparat, in dem die Ganglienzellen mit Eosin gefärbt sind, mit Nelkenöl auf, so konstatiert man daran folgendes: An der inneren Seite der von den Hirnganglien kommenden Cerebrovisceralconnective lassen sich gewisse Nervenfasern wahrnehmen, die von den übrigen Fibrillen geschieden sind. Sie biegen scharf in die Prävisceralcommissur ein, laufen schräg durch das Ganglion hindurch und verschwinden auf der gegenüberliegenden Seite im Visceralganglion.

Der bei weitem größte Teil, der im Connectiv enthaltenen Nerven-elemente tritt, ohne sich gekreuzt zu haben, geradeswegs in das Visceralganglion ein (Textfig. 13).

Den Verlauf und die Kreuzung der einzelnen Nervenfasern im Prävisceralganglion genau zu verfolgen, ist nur auf Schnitten möglich.

Nie habe ich ein Aneinanderstoßen oder Verwachsen von Prävisceral- und Visceralganglion beobachtet, wie es EGGER in seiner Zeichnung darstellt. Beide Gangliennmassen sind stets durch ein bohnenförmiges Foramen geschieden, das je nach der Ausbildung des Prävisceralganglions kleiner oder größer ist. Davon ist auch PELSENER überzeugt, der die Partien bei *Pholas dact.*, *Pholas candida* und *Pholas crispata* genau untersuchte. Nicht bekannt sind ihm die Nerven zu den Ausführgängen der Geschlechtsorgane, wie auch die verschiedene Größe des Prävisceralganglions. EGGER vermeint ebenfalls den Austritt von Nerven aus der ganglionären Querbrücke; so viel ich aber aus seiner

Zeichnung entnehmen kann, hat das von ihm untersuchte Tier ein ausgebildetes Prävisceralganglion garnicht besessen und entbehrte demgemäß der Nerven.

Eine irrige Vorstellung von diesem Nervenknotten hat RAWITZ. Seiner Meinung nach »entspringen von den vorderen Ecken des Visceralganglions zwei zarte Nervenstämmchen, die nach vorn konvergierend sich zu einem kleinen Ganglion vereinigen und sich vielleicht in demselben kreuzen. Erst aus diesem Ganglion kommen die Cerebrovisceralconnective heraus«. Diese Angabe stimmt insofern nicht, als die Commissuren schon aus dem Eingeweideganglion entspringen und sich niemals kreuzen.

Über die Bedeutung solcher Prävisceralganglien bei Muscheln hat STEMPELL in einer neueren Arbeit Betrachtungen angestellt, in denen er folgender Ansicht zuneigt: »Die meisten derartigen Medienganglien versorgen vornehmlich die Geschlechtsorgane. Wenn man alle diese in den Verlauf der Visceralconnective eingeschalteten Ganglien nicht als Bildungen sui generis auffassen will, so kann man in ihnen eigentlich nur nach hinten verlagerte Sondercentren des sympathischen Nervensystemes erblicken, die sich vielleicht deswegen bei Muscheln ausgebildet haben, weil die meist langgestreckte Gestalt des Körpers derselben die Schaffung besonderer Centren im hinteren Körperabschnitte forderte« (vgl. *Chama*, *Dreissensia*, *Iouannetia* usw.).

Ganglion pedale. Die ventral vom Schlundrohr gelegenen Fußganglien sind so eng aneinandergerückt, daß sie zu einem Nervenknotten verschmolzen sind. Eine vertikale Furche, wie sie bei den Unioniden noch nachweisbar ist und die als ein letztes Dokument für die frühere paarige Anordnung angesehen werden kann, fehlt hier völlig. In seiner Gestalt gleicht es einem Rechtecke, dessen untere Ecken abgerundet sind und aus dessen oberen die starken Commissuren zu den Hirnganglien ausstrahlen.

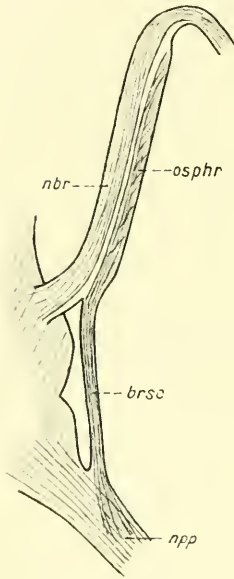
Zwei Nervenpaare entspringen aus ihm und versorgen die Fußmuskulatur und die Eingeweide.

Ganglion siphonale. Hinter der Abzweigungsstelle des Septalnerven stößt man auf ein unscheinbares, längliches Nervenknötchen, das Siphonalganglion, das zugleich die Ursprungsstelle für den ersten Branchialsiphonerv bildet.

Einen sehr ansehnlichen Eindruck macht das Siphonalganglion auf der Zeichnung (Taf. III, Fig. 3) PANCERIS, wo es ungefähr halb so groß wie das Visceralganglion gezeichnet ist, eine Größe, die es sicher nie erreichen dürfte. RAWITZ dagegen schreibt richtig, daß »die

Ursprungsstelle des ersten Astes (für den Branchialsiphon) durch eine kleine gangliöse Anschwellung ausgezeichnet ist.

Commissuren. Von den Nervenbahnen, die die einzelnen Ganglienknoten dieser Muschel zu einem centralen Nervensystem verbinden, ist in erster Linie die lange Cerebrovisceralcommissur hervorzuheben.



Textfig. 14.

Zur Demonstration des Faserverlaufes in der Branchial-Mantelnervecommissur. Längsschnitt. *npp*, hinterer Mantelnerv; *nbr*, Branchialnerv; *osp*, Osphradium; *brsc*, Branchial-Mantelnervecommissur.

Vom Cerebralganglion geht sie zuerst stark nach auswärts, bis sie unter der Anheftungslinie der inneren Kiemenlamelle an der Grenze des Eingeweidetasches angelangt ist und nunmehr in diesen eintritt. Parallel der Kieme, aber stets nach außen von der Körperhülle überdeckt zieht sie stark konvergierend nach hinten. Vom Eingeweidetasche setzt sie zum Nierenbeutel über, verläuft medianwärts von der Nierenspritze, um endlich hinter der Niere in das Visceralganglion einzutreten.

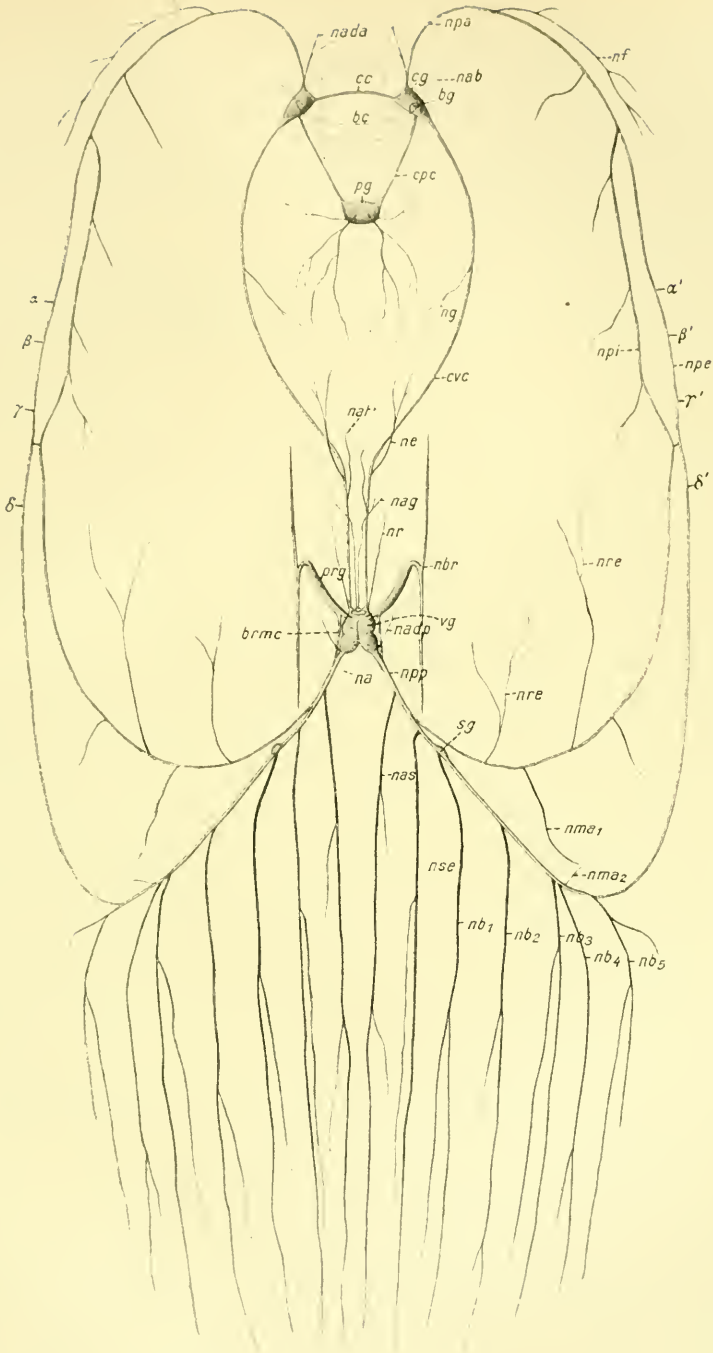
Die Cerebropedal- und die Cerebralcommissuren sind kurze Stränge, die durchaus normal verlaufen; weshalb ich auf eine eingehende Beschreibung verzichten kann.

Endlich ist noch die Commissur zu erwähnen, die beide Buccalganglien verbindet und fast in ihrer ganzen Länge in die Muskulatur des Ösophagus eingebettet liegt.

Wenn ich an dieser Stelle nochmals auf die Commissur zwischen dem Siphon- und Kiemennerv zurückkomme, so geschieht es, um über den Verlauf der Fibrillen einiges nachzutragen.

Ehe sie vom Siphonnerv abzweigt, bemerkt man, daß sich von den Fibrillen, die aus Siphon und Mantel kommen, eine Anzahl absondert, in die Commissur eintritt und auf diesem Wege direkt zum Branchialnerven

Textfig. 15. Nervensystem von *Pholas ductylus* (Dorsalansicht). Übersichtzeichnung. *cg*, Cerebralganglion; *bg*, Buccalganglion; *vg*, Visceralganglion; *prg*, Prävisceralganglion; *pg*, Pedalganglion; *sg*, Siphonalganglion; *cc*, Cerebralcommissur; *bc*, Buccalcommissur; *cpc*, Cerebropedalcommissur; *cvc*, Cerebrovisceralcommissur; *brmc*, Branchial-Mantelnervecommissur; *na*, Analnerv; *nab*, Mundlappennerv; *nada*, vorderer Schließmuskelnerv; *nadp*, hinterer Schließmuskelnerv; *nag*, Nerv zu den Ausführungsgängen der Geschlechtsorgane; *nas*, Analsiphonnerv; *nat*, Herznerv; *nb₁₋₂*, Branchialsiphonnerven; *nbr*, Kiemennerv; *ne*, Nerv für den hinteren Teil des Eingeweidetasches; *nf*, Nerv für die vorderen Partien um das Fußloch; *ng*, Nerv zu den Geschlechtsorganen; *nma₁₋₂*, Nerven zu dem Mantelleuchtorgan; *npi*, innerer Mantelbogen; *npe*, äußerer Mantelbogen; *npa*, vorderer Mantelnerv; *npp*, hinterer Mantelnerv; *nre*, Nerven zum Retractor-muskel; *nse*, Septalnerv; $\alpha, \beta, \gamma, \delta$, Commissuren zwischen den beiden äußeren Mantelbögen.



Textfig. 15. Erklärung s. S. 384 unten.

geleitet wird. Sie vermischen sich nicht mit den Fasern, die aus dem Visceralganglion kommen, sondern laufen geschlossen zum Osphradium und treten mit den Ganglienzellen in Komplex, die dort in großer Zahl liegen. Vom Branchialnerven wenden sich nur einzelne Fibrillen zu den Sinneszellen des Osphradiums; die Hauptmasse zieht geradeswegs nach den Kiemen.

Ob durch diese Commissur ein spezieller und direkter Zusammenhang zwischen dem Osphradium und dem Siphonalganglion geschaffen wird und welche Bedeutung ihm zuzuschreiben wäre, vermag ich nicht zu entscheiden.

Wenn auch die Mantelbögen als echte Commissuren nicht angesehen werden können, so haben sie doch mit ihnen so viel Ähnlichkeit, daß man sie in dem Zusammenhange anführen kann.

Die Feststellung des geschlossenen Mantelbogens verdanken wir DUVERNOY, der ihn bei zahlreichen Lamellibranchiern nachwies. Er unterscheidet dabei zwei besondere Typen des Nervensystemes, einen »type palléal monocirculaire« und einen »type palléal bicirculaire« (S. 33). Da der erste Typus nach seinen Beobachtungen nur den Monomyariern und *Pinna* zukommt, brauche ich nicht näher auf ihn einzugehen. Dagegen soll der zweite sich besonders bei den Siphonaten finden, also auch bei *Pholas*. Dieser letztgenannte ist nun dadurch charakterisiert, daß vom Hirnganglion ein vorderer und vom Eingeweideganglion ein hinterer Mantelnerv ausgeht, die von beiden Seiten her gegeneinander laufen, zusammentreffen und verschmelzen. Bicirculaire, d. h. zweikreisig hat er diesen Typus bezeichnet, weil durch den Mantelbogen und die entsprechende Cerebrovisceralcommissur in jeder Mantelhälfte ein vollkommen geschlossener Nervenring geschaffen wird. Nach Angabe DUVERNOYS soll indessen auch ein doppelter Mantelbogen vorkommen, und zwar dann, wenn der vordere wie der hintere Mantelnerv Gabeläste bilden, die sich vereinigen. Er selbst hat ihn jedoch bei keinem Siphonaten vollständig abgebildet. Bei *Pholas* ist er nun entschieden vorhanden, und zwar liegen die Verhältnisse da folgendermaßen:

Aus dem Cerebralganglion tritt der vordere Mantelnerv aus, zieht über den Schließmuskel hinweg und wendet sich in steilem Bogen nach rückwärts. Vor der Spitze des Lippenleuchtorgans teilt er sich in zwei Zweige. Der äußere, bedeutend stärkere verschwindet unter dem Drüsenpolster und läuft in der Verwachsungsmembran der Mantelränder nach hinten. Der andre geht erst ein Stück nach innen, zieht aber dann in der zarten Haut an der Grenze zwischen Rand und Mantel ebenfalls

aboralwärts. Beiden Ästen kommt der hintere Mantelnerv entgegen, der auch zwiegespalten ist. Durch eine Vereinigung der vier Nerven entsteht ein doppelter Mantelbogen, der sich aus einem äußeren und einen inneren Bogen zusammensetzt. Zwischen den beiden äußeren Bogen vermochte ich mehrere Commissuren nachzuweisen, während ich zwischen dem inneren und dem äußeren Mantelbogen nur eine einzige Verbindungsbrücke entdecken konnte, die dann stets an der Stelle der größten gegenseitigen Annäherung lag. Die Ausbildung eines solch völlig geschlossenen Nervensystems, wie es Lamellibranchier mit freien Mantelrändern niemals besitzen können, dürfte für alle Pholaden charakteristisch sein (vgl. Textfig. 15).

Peripheres Nervensystem.

Nerven des Ganglion cerebrale. Außer dem Mantelnerven und den Commissuren entsendet jedes Ganglion noch einen kleineren Nerv, der an der Basis, unmittelbar neben dem Buccalganglion entspringt und die Ösophaguskulatur versorgt.

Nerven des Ganglion pedale. Der muskulöse Fuß wird von zwei Nerven des Pedalganglions versorgt, die an seiner Vorderseite hinabziehen bis zur Sohle, in der sie sich auflösen. Zwei andre Äste wenden sich nach hinten und innervieren die Organe des Eingeweidesackes (Darm, Leber, Kristallstielsack).

Nerven des Ganglion viscerale. Auf der Dorsalseite des Eingeweideganglions gehen neben drei schwachen Nerven für den Schließmuskel noch zwei zur Niere ab, welche vorn neben den Cerebrovisceralcommissuren entspringen. Aus den beiden vorderen Feldern treten auf der ventralen Fläche des Ganglions die starken Kiemennerven hervor. Zunächst laufen sie eine größere Strecke schräg¹ nach vorn und außen, mit den Cerebrovisceralcommissuren einen spitzen Winkel bildend; später wenden sie sich im Bogen zu den Kiemen und treten an der Stelle ein, wo diese mit dem Nierenbeutel verwachsen sind. An der dem Siphon zugekehrten Seite sind die Branchialnerven mit Sinneszellen bedeckt, welche das Osphradium bilden. Nach hinten setzt sich das Visceralganglion in zwei breite, divergierende Nerven fort, die Mantel und Siphonen versorgen. Dicht hinter dem hinteren Ende des Schließmuskels zweigt sich von der Innenseite jedes Stammes ein feiner Nervenstrang nach der Afterpapille ab und bald darauf auf derselben Seite ein starker Nerv, der sich im Analsiphon aufteilt. Weiter distalwärts entspringt dann, ebenfalls von der Innenseite, der Septalnerv, der das siphonale Leuchtorgan innerviert.

Aus dem darauffolgenden, früher beschriebenen Siphonalganglion geht der erste Branchialsiphonnerv hervor, dem unter spitzem Winkel noch vier weitere Nerven für den Branchialsiphon folgen. Mit Ausnahme des Septalnerven verzweigen sich alle Siphonnerven dichotomisch und treten mit ihren letzten Ausläufern an die Sinneszellen auf den Papillen heran, die um die Öffnungen der Siphonen in reicher Zahl ausgebildet sind. Ihre einzelnen Verzweigungen genauer zu beschreiben, halte ich für überflüssig, da weder eine Gesetzmäßigkeit in ihrer Anordnung herrscht, noch eine völlige Symmetrie zwischen beiden Seiten besteht. Die benachbarten Siphonnerven sind durch feine Anastomosen verbunden und so bilden die nervösen Bahnen dieses Mantelteiles ein geschlossenes Netz.

Somit werden an die Siphonen von jedem Mantelbogen sieben Nerven abgegeben, und zwar: einer zum Analsiphon, einer zum Septum und fünf zum Branchialsiphon.

Zwischen dem Nerv für den Analsiphon und dem für das Septum zweigt sich auf der Außenseite des Hauptstammes der innere Mantelbogen ab, dessen Ursprungsstelle von den Autoren verschieden angegeben wird. PANCERI, der noch keinen geschlossenen Mantelbogen kennt, läßt einen Mantelnerv direkt aus dem Siphonalganglion hervorgehen. Er ist seinem Verlauf nach identisch mit dem von mir festgestellten inneren Mantelbogen; der äußere Mantelbogen scheint PANCERI völlig entgangen zu sein.

Nerven der Cerebrovisceralcommissur. Zu einem nicht geringen Teile werden die Eingeweide von dieser Commissur aus innerviert. Da sie doppelt angelegt ist, treten alle Nerven paarig auf. Der erste entspringt auf der Innenseite, läuft nach vorn und endet auf dem Herzen. Dann zweigt ein Ast auf der Außenseite ab und steigt nach unten, um sich im hinteren Teile des Eingeweidesackes aufzufasern. Schließlich fand ich weiter vorn noch einen Nerv, der bei männlichen Tieren, wo ich ihn beobachtete, zu den Geschlechtsorganen führte, die in Gestalt dendritischer Schläuche den Eingeweidesack gleichmäßig durchsetzen. Aus der Richtung, in der er die Commissur verläßt, erkennt man, daß seine Fasern dem Cerebralganglion entstammen.

Die Nerven, die vom vorderen Mantelnerven und vom inneren Bogen abgegeben werden, sind sehr zahlreich, aber weniger wichtig. Ich habe nur die hauptsächlichsten gezeichnet. Außer zwei, die sich zwischen den Fasern des Retraktormuskels aufteilen (*nre*), innervieren die übrigen die große Fläche des Mantels. Hervorzuheben ist dagegen noch der auf der Außenseite des inneren Mantelbogens entspringende Ast zum Mantelleuchtorgan. Die Partien um das Fußloch werden

durch einen Ast des vorderen Mantelnerven versorgt, der auf der Außenseite abgeht (*nf*).

Fassen wir die Ergebnisse der Untersuchungen über das Nervensystem zusammen, so ergibt sich folgendes:

Das centrale Nervensystem von *Pholas dactylus* setzt sich zusammen aus dem Ganglion cerebrale (paarig), Ganglion buccale (paarig), Ganglion pedale, Ganglion praeviscerale, Ganglion siphonale (paarig), die alle untereinander durch Commissuren zusammenhängen.

Aus dem Ganglion cerebrale entspringen:

1. Der vordere Mantelnerv und mit ihm vereint der Schließmuskelnerv.
2. Ein Nerv für die Ösophaguskulatur.

Aus dem Ganglion buccale entspringen:

Nerven zum Mundlappen.

Aus dem Ganglion viscerale entspringen:

1. Die hinteren Mantelnerven.
2. Nerven für den hinteren Schließmuskel.
3. Nerven zur Niere.
4. Die Kiemennerven.

Aus dem Ganglion praeviscerale entspringen:

Nerven zu den Ausführgängen der Geschlechtsorgane.

Aus dem Ganglion pedale entspringen:

1. Nerven für die Fußmuskulatur.
2. Nerven für die Eingeweide.

Aus dem Ganglion siphonale entspringt:

Der 1. Branchialsiphonerv.

Aus der Commissura cerebrovisceralis entspringen:

1. Ein Nerv zum Herzen.
2. Ein Nerv für den hinteren Teil des Eingeweidesackes.
3. Ein Nerv zu den Geschlechtsorganen.

Aus dem äußeren Mantelbogen entspringen:

1. Nerven für das Lippenleuchtorgan.
2. Ein Nerv zum Mantelleuchtorgan.

Aus dem inneren Mantelbogen entspringen:

1. Mehrere Mantelnerven.
2. Nerven zum Retraktormuskel.
3. Ein Nerv zum Mantelleuchtorgan.

Aus dem vorderen Mantelnerv entspringt:

Ein Nerv für die freien Lippen (vorn).

Leipzig, im September 1913.

Literaturverzeichnis.

- J. BROCK, Über homogene und fibrilläre Bindesubstanzen bei Mollusken. Zool. Anz. 5. Jahrg. Nr. 124.
- Untersuchungen über die interstitiellen Bindesubstanzen der Mollusken. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XXXIX. 1. Heft.
- JUSTUS CARRIÈRE, Die Drüsen im Fuße der Lamellibranchiaten. Arb. zool.-zoot. Inst. Würzburg. Bd. V. 1. Heft.
- DESHAYES, Mémoire sur la famille des Pholadaires. Ann. Scienc. nat. 2. sér. IX. zool. 1839.
- KARL DROST, Über das Nervensystem und das Sinnesepithel der Herzmuschel (*Cardium edule*). Morph. Jahrb. Bd. XII. 2. Hft.
- RAPHAEL DUBOIS, Les vacuolides. Mém. de la Soc. de Biologie 1887.
- Anatomie et physiologie comparées du *Pholas dactylus*. Ann. Univ. Lyon. T. II. 1892.
- De la physiologie et de l'anatomie du siphon du *Pholas dactylus*. Compt. rend. et Mém. de la Soc. de Biol. IX. sér. T. I.
- Nouvelles recherches sur la phosphorescence animale. Compt. rend. et Mém. de la Soc. de Biol. IX. sér. T. I.
- Photogenique chez les Pholades. Compt. rend. et Mém. de la Soc. de Biol. VIII. sér. T. IV.
- Sur la production de la lumière chez le *Pholas dactylus*. Compt. rend. et Mém. de la Soc. de Biol. VIII. sér. T. V.
- DUVERNOY, Sur le système nerveux des Mollusques acéphales. Mém. de l'Acad. des Sciences. Tome XXIV. Paris 1854.
- E. EGGER, *Jouannetia Cumingii* Sow. (Eine morphologische Untersuchung). Wiesbaden 1887.
- W. FLEMING, Untersuchungen über die Sinnesepithelien der Mollusken. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VI. 1870.
- Bemerkungen hinsichtlich der Blutbahnen und der Bindesubstanz bei Najaden und Mytiliden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXIX.
- Die haaretragenden Sinnesepithelien in der Oberhaut der Mollusken. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XIII.
- GIESBRECHT, Über das Leuchten pelagischer Copepoden und das tierische Leuchten im allgemeinen. Mitt. Zool. Stat. Neapel. Bd. XI.
- HEIDENHAIN, Struktur der contractilen Materie. Ergebnisse d. Anat. und Entwicklungsgesch. 1901.
- L. KALLETON, Sur l'innervation du manteau de quelques Mollusques lamellibranches. Compt. rend. Ac. Sc. Paris. T. XCV. Nr. 10.
- DE KERVILLE, Leuchtende Pflanzen und Tiere.
- E. KORSCHULT, Beiträge zur Morphologie und Physiologie des Zellkernes. Zool. Jahrb. Bd. IV.
- LANG, Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der wirbellosen Tiere. Lief. 1. HESCHELER: Mollusca.

- MOQUIN-TANDON, Note sur une nouvelle paire de ganglions, observée dans le système nerveux des Mollusques acéphales: *Compt. rend. Ac. Sc. T. XXXIX.*
- P. MAYER, Über Schleimfärbung. *Mitt. Zool. Stat. Neapel. Bd. XII.*
- PAOLO PANCERI, Gli organi luminosi e la luce dei Piresoma e delle Foladi. *Napoli 1872.*
- PELSENEER, Contribution à l'Etude des Lamellibranches. *Arch. de Biol. T. XI. 1891.*
- POLI, Testacea utriusque Siciliae. *T. I.*
- PÜTTER, Leuchtende Organismen (Sammelreferat). *VERWORNS Zeitschr. f. allgem. Physiologie. Bd. V.*
- B. RAWITZ, Der Mantelrand der Acephalen. *Jenaisch. Zeitschr. f. Naturwissensch. Bd. XXVII.*
- Das centrale Nervensystem der Acephalen. *Jenaisch. Zeitschr. f. Naturwissenschaft. Bd. XX.*
- AUG. REICHENSPERGER, Die Drüsengebilde der Ophiuren. *Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCI. 1908.*
- AUG. SCHUBERG, Über den Zusammenhang von Epithel- und Bindegewebszellen. *Verh. deutsch. Zool. Ges. Leipzig 1891.*
- Über den Zusammenhang von Epithel- und Bindegewebszellen. *Sitzungsber. Würzburg. Phys.-Med. Ges. 1891.*
- Über den Zusammenhang verschiedenartiger Gewebezellen im tierischen Organismus. *Sitzungsber. Würzb. Phys.-Med. Ges. 1891.*
- Untersuchungen über Zellverbindungen. *Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXIV.*
- Untersuchungen über Zellverbindungen. *Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXXXVII.*
- OTTO STECHE, Die Leuchtorgane von *Anomalops katoptron* und *Photoblepharon palpebratus*. *Leipzig 1909. (Habilitationsschrift).*
- W. STEPELL, Zur Anatomie von *Solemya togata* Poli. *Zool. Jahrb. f. Anat. und Ontog. d. Tiere. Bd. XIII. 1. Heft.*
- Über das sogenannte sympathische Nervensystem der Muscheln. *Festschr. d. med.-naturw. Ges. zur 84. Vers. deutsch. Naturf. u. Ärzte. Münster i. W. 1912.*

Erklärung der Abbildungen.

Tafel IX.

Fig. 1. Querschnitt durch den Leuchtkörper eines Mantelflecken. Die Leuchtdrüsen sind stark entleert. *wiz*, Wimperzellen; *md*, Mucindrüsen mit wabiger Struktur. *k₁*, Zellkern der Mucindrüse; *Ld*, Leuchtdrüse mit körnigem Secret erfüllt; *k₂*, Zellkern der Leuchtdrüse; *bi*, Bindegewebe; *pf*, Leuchtsecretpfropfen; *bl*, Blutgefäß. Vergröß. C.-Oc. 12. Imm. 1/12.

Fig. 2. Flächenschnitt durch die untere Region des Leuchtkörpers (Lippenorgan), *pl*, Leuchtdrüsen, deren Secret noch homogen ist. *gr*, Leuchtdrüsen mit körnigem Secret; *bi*, Bindegewebe. Vergr. C.-Oc. 12, Imm. 1/12.

Fig. 3. Nervenlängsschnitt (Siphonalorgan). *Fi₁*, innere Fibrillen; *Fi₂*, außenliegende Fibrillen; *gz*, Ganglienzellen. Vergr. C.-Oc. 18. Apo. 2 mm.

Fig. 4. Verschiedene Nervenzellen aus den Leuchtorganen. *g*₁, unipolare, *g*₂, *g*₃, *g*₄, *g*₅, multipolare Zellen. Vergr. C.-Oe. 18, Apo. 2 mm.

Fig. 5. Typische Stadien aus dem Entwicklungsgange des Leuchtsecretes. *5a*. Zelle mit kaum sichtbarem Maschenwerke. *5b*. Maschenwerk deutlich. *5c*. Zelle im Umwandlungsstadium. *5d*. Leuchtzelle mit körnigem Secret erfüllt. *s*, homogenes Secret; *w*, Maschenwandungen; *k*, Kern; *gr*, Granulum; *au*, Drüsenausführungsgang; *e*, Epithel des Leuchtorganes; *au* (*a*, *b*, *c*), Ausführungsgang secretleer. Vergr. C.-Oe. 18, Apo. 2 mm.

Fig. 6. Sekretkörner aus den Leuchtdrüsen. Vergr. C.-Oe. 12. Apo. 2 mm. *k*, Concretionen; *a*, äußerer Mantel; *h*, homogene innere Masse.

Fig. 7. Schleimdrüse: *wa*, wabige Struktur; *k*, Kern; *ke*, kelchförmige Erweiterung zwischen den Epithelzellen (*e*). Vergr. C.-Oe. 8. Immer. 1/12.

Fig. 8. *Pholas dactylus*, geöffnet. *Li*, Lippenleuchtorgan; *Ma*, Mantelleuchtorgan; *Si*, leuchtende Streifen mit Siphon. $\frac{2}{1}$ nat. Größe.

Zellstudien.

I.

Bemerkungen zu den Methoden der modernen Zellforschung.

Von

Dr. Hch. Stauffacher.

Mit 1 Figur im Text und Tafel X und XI.

Demjenigen, der in der Zellforschung sich umschaute, wird auffallen, daß von SCHWANN an bis heute die rein morphologische Richtung die unbedingt vorherrschende war. Aber auch darüber wird er sich bald klar werden, daß uns diese Richtung allein nicht mehr befriedigen kann. Man darf ihr sogar vorwerfen, daß sie eine ganze Reihe von Problemen komplizierte, statt sie ihrer Lösung entgegenzuführen und daß sie den ursächlichen Zusammenhang verschiedener Vorgänge im Zellenleben verschleierte.

Nach mehreren Richtungen hin geriet so die Cytologie allmählich in Sackgassen, aus denen sie vermutlich nur schwer wieder zu befreien sein wird. Ein solches Schicksal erlitt die Zellforschung z. B. durch die Lehre von dem Centrosom. Man braucht nur die Literatur über dieses Gebilde zu studieren, um sofort die Unsicherheit und den Wirwar zu bemerken, welche hier herrschen. Und je zahlreicher die Meldungen über dieses »Zellorgan« einlaufen, desto verworrener wird die Situation, desto beladener die Terminologie und desto weiter entfernen wir uns vom Ziel: Dem Verständnis der mechanischen Funktionen des Centrosoms. Da gibt es doch, wie mir scheinen will, nur eine Rettung. Der Bergsteiger, der seinen Gipfel auf der von ihm eingeschlagenen Route nicht zu erklimmen vermag, wird nicht im Gefelse hängen bleiben wollen, bis ihn seine Kräfte verlassen; er wird vielmehr — falls er von seinem »Problem« nicht abstehen will — umkehren und den Angriff von einer andern Seite versuchen.

Zu einem ähnlichen Schritt müssen wir uns dem Centrosom gegen-

über aufraffen. Wir vergeuden unsere Kraft und Zeit nicht mehr wie bis anhin im aussichtslosen Ringen mit diesem Organ, sondern fassen das Problem von einer andern Seite an. Wir ändern die Methode und zwar selbst auf die Gefahr hin, am Ende unserer Exkursion nicht mehr von seiner Majestät, dem Centrosom, sondern von Wesen niedrigeren Ranges empfangen zu werden.

Dem kritischen Beobachter entgeht nämlich nicht, daß die Methoden, mit denen wir die Centrosomen bisher sichtbar machten, einander auffallend nahe stehen und daß besonders zur Tinktion dieser Gebilde fast gar nur HEIDENHAIN'S Eisen-Hämatoxylin in Anwendung kommt, ein Reagens, von dem MEVES¹ und BENDA² sagen, »daß es eben alles färbe«.

Auch MEVES (loc. cit.) bekennt, »daß er zur Färbung vorwiegend Eisenhämatoxylin nach der Vorschrift von M. HEIDENHAIN (Zeitschr. f. wiss. Mikrosk. Bd. XIII) benutzt habe«.

Aber »für die Darstellung der Centriolen (wie für diejenige der Mitochondrien) — fährt der Autor fort — kommt bekanntlich alles darauf an, den richtigen Ausziehungsgrad bei der Differenzierung zu treffen. Ich verfare daher folgendermaßen: Ich nehme stets etwa zwölf Objektträger, von denen jeder mit zwei bis drei Reihen von Schnitten beklebt ist, gleichzeitig in Behandlung. Die Objektträger werden zunächst für 24 Stunden in einer 2—2½%igen Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydammon, dann (nach kurzem Abspülen mit destilliertem Wasser) für ebenso lange Zeit in einer 1%igen Hämatoxylinlösung aufgestellt. Sie werden dann, nachdem sie mit Leitungswasser abgespült sind, möglichst gleichzeitig zur Differenzierung in die Beizflüssigkeit zurückgebracht. Aus dieser werden sie in kleinen Intervallen nacheinander wieder herausgenommen; die einzelnen bisher gleich behandelten Objektträger werden demnach verschieden lange extrahiert. Sie werden dann weiter mit fließendem Wasser etwa ¼ Stunde lang ausgewaschen und in Kanadabalsam eingeschlossen.

Bei einem derartigen Vorgehen hat man offenbar Aussicht, wenigstens in einigen Fällen, den richtigen Differenzierungsgrad zu treffen. Jedoch kann man auch dann niemals mit Sicherheit auf einen Erfolg rechnen. Ist er ausgeblieben, so

¹ MEVES, F., Die Spermatozytenteilungen bei der Honigbiene (*Apis mellifica* L.) nebst Bemerkungen über Chromatinreduktion. SCHULTZE, Mikrosk. Anat. 1907. Bd. LXX.

² BENDA, C., Die Mitochondria. *Ergebn. d. Anat. u. Entwicklungsgesch.* 1902. Bd. XII.

muß man weiter färben, wobei dieselben Lösungen, speziell die Hämatoxylinlösung, immer wieder benutzt werden können. Wirklich schöne Färbungen der Centriolen ergeben sich häufig erst nach monatelangen Arbeiten¹.

Mit andern Worten: Man behandelt die Zellen genau so lange, bis sie das zeigen, was man sich wünscht und sollte dies Monate dauern. Daß auf diese Weise aus dem maltratierten Protoplasten alle möglichen Zustände an den Peiniger herauszupressen sind, gerade so, wie vom Delinquenten in der mittelalterlichen Folterkammer, ist einleuchtend. Hat man zwölf Objektträger mit je zwei bis drei Reihen, also im ganzen vielleicht 250—300 Schnitte, dann besteht Aussicht, »daß wenigstens in einigen Fällen der richtige Differenzierungsgrad getroffen werde.« Wer entscheidet denn nun aber hier, welches der »richtige« Differenzierungsgrad ist? Unter diesem »richtigen Differenzierungsgrad« kann ich mir persönlich nichts anderes vorstellen, als diejenige Differenzierung, die dem Autor das zeigt, was zu seinen Erwartungen und Voraussetzungen paßt. Nehmen wir an, dieser sogenannte richtige Differenzierungsgrad betrage einen Prozent aller vorliegenden Fälle. Was fangen wir nun mit den übrigen 99 Prozenten an? Wo ist der Maßstab, mit dem wir messen, mit dem wir vergleichen und der uns erlaubt, den einen Prozent als »normal« zu taxieren; und warum ist die weitaus größte Zahl der Objekte nicht »richtig« differenziert? Wo liegt hier der Fehler, an der Methode oder am Gewebe? Und wenn die Methode nicht zuverlässig ist, warum will der Forscher nicht von ihr lassen?

Es ist in der Tat ein Maßstab vorhanden, dem man vielerorts felsenfest vertraut: Es ist eine Theorie — die Centrosomentheorie — mit der man mißt, eine vorgefaßte Meinung über das zu erwartende Resultat. Was zu dieser Voraussetzung paßt, ist normal, was ihr widerspricht, wird unbarmherzig ignoriert. — Aber dieser Maßstab ist nicht zuverlässig; die Methode jedoch ist so gefügig, daß sie bei genügend langer Einwirkung der Agentien auf die Zelle immer wieder Fälle demonstrieren läßt, die jene Theorie zu stützen scheinen. Gerade aus diesem Grunde scheint mir das Eisenhämatoxylin-Verfahren vielen Forschern so unentbehrlich auf dem Gebiete der Centrosomenforschung zu sein.

Bleibt nach einer wochen- oder monatelangen Kur irgendwo im Zelleib — unter Dutzenden von Fällen vielleicht ein einziges Mal — ein größeres Körnchen sichtbar, so ist das natürlich ein Centrosom und kommt zufällig ein anderes, ähnliches Körnchen in dessen Nähe,

¹ Die Sperrschrift rührt von mir. STAUFFACHER.

so liegt der Schluß nahe, daß sich hier eine Teilung vollzogen. — Anders hätte auch die berühmte Dälle des Kernes als Bettung der Sphäre nicht zustande kommen können.

Besser hätte das Subjektive, Willkürliche, das der Centrosomenforschung anhaftet, nicht zum Ausdruck gebracht werden können, wie dies durch MEVES anlässlich der Beschreibung seiner Fangmethode für Centriolen geschah und der Fall dürfte in unserer Wissenschaft selten sein, wo eine auf so schwanken Füßen stehende Theorie eine so allgemeine Anerkennung gefunden hat, wie die Lehre vom Centrosom. Mir wenigstens will es scheinen, als ob dies seit den Tagen des Phlogistons nicht mehr vorgekommen sei.

Wir vermissen in der Zellenlehre bis jetzt überhaupt die Konstanten, die biologischen Konstanten, wenn dieser Ausdruck gestattet ist, und während in den sogenannten »exakten« Naturwissenschaften erst aus der Konstanz auf eine hinter der sichtbaren Erscheinung sich verbergende Ursache, — dann aber mit Naturnotwendigkeit — geschlossen wird, kommen wir in der Biologie der Zelle vielfach über Willkürlichkeiten nicht hinaus. Daß übrigens bei einem solchen Stand der Dinge auch der Autoritätenglauben, den man mit dem letzten Scholastiker glaubte zu Grabe getragen zu haben, wieder aufzublühen begann, dürfte nicht verwunderlich sein.

Die geforderten Konstanten aber werden sich nicht finden lassen, so lange wir nicht die bis jetzt vornehmlich in der Zellforschung angewendeten Methoden verbessern, unser Rüstzeug also zuverlässiger machen; von Konstanz im Zellgeschehen wird wenig zu spüren sein, wenn es uns nicht gelingt, an die Stelle solcher gefügigen Mittel, wie wir sie soeben kennen gelernt haben und deren Resultate der willkürlichen Deutung Tür und Tor öffnen, andere Reagentien zu setzen, die dem Objekt selbst erlauben, eine deutliche und klare Sprache zu sprechen. Das ist — meiner Überzeugung nach — nur unter Erfüllung der nachfolgenden vier Bedingungen möglich:

1) Wir beeinflussen die chemische Eigenart der verschiedenen Eiweißkörper bei der Fixierung des Zellinhaltes so wenig als möglich.

2) Wir lassen den Protoplasten und seine Derivate diejenigen Farbstoffe freiwillig auslesen, zu denen sie wirklich Affinität haben.

3) Wir üben stete Kontrolle am lebenden Objekt, soweit dies überhaupt möglich ist und

4) wenden wir die Ergebnisse makrochemischer Forschung konsequent auf die mikrochemische Erforschung der Zelle an.

Gerade im cellulären Chemismus stoßen wir — und zwar bei

Fundamentalfunktionen — auf gewisse konstante Erscheinungen, deren konsequente Verfolgung uns die wunderbarsten und verstecktesten Beziehungen und Zusammenhänge in den Äußerungen des Zelllebens aufzudecken verspricht und es kann nicht mehr bestritten werden, »daß die folgerichtige Anwendung der chemischen Grundgesetze auch die heterogensten Gebiete der Lehre von den Lebensvorgängen miteinander verknüpfen und befruchten kann«¹. Es ist nicht mehr daran zu zweifeln, daß Tieren und Pflanzen gewisse chemische Lebensprozesse gemeinsam sind, daß es, wie sich KOSSEL ausdrückt, einen »chemischen Mechanismus« gibt, der nach gemeinsamem Prinzip in den verschiedenartigen lebenden Teilen arbeitet.

Um nicht mißverstanden zu werden, will ich aber gleich beifügen, daß ich nicht etwa der Meinung bin, es werden sich alle Zellprobleme auf rein chemische Art lösen lassen: Das Protoplasma, der Sitz der physiologischen Grundprozesse, wird uns durch eine noch so genaue Kenntnis seiner chemischen Zusammensetzung — selbst in seinen einfachsten Reaktionen — kaum je verständlich, wenn wir neben der chemischen Erforschung dieser Substanz nicht auch zu einem Verständnis seiner Struktur gelangen. Diese innere Organisation des Protoplasmas braucht nicht notwendigerweise eine mikroskopisch sichtbare zu sein und alle Anzeichen deuten darauf hin, daß sie sich in der Tat in ultramikroskopischen Grenzen hält; auf alle Fälle aber ist sie eine andere, als eine rein chemische. Die physiologische Chemie bedarf also in solchen Fragen der Unterstützung durch die physiologische Physik.

Aber es gibt in der Cytologie näher liegende und einfachere Probleme, wie die Erforschung der Strukturverhältnisse des Protoplasmas, Probleme, die der Untersuchung jetzt schon direkt zugänglich und damit der Spekulation entrückt sind; Probleme, deren Lösung auf rein chemische Art erfolgen kann und zu deren Bearbeitung uns die makrochemische Forschung die Wege geebnet hat. Zu diesen Problemen rechne ich neben andern ganz besonders das Studium der Nucleine², ihre Entstehung und ihr Verhalten im Nucleus, ihre Verteilung im Cytoplasma und ihre physiologische Bedeutung im Zellenleben. Es ist zwar nicht protoplasmatisches, also nicht lebendes Material, was wir hier unter den Händen haben; es wächst

¹ F. EHRLICH, Über die Bedeutung des Eiweißstoffwechsels für die Lebensvorgänge in der Pflanzenwelt. Sammlung chemischer u. chemisch-techn. Vorträge. 1911. Bd. XVII. Hft. 9.

² Im weiteren Sinne; also: Nucleoproteide, Nucleine und Nucleinsäuren.

nicht selbst, es ist leblos, ein Absonderungsprodukt bloß — quasi ein Sekret — des Protoplasmas; dafür haben wir aber bereits einen recht tiefen Einblick tun können in seinen molekularen Bau und wir kennen seine charakteristischen, chemischen Reaktionen, die es uns immer wieder ermöglichen, selbst Spuren dieser Substanz mit bedeutender Sicherheit analytisch nachzuweisen.

Eine Reihe klassischer Untersuchungen von HOPPE-SEYLER an bis zu KOSSEL und seiner Schule haben gezeigt, daß die Nucleine dem Zellkern eigentümlich sind. — Diese Nucleinstoffe enthalten zwei Komponenten, von denen die eine die Eigenschaften eines Proteins oder Eiweißkörpers trägt; die Atomgruppen, welche dieser Bestandteil birgt, kommen auch den gewöhnlichen Eiweißsubstanzen zu. Die andere Komponente heißt jetzt Nucleinsäure. In ihr existieren zunächst vier stickstoffhaltige Atomgruppen: das Cytosin und Thymin als Pyrimidinderivate, dann das Adenin und Guanin als Abkömmlinge des Purins. Der Rest der Nucleinsäure-Molekel besteht aus zwei verschiedenartigen Bestandteilen. Der eine enthält sechs Atome Kohlenstoff und gehört den Kohlehydraten an, der andere ist frei von Kohlenstoff; es ist Phosphorsäure. — Nach den Analysen von H. STEUDEL hätten wir für jede der vier stickstoffhaltigen Atomgruppen eine Molekel des Kohlehydrates und eine Molekel Phosphorsäure anzunehmen, so daß die Molekel der Nucleinsäure aus mindestens zwölf Bausteinen bestehen müßte.

Die mit diesen komplexen Nucleinsäuren verbundenen Protein- oder Eiweißstoffe tragen, so weit die Beobachtung bis jetzt reicht, den Charakter von organischen Basen; in ihnen herrschen also freie basische Gruppen vor.

Ihre Kombination mit der Nucleinsäure wird — je nach der Menge des an die Säure gebundenen Eiweißes — als Nucleoproteid oder als Nuclein bezeichnet. Die gesamtchemische Reaktion ist aber auch bei diesen Körpern sauer: die saure Reaktion der Phosphorsäure überönt die basische der vorhandenen Amidogruppen¹. Daher zeigen die Nucleinstoffe Affinität zu basischen Farbstofflösungen; sie sind basophil, genauer: ampho-basophil. Man bezeichnet sie als Basichromatin, kurz auch etwa als Chromatin, wobei aber darauf zu achten ist, daß sich der moderne, chemisch geläuterte und präzisierte Chro-

¹ Ähnlich verhält sich die Sache optisch: Nach GAMGEE u. JONES (HOFMEISTERS Beiträge 4, 1903) sind die Nucleinsäuren und ihre Derivate, die Nucleine und Nucleoproteide, rechts drehend. Die Eiweißkomponente ist zwar linksdrehend, doch überwiegt die Drehung der Nucleinsäure.

matinbegriff nicht notwendigerweise und überall mit dem alten Begriff Chromatin, der ein rein morphologischer ist, zu decken braucht.

»Das Chromatin (genauer Basichromatin) des Zellkernes besteht also aus zwei Teilen, deren einer reich an gebundener Phosphorsäure ist und saure Eigenschaften zeigt, deren zweiter dagegen einen Eiweißkörper mit basischen Eigenschaften (Histon) repräsentiert. Beide Bestandteile zeigen in ihrem Bau eine bemerkenswerte Ähnlichkeit, welche auf der eigentümlichen Anhäufung von Stickstoffatomen beruht. Durch diese chemische Struktur werden die Chromatingebilde von den übrigen Bestandteilen der Zelle scharf unterschieden und diese Beschaffenheit muß offenbar mit der Funktion der Chromatine in Zusammenhang gebracht werden. Diese stickstoffreichen und phosphorhaltigen Atomgruppen sind es, die in den Kernen vegetativer Zellen so konstant und in großer Menge vorkommen, deren Ablagerungsstätten in den Chromosomen bei der Zellteilung in Bewegung gesetzt werden und deren Übertragung auf andere Zellen einen wesentlichen¹ Teil des Befruchtungsvorganges ausmacht« (KOSSEL).

Ich möchte aber nicht versäumen, noch einmal darauf aufmerksam zu machen, daß die Bezeichnung Basichromatin ein Sammelname ist und eine Reihe verschiedener Körper umfaßt; ob dies jedoch Nucleoproteide oder Nucleine (im engeren Sinne) oder gar freie Nucleinsäuren sind, läßt sich vorläufig mit Sicherheit weder mikroskopisch noch chemisch entscheiden. Dagegen ist diese Gruppe von Chromatinen sehr viel einheitlicher und der chemischen Deutung, wie wir gesehen, sehr viel zugänglicher, als das, was wir bis jetzt als Chromatin zu bezeichnen pflegten.

Ein diesen Basichromatinen spezifischer Farbstoff ist das Methylgrün. PAPPENHEIM² kommt zu demselben Schluß: »Alle andern Zellbestandteile (Parachromatin, Spongioplasma, Paraplasma) sind vom Chromatin prinzipiell dadurch different, daß sie niemals Methylgrün aufnehmen. Wir fassen diese andern als Plastinsubstanzen zusammen.« (S. 573). »Der basische Farbstoff, das Methylgrün, färbt nur Chromatin, keine Plastinsubstanz, auch nicht basophile«³ (S. 587). Und S. 592: »Der Schlüssel des Verständnisses für das Ergebnis der

¹ Hier bin ich mit KOSSEL nicht ganz einverstanden. Wir werden weiter hinten auf diesen Punkt noch zurückzukommen haben.

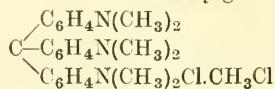
² A. PAPPENHEIM, Neue cytomorphologische Studien an Blutzellen mit farbenanalytischen Methoden. Folia haematologica. Bd. IX. 1910.

³ Ist die Base des Methylgrüns vorher befreit worden (z. B. durch Boraxzusatz), so würde selbstredend alle basophile Substanz gefärbt.

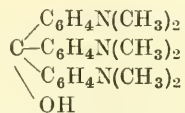
Methylgrün + Pyroninfärbung liegt in einer Specificität des Methylgrüns, das, ganz unabhängig von seinem Basizitätsgrad und seiner geringen tinktoriellen Energie und Echtheit, von allen färbaren Substraten eben einzig und allein nur Chromatin zu färben imstande ist, keine oxyphile Substanz und auch sonst keine basophile Substanz, weder Bakterien, noch Lymphoplasmen noch basophile Mastkörnchen färbt . . . Diese Spezifität des Methylgrüns ist also tatsächlich eine gewisse Schwäche oder Impotenz, die aber weder eine Schwäche des chemischen Charakters noch der physikalischen Tinktorialkraft ist, sondern in einer besonderen Stabilität des Farbsalzes beruht. Sie beruht vermutlich darin, daß das Molekül seines Farbsalzes, dieses Chlormethyl- oder Jodäthyl-Chlorzink-Doppelsalzes, so fest in sich gebunden ist, daß allein die Nucleinsäure des Chromatins (nicht einmal die viel stärker basophile Substanz der sogar in saurer Lösung farbecht färbbaren Mastzellkörper) von allen basophilen Substanzen imstande ist, dieses Farbsalz in seine Ionen zu dissoziieren und seine Karbinolbase¹ zu isolieren, welcher Prozeß einer chemischen Färbung vorangehen muß. Diese feste Bindung ist also eine ganz andere Art von »Schwäche« als die Mattheit und wenig distinkte Helligkeit seiner Färbungen sowie die große tinktorielle Schwäche und Unechtheit seines Haftens. Sie ist weder eine schwache Basizität, noch eine schwache physikalische Echtheit, noch eine schwache Färbekraft und Intensität, sondern die »Schwäche« liegt einzig und allein in der spezifisch zirkumskripten Beschränkung der Extensität des Wirkungsbereiches dieses Farbstoffes. Er ist spezifisch nur Chromatinfärber.«

In diesem Falle würde ich — so sehr ich sonst mit PAPPENHEIM übereinstimme — überhaupt nicht von »Schwäche« sprechen; diese

¹ Als Carbinol bezeichnet man eigentlich den Methylalkohol CH_3OH . Methylgrün ist nun ein Derivat des Rosanilins und dieses gehört zu den sogenannten Triphenylmethanfarbstoffen, die ihrerseits auf das Triphenylmethan $\text{CH}(\text{C}_6\text{H}_5)_3$ zurückgeführt werden können. Die dem Methylgrün



zugrunde liegende Base



ist also quasi Carbinol, in dem 3H-Atome durch den einwertigen Rest $\text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2$ des Dimethylanilins ersetzt sind. STAUFFACHER.

Bezeichnung scheint mir hier gar keine Berechtigung zu haben. Man könnte sonst jedem Reagens auf chemisch-analytischem Gebiete mehr oder weniger »Schwäche« vorwerfen, so — um nur eins von vielen zu erwähnen — dem NESSLERSchen Reagens zur Nachweisung von in Wasser gelöstem Ammoniak. Die alkalische Lösung des Quecksilberchlorids in überschüssigem Jodkalium (besser: die alkalische Lösung des komplexen Salzes K_2HgJ_4) ist bekanntlich ein Nachweismittel für NH_3 in Trinkwässern. Um ihren Zweck erfüllen zu können, muß aber die NESSLERSche Lösung vor allem eine Eigenschaft haben: Ihre Reaktion muß charakteristisch, auf NH_3 spezifisch sein, d. h. sie darf nur mit NH_3 , nicht auch mit einer andern Substanz erfolgen, sonst weiß man ja gegebenenfalls nicht, welche von den möglichen Verbindungen vorliegt. Man weist z. B. analytisch die salpetrige Säure sehr häufig durch Jodkalium nach, aus dem HNO_2 durch Oxydation Jod auszuschcheiden vermag. Das ist aber keine für HNO_2 charakteristische Reaktion, weil sie auf diese Verbindung nur dann sicher hinweist, wenn Chlor oder Brom, H_2O_2 und Ferrisalze abwesend sind; denn alle diese Substanzen machen aus Jodkalium ebenfalls Jod frei. Ein charakteristischer und daher einwandfreier Nachweis der salpetrigen Säure findet dagegen statt mit dem Reagens von PETER GRIESS oder von ILOSWAY v. ILOSVA (LUNGE). — Erst diese Mittel bewahren uns vor Irrtümern und daher ist vom chemisch-analytischen Gesichtspunkte aus diese Einseitigkeit der NESSLERSchen oder LUNGENschen Lösung gerade das Gegenteil von »Schwäche«, trotzdem auch ihnen eine »spezifisch zirkumskripte Beschränkung der Extensität des Wirkungsbereiches« zukommt.

Wollen wir die Resultate makrochemischer Untersuchungen auf die Erforschung der Zellbestandteile anwenden, so werden wir auch die Methoden, die sich dort so vorzüglich bewährt, in den Bereich der mikrochemischen Analyse ziehen.; wir werden darnach trachten, die verschiedenen chemischen Substanzen des Zellinnern zu individualisieren und zu charakterisieren und hierfür Reagentien zu beschaffen suchen, Reagentien die vorläufig vielleicht bloß auf den chemischen Eigenschaften allgemeiner Natur — der überwiegenden Säure- oder Basekapazität — der Masse beruhen. Das Methylgrün geht aber, wie wir gesehen, bereits über das hinaus, was wir Gruppenreagens in dem angedeuteten Sinne nennen würden; denn es charakterisiert bereits eine spezielle basophile Gruppe, die Klasse der Nucleinkörper und dadurch wird uns die Spezifität des Methylgrüns sehr wertvoll. Ich bin mir der Schwierigkeiten, die sich hier

dem Bio-Chemiker entgegenstellen werden, vollauf bewußt und ich bin mit HEIDENHAIN durchaus einverstanden, wenn er das, was wir bis jetzt durch Methylgrün, BIONDISCHE Lösung und andere heterogene Farbstoffgemische erreicht, nur als Anfang einer mikrochemischen Analyse durch Farbenreaktionen gelten lassen will¹. Der Anfang ist sogar ein recht bescheidener; aber das ist nicht ausschlaggebend und wirkt auf mich persönlich weder entmutigend noch abschreckend; denn die Anfänge sind immer bescheiden. Entscheidend wird die Frage sein, ob die Gesichtspunkte und Prinzipien, die wir auf die Erforschung der Zelle anwenden wollen, einwandfrei seien; und wenn wir die mit unsern schwachen Mitteln bis jetzt gewonnenen Resultate — ganz besonders die Konstanz der beobachteten Erscheinungen — überblicken, so könnten wir in der Tat glauben, wir befänden uns auf guter Fährte. — Und in der Ferne sehen wir den Schwarm der Fermente als feinste Indikatoren (sehr charakteristisch in ihren Reaktionen und im höchsten Grad empfindlich) dem Zellforscher zu Hilfe eilen, mit deren Unterstützung er Probleme lösen wird, an die wir uns jetzt noch nicht heranwagen dürfen. Auch in dieser Beziehung ist ja erst ein ganz bescheidener Versuch gemacht.

Eine auffallende und für unsere mikrochemischen Bedürfnisse äußerst wichtige Eigenschaft der Nucleine hat MIESCHER² festgestellt. Er fand nämlich, daß sie in künstlichem Magensaft, also in Pepsin-Salzsäure unverdaulich seien, bzw. daß von jener Molekularkombination nur der Eiweißpaarling gelöst werde. Diese Eigenschaft ist neben dem Gehalt an Phosphorsäure und an Purin- bzw. Pyrimidinbasen charakteristisch für die Nucleoproteide.

Nach MILROY und UMBER³ soll zwar in guter Pepsinsalzsäure auch ein beträchtlicher Teil der Nucleinsäure gelöst werden. Ich weiß nicht, was die genannten Autoren unter »guter« Pepsinsalzsäure verstehen; die Pepsinsalzsäure, deren ich mich bediene, stammt von Dr. GRÜBLER-Leipzig, wird mit dem dreifachen Volumen 0,2%iger HCl versetzt und jeweils möglichst frischer Sendung entnommen. Die zahlreichen Beobachtungen, die ich mit diesem Präparat machen konnte, haben mich hinreichend darüber belehrt, daß seine verdauende Wirkung eine sehr gute ist. Nichtsdestoweniger blieben in ihm die winzigsten Nucleinkörnchen, die ich bei 1000facher Vergrößerung

¹ M. HEIDENHAIN Plasma und Zelle. Bd. I. S. 119.¹

² F. MIESCHER, HOPPE-SEYLER'S Medizin.-chem. Unters. 1871. S. 441.

³ Zitiert nach COHNHEIM, O., Chemie der Eiweißkörper. Braunschweig. Vieweg. II. Aufl. 1904. S. 222.

noch nachzuweisen vermochte, selbst bei 15stündiger Einwirkung der Verdauungsflüssigkeit erhalten. Wenn also durch Pepsinsalzsäure neben dem Eiweißpaarling der Nucleine auch die Nucleinsäure angegriffen wird, so kann das kaum in erheblichem Maße der Fall sein.

In Alkalien oder in durch Hydrolyse alkalisch reagierenden Lösungen von Salzen (Soda, Pottasche) lösen sich die Nucleinkörper — wie vorauszusuchen war — auf; ebenso begreiflich ist ihre Verdauung in Trypsin.

Mit Hilfe der Pepsin- und Trypsinverdauung machte ich einen lehrreichen Versuch an Eiern von *Anodonta*. In einer Arbeit¹ wies ich darauf hin, daß die doppelten Nucleolen der Teichmuschel aus zwei chemisch ganz verschiedenen Teilen bestehen, indem der (später) kleinere Abschnitt nucleinhaltig, der (später) größere dagegen frei von Nuclein sei. Ich unterwarf nun die Eizellen der Verdauung und zwar einerseits der Pepsinsalzsäure — andererseits der basischen Trypsinverdauung. Der Prozeß dauerte in beiden Fällen 9 Stunden; gefärbt wurde nachher ebenfalls in beiden Fällen mit Fuchsin-Methylenblau. Die Fig. 1 und 2, Taf. X, zeigen den Effekt. In Fig. 1 (Pepsinverdauung) ist der ganze Kern leer; nur der kleinere Teil des Nucleolus blieb erhalten und nahm intensiv Methylenblau auf, genau wie vor der Verdauung (loc. cit. Taf. XXIII, Fig. 11 u. 12). Die Konturen des größeren Nucleolarabschnittes waren noch etwas sichtbar. — In der fast gleichmäßig blau gefärbten Fläche der kleineren Nucleolarpartie erkennt man sehr gut einzelne schwarzblau gefärbte Körnchen, von denen sich die größten vornehmlich in der Nähe des Randes aufhalten. Die hier dunkelblau tingierten Elemente würden sich in EHR- LICH-BIONDIS Lösung dunkelgrün gefärbt haben, intensiver also, wie die übrige Fläche dieses Abschnittes (loc. cit. Taf. XXIII). — Tatsächlich ist zwar auch der in Fig. 1 gezeichnete Kern — obschon er hier leer erscheint — nicht ganz frei von Nuclein; denn in der oben zitierten Abhandlung wurde gezeigt, daß der Nucleus des reifenden *Anodonta*-Eies immer geringe Mengen jener Substanz enthält. Die kleinen Nucleimportionen sind jedoch nicht etwa verdaut worden, wie man das nach MILROY und UMBER annehmen könnte, sondern aus der Schnittfläche herausgefallen, weil sie ihrer Grundlage — die verdaulich ist — beraubt worden sind. Genaue vergleichende Untersuchungen berechtigten durchaus zu dieser Annahme.

Ganz anders nun sieht der Schnitt (Fig. 2) durch ein *Anodonta*-Ei

¹ HCH. STAUFFACHER, Neue Beobachtungen auf dem Gebiete der Zelle. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCVIII.

nach der Trypsinverdauung¹ aus, trotzdem die beiden Objekte der Fig. 1 und 2 in allen Punkten sonst völlig gleich behandelt wurden.

In erster Linie fällt der Kern auf. Man bemerkt auch hier wieder den doppelten Nucleolus. Nun ist aber der kleinere Abschnitt desselben leer (derjenige Teil also, der in Fig. 1 erhalten blieb), während der größere Nucleolarteil persistiert und intensiv den Fuchsinfarbstoff aufnimmt. In ihm bemerkt man ferner ein feines weitmaschiges Netzwerk, offenbar dasselbe, das in den Fig. 11 und 12 der Taf. XXIII der oben erwähnten Untersuchung eingezeichnet ist. Während aber dort die Ecken der Maschen mit kleinen Körnchen besetzt sind, die besonders in der Mitte der Scheibe zahlreich auftreten, erkenne ich solche Verdickungen hier nicht mehr; sie sind ohne Zweifel auch verdaut. Wenigstens sehe ich keine andere Ursache, die sie aus dem organischen Zusammenhang mit der sonst völlig intakt gebliebenen Schnittfläche hätte lösen können. — Die Berandung dieses Teils des Nucleolus erscheint hier außerordentlich scharf.

Die Umrisse des kleineren Nucleolarabschnittes sind deutlich zu sehen, ebenso einige Brücken, die von hier in den Kernraum führen und an ihrer Basis die Stellen zeigen, die vorher von den Kügelchen eingenommen wurden, die uns in Fig. 1 durch ihre dunkelblaue Färbung auffielen. Tingiert ist, wie gesagt, nichts in dieser Partie — sie ist durchaus hell; doch beobachtet man in ihr bei sehr genauer Visitation ein feines Netzwerk ungefärbter Substanz: Es ist die oxychromatische Grundmasse des Nucleins. Diese Grundsubstanz ist also nicht verdaut, wie man aus der Fig. 2 schließen möchte; dagegen ist sie nicht gefärbt. Hätten wir nämlich den Schnitt der Fig. 2 nicht mit Fuchsin-Methylenblau, sondern mit EHRlich-BIONDIS Lösung, bzw. mit Säurefuchsin gefärbt, so würde nicht nur der größere, sondern auch der kleinere Nucleolarteil eine rote Färbung angenommen haben. Derjenige, der in der Mikroanalyse schon einigermaßen bewandert ist, wird dieses Resultat mit Sicherheit erwarten. Wir wissen nämlich, daß dem Nuclein überall oxychromatisches Material zugrunde liegt; diese oxyphile Grundsubstanz ist in Trypsin nicht verdaulich², sie färbt sich aber nicht mit neutralem Fuchsin, sondern — kraft ihrer ausgesprochenen Oxyphilie — nur mit Säurefuchsin, das bekanntlich eine Komponente des EHRlich-BIONDISchen Farbstoffgemisches

¹ 0,1 g Trypsin sicc. gelöst in etwa 30 ccm alkal. Wasser.

² Ruzicka hat vor mir die gleiche Beobachtung gemacht. Vgl. Ruzicka, VLAD., »Das Chromatin und Plastin in ihren Beziehungen zur Regsamkeit des Stoffwechsels.« Festschr. z. 60. Geburtstag R. HERTWIGS. 1910. Bd. I.

ist. Wir werden übrigens bald einen andern Fall antreffen, wo die Affinität der oxychromatischen Substanz zu sauren Farbstoffen ebenso ausgeprägt ist, wie hier.

In Fig. 2a¹, Taf. X, ist nun eine Eizelle von *Anodonta* — genau so vorbehandelt wie Fig. 2, — nach der Trypsinverdauung in EHR-
LICH-BIONDI'S Lösung gefärbt. Wir beobachten in der Tat Rotfärbung des gesamten Nucleolus; auch der kleinere Abschnitt ist nun deutlich rot tingiert, wenn er auch an Intensität der Färbung seinen größeren Begleiter nicht erreicht. Damit ist auch der Beweis, daß die Grundsubstanz des kleineren Nucleolarteiles in Trypsin nicht verdaut wurde, erbracht.

Wir haben soeben erfahren, daß die beiden Nucleolarabschnitte in EHR-
LICH-BIONDI'S verschieden starke Rotfärbung annehmen, selbst nachdem das Nuclein aus dem kleineren Teil des Kernkörperchens entfernt ist. Daraus könnte man auf eine Verschiedenheit in der Grundsubstanz der beiden Abschnitte schließen. Aber auf graduelle Differenzen und Farbennuancen läßt sich nicht sicher bauen, und ihre Verwertung würde ein viel zu subjektives, willkürliches Moment in unsere Zellforschung tragen. Zum Aufsehen mahnen ja solche Erscheinungen zweifellos und sie geben — als Fingerzeig — wenigstens den ersten Anstoß zu einer genaueren Erforschung der eventuell vorliegenden Differenzen. — Nun haben wir zwar gesehen, daß in Trypsin die Grundsubstanz beider Nucleolarabschnitte unverdaulich ist, was uns dazu verleiten könnte, an der soeben ausgesprochenen Vermutung, die beiden Teile könnten different sein, wieder zu zweifeln. Aber in neutralem Fuchsin ist die Grundsubstanz des kleineren Nucleolarteils nicht färbbar, tingierbar dagegen ist der größere Abschnitt des Nucleolus. Der kleinere Teil des Kernkörperchens ist also nur färbbar in Säurefuchsin; seine Grundsubstanz ist ausgesprochen oxyphil. Der größere Abschnitt dagegen ist tingierbar sowohl in Säurefuchsin wie in gewöhnlichem Fuchsin. Der kleinere Nucleolarabschnitt des reifenden *Anodonta*-Eies unterscheidet sich also nicht nur dadurch von seinem größeren Begleiter, daß er Nuclein enthält: Auch seine Grundsubstanz verhält sich anders wie diejenige des größeren Abschnittes. — Es bliebe nun noch die Frage zu erledigen, ob die Materie des letzteren etwas von der Grundsubstanz des ersteren enthalte. Das läßt sich mit den mir momentan bekannten Mitteln nicht sicher entscheiden, ist aber aus dem Grunde wohl zu verneinen, weil die Grundmasse des kleineren Nucleolarteiles Nuclein

¹ In die Abbildung aufgenommen wurde bloß der Nucleolus.

zu erzeugen imstande ist, während diese Eigenschaft dem größeren Nucleolarabschnitt durchaus abgeht.

Der kleinere (cyanophile) Nucleolarabschnitt in den Eiern von *Anodonta*, *Unio*, *Cyclas* usw. entspricht den Nucleolen vegetativer Zellen. Bei der Reifung des Eies nimmt er allmählich ab und verschwindet schließlich ganz, während der erythrophile nunmehr sein Maximum erreicht. Nur der letztere bleibt in der Eizelle zurück; über seine Bedeutung weiß ich auch jetzt noch nichts Bestimmtes anzugehen, doch werden weitere Untersuchungen seine Rolle in der befruchtungsbedürftigen Eizelle sicher feststellen vermögen. Man könnte zunächst annehmen, daß es Abbauprodukte der Kerntätigkeit seien, die sich im größeren Teil des Kernkörperchens gesammelt; aber die netzigen Strukturen und ihre Verdickungen, die man im Innern des Körperchens nachweisen kann, scheinen mir jene Annahme nicht sonderlich zu stützen. Möglicherweise erwacht das sonderbare Gebilde erst nach erfolgter Befruchtung zu neuem Leben. — Jedenfalls aber haben wir zwei Arten von Nucleolen scharf von einander zu unterscheiden: Solche, die Basichromatin erzeugen und solche, die dies nicht zu tun imstande sind und vielleicht Abbaustoffe aufspeichern.

Der Kern der Fig. 2 ist noch in einer andern Richtung interessant. Die Gesamtfläche des Nucleus hebt sich nämlich sehr deutlich von dem Cytoplasma ab und zwar dadurch, daß nicht nur das im Mikroskop sichtbare Netzwerk gefärbt ist, sondern auch der Raum zwischen den Maschen. Das ist im Cytoplasma nicht der Fall; hier sind die Räume zwischen den mehr oder weniger engen Maschen nicht tingiert. Die sehr deutliche und gleichmäßige Rotfärbung der ganzen Kernfläche ist wohl dadurch zu erklären, daß die Struktur der oxychromatischen Grundsubstanz des Kernes eine sehr dichte ist, viel dichter als im Cytoplasma, und daß ein großer Teil dieser Strukturen vorläufig jenseits der Leistungsfähigkeit unsrer Mikroskope liegt. Ich werde nächstens referieren über die parthenogenetischen Eier von *Phylloxera vastatrix* und wir werden sehen, daß dort in dem soeben geschilderten Punkte ganz dieselben Verhältnisse vorliegen wie bei *Anodonta*: Die Kernfläche ist als Ganzes tingiert und hebt sich sehr scharf gegen das viel hellere Cytoplasma ab.

Im Kern der Fig. 2 erkennen wir endlich eine Anzahl größerer und kleinerer Kugeln von intensiv roter Färbung, die mir bis jetzt noch nicht aufgefallen waren, aber in den Präparaten der Trypsinverdauung regelmäßig vorkommen.

Neben den basophilen Nucleinen finden wir nun aber in der pflanzlichen und tierischen Zelle noch eine andere Substanz mit ebenfalls ausgesprochener Affinität zu Farbstoffen. Es ist soeben darauf aufmerksam gemacht worden, daß sich die Grundsubstanz des kleineren Nucleolarteiles vom *Anodonta*-Ei nicht in Fuchsin, dagegen in Säurefuchsin färbt. Etwas ganz ähnliches beobachten wir z. B. bei der Tinktion eines Pollenkornes mit Fuchsin-Methylenblau. Es ist früher einmal¹ darauf aufmerksam gemacht worden, daß der generative Kern der Pollenkörner wenig Basichromatin enthalte, während der vegetative damit förmlich erfüllt sei. Färben wir nun den Schnitt durch ein Pollenkorn — vielleicht von *Fritillaria imperialis* — (siehe Fig. 2b) mit Fuchsin-Methylenblau, so wird kein Fuchsin aufgenommen. Das Cytoplasma bleibt also, sofern es selbst keine basichromatischen Elemente enthält, ungefärbt, ebenso der generative Kern², mit Ausnahme seines Nucleolus und der auf der Kernfläche etwa vorhandenen Nucleinkörnchen. Ersetzen wir dagegen das Fuchsin-Methylenblau durch die EHRlich-BIONDISche Lösung, d. h. das gewöhnliche neutrale Fuchsin durch das saure Fuchsin, so färben sich sofort die vorhin farblosen Partien leuchtend rot, ein Beweis für die ausgesprochene Oxyphilie dieser Substanzen (Fig. 2c).

Die Grundsubstanz der Zelle ist durchaus oxyphil, d. h. die chemischen Verbindungen, welche diese Substanz zusammensetzen, zeigen deutliche und konstante Affinität zu sauren Farbstoffen; wir fassen sie deshalb unter der Bezeichnung Oxychromatin zusammen, während bis jetzt für diesen Zellbestandteil die Bezeichnung Plastin oder Linin üblich war. Aus dem Gesagten geht ohne weiteres hervor, daß der Ausdruck Oxychromatin ein Sammelname ist, wie das ja auch von der Bezeichnung Basichromatin gesagt werden mußte. Aber diesem Oxychromatin haben wir uns bis jetzt chemisch noch weniger zu nähern vermocht, wie dem Basichromatin und vermutlich wird uns die Entwirrung der oxyphilen Zellsubstanzen noch größere Schwierigkeiten bereiten, wie diejenige der basophilen Verbindungen.

Das Basichromatin sitzt, wie ich schon früher betont³, immer auf konformer oxychromatischer organisierter Unterlage, aus der es ja auch — und zwar in den Nucleolen — hervorgeht.

Diese oxychromatische Grundsubstanz, das Plastin oder Linin, auch

¹ STAUFFACHER, HCH. Beiträge zur Kenntnis d. Kernstrukturen. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1910. Bd. XCV. Hft. 1.

² Der generative Kern zeigt mitunter eine Spur von Rötlichfärbung.

³ loc. cit.

Achromatin genannt, wurde früher beim Studium der Zelle fast ganz und wird auch jetzt noch zu sehr vernachlässigt, beim Chromatin-, Vererbungs- und Centrosomenproblem so gut, wie beim Vorgang der Kernteilung, in der Lehre von einer Kernmembran ebenso, wie bei der Beschreibung der Chondriosomen, und der Entstehung der Chlorophyllkörner. Es ist das protoplasmatische Material der Zelle, das formgebende Prinzip derselben, der Sitz der Kontraktilität, der Irritabilität und der Reizleitung: Rot färbt sich in EHRlich-BIONDIS Lösung der Leib des Parameciums, rot die Cilie und die Geißel, der Schwanz des Spermatozoids und die Muskelfaser, rot die Ganglienzelle samt Kern und Nervenfaser.

Auch HEIDENHAIN sagt (loc. cit. S. 165): »Der Lininggrundlage des Kernes hat man offenbar in morphologischer und physiologischer Beziehung viel zu wenig Beachtung geschenkt, denn das Linin ist offenbar die formgebende, sich gestaltende Substanz der Kernstruktur. Das muß richtig dahin verstanden werden, daß die Chromiolen innerhalb des Linins frei suspendiert sind, weswegen die Formen der Kernstruktur und die Form der Chromosomen Formen des Linins in morphologischem Sinne sind.«

Aus der Beobachtung, daß das Basichromatin konstant auf konformer oxychromatischer Unterlage sitzt, die es nie verläßt, ziehe ich den Schluß, daß wir im organisierten Plastin eine Substanz vor uns haben, die zu den Nucleinen besondere Affinität hat. Das erinnert uns sofort an eine Idee PAUL EHRlich's, die er anlässlich seiner Untersuchungen über Immunisierung gegen die Trypanosomeninfektion ausspricht¹. Indem EHRlich die Möglichkeit ins Auge faßt, Trypanosomenstämme zu züchten, die gegen bestimmte Stoffe, z. B. Arsen, giftfest sind und die Immunität auch bei Weiterzüchtung in normalen Wirtstieren behalten, sagt er: ». . . durch weitere Untersuchungen ist es gelungen, den Mechanismus der Arzneifestigkeit (hier Arsen) aufzuklären. Derselbe beruht darauf, daß in den Trypanosomen, wie wohl überhaupt in allen Zellen, bestimmte chemische Gruppierungen, Chemoreceptoren, vorhanden sind, welche zu bestimmten Arzneistoffen eine gewisse spezifische Verwandtschaft haben, welche die Ursache der Verankerung (der Arsengruppe) und dadurch auch der arzneilichen Wirkung darstellt. So nehme ich bestimmte Receptoren an, die zu dem Radikal des dreiwertigen Arsens

¹ P. EHRlich, Über die neuesten Ergebnisse auf dem Gebiet der Trypanosomenforschung. Archiv f. Schiffs- u. Tropenhygiene. Bd. XIII. 1909. Beiheft 6. J. A. Barth, Leipzig.

Verwandtschaft haben, wieder andere, die charakteristische Gruppierungen, welche den basischen Triphenylmethanstoffen eigen sind, oder aber die Gruppe der Trypanrotfarbstoffe an sich reißen.«

Eine solche Art von Chemoreceptoren, eine solche haptophore Gruppe müssen wir in dem organisierten Plastin auch für die Verbindungen der Nucleinsäure annehmen. Mit andern Worten: Wir müssen annehmen, daß in der Zelle schon unter normalen Bedingungen Chemoreceptoren existieren, die mit den normalen Stoffwechselprodukten (hier also mit den Nucleinen) chemische Bindung eingehen, daß also diese Chemoreceptoren nicht von Anfang an die Rolle der Giftfänger spielen, um Stoffe zu verankern, mit denen sie vielleicht nie in Berührung geraten¹. Dadurch würde uns auch verständlich, weshalb die oxychromatische Grundsubstanz durch die Bildung von Basichromatin im wesentlichen nicht affiziert wird. Wir brauchen bloß anzunehmen, daß die nucleinaffine Gruppe, welche die nucleinsäuren Bestandteile verankert, eine Seitenkette ist, durch deren Tätigkeit der für die Eigenschaften des organisierten Plastins ausschlaggebende Kern nicht in Mitleidenschaft gezogen wird. Jedenfalls ist die Menge des organisierten Plastins für eine Zellenart nicht den ungeheuren Schwankungen unterworfen, denen der Basichromatinbestand dauernd unterliegt. — Ich glaube mich nicht zu täuschen, wenn ich annehme, daß hier die der Serumtherapie zugrundeliegende morphologische Ursache zu suchen ist.

Die chemische Konstitution des betreffenden Receptors bestimmt wohl auch die Beschaffenheit des dort verankerten Basichromatins, wie ja auch EHRlich verschiedene Arten von Receptoren annimmt, wonach sich auch die recipierten Stoffe unterscheiden.

Hier möchte ich noch auf einen Versuch MALFATTIS zu sprechen kommen. Dieser Autor verwandte² »Eiweiß mit Nucleinsäure und erhielt daraus die seit ALTMANN bekannten nucleinhaltigen Körper, welche, je nachdem, von verschiedenem Eiweißgehalte waren. Eine alkoholische Lösung von Säurefuchsin und Methylgrün färbte nun reine Nucleinsäure rein grün, phosphorärmere Nucleine bläulichviolett, bei großer Phosphorarmut selbst rein rot.«

HEIDENHAIN bemerkt dazu (S. 162) Folgendes: ». . . so hätten wir demnach in dem Basichromatin oder dem Chromatin der Autoren

¹ Diese Annahme steht in völligem Einklang mit der Lehre P. EHRlich's. Siehe: EHRlich, P., »Beiträge zur experiment. Pathologie und Chemotherapie«. Leipzig, Akad. Verlagsges. 1909. S. 213.

² M. HEIDENHAIN, loc. cit. S. 162.

phosphorreiche, in dem Oxychromatin . . . phosphorarme Nucleine vor uns. Danach sind ferner die Basi- und Oxychromatine durchaus nicht als für die Dauer unveränderliche Körper aufzufassen, sondern durch Aufnahme und Abgabe von Phosphor (Nucleinsäure, saure Gruppen) könnte eventuell auch die Färbbarkeit sich ändern. Meine heutige Meinung geht also dahin, daß die Affinitäten der chromatophilen Mikrosomen der Kerngerüste gegenüber den basischen und sauren Anilinfarbstoffen sich nach gewissen physiologischen Zuständen des Kernes oder der Zelle regulieren, inbetreff deren wir bisher eine genauere Einsicht noch nicht haben . . .«

»Indessen — so fährt der Autor fort — ist doch eine Differenz zwischen den Färbungen des chemischen Präparates (LILIENFELD und MALFATTI) und des (sauer gefärbten) histologischen Objektes erkennbar, denn in ersterem Falle entsprechen der Reihe der Kernstoffe, von eiweißfreien bis zu eiweißreichen, eine Reihe von Mischfarben, welche bei MALFATTI allerdings von rein Grün anfangend Übergänge bis zu rein Rot liefern, während beim histologischen Objekt grüne und grünblaue Färbungen einerseits den rein roten andererseits gegenüberstehen, ein Resultat, welches schwer erklärlich ist, denn es muß die Frage auftauchen, ob nicht etwa doch zwischen der Substanz der Basichromiolen und der Oxychromiolen ein tiefgreifender, chemischer Unterschied besteht. Makrochemisch wird aus den Kernen, soweit mir bekannt, jedesmal nur ein einheitliches Nucleoproteid isoliert, also z. B. bei der Darstellung aus Leucocyten; mikroskopisch indessen zeigen sich mindestens zwei chemisch differente Körper, welche durch eine typisch verschiedene Chromatophilie ausgezeichnet sind und sich biologisch verschieden verhalten. Es ist ja (S. 162) allerdings etwas ganz Gewöhnliches, daß das Basichromatin in verschiedenen Nuancen, bald mehr grün (besonders Chromosomen und chromatolytische Figuren), bald mehr bläulich sich färbt. Indessen ist die histologische Haupterscheinung dennoch die, daß bei einer rite ausgeführten Färbung die chromatophilen Substanzen des Kernes in zwei Reihen, eine grüne und eine rote, vollkommen ohne Zwischenglieder auseinanderfallen.«

In diesem Punkt stimme ich mit HEIDENHAIN — sofern vorläufig bloß vegetative Zellen oder Spermatozoiden in Betracht fallen — vollständig überein: In allen diesen Fällen ist der Kontrast zwischen Rot und Grün ein konstanter, scharf ausgeprägter und Mischfarben, die zwischen ihnen vermitteln würden, gibt es nicht. Fast noch verblüffender ist die Sachlage da, wo generative und reproduktive Kerne in einer Zelle nebeneinander liegen, wie wir dies bei ciliaten Infusorien

oder in den Pollenkörnern antreffen. Wer je einen Schnitt durch ein Pollenkorn, z. B. von *Fritillaria* in EHRlich-BIONDI'S Lösung gefärbt gesehen, wird den wundervollen Anblick nicht mehr vergessen: Leuchtend rot präsentiert sich der eine, leuchtend grün der andere Kern. Und in der roten Fläche des generativen Nucleus erblicken wir — wiederum scharf sich aus der Umgebung abhebend — intensiv grün gefärbte Körnchen von Basichromatin. — In solchen Fällen allerdings, wo wenig Nuclein vorhanden ist und Oxychromatin daher vorherrscht, wie das in tierischen und pflanzlichen Eizellen, übrigens auch in den vorhin genannten generativen Kernen von Pollenkörnern, konstatiert werden kann, dunkelt die hell- oder bläulich-grüne Farbe kleiner basichromatischer Elemente wegen des hellen Rot des unterliegenden Oxychromatins oft sehr stark, so daß man in vielen Fällen nicht direkt zu entscheiden vermag, ob die beinahe schwarz erscheinenden Körnchen in Wirklichkeit dunkelgrün oder anders gefärbt sind. In solchen Fällen aber kommt uns der Umstand zu Hilfe, daß das Basichromatin in Pepsinsalzsäure unverdaulich ist. Machen wir also mit unserm Präparat Verdauungsversuche, d. h. lösen wir das Oxychromatin weg, so läßt sich bei nachträglicher Färbung in EHRlich-BIONDI die Grünfärbung der vorher dunkel erscheinenden Körnchen mit jeder wünschbaren Deutlichkeit demonstrieren. Solche Versuche habe ich bis jetzt sehr viele gemacht und auf den verschiedensten Gebieten Erfahrungen gesammelt. Auch im Cytoplasma kommen häufig und oft in sehr großer Menge Elemente vor, die sich in EHRlich-BIONDI entweder heller oder dunkler grün bis schwärzlich färben. Wir werden auf diese basichromatischen Bestandteile des Cytoplasmas weiter hinten zu sprechen kommen. — Die dunkeln Nuancen, von denen ich soeben gesprochen, sind nun aber keine Mischfarben, im Sinne der Untersuchungen MALFATTI'S; es liegt hier keine Tinktion vor, die alle möglichen Übergänge zwischen Rot und Grün repräsentiert: Es lagert vielmehr wirklich grün gefärbte Substanz in bescheidenen Portionen auf ebenso ausgesprochen rot tingierter Unterlage, und diese Überlagerung ist durch geeignete chemische Eingriffe — wie gesagt — leicht zu beweisen.

Bei Anwesenheit sehr geringer Nucleinmengen kann — wie ich bereits früher betont — der Schnitt durch eine Zelle bzw. ihren Kern nach Färbung in EHRlich-BIONDI eventuell auf den ersten Blick ganz rot erscheinen. Bei genauer Besichtigung erkennt man dann vielleicht hier und da in der roten Fläche dunklere Körnchen, die wiederum deshalb dunkel pigmentiert sind, weil hier winzige Mengen von Basichromatin auf stark oxychromatischer Unterlage ruhen. Seit meiner

Arbeit über *Anodonta* habe ich auch die Eier verschiedener Pflanzen, ferner von Insekten, vom Hausschwein, von der Katze, vom Rind und vom Menschen in die Untersuchung einbezogen und die bei Muscheln gemachten Beobachtungen bestätigen können: Das befruchtungsbedürftige Ei enthält von Anfang an recht bescheidene Mengen von Nuclein und verliert auch diesen Rest bis zu seiner vollkommenen Reife, falls die Zelle absolut auf ein Spermatozoid angewiesen ist.

Wenn dagegen HEIDENHAIN meint, daß die »Basi- und Oxychromatine durchaus nicht als für die Dauer unveränderliche Körper aufzufassen seien, daß sich durch Aufnahme und Abgabe von Phosphor (Nucleinsäure, saure Gruppen) eventuell auch die Färbbarkeit ändern könnte«, so kann ich mich nur teilweise mit ihm einverstanden erklären. Sicher ist jedenfalls, daß das Basichromatin aus Oxychromatin entsteht. Das ist der Fall in den Nucleolen. Mit Leichtigkeit erkennt man in der oxychromatischen Grundmasse der Kernkörperchen (besonders vegetativer Zellen) grün gefärbte Körnchen von verschiedenen Dimensionen. Meine früher ausgesprochene Überzeugung, daß diese basichromatischen Elemente hier entstanden und nicht etwa aus dem Kern eingewandert seien, daß also der Nucleolus der Ort der Nucleinsynthese ist, halte ich fest und zwar je länger je mehr. Ich werde in einer monographischen Behandlung der Nucleolen übrigens noch einmal auf diesen Punkt zu sprechen kommen¹. — Es kann ja aller-

¹ Es ist mir übrigens unverständlich, weshalb diejenigen Forscher, welche meiner Zelltheorie skeptisch oder gar feindlich gegenüberstehen, sich nicht dazu entschließen können, wenigstens diese eine Meldung von der Anwesenheit basichromatischer Elemente in der oxychromatischen Grundmasse der Nucleolen zu prüfen, trotzdem die bisherigen Forschungen die Rolle der Kernkörperchen und ihr sonderbares färberisches Verhalten nicht im entferntesten aufzudecken und den Zellvorgängen dienstbar zu machen vermochten.

SCHAXEL scheint zwar mit meiner Auffassung von der Bedeutung des Nucleolus einverstanden zu sein (SCHAXEL, J., Das Zusammenwirken der Zellbestandteile usw. Arch. f. mikr. Anat. Bd. LXXVI. 1911), wenn er (S. 557) schreibt: »Während der Emission spielen sich in ihm (im Nucleolus) die Assimilationsvorgänge des Chromatins ab, wie aus der Vermehrung und dem Abströmen des Chromatins zu erkennen ist. Gegen das Ende dieser Prozesse und vor allem bald danach, während das Chromatin den Nucleolus verläßt, erscheinen in ihm Stellen von nur geringer Färbbarkeit . . .« oder S. 566: »der Nucleolus ist Assimilations- und Emissionscentrum des Chromatins . . . das im Kern verbleibende Chromatin strömt vom Nucleolus ab, der als achromatischer Körper deformierender Vacuolisation verfällt« . . .

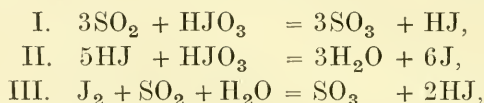
Aber SCHAXEL will dieses Resultat — wie es scheint — nicht als bloße Bestätigung meiner Untersuchungen angesehen wissen, obsehon letztere bereits im Jahre 1910 publiziert wurden und trotzdem seine Methode niemals dazu ge-

dings auch in diesem Falle vorkommen, daß diese basichromatischen Körnchen da und dort dunkelgrün bis schwarz erscheinen — das ist hier vermöge der Kleinheit der in Betracht fallenden Körperchen sogar häufig zu beobachten —, so daß erst durch die Hilfsreaktion der Magensaftverdauung einwandfrei bewiesen werden kann, daß hier basichromatisches Material auf oxychromatischer Unterlage sitzt; aber immer — ob sich die Körnchen primär grün oder dunkel färben mögen — immer hebt sich ihre Substanz scharf von der Umgebung ab und nie habe ich in den zahllosen Fällen, in denen ich Nucleolen untersuchte ein Verschwinden der basichromatischen Elemente mit der Grundmasse der Kernkörperchen, bzw. einen allmählichen Übergang der ersteren in die letzteren, wahrgenommen. Gerade hier, wo Basichromatin aus Oxychromatin entsteht, sollten am ehesten die Mischfarben der Versuche MALFATTI deutlich und häufig nachgewiesen werden. Aber das ist keineswegs der Fall: Wo Rot und Grün nicht rein erscheinen, da findet überall Deckung (unter Umständen sogar auf der ganzen Fläche des Nucleolus) der einen Substanz durch die andere statt; die eigentlichen Träger der acidophilen und basophilen Eigenschaften aber sind in der ganzen Zelle scharf voneinander getrennt und durch keine nachweisbaren Zwischenglieder miteinander verbunden. Es kann ja bei der Verwandlung oxychromatischer Substanzen in basichromatische in der Zelle immerhin etwas Ähnliches sich abspielen, wie es uns MALFATTI in seinen Versuchsreihen demonstrierte: Ein durch intermediäre Produkte vermittelter stufenweiser Übergang von oxyphilem Material in basophiles. Der Unterschied zwischen den beiden Fällen dürfte alsdann aber in der Reaktionsgeschwindigkeit zu suchen sein: Während MALFATTI die einzelnen Zwischenstufen durch willkürliche Änderung des Mischungsverhältnisses der Paarlinge isoliert, spielt sich der Prozeß der Umwandlung in der Zelle offenbar so schnell ab, daß wir die Zwischenglieder der Reaktion nicht zu fassen vermögen, sondern bloß Ausgangs- und Endsubstanzen kennen. Das ist ja durchaus nichts Besonderes, es ist vielmehr das Normale auf chemischem Gebiet. Nehmen wir nur ein Beispiel unter vielen heraus: Die berühmte LANDOLTSche Reaktion zwischen Schwefeldioxyd (SO_2) und Jodsäure (HJO_3). Lassen wir SO_2 und HJO_3 in ziemlich konzentrierten Lösungen (bei nicht zu großem Überschuß an SO_2) aufeinander einwirken, so scheidet sich augenblicklich Jod aus nach der Gleichung:



eignet sein kann, überzeugend nachzuweisen, daß der Nucleolus der Ort der Chromatin-(Nuclein-)Synthese ist.

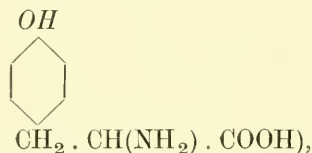
und kein Beobachter dieser Umsetzung hätte auch nur den leisesten Anhaltspunkt, anzunehmen, daß sich hier zwischen Ausgangs- und Endsubstanz eine Reihe von ganz differenten Zwischengliedern einschalte. Verdünnen wir dagegen beide Lösungen, so vergeht eine gewisse — meßbare — Zeit, bis sich das Jod schließlich blitzschnell abscheidet. Die anscheinend so einfache Reaktion besteht nun nach LANDOLT aus drei nacheinander sich abspielenden Phasen:



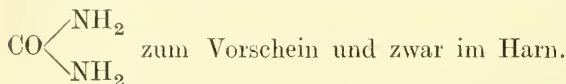
und das Jod kann daher erst dann definitiv frei werden, wenn sich nach Phase I und III sämtliches SO_2 in SO_3 bzw. H_2SO_4 verwandelt hat.

Auch bei der Assimilation des Kohlenstoffs, d. h. bei der Bereitung von Kohlehydraten aus CO_2 und H_2O in der chlorophyllhaltigen Zelle treten ohne Zweifel Zwischenprodukte auf, möglicherweise Formaldehyd oder seine Derivate (Hypothese von BAEYER), aber es ist uns bis jetzt, trotz der größten darauf verwendeten Mühe, noch nicht gelungen, dieser intermediären Substanzen habhaft zu werden.

Ebensowenig, wie die Synthese findet die Zerlegung eines Stoffes in seine Endprodukte durch die Zellen auf einen Schlag statt. Verabreichen wir einem Menschen z. B. die aromatische Aminosäure Tyrosin¹ (= p-Oxyphenyl- α -aminopropionsäure,



so kommt der Stickstoff dieses Bausteins der Eiweißstoffe als Harnstoff



Ein direkter Übergang von der einen zur andern Verbindung kann unmöglich stattgefunden haben, aber wir kennen die Zwischenglieder nicht, wissen, mit andern Worten, noch nicht sicher anzugeben, wie die NH_2 -Gruppe der Ausgangssubstanz in das Endprodukt, den Harnstoff, überging usf.².

¹ ABDERHALDEN, E. Die Bedeutung der Verdauung für den Zellstoffwechsel. Vortrag. Urban u. Schwarzenberg. 1911.

² Auch beim Übergang des Krystallinen ins Amorphe ändern sich alle Eigenschaften discontinuierlich (Volumen, Lichtgeschwindigkeit usw.).

Es wäre noch die Frage zu prüfen, ob nur das Oxychromatin der Nucleolen Basichromatin zu erzeugen vermöge, oder ob Nucleine auch sonstwo aus oxychromatischer Unterlage entstehen könnten. Meine Untersuchungen sind in diesem Punkte noch nicht abgeschlossen; aber nach meinen bisherigen Erfahrungen muß ich die Ansicht vertreten, daß die Nucleinsynthese nur in den Kernkörperchen, bzw. da stattfindet, wo das oxychromatische Material direkt nucleolarer Abstammung ist: Die intimen Beziehungen vieler Nucleolen zum Chromatin des Kernes, die Entleerung des (Ei-)Kernes an Nuclein in dem Moment, wo das Basichromatin des Nucleolus erschöpft ist und die Verteilung nucleolarer Substanz auf die Tochterzellen anläßlich der Mitose unterstützen meine Behauptung.

Aber aus dem oben zitierten PASSUS HEIDENHAINS, »daß sich durch Aufnahme und Abgabe von Phosphor eventuell auch die Färbbarkeit ändern könnte«, scheint hervorzugehen, daß dieser Forscher auch eine Verwandlung von Basichromatin in Oxychromatin anzunehmen geneigt ist. — Da kommt es aber doch in erster Linie darauf an, zu untersuchen, was für ein Oxychromatin gemeint sein kann.

Ich habe bereits darauf hingewiesen, daß die organisierte Grundsubstanz der Zelle, sagen wir das organisierte Plastin, der Sitz der Bewegung, der Kontraktilität, Reizbarkeit usw., ausgesprochen oxyphil sei. Nie finden wir irgendein kontraktiles Element in EHRlich-BIONDI anders wie rot gefärbt, vom Stiel der Vorticelle an bis zur Muskelfaser des Menschen hinauf; nie ist ein Organ, mit Bewegung begabt, anders wie oxychromatisch, von der Wimper und Geißel des Infusors an bis zum Schwanz des Spermatozoids und oxyphil ist konstant auch die reizleitende Bahn. Dieses Oxychromatin kann daher nichts anderes sein, als das lebende Substrat, das wir seit MOHL mit dem Namen Protoplasma belegen.

Das Basichromatin dagegen finden wir konstant und überall da, wo Stoffwechsel- und Wachstumsprozesse stattfinden. Wir brauchen ja nur einmal ein tierisches Ei in seiner Wachstumsperiode zu verfolgen, um sofort von der großen Rolle überzeugt zu werden, die das Basichromatin bei der Füllung der Zelle mit Nährmaterial spielt; der Pollenschlauch verbraucht bei seinem Wachstum das Nuclein seines vegetativen Kernes und es ist nicht ausgeschlossen, daß in analoger Weise auch die Ganglienzelle, die ursprünglich ebenfalls Basichromatin enthält, diese Substanz verbraucht bei der Bildung der Nervenfasern, die — nach CARRELS Versuchen — von der Nervenzelle erzeugt wird.

Der Stoffwechselkern ciliater Infusorien ist prall gefüllt mit Basichromatin ebenso, wie die Nuclei sämtlicher vegetativer Zellen.

Ein parthenogenetisch sich entwickelndes Ei unterscheidet sich prinzipiell von einem befruchtungsbedürftigen. Man braucht nur das Ei einer Wurzellaus von *Phylloxera vastatrix*, das niemals befruchtet wird, zu vergleichen z. B. mit dem Ei einer *Zygæna*¹, um sofort die fundamentale Differenz in diesen Eitypen zu erkennen. — Eine Zelle ist weder wachstums- noch teilungsfähig, wenn ihr das Nuclein mangelt: Eine Eizelle, die ihr Basichromatin verloren, ist nur noch bedingt existenzfähig; eine Ganglienzelle tritt normal nicht mehr in Mitose.

HEIDENHAIN, mit dessen Beobachtungen die meinigen außerordentlich häufig übereinstimmen, machte schon früher auf das zuletzt Gesagte aufmerksam. Loc. cit. S. 163 sagt er: »Eine andere belangreiche Beziehung der beiden Chromatine zur Biologie der Zellen scheint mir in dem Umstand enthalten zu sein, daß Kerne, welche der Regel nach nicht mehr in Mitose eintreten, häufig arm an Basichromatin, reich an Oxychromatin sind. Diese meine Wahrnehmung ist oftmals bestätigt worden. Sie betrifft in erster Linie die Kerne der Nervenzellen. Ferner läßt sich diese Tatsache besonders gut beim Darmepithel der urodelen Amphibien an dem gegensätzlichen Verhältnis der Kerne des Oberflächenepithels einerseits und der Kerne in den Keimlagern andererseits erkennen. Jene treten fast nie in Teilung ein und sind fast ganz und gar oxychromatischer Natur, diese sind in fortwährender Teilung begriffen und enthalten Basichromatin in reichlicher Menge. Ereignet es sich aber ausnahmsweise, was zu den größten Seltenheiten gehört, daß die Darmepithelzelle (des Salamanders) dennoch einmal in Teilung eintritt, so entwickelt sie sehr schöne große Teilungsfiguren mit sehr langen und schlanken, basichromatischen Chromosomen. Es liegt also bei diesen Kernen die Fähigkeit vor, Basichromatin in größerer Menge zu regenerieren.«

Das Basichromatin dient ohne Zweifel trophischen Funktionen. Zum Wachstum und Stoffwechsel aber ist die Anwesenheit einer lebenden Substanz direkt nicht nötig. Es sind das Vorgänge rein chemischer Natur oder doch Umsetzungen von chemischer Energie in andere Energieformen und umgekehrt. Ein Kristall wächst genau so gesetzmäßig, wie eine pflanzliche oder tierische Zelle und Oxydation, Reduktion, Hydrolyse, Condensation, Polymerisation und wie die Prozesse noch heißen mögen, die sich in der Zelle abspielen — sie erfordern bloß die Anwesenheit eines mit der nötigen Energie aus-

¹ Über diesen Fall wird nächstens in dieser Zeitschrift referiert werden.

gestatteten chemischen Stoffes, zum mindesten eines Katalysators und höchst wahrscheinlich sind die Träger der chemischen Umsetzung in der Zelle Katalysatoren von kolloidaler Beschaffenheit. — Der natürliche Vorgang der Gärung ist nur insofern an die lebende Hefezelle geknüpft, als letztere das zu jenem Prozeß notwendige Ferment erzeugt und E. BUCHNER hat bekanntlich bewiesen, daß letzteres ganz unabhängig von der Zelle, losgelöst von seinem Erzeuger, Zucker dennoch in Alkohol und Kohlensäure zu spalten vermag.

Ein solches Ferment oder doch der Träger eines solchen, ist auch das Basichromatin, dessen die Entwicklung einer Zelle auslösenden Reiz wir bekanntlich durch andere Reize zu ersetzen imstande sind. Nichts vermögen wir zu beobachten, was uns zur Annahme brächte, daß wir im Nuclein ein wirklich lebendes Substrat vor uns hätten. Nirgends bemerken wir Selbstbewegung oder ein anderes Kriterium des lebenden Zustandes dieses Materials und wo immer Dislokation von basichromatischen Elementen vorkommt, da liegt die Ursache bei der oxychromatischen Grundsubstanz, deren Bewegungen und Kontraktionen das Basichromatin passiv folgt. Nichts berechtigt uns vorläufig, diesen basichromatischen Tröpfchen eine andere als eine bloß chemische Struktur zuzuschreiben, während untrügliche Zeichen dafür vorliegen, daß ihre oxychromatische Unterlage noch eine andere, als eine bloß chemische Struktur aufzuweisen hat. Das Basichromatin ist — wie ich eingangs betonte — lediglich ein Derivat — ein Produkt innerer Secretion — des Protoplasmas¹.

Und eine Rückverwandlung von Basichromatin in organisiertes Plastin, in Plasmaeweiß hätte ja gar keinen Sinn. Die Nucleine sind vom organisierten Plastin erzeugt und haben eine ganz bestimmte physiologische Rolle zu spielen, die von derjenigen ihres Erzeugers total verschieden ist. Das Basichromatin reguliert den Stoffwechsel der Zelle; es ist der Träger chemischer Energie, relativ labil und — als Säure — wahrscheinlich bis zu einem gewissen Grade dissoziiert, während das organisierte Plastin — wenigstens so weit meine persönlichen Erfahrungen reichen — ein chemisch ziemlich inertes Material sein dürfte. Daß das organisierte Plastin seinen hochmolekularen

¹ Ich komme also in diesem Punkt zu einem Resultat, das demjenigen von MATHEWS direkt entgegengesetzt ist. »... Wenn dies Bild des Zellebens richtig ist, meint nämlich MATHEWS, so ist das einzige als lebend zu betrachtende Element der Pankreaszelle das Chromatin, da dies allein die Eigenschaft besitzt, andere Substanzen wie es selbst zu bilden«. (Citiert nach R. W. HOFFMANN, Über die Ernährung der Embryonen von *Nassu mutabilis* Lam. Zeitsch. f. wiss. Zool. Bd. LXXII, S. 707.)

Bau dauernd zu erhalten versteht, erhellt auch aus den Experimenten EHRlichS (loc. cit.). EHRlich gelang es, einen Trypanosomenstamm arsenfest zu machen, d. h. durch konsequente Anwendung von Arsen den auf Arsen reagierenden Receptor zu vernichten oder wenigstens aufs äußerste zu schwächen. Und diese Eigenschaft behielt das Plasma bei einer Kultur durch 3 Jahre hindurch und während dieser Zeit durch mehr als 400 Mäuse. Wenn das, wie EHRlich meint, bei einer Seitenkette der Fall ist, wie viel mehr muß der Kern der betreffenden Eiweißverbindung einmal erworbene Eigenschaften festhalten.

Das chemisch ungleich labilere Basichromatin dagegen sieht man aus dem Nucleus in das Cytoplasma übertreten und hier mehr oder weniger rasch verschwinden oder es eilt von Zelle zu Zelle und erleidet bei diesem Transport das gleiche Schicksal. Verfolgen wir die Ernährung eines reifenden Insekteneies, z. B. von *Zygaena*, so fällt die Beteiligung der Nähr- und Follikelzellen am Wachstum der Eizelle mikroskopisch besonders in einem Punkte auf: Basichromatische Tröpfchen ergießen sich in Scharen in den Leib des Eies, das sich dafür mehr und mehr mit Nahrungsdotter, der nun allerdings oxyphil ist, füllt. Im Ei angelangt verschwinden die Nucleinelemente spurlos; sie blieben unauffindbar trotz der größten Mühe, die ich mir gab, Basichromatin zu entdecken: Pepsinsalzsäure verdaute den Eiinhalt restlos. Die basichromatischen Körnchen bzw. Tröpfchen sind mit größter Deutlichkeit nachzuweisen und zu verfolgen bis sie aus den Follikelzellen in das Ei übertreten; sie verschwinden, kaum daß sie die Schwelle des Eies überschritten.

Wir werden uns, wie gesagt, diesen Fall andernorts noch etwas genauer zu besehen haben; aber ich bin jetzt schon gezwungen anzunehmen, daß sich die Nucleine in hervorragender Weise beteiligen an der Bildung des Nährmaterials für das reifende Ei, also auch besonders der Eiweißkörper, die hier aufgestapelt werden¹.

¹ Schon in meiner Dissertation (Eibildung und Furchung bei *Cyclas cornca* L. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1893. Bd. XXVIII. N. F. 21) beschäftigte ich mich mit der Eibildung und zwar von *Cyclas cornca* L. Schaue ich mir jetzt z. B. die Fig. 4 und 8 der Taf. XI an, so liegt der Schluß nahe, daß die in Hämalaun schwärzlich gefärbten Elemente, die sich aus den Follikelzellen in das Ei ergießen, nichts anderes sind als basichromatische Tröpfchen, an denen sich — wie ein Vergleich zwischen Fig. 4 und 8 zeigt — die ernährende Zelle allmählich erschöpft. Die Abbildungen dürften ziemlich getreu sein. Aber aus meinen Abbildungen geht der gewaltige Unterschied zwischen dem Material, das sich in die Eizelle ergießt und demjenigen, mit dem sie sich füllt, keineswegs hervor; denn letzteres ist ohne Zweifel auch hier Eiweiß, Fett usw., also Material oxychromatischer Natur.

R. W. HOFFMANN¹ wies bereits im Jahre 1902 auf die Rolle hin, welche das Chromatin des Kernes bei der Verarbeitung des Nahrungsdotters zu einem für die Zellsubstanz assimilierbaren Körper (bei *Nassa*) spielt, indem er sagt (S. 713): »Das in äußerster Feinheit im Kern verteilte Chromatin besorgt die Verarbeitung des in ersterem aufgespeicherten Dotters zu einem für die lebende Substanz assimilierbaren Körper. Auch das vom Nucleolus gelieferte Secret mag bei diesen Umsetzungsprozessen aktiv beteiligt sein.«

Aber auch hier wird vermutlich die Assimilation kaum via Kern sich abspielen, sondern besorgt werden von dem massenhaft aus dem Nucleolus und Kern ins Cytoplasma ausgewanderten »Chromatin«.

Oxychromatisches Material, das sich nicht am aktiven Leben der Zelle beteiligt, kann also tatsächlich als eine Folge gleichzeitigen Schwindens von Basichromatin entstehen. Das ist aber ohne Zweifel etwas anderes als das, was HEIDENHAIN vermutet, daß nämlich eine Substanz bald als Oxychromatin, bald wieder als Basichromatin und umgekehrt auftreten und demnach auch das tinktorielle Verhalten dieser Körper zu einem unstäten Hin- und Herschwanken zwischen Rot und Grün gestalten könnte. Ein umkehrbarer Prozeß kann also hier unmöglich vorliegen. HEIDENHAIN weist nun allerdings (loc. cit. S. 125) auf eine wirklich verblüffende Differenz einiger Nucleoproteide an Phosphor hin:

Nucleoproteid der Schilddrüse (OSSWALD²) 0,16%,
 » » Hefe (KOSSEL) 6,19%

und meint, daß so stark ausgesprochene Unterschiede der Zusammensetzung mit tiefgreifenden Unterschieden der färberischen Reaktion fixierter Präparate zusammengehen müssen.

Gegen diese Schlußfolgerung ist wohl nicht viel einzuwenden; doch glaube ich, daß wir durch derartige Kalkulationen über das nächstliegende Ziel unserer Bestrebungen hinausgreifen. Es gelingt ja mit den uns bis jetzt zur Verfügung stehenden Mitteln nicht einmal sicher zu entscheiden, ob freie Nucleinsäuren oder Nucleoproteide vorliegen;

Und wenn unter dem Titel »Methode der Untersuchung« (S. 196) der Satz steht: »Dieses Verfahren ergab mir sehr günstige Präparate, die an und für sich schon genügt hätten, mich über die hauptsächlichsten Fragen ins Klare zu setzen«, so bewundere ich offen gestanden jetzt die Genügsamkeit des Dr. in spe.

¹ R. W. HOFFMANN, Über die Ernährung der Embryonen von *Nassa mutabilis* Lam. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1902. Bd. LXXII Heft 4.

² vermutlich OSWALD, statt OSSWALD?

wie sollten wir mikroskopisch gar eine Unterscheidung zwischen Nucleoproteiden wagen. — Ich habe schon früher¹ (S. 15) darauf aufmerksam gemacht, daß der Nucleingehalt pflanzlicher (vegetativer) Zellen gewöhnlich deshalb mehr auffalle, weil im allgemeinen die Kerne tierischer Zellen kleiner und das Oxychromatin hier stärker vertreten sei wie dort, und daß (S. 13) wir in tierischen Geweben recht häufig eine Färbung der Kerne durch Methylgrün vermissen, trotzdem Nucleine vorhanden seien. Das mag zum Teil Fälle betreffen, wie wir sie oben registrierten, Fälle also, wo Zellkerne in EHRlich-BIONDI nicht grün, sondern rot gefärbt werden und auf deren Schnittfläche höchstens dunkelrote Körnchen den Verdacht erwecken könnten, daß sich hier Basichromatin verberge. Mit Hilfe der Pepsinsalzsäureverdauung aber gelang es in allen meinen Präparaten leicht, den Nucleingehalt nachzuweisen und ich bin fest davon überzeugt, daß dies auch in den Kernen der Schilddrüse der Fall sein wird. Und mehr als eine ungefähre Schätzung zwischen dem Basi- und Oxychromatinreichtum verschiedener Zellen bzw. Gewebe können wir uns ja vorläufig mikroskopisch noch nicht gestatten.

Bis jetzt kenne ich nur die Schilddrüse des Rindes. Hier ist aber bei einer Färbung der Schnitte in EHRlich-BIONDI (oder in Fuchsin-Methylenblau) nichts davon zu merken, daß die Kerne arm an Nucleinsäure wären: Sie färben sich sehr schön grün, so deutlich, wie man es sich nur wünschen kann und zwar direkt, ohne Zuhilfenahme von Pepsinsalzsäure. — Was für Schilddrüsen der Untersuchung OSWALDS zugrunde gelegt wurden, habe ich bis jetzt nicht in Erfahrung bringen können.

Es ist oben darauf aufmerksam gemacht worden, daß die Labilität des Basichromatins eine relativ bedeutende sei. Das ist natürlich von größter Bedeutung bei der Fixierung der Zelle, d. h. bei der Wahl der zum Töten der Zelle anzuwendenden chemischen Mittel. Nach der Einwirkung sehr vieler Substanzen reagieren die Nucleine nicht mehr, oder nicht mehr normal, d. h. geben mit ihrem Reagens, dem Methylgrün, die charakteristische Färbung nicht mehr. Mineralsäuren sprengen die Nucleoproteide, fällen die Nucleinsäuren und lösen sie im Überschuß auf, zersetzen sie wohl auch mehr oder weniger stark. Es kann also nicht Wunder nehmen, wenn Zellkerne, nach der Behandlung in Salzsäure, Salpetersäure oder gar Königswasser ihre Färbbarkeit ganz und gar verloren haben. — Mit den meisten Schwermetallen

¹ STAUFFACHER, HCH. Die Rolle des Nucleins in der Fortpflanzung. Verhandlg. d. schweiz. naturf. Ges. Bd. I. Solothurn 1911.

geben die Nucleinsäuren unlösliche Salze, werden also in dieser Form gefällt von Eisen-, Zink-, Blei-, Kupfer-, Silberverbindungen usw. Damit hört natürlich auch die Fähigkeit der Nucleinsäure, spaltend auf das Farbsalz der EHRlich-BIONDISchen Lösung einzuwirken auf und die Methylgrünreaktion bleibt ebenfalls aus. Ebenso versagt Formalinfixation¹, während Osmiumsäure (Lösung von OsO₄) nach gutem Auswaschen der Objekte in H₂O₂ leidliche Resultate gibt. Da jedoch das käufliche H₂O₂ Säuren enthält (z. B. Salzsäure), so können die basischen Eiweißkörper beim Verweilen der Objekte in der Wasserstoffperoxydlösung in Salze verwandelt, eventuell auch gelöst werden, so daß die normal mit EHRlich-BIONDI auftretende Reaktion des Oxychromatins entweder ausfällt oder doch geschwächt wird. Auch nach Sublimatfixierung ist die Färbung mit EHRlich-BIONDIS Lösung sehr unsicher und die Methylgrünreaktion bleibt oft gänzlich aus, trotzdem nachweislich Nucleine vorhanden sind. Die Ursache dürfte dieselbe sein, wie bei Fixation der Gewebe in Blei- und Kupferverbindungen. Denn die Mercurisalze, also auch HgCl₂, haben die Eigenschaft, durch Wasser leicht in basische Salze überzugehen, die durch Säuren wieder in neutrale Salze verwandelt werden. Im vorliegenden Falle würden daher die Nucleinsäuren ebenfalls an ein Schwermetallsalz gebunden und demzufolge in ihren Wirkungen auf das Farbsalz gehindert sein. Bei botanischen Präparaten hatte ich indes gelegentlich doch teilweise Erfolg, bei tierischen dagegen nie (vgl. STAUFFACHER, HCH., Beiträge z. Kenntnis der Kernstrukturen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCV. S. 37 und 43—44. Anmerkung).

Da nämlich die Präparate vor der Färbung in EHRlich-BIONDI jodiert werden, so modifiziert wahrscheinlich das Jod, durch Zurücknahme des Quecksilbers aus seiner Verbindung, mehr oder weniger die störenden Einflüsse des Sublimats; denn die Affinität des Quecksilbers zu den Halogenen wächst bekanntlich mit zunehmendem Atomgewicht der letzteren.

Wenn nun HEIDENHAIN mit Sublimat fixierte tierische Gewebe in EHRlich-BIONDI färbt, so ist diese Tinktion nicht einwandfrei. Höchst wahrscheinlich sind z. B. die Beckendrüsengranula (HEIDENHAIN, loc. cit. S. 373ff.) nicht rein oxychromatischer, sondern vorwiegend basichromatischer Natur. Ich habe zwar — aus Mangel an Zeit — die Beckendrüsen der Tritonen bis jetzt noch nicht unter-

¹ SJÖBRING (Anat. Anzeiger, Bd. XVII, 1900, S. 274) vermutet eine Oxydation der Gewebe durch Formaldehyd, während BLUM (Anat. Anz. Bd. XI. 1896. S. 720) das Formaldehyd Methylenverbindungen mit dem Eiweiß eingehen läßt.

suchen können, aber in pflanzlichen Präparaten offenbar analoge Bildungen angetroffen, wie sie in den genannten Beckendrüsenzellen vorkommen. Wir werden weiter hinten auf den Fall zurückkommen. HEIDENHAIN zeichnet denn auch in der Tat die Kappe der Halbmondkörperchen (loc. cit. S. 373, Fig. 220A u. B) da und dort blau und das bestärkt mich sehr in der Annahme, daß sich diese Gebilde bei Alkoholfixation als zweifellos basichromatisch entpuppt hätten. Die Sublimatfixation ist ferner schuld, wenn HEIDENHAIN in seiner Arbeit: Über Kern und Protoplasma 1891, Taf. X, die Centrosomen nach Färbung in EHRlich-BIONDI'S Lösung rot zeichnet.

Auf solche Reaktionen zwischen den fixierenden Medien und den Zellinhaltsbestandteilen, durch welche die letzteren zerstört oder doch mehr oder weniger stark verändert werden, hat man in der Cytologie bis jetzt im allgemeinen zu wenig Rücksicht genommen und dieser Umstand war zum größten Teile Schuld an den Mißerfolgen, die der Zellforscher mit den elektiven Methoden vielfach zu verzeichnen hatte. Merkwürdigerweise gab man in der Mehrzahl der Fälle dem Farbstoffe Schuld, bezeichnete z. B. die Tinktion mit EHRlich-BIONDI als schwierig, unzuverlässig usw., während es doch sehr nahe gelegen hätte, in erster Linie dem Gift, mit dem man die Zelle tötete, und dessen Wirkung auf die Proteine etwas genauer nachzuspüren.

Die Beobachtung, daß oft selbst die gebräuchlichsten Farbstoffe in ihrer färbenden Wirkung versagten, hätte mehr zum Aufsehen mahnen sollen. Anstatt aber die Ursache dieses Mißerfolges zu ergründen, färbt der Cytologe hartnäckig darauf los, versenkt die Zellen vielleicht sukzessive in drei bis vier verschiedene, konzentrierte Farbstofflösungen oder behandelt den renitenten Protoplasten wochen- oder monatelang mit Agentien, bis schließlich in einigen Fällen wenigstens ein Effekt erreicht ist, der zur theoretischen Voraussetzung des Forschers paßt. — Was da durch die fixierenden und färbenden Medien mit dem Zellinhalt alles passiert sein mag, ist nicht zu sagen und deshalb können wir dem alten Begriff »Chromatin« kein Vertrauen mehr entgegenbringen. Daß wir übrigens unter seiner Flagge über den kausalen Zusammenhang der verschiedenen morphologischen Erscheinungen mit den ihnen zugrunde liegenden Stoffwechselfvorgängen recht ungenügenden Aufschluß erhielten, braucht demjenigen nicht mehr gesagt zu werden, der über der Freude, in dem Wunderbau der Zelle überhaupt etwas optisch differenziert zu haben, nicht vergißt, daß der größere Genuß darin besteht, die hinter der Erscheinung sich verborgende, gesetzlich geregelte Ursache entdeckt zu haben.

Seit vielen Jahren wende ich daher — besonders in Fällen, wo es sich um Befriedigung chemisch-analytischer Bedürfnisse handelt — den Alkohol, und zwar absolut oder in seinen verschiedenen Verdünnungen, als Fixiermittel an¹ und zwar deshalb, weil der neutrale Alkohol indifferent fällt und die chemische Konstitution der Proteide nach meinen bisherigen Erfahrungen am wenigsten störend beeinflußt. — Unter Umständen wurden auch verdünnte Essigsäure — die ebenso harmlos ist, wie Alkohol — und Mischungen von Alkohol mit Essigsäure, wie sie in der Lösung von CARNOY (Alkohol-Chloroform-Essigs.) vorkommen, in Gebrauch genommen.

Über diesen Punkt bemerkt HEIDENHAIN (loc. cit. S. 129) Folgendes: »Werden Fällungsmittel eingreifender Art verwendet, wie dies in der Histologie üblich ist (Sublimat, Chromsäure, Pikrinsäure, Salpetersäure), so kann nicht ausbleiben, daß die Nucleoproteide in mannigfacher und sehr verschiedener Weise zersetzt und verändert werden, besonders durch Denaturierung der Eiweißpaarlinge, aber auch durch mehr oder minder weit fortschreitende Veränderung und Zersetzung der Nucleinsäuregruppe. Deswegen ist die Färbbarkeit verschieden konservierter Kerne so sehr verschieden, deswegen verlieren nach meiner Erfahrung bei längerer Wirkung von Salz- oder Salpetersäure oder von Königswasser (5%) die Kerne ihre Färbbarkeit ganz und gar. Bleiben nun nach Anwendung eingreifender Fixierungsmittel im Kern irgendwelche Körper zurück, die sich mit basischen Anilinfarben (Safranin usw.) scharf darstellen lassen, so nennen wir die färbbare Masse immer gleicherweise »Chromatin« (eventuell Basichromatin), obwohl das chemische Substrat je nach der Vorbehandlung (Sublimat, Pikrinsäure usw.) sehr verschiedener Natur sein mag . . . Der Begriff der Chromatine ist daher zunächst geweblicher oder biologischer Natur . . . Die färbbaren Nucleoproteide der Chemiker, sowie die Chromatine der Histologen entstehen aus dem lebenden Kernplasma erst dann, wenn letzteres unter der Einwirkung unserer Fällungsmittel einer bestimmt gerichteten Zersetzung anheimfällt. Man kann aber dem Begriff des Chromatins sekundär eine Wendung nach der Chemie hin geben, wenn man darunter diejenigen färbbaren Körper versteht, welche bei Gelegenheit einer vorsichtigen indifferenten Fällung oder Fixierung im Kerne erhalten werden (Alkohol, schwache Essigsäure); unter diesen werden dann die Nucleoproteide der Chemiker in unverändertem Zustande enthalten sein . . .«

¹ Allzu verdünnt darf der Alkohol deshalb nicht verwendet werden, weil die Nucleoproteide in Wasser löslich sind.

Oder hören wir, was ROBERTSON in seiner physikalischen Chemie der Proteide¹ (S. 47) sagt: »Die direkte Beweismethode (die häufigst angewandte) des Vorhandenseins von Proteinverbindungen besteht gewöhnlich in der Fällung des Proteinsalzes durch den Zusatz passender Reagentien; das gewöhnlich angewandte Reagens ist der Alkohol.«

Ich möchte, um ja nicht mißverstanden zu werden, noch einmal in aller Schärfe Folgendes hervorheben. Es handelt sich weder darum, EHRlich-BIONDIS Lösung als Universal-Färbemittel, noch den Alkohol als Universal-Fixiermittel anzupreisen. Es kommt vielmehr in erster Linie auf die Bedürfnisse des Forschers an, welche Farbstoffe und welche zelltötenden Mittel er wählen soll. Neben den rein morphologischen Standpunkt, der bis anhin in der Biologie der Zelle dominierte und dessen Bedeutung für die Erforschung des Zellgeschehens zweifellos überschätzt worden ist, habe ich den rein chemischen, den analytischen zu stellen versucht. Nicht deshalb, weil ich nun alles Heil ausschließlich von ihm erwarte, sondern deshalb, weil die Zellvorgänge zu einem guten Teil chemische Prozesse sind und daher auch nur vom chemischen Standpunkt aus verstanden und mit chemischen Mitteln und Methoden zu ergründen sind. Es ist mir nie eingefallen, die morphologische Seite der Zellforschung zu eliminieren oder gar zu diskreditieren; aber wenn zur Evidenz klar ist, daß sie allein nicht ausreicht, sollte man sich der andern Richtung nicht mehr länger verschließen.

Es mag der Forscher nach wie vor zu FLEMMINGSchen und HERMANNschen Gemischen, zu Pikrinsäure, Chromsäure, Sublimat und Formaldehyd usw. greifen und er mag weiterhin mit Gentiana, Safranin, Boraxcarmin, Hämalan, Eisenhämatoxylin usw. usw. färben, wenn es sich bloß um optische Differenzierung handelt; verfolgt er aber chemisch-analytische Zwecke, dann wird der Alkohol als Fällungsmittel — vorläufig wenigstens — geradezu universell, weil er, wie oben betont, die verschiedenen Proteide indifferent, unter möglicher Schonung ihrer chemischen Konstitution fällt. Zur Sichtbarmachung und Unterscheidung der gefällten Eiweißkörper — sei das nun erst gruppenweise oder später individualisiert der Fall — bedienen wir uns nunmehr der verschiedenen Indikatoren, zu denen auch die Komponenten der EHRlich-BIONDISchen Lösung und anderer heterogener Farbstoffgemische zu zählen sind. Den Wert der dadurch erzielten

¹ ROBERTSON, T. B. Die physikalische Chemie der Proteine. Dresden 1912. Th. Steinkopff.

Doppelfärbungen (wenigstens für den Kern) würdigt HEIDENHAIN (loc. cit. S. 163) mit folgenden Worten: »In Rücksicht auf die Biologie des Kernes können die reinen Doppelfärbungen der Chromatine unsrer Ansicht nach gar nicht hoch genug geschätzt werden, denn sie sind zweifellos der Ausdruck, das Symbol wichtiger Stoffwechselfvorgänge im Kern. Hierauf deuten die konstanten Variationen der relativen Mengenverhältnisse der beiden Chromatine in verschiedenen Kernarten hin.«

Aber noch eins geht aus meinen langjährigen Beobachtungen hervor: Alkohol ist auch ein gutes Erhaltungsmittel für die Strukturen, sofern man ihn nur in einer dem betreffenden Gewebe angepaßten Konzentration anwendet. Er ist also, mit andern Worten, nicht nur das Fällungsmittel par excellence, sondern auch ein gutes Fixiermittel. Ob er hierbei absolut oder in einer Verdünnung angewendet werden soll, das entscheidet das zu fixierende Gewebe.

In erster Linie ist an dem Alkohol als Fixiermittel wertvoll, daß er sehr schnell in die Gewebe eindringt und dadurch den Zellen nicht Zeit läßt, ihre Strukturen zu transformieren. Deswegen fällt auch allen denjenigen, die sich dieses Fixiermittels bedienen, die vorzügliche Erhaltung des Kernzustandes der Zelle auf. Ich habe seinerzeit¹ nachdrücklich auf diesen Punkt aufmerksam gemacht und VON DER-SCHAU stimmt mir bei. Auch VONWILLER² betont (S. 397), daß die besten (Kern-)Bilder bei den von ihm untersuchten Amöben durch Behandlung derselben mit (abs.) Alkohol geliefert wurden.

Es ist nämlich ganz besonders der Plasmabezirk des Kernes, der — vermöge seiner dichteren Struktur oder größeren Sensibilität — auf das anrückende Gift reagiert und Kontraktionserscheinungen zeigt, sofern ihm dazu Zeit gelassen wird³. Der Erhaltungszustand des

¹ STAUFFACHER, Hcil. Neue Beobachtungen auf d. Gebiete d. Zelle. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XCVIII.

² VONWILLER, P. Über den Bau der Amöben. Archiv f. Protistenkunde. Bd. XXVIII. 1913.

³ Hierauf ist ohne Zweifel — wie ich bereits früher betont — die Entstehung membranartiger Bildungen an der Kernperipherie fixierter Zellen zurückzuführen. ULLMANN sagt (Über physiologische und Reizbewegungserscheinungen an Leucocyten. VIRCHOWS Archiv. Bd. CCV. 1911): ». . . bei einem ungereizten lebensfrischen Leucocyt ist ein Kern von der übrigen Leibessubstanz nicht geschieden, das Kernplasma ist vielmehr gleichmäßig zwischen den übrigen Zellschichten verteilt . . . Den Kern sichtbar machen heißt, einen Reiz anwenden, der das Kernplasma zu einer bestimmten Kontraktion veranlaßt.«

In einer mir unverständlichen Art äußert sich SCHAXEL über die Kernmembran (SCHAXEL, J., Das Zusammenwirken d. Zellbestandteile usw. Mikr.

Kernes und seines Randes kann daher geradezu als Kriterium für den Erhaltungszustand der Zelle überhaupt angesehen werden und hier finde ich mich wiederum in Übereinstimmung mit HEIDENHAIN, wenn er (loc. cit. S. 116) sagt: » . . Welche Bilder nun für normal, welche für unverändert anzusehen sind, das kann ja in den allermeisten Fällen aus begrifflichen Gründen nicht durch einen Vergleich mit dem lebenden Objekt ausgemacht werden, sondern die Kritik muß an dem gefärbten Objekt selbst einsetzen und sozusagen aus dem Sinne des Dinges heraus geführt werden, wie bei Entzifferung und Kritik eines Textes in toter und womöglich unbe-

Anat. Bd. LXXVI. 1911). Er sagt nämlich (S. 558): »Im fixierten¹ Präparat tritt die Kernmembran deutlich hervor, sobald der »Ruhkern« nach der Teilung vom umgebenden Plasma sich überhaupt abgrenzt . . . Während der Chromatinemission fällt sie auf durch ihre chromatische Tönung, die hervorgerufen wird durch die hier offenbar langsamer passierenden Chromatinpartikel und die allerdings nur minimalen Chromatinstauungen . . . Ihr Spannungszustand ist bis über die Emission hinaus straff und der von Kernsaft erfüllte Kern daher kugelig. Gegen Abschluß der Reifung weist die Membran kleine Fältelungen auf . . . Die Auflösung beim Abschluß der Reifung muß wirklich eine Lösung, kein Zerreißen sein; denn sie geschieht zwar äußerst rasch, doch ohne irgendwelche Spuren zu hinterlassen.

Im Leben¹ ist, sobald überhaupt ein Kern wahrzunehmen ist, eben die Begrenzungslinie des als Kern erscheinenden helleren Raumes als Membran anzusehen. Sie scheint eine dichtere Lagerung desjenigen Protoplasmas zu sein, das die Grundstruktur von Kern und Zelleib gleichermaßen bildet¹.«

Ich bin ja damit einverstanden, daß die Amputation der Kernmembran schmerzlos vor sich gehe und daß der Zellforscher sich ganz allmählich an das Fehlen einer solchen Hülle gewöhne; aber die Art, wie SCHAXEL den Übergang bewerkstelligen will, dürfte denn doch als verfehlt zu bezeichnen sein. Im fixierten Zustande ist also — nach SCHAXEL — die Kernmembran eine wirkliche Haut mit einer gewissen Spannung, mit der Eigenschaft sich fälteln und schließlich auflösen (eventuell auch zerreißen) zu können, also ein Umwandlungs- oder Ausscheidungsprodukt des Protoplasmas, das den Kern rings einschließt und absperrt, das aber die Chromatintröpfchen trotzdem — wenn auch zögernd — passieren läßt; und im Leben ist es nichts anderes wie eine dichtere Lagerung der protoplasmatischen Grundsubstanz. Wenn nun im Leben der Zelle keine wirkliche Kernmembran existiert, so kann sie auch im fixierten Zustand nicht vorkommen; ist sie im letzteren Fall aber trotzdem sichtbar, so ist das eben lediglich optische Täuschung oder Artefakt. Es nimmt wohl die wenigsten Cytologen Wunder, wenn ich mich weiter »bemühe« (SCHAXEL a. a. O., S. 595), gegen ein solches undefinierbares Wesen im Zellorganismus, wie es uns SCHAXEL schildert, Front zu machen und den in der Kernmembran eingekeilten Chromatinpartikeln glücklich ins Cytoplasma hinüber zu verhelfen.

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

kannter Sprache. Anwendung verschiedener Fixiermittel einerseits und auch der sorgfältigste Vergleich der Kerne desselben Präparates und derselben Gewebeform andererseits lehren die überaus mannigfachen, sozusagen um eine natürliche Gleichgewichtslage herum sich bewegenden Abweichungen von der Norm allmählich kennen . . .«

Daß der Alkohol (besonders der absolute) unter Umständen auch schrumpfend wirken kann, soll nicht gelehnet werden; darin macht er aber keine Ausnahme: Jedes der vielen, jetzt gebräuchlichen, Fixiermittel wirkt in diesem Sinne, wenn ihre Anwendung auf die Gewebe die besonderen Verhältnisse derselben nicht sorgfältig ins Auge faßt. Ich glaube aber behaupten zu dürfen, daß die eventuell schrumpfende Wirkung des Alkohols durch einfache Konzentrationsänderung desselben und tunlichste Verkleinerung der Objekte viel leichter zu regulieren ist, wie diejenige irgendeines anderen Fixiermittels, von denen einige — infolge ihres schwachen Diffusionsvermögens — überhaupt nie andre als Schrumpfbilder geben (vgl. hierzu die Sublimatpräparate in HEIDENHAIN (loc. cit.) S. 373, Fig. 219 und 220A u. B). Sollte übrigens der Alkohol bei irgendeinem Gewebe als Fixierflüssigkeit wirklich versagen, so fiel das, meiner Meinung nach, nicht allzuschwer ins Gewicht. Die Bedürfnisse, chemisch und optisch zu differenzieren, brauchen ja nicht notwendigerweise kombiniert zu werden. Wir würden in einem solchen Falle den Alkohol lediglich als Fällungsmittel verwenden und die so gewonnenen Präparate ausschließlich zum Studium chemisch-analytischer Fragen benutzen, während wir die Strukturen an solchen Objekten verfolgen müßten, die mit den geeignetsten Mittel fixiert worden sind.

Der Alkohol unterscheidet sich auch dadurch sehr vorteilhaft vor vielen andern Fixiermitteln, daß die durch Wasser aufgeklebten Schnitte der Alkoholpräparate ausnahmslos und sicher auf dem Objektträger kleben. Nicht ein einziger Schnitt schwimmt ab, während gerade in diesem Punkte andere Präparate, besonders die mit Osmiumsäure behandelten, sich sehr unangenehm bemerkbar machen.

Leider werden gewisse Objekte bei Alkoholbehandlung zu hart, so daß sie sich schlecht schneiden und zur Erzielung von Serien gänzlich unbrauchbar sind. Darauf habe ich übrigens schon früher einmal aufmerksam gemacht¹.

Einen solchen Vergleich, wie wir ihn oben zur Taxierung eines

¹ Daß man sich zum Studium der Fette, fetten Öle u. dergl. nicht der Alkoholpräparate bedienen kann, braucht wohl nicht extra betont zu werden.

Fixiermittels auf seine Brauchbarkeit forderten, können wir in einem Beispiel gleich folgen lassen.

Die Fig. 3, 4, 5, 6, 7 und 8, Taf. X, zeigen Eizellen von *Ascaris megaloccephala*, fixiert in 70% Alkohol¹. Alle sechs Abbildungen demonstrieren dasjenige Stadium, wo das Sperma eingedrungen ist und einen großen Teil seines Inhaltes, gleich einer Wolke, in den Eiinhalt entleert. In den Fig. 3, 4 und 8 sehen wir randständig auch den weiblichen Kern, in der »Richtungskörper«-Bildung begriffen.»

Mit genau denselben Stadien der Eizellen von *Ascaris* beschäftigt sich nun auch eine Abhandlung von MEVES »Über die Beteiligung der Plastochondrien an der Befruchtung des Eies von *Ascaris megaloccephala*« (Mikrosk. Anatomie Bd. LXXVI. 1910/11), welcher die Taf. XXVII—XXIX beigegeben sind. MEVES fixierte seine Objekte in ALTMANN'schen Gemisch (2%ige Osmiumsäure und 5%ige Kalibichromatlösung zu gleichen Teilen). — Auf S. 689 sagt der Autor: »Es (das Ei) enthält einen central gelegenen Kern, welcher infolge der starken Osmierung völlig homogen aussieht; eine meistens vorhandene Unregelmäßigkeit des Konturs ist wahrscheinlich auf Schrumpfung zurückzuführen.

Ich habe meine Präparate absichtlich nicht gezeichnet, sondern photographiert, um selbst völlig objektiv bleiben zu können; aber auch bei genauester Besichtigung der Bilder beobachtet man nichts, was als Schrumpfung zu deuten wäre: Nirgends tritt der Eiinhalt von der Membran zurück und die Konturen sind überall vollkommen glatt².

Wie mir scheint, will MEVES für die Schrumpfung seiner Präparate den Übergang aus dem absoluten Alkohol ins Paraffinbad verantwortlich machen. Er sagt nämlich (loc. cit. S. 687): »darauf werden die Eier in Alkohol von steigender Konzentration übertragen (wobei sie in jedem Konzentrationsgrad 24 Stunden belassen werden) und dann in Paraffin eingebettet. Hierbei muß man, wenn man Schrumpfungen vermeiden will, mit äußerster Vorsicht zu Werke gehen . . .«

Es ist eine alte, bekannte Forderung der Mikrotechnik, daß ein Objekt nie aus einem Bad direkt in ein anderes übergeführt werden darf, selbst dann nicht, wenn die Härtung bereits erfolgt ist. Übrigens ist

¹ Gefärbt in Eisenhämatoxylin.

² Auch VAN BENEDEN sagt: «On peut employer avec grand avantage l'alcool au tiers, puis l'alcool à 70, au lieu de l'acide nitrique, pour durcir les œufs. (VAN BENEDEN, E., Recherches sur la maturation de l'œuf et la fécondation [*Ascaris megaloccephala*]. Archives de Biologie. T. IV. 1883. p. 281.)

ein Intermedium zwischen Alkohol und Paraffin schon aus dem Grunde nötig, weil die Präparate aufgehellt werden müssen. Der ganze Unterschied zwischen MEVES und mir besteht nun darin, daß er hierzu Äther-Chloroform verwendet, während ich Xylol vorziehe. Hier also treten die Differenzen in unsern Schnitten schwerlich erst ein, besonders wenn man sieht, mit welcher großen Sorgfalt MEVES seine Objekte allmählich in Paraffin bettet. Die Schrumpfung ist ohne Zweifel vorher schon erfolgt und muß auf die Fixierflüssigkeit zurückgeführt werden. Nun wäre ja allerdings eine Schrumpfung der Kontur allein an und für sich nichts Schreckliches; aber wir kennen eben in der Zelle empfindliche Partien, die der Schrumpfung erst recht nicht entgegen, wenn eine solche tatsächlich möglich ist. Ich möchte noch einmal besonders auf den Kernrand verweisen, wo die geringsten Schädigungen infolge der dort dicht stehenden Elemente (und zwar oxy- und basischromatischer Natur) leicht zu Täuschungen führen können.

In der Fig. 11 der Taf. X ist die befruchtete Eizelle von *Ascaris megalcephala* in der ersten Furchungsteilung begriffen; in Fig. 12 ist diese Teilung vollständig durchgeführt. Beide Abbildungen zeigen mit größter Deutlichkeit die Körperchen, die man — und damit kommen wir auf unser Ausgangsthema zurück — als Centrosomen bezeichnet und man würde im Hinblick auf diese Figuren allein in der Tat zur Überzeugung kommen können, daß wir es hier mit Zellorganen zu tun haben, die mindestens im Stadium der Mitose eine wichtige Mission zu erfüllen haben. Die Centrosomen sollen aber bereits in der »ruhenden« Zelle präformiert und dort mit ihrer Sphäre in einer Dälle des Kernes gebettet sein. Ich habe bereits früher¹ darauf hingewiesen, daß eine solche Dälle normal nicht existiere und daß man den Verhältnissen Zwang antun müsste, wollte man eines der vielen Körnchen, die gewöhnlich im Zelleib, und besonders häufig in der Nähe des Kernes, auftreten, speziell als Centrosom ansprechen. Seit 1910 habe ich wiederum ungezählte tausende von Zellkernen der verschiedensten Provenienz in mikroskopischen Felde geprüft und ich bin zu keinem andern Resultat gekommen: Für mich persönlich ist das Centrosom in der »ruhenden« Zelle erledigt.

Über die wahre Natur und die Bedeutung der bei der indirekten Zellteilung an den Polen der Tonnenfigur mehr oder weniger leicht konstatierbaren Centrosomen haben uns die bisher gebräuchlichen

¹ HCH. STAUFFACHER, Beiträge zur Kenntnis der Kernstrukturen. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XCV.

Methoden keinen Aufschluß gebracht; sie haben ihn nicht bringen können, weil sie — wie ich schon betonte — die Hauptsache bei der Erscheinung unberücksichtigt ließen und das ist die oxychromatische Grundsubstanz, das organisierte Plastin.

In Fig. 11a, Taf. X, ist eine Eizelle von *Ascaris megaloccephala* gezeichnet, die derselben Serie entstammt, wie Fig. 11. Der Alkoholfixation folgte aber hier Färbung in EHRlich-BIONDI. Und das, was wir jetzt sehen, ist einer klaren Interpretation sehr viel leichter zugänglich, wie das, was uns Fig. 11 zeigen kann. — Wenn wir von den Chromosomen vorläufig absehen, so ziehen auch in Fig. 11a die beiden Pole der Kernspindel in erster Linie unsere Aufmerksamkeit auf sich. Aber da sieht es jetzt ganz anders aus, wie in dem sonst ja völlig kongruenten Fall der Fig. 11. Diese Pole heißen zu Unrecht Attraktions-sphären; es sind vielmehr Kontraktionssphären, denn es ist doch über jeden Zweifel erhaben, daß sich hier die Erscheinung der Kontraktion abspielt. Und zwar ist es die oxychromatische Grundsubstanz, das strukturierte Plastin, bekanntlich der Sitz der Kontraktibilität, das an zwei oder mehr Stellen des Cytoplasmas gleichzeitig in diesen Reizzustand tritt. Schon früher¹ habe ich demonstriert, wie aus den Wandungen der zwischen den beiden Kontraktionspunkten gelegenen Waben des Cytoplasmas und des Kernes die filaren Strukturen der »Tonne« entstehen, die nicht erst nachträglich mit den Chromosomen in Konnex geraten — »in den Kern hineinwachsen« —, sondern von allem Anfang an im organischen Zusammenhange mit ihnen gewesen sind.

Völlig passiv machen nun die basichromatischen Tröpfchen des an diesem Prozeß beteiligten Cytoplasmas die Bewegung der oxychromatischen Grundmasse mit. Nirgends finden wir die leiseste Spur einer Selbstbewegung bei diesen Nucleinelementen, nirgends zackige Ränder, die man doch sehen müßte und auch sehen könnte, falls diese Tröpfchen Eigenbewegung besäßen und aktiven Anteil nähmen an den Dislokationen und strukturellen Änderungen, die sich hier vollziehen: Sie bleiben rund, wie sie es vorher waren und wie alle die entfernteren und nicht in den Strudel der Mitose hineingezogenen basichromatischen Portionen des Cytoplasmas es immer sind (Fig. 11a).

Infolge der mehr oder weniger energischen Kontraktion des Plastins werden naturgemäß an den Polen eine größere Anzahl der auf dem

¹ HCH. STAUFFACHER, Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. XCV.

Oxychromatin reitenden basichromatischen Elemente, die vorher auf den Wabenwandungen relativ zerstreut waren, einander genähert, so daß sie schließlich konfluieren und größere Kügelchen formen.

An den Polen der Tonnenfigur sind denn auch wohl in den meisten Fällen mehr oder weniger dicht stehende Gruppen kleiner Körnchen oder dann einzelne größere solcher Elemente anzutreffen¹, die durch Zusammenfließen aus jenen entstanden sind. Und zwar sind es — wie ich immer wieder betonen muß — Tröpfchen basichromatischen Materials.

Die Fig. 11a wirft nun auch Licht auf die Fig. 11 und 12. Hier verhält sich die Sache genau so, wie bei Fig. 11a; wir glauben zwar ein einheitliches Gebilde — eben das Centrosom — vor uns zu sehen; tatsächlich ist das sicher nicht der Fall. Auch hier stehen lediglich mehrere Körnchen dicht nebeneinander und am unteren Pol der Fig. 11 können wir das bei einiger Aufmerksamkeit direkt sehen. Die Hämatoxylinmethode ist eben nicht fähig, hier den diskontinuierlichen Charakter dieser Gebilde zu demonstrieren.

Tingiert man nun einseitig, also bloß mit basischen Farbstoffen, so kann nicht ausbleiben, daß um diese »Centrosomen« herum ein mehr oder weniger ausgeprägter heller Hof bemerkbar wird; denn durch das Strecken der oxychromatischen Fasern und das dadurch bedingte Konfluieren der basichromatischen Tröpfchen an den Orten stärkster Kontraktion wird die nächste Umgebung dieser Pole auf größere oder kleinere Distanz an Basichromatin entblößt und diese Zone bleibt alsdann ungefärbt.

In Fig. 13, Taf. XI, haben wir ein ähnliches Stadium der Eizelle von *Ascaris megalcephala* vor uns, wie in den Fig. 4, 5, 6 und 8; es entstammt derselben Serie, wie diese, ist jedoch in EHRlich-BIONDI gefärbt. Die anfänglich kegelförmige Spermazelle ist in das Ei eingedrungen und fängt eben an, den größten Teil ihres Inhaltes in Form schwarzrot tingierter Kügelchen über die Kernbrücken ins Ei zu entleeren². Annähernd im Centrum des allmählich kugelig gewordenen Spermats aber sehen wir ein äußerst scharf grün gefärbtes Körperchen (den »Spermakern³«), das aus vier einzelnen, rundlichen, basichromatischen Bestandteilen besteht, die in der folgenden Weise zum Quartett geordnet sind: ●● oder ●●, und die schließlich mit den Chro-

¹ Siehe z. B. TH. BOVERI, Zellstudien. Hft. 4. Über die Natur der Centrosomen. 1901. Jena, G. Fischer.

² Centrosom u. Spermastrahlung sind in meinen Präparaten unauffindbar.

³ Dieser »Spermakern« scheint mir zwar viel eher ein Nucleolus zu sein.

mosomen des Eikerns kopulieren¹. Ich betone: Jene vier Elemente sind in der EHRlich-BIONDI-Lösung leuchtend grün gefärbt und sehr deutlich unterscheidbar. Schauen wir uns darauf hin noch einmal die Fig. 4—8, Taf. X, an, so erkennen wir hier die genannte Partie unschwer ebenfalls; aber niemand wäre imstande, selbst bei Anwendung schärfster Linsen, anzugeben, ob der tiefschwarze rundliche Klex im Innern der Spermazelle ein einheitliches Gebilde, oder ob er aus mehreren Bestandteilen zusammengesetzt sei. Würden wir bloß die Fig. 4, 5, 6, 7, und 8, bzw. nur Hämatoxylinpräparate zur Verfügung haben, so müßten wir unbedingt ersteres annehmen und würden uns hierbei täuschen; denn die Färbung in EHRlich-BIONDI löst den »Spermakern« mit größter Leichtigkeit in seine vier Komponenten auf. Ähnlich würden sich wohl auch andere heterogene Farbstoffgemische verhalten. — Auch MEVES (loc. cit.) ist mit seiner Methode die Auflösung nicht gelungen; man sieht zwar in Fig. 16 seiner Taf. XXIX etwas von einer Differenzierung dieser Partie, aber der Fall ist weit davon entfernt, uns Klarheit über die tatsächlichen Verhältnisse zu schaffen, ganz abgesehen davon, daß der »Spermakern« in andern Zellen »bloß als helle, von Plastochondrien freie Stelle erscheint« (loc. cit. S. 695 u. 712).

MEVES verfolgt zwar in erster Linie andere Ziele als das Sichtbarmachen des »Spermakerns«, sonst hätte er wohl kaum mit Säurefuchsin gefärbt; aber er würde zum Studium des »Spermakerns« höchst wahrscheinlich nur den Farbstoff, nicht aber auch die Fixierflüssigkeit ersetzt haben und dann wäre MEVES — und das geht schon aus seinen Zeichnungen mit Sicherheit hervor — selbst dann die Zusammensetzung des »Spermakerns« entgangen, wenn er sich der basischen Farbstoffe bedient hätte. Es liegt also hier ein ganz ähnlicher Fall vor, wie wir ihn oben bei den Centrosomen kennen gelernt haben.

Wenn nun MEVES mit seiner Methode die Differenzierung des »Spermakerns« nicht gelingt; so liegt der Verdacht nahe, daß sich unter solchen Verhältnissen auch andernorts in der Zelle Aggregate in der Verkleidung des Zusammenhängenden, Kontinuierlichen, präsentieren könnten. Das ist z. B. möglich beim sogenannten »Glanzkörper«, in

¹ Der Raum zwischen den vier dunkelgrün gefärbten Kügelchen ist zwar auch grün, aber viel heller, wie jene, so daß sich das Quartett scharf abhebt. — Auch VAN BENEDEN sieht bei Alkoholfixation und Färbung mit Boraxcarmin die vier Chromatinkügelchen. (VAN BENEDEN, E., Recherches sur la maturation de l'œuf et la fécondation. *Ascaris megalocephala*. Archives de Biologie. T. IV. 1883. Platte XIV. Fig. 16.)

den Abbildungen von MEVES (loc. cit.) als einheitliches, rot gefärbtes Organ im zugespitzten Ende der Spermazelle sichtbar¹.

In derselben Fig. 13 sehen wir den Eikern in Teilung und zwar ist die Kernspindel vielpolig angelegt. Auch MEVES (loc. cit. S. 695) macht darauf aufmerksam, daß sich in seiner Fig. 2 die achromatische Spindel wahrscheinlich mehrpolig angelegt habe.

Zunächst beobachten wir an der genannten Stelle unserer Fig. 13 den Effekt einer dort erfolgten Kontraktion: Nur der unmittelbar im Bereich des einen Pols der Kernspindel gelegene Oberflächenteil des Eies ist von der Membran losgelöst, während der Eiinhalt sonst im ganzen Umfang des Schnittes der Membran lückenlos anliegt.

Sodann fehlt — und das interessiert uns hier am meisten — jegliche Andeutung eines Centrosoms. An den Polen sehen wir dagegen Gruppen, ja mitunter Scharen basichromatischer Elemente, die — wie besonders der obere Pol der Teilungsfigur in Fig. 13 mit größter Deutlichkeit zeigt — erst sekundär, durch die im strukturierten Oxychromatin erfolgte Kontraktion in engere Beziehung zueinander geraten sind. — Und zwar ist diese gegenseitige Annäherung an zwei Polen (links und rechts in Fig. 13) stärker, wie am dritten (oberen) Pol, wo die Kontraktion auf eine relativ so große Fläche des Eies sich erstreckt, so wenig auf einen Punkt konzentriert, also so wenig lokalisiert ist, daß selbst von einer Strahlenbildung im Cytoplasma nicht die Rede sein kann.

Auch die Fig. 6, 10, 11, 12, 13 und 14 der Abhandlung von MEVES (loc. cit.) stimmen vollkommen mit meiner Darstellung überein: Von einem Centrosom ist nirgends eine Spur vorhanden, trotzdem gerade hier die Bedingung erfüllt ist, die das Körperchen sichtbar machen müßte, falls es oxychromatischer Natur ist, wie HEIDENHAIN² meint: Sind doch die Präparate von MEVES mit Säurefuchsin gefärbt.

Von einer Teilung eines ursprünglich etwa vorhandenen Centrosoms in die Körnchenhaufen der Fig. 13 kann doch im Ernste auch nicht die Rede sein, ebensowenig von einer Bildung der Kernspindel durch Auseinanderrücken der Centrosomen. Ausgeschlossen ist ferner

¹ Wahrscheinlich ist das in Fig. 26c (Taf. XI) gezeichnete Spermium ein solches mit »Glanzkörper«. Sollte sich dies bestätigen, so würde meine soeben ausgesprochene Vermutung richtig sein; denn der große cylindrische Körper hinter dem »Spermakern« zeigt nach Alkoholfixation und Färbung in EHRLICH-BRONDIS Lösung ganz deutlich eine netzartige Struktur. Das Netz selbst ist bläulich, die Räume dazwischen dagegen rötlich gefärbt.

² HEIDENHAIN, M. Über Kern und Protoplasma. (Festschr. f. A. v. KÖLLICKER.) 1891.

eine nachträgliche Bildung eines Centrosoms an den Polen der Fig. 13 und aller ähnlichen Fälle, und sie würde uns auch gar nicht aus der Verlegenheit helfen; denn wenn das Centrosom ein persistierendes Gebilde der Zelle sein soll, so müßte es ja auch in den Prophasen der Teilung irgendwo vorhanden sein.

Der in Fig. 13 gezeichnete Fall ist sozusagen normal für die Teilung des Eikerns bei der Richtungskörperbildung von *Ascaris megalcephala*, wie auch aus den Abbildungen von MEVES hervorgeht; und er wiederholt sich tausendfach, bei Tieren sowohl wie (und ganz besonders) bei Pflanzen, widerspricht aber der modernen Centrosomenlehre des Entschiedensten.

Angesichts dieser Sachlage ist es im höchsten Grade interessant zu sehen, mit welcher Hartnäckigkeit viele Cytologen an ihrem Centrosom festhalten, die gefügigsten Mittel anwenden und wochen- ja selbst monatelang den Protoplasten den verschiedensten Prozeduren unterwerfen, um schließlich in ein paar Fällen wenigstens scheinbar Bestätigung ihrer Anschauung zu gewinnen, während eine von jeder Voreingenommenheit freie Besichtigung der Präparate und besonders eine objektive Vergleichung derselben mit größter Deutlichkeit zeigt, daß das Centrosom kein individualisiertes Gebilde der Zelle, kein Zellorgan sein kann.

In ähnlicher Weise, wie unsere Zellforschung bei den Centrosomen ins Stocken geriet, fand sie unübersteigliche Hindernisse für das Verständnis der Vorgänge bei der als »Kernteilung« bezeichneten Bildung und Locomotion der Chromosomen. Und auch die Ursache ist hier die gleiche, wie dort: Auch bei der Formierung und Teilung der Chromosomen hat man den eigentlichen Träger, die organisierte Grundsubstanz, die oxychromatische Unterlage des »Chromatins« übersehen oder vernachlässigt; denn das wirklich Formgebende und sich Bewegende, das Treibende bei der ganzen interessanten Umwälzung, die sich während einer Mitose vollzieht, ist auch hier wieder das kontraktile Plastin, während das »Chromatin« (Basichromatin) völlig passiv den Verschiebungen, die das Oxychromatin vornimmt, folgt. HEIDENHAIN hat hierauf schon mit allem Nachdruck hingewiesen, indem er sagt (loc. cit. S. 166): »... so wird ohne weiteres sinnfällig, daß die Struktur des ruhenden und in Teilung befindlichen Kernes auf der Gestaltung des Linins beruht.« Und weiter unten (S. 166) lesen wir: »Man findet nämlich (bei *Salamandra*), daß die Chromosomen vom ersten Moment ihrer Entstehung an bis zum Schluß der Mitose sich fortwährend verkürzen, wobei sie immer dicker werden.

Diese Erscheinung ist naturgemäß an den geformten Träger der Chromiolen, an das Linin gebunden und bedeutet eine wirkliche Zusammenziehung oder Kontraktion desselben . . .«

Die Konsequenz, die sich aus dem Gesagten ergibt, ist nicht zu übersehen: Die Zelle hat nicht bloß, vielleicht nicht einmal so sehr das Bedürfnis, das »Chromatin«, exakt auf die Tochterzellen zu verteilen, da ja eine Ergänzung desselben relativ leicht möglich wäre. Wichtiger ist wohl die säuberliche Halbierung der organisierten Grundsubstanz des Kernes (natürlich einschließlich Nucleolus), für die Tochterkerne. Der Kern teilt sich vermutlich nicht deshalb, damit das »Chromatin« halbiert werde, sondern letzteres wird halbiert, weil das ihm zugrunde liegende Oxychromatin, sein Erzeuger und Receptor, halbiert werden muß¹.

Wollen wir daher über den Mechanismus der Kernteilung Auskunft haben, so werden wir wiederum beim Oxychromatin anfragen müssen, bei der organisierten Grundsubstanz der Chromosomen, die aktiv an dem Vorgang beteiligt ist, während das Basichromatin, weit davon entfernt, uns den Teilungsprozeß aufzuklären, denselben eher verdeckt.

Auf ein »totes Geleise« droht neuerdings unsere Zellforschung zu geraten durch die Lehre von den Plastosomen (Plastokonten oder Plastochondrien) bzw. Chondriosomen. Die Lehre von den »Chondriosomen« bildet in ihren Schwächen und dementsprechend auch in ihren Resultaten eine vollständige Parallele zur Centrosomenlehre.

Zunächst ist festzustellen, daß zur Demonstration der Chondriosomen im wesentlichen dieselben Methoden und Mittel in Anwendung kommen, die zur Sichtbarmachung der Centrosomen im Gebrauche waren und noch sind. Und von diesen Methoden und Mitteln gilt hier genau das, was wir schon einmal betonten: Sie sind zu einseitig, weil sie das Oxychromatin nicht berücksichtigen, sie sind zu gefügig, und ihre Präparate daher der subjektiven Deutung im höchsten Grade zugänglich. Das führt auch hier wiederum, wie dort, zu einer unnötigen und daher bedauerlichen Bereicherung der Terminologie: Plastosomen, Plastochondrien, Plasmosomen, Mitochondrien, Plastokonten, Plastidulen, Chondriosomen, Chondriokonten, Chondriomiten, Kinetochromidien sind Namen für Dinge, die im Grunde genommen identisch sind und deren verschiedene Erscheinungsformen lediglich auf die Wirkung der Reagenzien zurückgeführt werden können.

¹ Man berücksichtige hier auch das auf S. 453, Anmerkung, Gesagte.

Auch hier herrscht Willkür, wie auf dem Gebiete der Centrosomenforschung und zwar nicht nur in der Wahl der Mittel zur Fixierung und Färbung der »Chondriosomen«, sondern auch in der Interpretation der mikroskopischen Objekte. Wir werden zwar auf diesen Punkt später zu sprechen kommen; einen Fall aber zur Demonstration des Gesagten und brauchbar zur Reduktion der im folgenden nötigen Termini wollen wir vorwegnehmen.

MEVES sagt (loc. cit. S. 685): »... Weiterhin fand ich selbst, daß Chondriosomen oder, wie ich sie von nun an ausschließlich nennen werde¹ Plastosomen (d. h. Plastokonten oder Plastochondrien), in allen embryonalen Zellen gegenwärtig sind . . .« Bei pflanzlichen Zellen spricht MEVES ebenfalls von Chondriosomen (Ber. d. Deutsch. bot. Ges. 1904) und LEWITSKY² sagt S. 540: »In allen Fällen habe ich denen von MEVES und andern, als Chondriosomen bezeichneten, ganz analoge Strukturen gefunden . . .«

Sie entsprechen also einander vollkommen, sie sind »ganz analog« die Strukturen, welche MEVES und LEWITSKY beschrieben und als Plastosomen oder Chondriosomen bezeichnen, trotzdem sie MEVES mit Säurefuchsin, LEWITSKY aber mit Hämatoxylin färbt, bei prinzipiell gleicher Vorbehandlung (Fixierung) der Präparate.

(MEVES: ALTMANN'Sches Gemisch	2% Osmiumsäure	} gleiche Teile,
	5% Kalibichromat	
LEWITSKY: »BENDASche« Flüssigkeit	2% Osmiumsäure	4 ccm
	1% Chromsäure	15 ccm
	Eisessig	3—5 Tropfen).

Mehr Freiheit kann man sich auf dem Felde der Zellforschung wahrhaftig nicht mehr gestatten.

Wir wollen uns nun die Fälle einzeln genauer ansehen.

a. Die Plastosomen (Chondriosomen) von *Ascaris megalcephala* (MEVES, loc. cit.).

Über die Spermien sagt MEVES unter anderm Folgendes: »Der Kopfteil besteht aus Protoplasma und enthält einen rundlichen, stark färbbaren Kern, während der Schwanzteil durch einen kegelförmigen, im lebenden Zustand stark lichtbrechenden Körper, den sogenannten Glanzkörper, gebildet wird, der nur von einer dünnen Protoplasma-hülle bekleidet ist.

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

² G. LEWITSKY, Über die Chondriosomen in pflanzlichen Zellen. Ber. d. Deutsch. bot. Ges. Bd. XXVIII. Hft. 10.

Das Protoplasma des Kopfteils ist von zahlreichen Körnern erfüllt, welche sich bei Anwendung der ALTMANN'schen und BENDASchen Methode ebenso wie Plastochondrien färben und zweifellos mit solchen identisch sind¹. Als ALTMANN'sche Körner oder Plastidulen sind sie bereits von L. und R. ZOJA, als Mitochondrien von TRETJAKOFF und ALFRED MAYER angesprochen worden. Mehr vereinzelt finden sich Pastochondrien auch im Schwanzteil in der den Glanzkörper umgebenden Plasmahülle . . .«

Es erhöht den Effekt nicht im geringsten, wenn MEVES sich darauf beruft, daß sich die Körner des Spermakopfes nach der ALTMANN'schen sowohl wie nach der BENDASchen Methode gleich — und zwar wie Plastochondrien färben; denn diese Methoden sind im Grunde genommen gar nicht different.

Wie gestaltet sich nun aber die Situation, wenn wir das Objekt nach ganz andern und zwar — wie wir gesehen — zuverlässigeren Methoden behandeln, es in Alkohol fixieren und z. B. in EHRLICH-BRONDI färben? — »Dann werden überhaupt keine Chondriosomen mehr sichtbar sein,« wird LEWITSKY sofort einwenden, denn nach ihm soll der Alkohol diese Gebilde zerstören².

Sie sind aber trotzdem nicht verschwunden, die zahlreichen Körnchen, die MEVES und vor ihm andere im Spermakopf und -schwanz von *Ascaris megalcephala* gesehen und die von MEVES als Plastosomen oder Chondriosomen bezeichnet worden sind. Sie sind sogar sehr schön erhalten, wenn auch nicht in der brutalen Aufdringlichkeit, wie nach dem Osmiumsäure-Hämatoxylinverfahren.

Und auch vom chemischen Standpunkte aus ist es im höchsten Grade unwahrscheinlich, daß die genannten Elemente durch Alkohol vernichtet worden sein sollen, wenn wir bedenken, wie dieses Fixiermittel auf die Proteine wirkt. Wenn jene Körnchen nach Alkoholbehandlung nicht mehr bestehen, dann müssen sie eben aufgelöst worden sein; ich wenigstens kann mir nicht vorstellen, was denn sonst mit ihnen passiert sein soll. Andererseits aber liegen in ihnen ohne Zweifel Eiweißverbindungen vor — die Chondriosomen kriechen ja nach LEWITSKY in der Zelle herum — und daher muß die Behauptung dieses Autors, die Chondriosomen werden durch Alkohol vernichtet, dem Chemiker absolut unfaßbar erscheinen. In der Tat stimmt der mikro-

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

² G. LEWITSKY, Vergleichende Untersuchungen über die Chondriosomen in lebenden und fixierten Pflanzenzellen. (Vorl. Mitt.) Ber. d. Deutsch. bot. Ges. Bd. XXIX. 1912.

skopische Befund mit dieser Angabe LEWITSKYS weder hier noch an andern Orten.

Ich habe in Fig. 26a, Taf. XI, ein kegelförmiges Spermium von *Ascaris megaloccephala* nach einem in 70% Alkohol fixierten und mit EHRLICH-BIONDIS Lösung gefärbten Präparat möglichst genau abgebildet. Leuchtend grün hebt sich der »Spermakern« aus der Schnittfläche hervor und ist umgeben von einer großen Zahl scharf markierter Körnchen, welche dunkelgrün bis schwärzlich erscheinen und auch im Schwanz in erheblicher Menge vorkommen. Setzt man die Präparate Verdauungsversuchen mit Pepsin-HCl aus und färbt nachher wieder mit EHRLICH-BIONDI, so kann man die grüne Färbung jener Körnchen sehr schön sehen¹: Sie enthalten also Basichromatin. Die schwärzliche Tinktion dieser Elemente deutet wiederum auf ihre oxychromatische Unterlage hin, die man in der Tat demonstrieren kann, wenn man die basichromatische Deckung durch Alkalien löst und wieder mit EHRLICH-BIONDI färbt: Jetzt erscheinen die Körnchen rot. Den gleichen Effekt würden wir bekommen, wenn wir von vornherein (ohne Lösung des Nucleins) mit Säurefuchsin tingieren würden, weil alsdann das Basichromatin ungefärbt bliebe.

Sollte jemand daran zweifeln, daß die Körnchen, von denen ich gesprochen, den Plastosomen von MEVES entsprechen, dann mag er sich eines der in Alkohol fixierten Präparate zum Vergleich auch noch in Eisenhämatoxylin färben. Er wird dann sehen, daß die (jetzt schwarz gefärbten) Körnchen meist so dicht stehen, daß zwischen ihnen gar keine andern mehr Platz fänden (Fig. 26b, Taf. XI). Übrigens werden wir bald das Schicksal dieser Körnchen in der Eizelle verfolgen können und alsdann Gelegenheit haben, dieselben wiederum den Plastosomen von MEVES gegenüberzustellen.

Die Körnchen in den Spermien von *Ascaris megaloccephala* — nach MEVES zweifellos mit Plastochondrien identisch« — sind basichromatische Elemente, deren Nuclein, wie überall, auf oxychromatischer Unterlage sitzt.

VAN BENEDEN² beschreibt, daß der Kern (des Spermiums) von einer helleren, fein punktierten (sogenannten perinucleären) Zone, welche aber auch undeutlich sein oder fehlen kann, und einer dunkleren Rindenzone umgeben sei. Die Rindenzone enthält Körner, welche

¹ Läßt man das Oxychromatin durch längeres Liegenlassen der Präparate etwas abblässen, so kann man die grüne Färbung jedes einzelnen Körnchens ohne weiteres und völlig einwandfrei sehen (Fig. 26 a).

² Zitiert nach MEVES (loc. cit. S. 693—694).

nach VAN BENEDEN konzentrisch um den Kern herum angeordnet sind, in der Weise, daß sie zugleich radiäre Reihen bilden. Sie sind untereinander durch Fäden verbunden, so daß Systeme von Linien entstehen, von denen die einen radiär, die andern konzentrisch sind. . . . Dazu bemerkt MEVES: »Ich habe weder eine derart regelmäßige Anordnung der Körner beobachtet, noch auch Fäden wahrgenommen, welche die Körner untereinander verbinden.«

v. ERLANGER¹ schreibt dem Protoplasma des *Ascaris*-Spermiums einen wabigen Bau zu; die Körner (nach v. ERLANGER »Deutoplasmakörner«) sollen in den Knotenpunkten des Wabenwerks liegen . . .

Die Beobachtungen von VAN BENEDEN und von v. ERLANGER beziehen sich ohne Zweifel auf dieselben Strukturen des Protoplasma und nur in der Interpretation des Gesehenen weichen die beiden Forscher voneinander ab. In der Tat sieht man in den Spermien von *Ascaris* unschwer ein Netzwerk (Fig. 26a) und ich neige sehr zur Ansicht, daß die im Mikroskop sichtbaren Fäden tatsächlich Wabenwandungen entsprechen, welche auf die Bildebene projiziert werden. Daß MEVES diese netzigen Strukturen nicht gesehen, dürfte nicht sehr verwundern, wenn er bekennt (loc. cit. S. 689 u. 695), »daß der Kern der Eizelle infolge der starken Osmierung völlig homogen aussehe«. Ich denke, die »starke Osmierung« wird auch am Spermium nicht spurlos vorübergegangen sein.

Viele Körnchen liegen nun in der Tat in den Knotenpunkten dieses Netzes und höchst wahrscheinlich ist dies bei allen der Fall, wenigstens sprechen meine Präparate sehr zugunsten dieser Annahme. Auch darin stimme ich mit VAN BENEDEN durchaus überein, daß die Körnchen eine bestimmte Anordnung besitzen und in Reihen auf den »Spermakern« zustreben, oder ihn konzentrisch umstellen. Die Ursache dieser Erscheinung wird uns weiter hinten beschäftigen. Es muß jedoch zugestanden werden, daß z. B. die Fig. 64 (Taf. XII) der Arbeit VAN BENEDENS ein etwas stilisiertes Aussehen hat.

MEVES sagt ferner (loc. cit. S. 694), »daß man nach L. und R. ZOJA² beim Vergleich derjenigen Bilder, welche man mit der ALTMANNschen Methode erhält, mit den Spermatozoenabbildungen VAN BENEDENS auf den Gedanken komme, daß die von diesem Autor geschilderten Granula nicht den Plastochondrien, sondern der Substanz zwischen ihnen entsprechen, daß sie also gleichsam das Negativbild

¹ Zitiert nach MEVES (loc. cit. S. 693—694).

² L. u. R. ZOJA, Intorno ai plastiduli fucsino-fili (bioplasti dell'ALTMANN). Mem. Ist. Lomb. Sc. Lett. Milano 1891. Vol. XVI.

der Plastochondrien darstellen«. Es scheint L. und R. ZOJA sowohl wie MEVES entgangen zu sein, daß VAN BENEDEN seine Objekte zum Teil mit Osmiumsäure fixierte. Gerade die Spermatozoenpräparate der Fig. 45—56 und 62 (Taf. XII) der Arbeit VAN BENEDENS sind mit »Acide osmique« behandelt worden. Und was für ein Unterschied besteht denn nun eigentlich zwischen der Fixierung nach ALTMANN und derjenigen, die hier VAN BENEDEN benutzte? Beide Lösungen enthalten — und das ist wohl die Hauptsache — Osmiumsäure, diejenige ALTMANNs dagegen noch Kalibichromat. Ist nicht die Phantasie zu bewundern, welche die Vorstellung fertig bringt, daß sich dieselben Objekte wie Positiv und Negativ zueinander verhalten, ob man sie mit Osmiumsäure allein, oder aber mit Osmiumsäure + Kalibichromat behandelt? MEVES gibt denn auch zu, daß die Annahme der Gebrüder ZOJA unwahrscheinlich sei.

Auf derselben Tafel XII der Abhandlung VAN BENEDENS existieren dann noch die Fig. 64, 65 und 66, deren Präparate mit Alkohol fixiert wurden und unschwer erkennt man die völlige Übereinstimmung der Körnelung der Spermatozoen dieser drei Abbildungen mit derjenigen der oben genannten Figuren, genau so, wie es auch in meinen Präparaten der Fall ist. Nur zeigt die Fig. 64 dazu noch das Netzwerk, das ich bei Alkoholfixation immer wahrnehmen kann und das in den osmierten Präparaten (auch denjenigen VAN BENEDENS) der Osmiumsäure zum Opfer fällt, geradeso, wie die entsprechenden oxychromatischen Strukturen im Kern der Eizelle (s. oben).

Auch die Abbildungen VAN BENEDENS sprechen also keineswegs für eine Vernichtung der Plastochondrien durch Alkohol.

Aus dem winzigen »Spermakern« habe ich oft Kernbrücken in großer Deutlichkeit abgehen sehen (Fig. 26a).

In den Fig. 4—8, Taf. X, folgen Stadien, von denen wir bereits einmal kurz gesprochen, wo das Spermium in das Ei eingedrungen ist. MEVES sagt über diesen Abschnitt der Befruchtung von *Ascaris megalocephala* Folgendes¹ (S. 695):

»VAN BENEDEN (1883, S. 179) hat beschrieben, daß die Kerne sich an den eingedrungenen Spermien viel weniger intensiv als an den freien färben. In Übereinstimmung damit finde ich an Präparaten, welche nach der ALTMANNschen Methode behandelt sind, daß der Spermienkern bald nach Eintritt der Copulation den Farbstoff sehr leicht abgibt, während er ihn vorher zähe festhielt; er erscheint daher

¹ Wir heben nur das für die vorliegende Arbeit Wichtige hervor.

in Fig. 1 und ebenso in den folgenden Figuren als heller Fleck zwischen den ihn umgebenden Plastochondrien.«

Unser Interesse richtet sich aber wohl nicht in erster Linie danach, zu erfahren, was nach ALTMANN'Scher Methode gefärbt wird und was nicht. Die Frage ist vielmehr die: Ist die gemachte Beobachtung wirklich im Wesen des Spermiums begründet, oder ist sie eine Folge chemischer Eingriffe des Fixiermittels auf das Objekt, eine Laune des Farbstoffes, oder in andern Zufälligkeiten der ganz und gar willkürlichen Behandlung zu suchen. Ist die Erscheinung nicht zufällig, sondern wesentlich, dann muß sie auch mit andern Mitteln demonstrierbar sein, ganz besonders nach der Fixierung der Präparate in Alkohol. Hier ist aber keine Differenz in der Färbbarkeit zu sehen zwischen den vier Chromatinkügelchen des ins Ei eingedrungenen und dem »Kern« des freien Spermiums: Leuchtend grün färbt sich in EHRlich-BIONDIS Lösung beides.

MEVES fährt dann fort (S. 696): »Sobald das Spermium von der Eizelle aufgenommen ist, treten Plastochondrien zuerst vereinzelt, später in immer größerer Zahl, aus dem Innern des Spermiums an die Oberfläche desselben heraus, so daß diese schließlich vollständig von ihnen bedeckt ist. Die an die Oberfläche getretenen Plastochondrien erscheinen auf einem optischen Schnitt durch das Spermium wie ein Saum, welcher von den im Innern zurückgebliebenen, die hauptsächlich um den Kern gruppiert liegen, durch einen größeren Zwischenraum getrennt ist. Gleichzeitig erfahren ein Teil der herausgetretenen Plastochondrien, besonders alle diejenigen, welche an der Oberfläche des Schwanzteils liegen, eine Zerlegung in kleinere Körner, welche nicht größer sind als diejenigen der Eizelle. Ebenso zerlegen sich die Plastochondrien, welche im Innern des Schwanzteiles zurückgeblieben sind. Im ganzen Bereich des Kopfteils dagegen bleiben sie durchweg mehr groß. Dieser Umstand ermöglicht es, Kopf- und Schwanzteil des Spermiums noch mit Sicherheit zu unterscheiden, nachdem die Gestalt des Spermiums sich bereits stark der Kugelform genähert hat. Auf einem weiteren Stadium zerlegen sich die großen Plastochondrien im Innern des Spermiums, welche hauptsächlich um den Kern angehäuft liegen, ebenfalls. Das Spermium ist nun von kleinen Plastochondrien (von der Größe derjenigen der Eizelle) dicht durchsetzt.

Während diese Vorgänge sich am Spermium abspielen, beginnen die Plastochondrien der Eizelle Lageveränderungen zu zeigen, wesentliche aber erst dann, wenn die Richtungsspindel die Eimitte verläßt, um dem Spermium Platz zu machen.

Das Spermium dreht, indem es sich dem Eizentrum nähert, seine Schwanzspitze regelmäßig gegen dieses. Um diese Schwanzspitze als Mittelpunkt beginnen nun die Plastochondrien der Eizelle sich anzusammeln. Die Ansammlung wird immer stärker. Nachdem das Spermium den Mittelpunkt des Eies eingenommen hat, häufen sich die Plastochondrien auf allen Seiten um das Spermium an, so daß sie eine vollständige Umhüllung desselben bilden, während sie sich aus den peripheren Teilen der Eizelle mehr und mehr zurückziehen (Fig. 8—12). Es ist übrigens möglich, wenn es sich auch nicht konstatieren läßt, daß männliche Plastochondrien sich schon auf diesen Stadien von der Spermienoberfläche ablösen und sich unter die Plastochondrien der Eizelle mischen.

Nachdem die Plastochondrienansammlung um das Spermium vollständig geworden ist, weist sie in der Regel gegenüber dem centralwärts gekehrten Ende der ersten Richtungsspindel eine Einbuchtung auf. Sie wird von zahlreichen anscheinend leeren Bläschen durchsetzt, welche wahrscheinlich aufgehellten *Corpuscules réfringents* entsprechen. Die »hyalinen Kugeln« VAN BENEDENS, unter denen solche mit gleichartigem Inhalt (*Gouttelettes homogènes*) zahlreicher geworden sind, finden sich nunmehr auf eine periphere Zone der Eizelle beschränkt, in welcher man nur noch vereinzelte Plastochondrien wahrnimmt.

Auf einem weiteren Stadium (Fig. 13) zieht die Kugel der Eiplastochondrien sich enger um das Spermium zusammen. Gleichzeitig beginnen die Plastochondrien, welche das Spermium durchsetzen, offensichtlich in das Eiprotoplasma überzutreten. Zunächst wird die Mitte des Spermiums von Körnern frei; dagegen häufen sie sich in der Peripherie des Spermiums und in der Umgebung desselben im Eiprotoplasma an. Auf diese Weise entsteht folgendes Bild: Die körnerfreie Mitte des Spermiums wird von einer sehr körnerreichen Zone eingefafßt, welche über den Rand des Spermiums in das Eiprotoplasma hinübergreift und den Kontur des Spermiums verdeckt. Nach außen grenzt sie sich mit unregelmäßig zackigem Kontur gegen eine weniger körnerreiche Zone ab, in welche wahrscheinlich erst wenige oder gar keine männliche Plastochondrien gedrungen sind (Fig. 13, 14). Der Spermienkern, welcher auf den bisherigen Stadien nur als ein von Plastochondrien freier heller Fleck wahrnehmbar war, tritt nunmehr (bei Anwendung der ALTMANNschen Methode) als bräunlicher Körper in der Mitte des Spermiums hervor (Fig. 14).

Während nun die erste Reifungsteilung ihrem Ende entgegengeht

. . . wandern immer mehr Plastochondrien aus dem Spermium in das Eiprotoplasma aus, so daß der körnerfreie Teil des Spermiums immer größer wird (Fig. 15, 16). Allmählich tritt der Kontur des Spermiums wieder deutlich hervor (Fig. 16). Bald (Fig. 17) sind im Innern nur noch vereinzelt Körner zurückgeblieben, welche aber gleichfalls noch ihren Weg in das Eiprotoplasma nehmen. Andere zahlreichere und zum Teil größere Körner, welche noch die Oberfläche des Spermiums besetzen, lösen sich von dieser ebenfalls ab. Schließlich hat das Spermium seine sämtlichen Plastochondrien an das Eiprotoplasma abgegeben (Fig. 18) . . .

Schon vor diesem Zeitpunkt ist der Unterschied zwischen den vorhin erwähnten beiden Körnerzonen vollständig geschwunden, was als ein Zeichen dafür gelten kann, daß die männlichen Plastochondrien sich gleichmäßig überallhin verbreitet haben.

Aus theoretischen Gründen muß angenommen werden, daß, nachdem die männlichen und weiblichen Plastochondrien sich gemischt haben, früher oder später je ein männliches und weibliches Korn miteinander verschmelzen. Es ist nun in der Tat vielfach unverkennbar, daß die Plastochondrien, welche nach Beendigung der ersten Richtungsteilung das Spermium umgeben, im Vergleich mit denjenigen früherer Stadien nicht unerheblich größer sind. Ferner scheint mir, daß gleichzeitig eine Abnahme ihrer Zahl stattgefunden hat. Immerhin muß man wohl die Möglichkeit im Auge behalten, daß diese Erscheinungen auf Rechnung einer Quellung zu setzen sind, welche eingetreten sein könnte, weil das fixierende Reagens die auf diesen Stadien bereits stark verdickte Dotterhaut erst nach Ablauf einiger Zeit zu durchdringen vermag . . .«

In den Fig. 4—8 der Taf. X zeige ich nun photographische Reproduktionen solcher Eistadien von *Ascaris megalocephala*, die den von MEVES (loc. cit.) beschriebenen entsprechen: Das Sperma ist ins Ei eingedrungen und nähert sich allmählich dessen Mitte. Die Figuren sind direkt nach meinen Präparaten bei 1000facher Vergrößerung des Mikroskops photographiert; fixiert wurden die Objekte in 70%igem Alkohol und gefärbt mit Hämatoxylin nach HEIDENHAIN'S Vorschrift. Mit Sicherheit sieht man, besonders in den Fig. 4, 5, 6 und 8 wie Sperminalt in das Cytoplasma des Eies sich ergießt: Eine Wolke von Körnchen tritt mehr oder weniger einseitig (Fig. 4, 5 u. 6) oder allseitig (Fig. 8) aus dem Spermium aus und verteilt sich in der Eizelle. Ich sehe also im Prinzip genau das, was MEVES beobachtet und beschrieben hat.

Daraus ziehe ich folgerichtig den Schluß, daß die Körnchen oder Tröpfchen, die in meinen Präparaten das Spermium ins Cytoplasma des Eies aussät, nichts anderes sein können, wie die von MEVES sogenannten Plastochondrien.

Gegen diese Identifizierung scheint allerdings die Tinktion der Gebilde Protest zu erheben: MEVES färbt mit Säurefuchsin, während meine Präparate mit Hämatoxylin tingiert sind. Es wird also zu zeigen sein, daß sich die aus dem Spermium austretenden Tröpfchen meiner Präparate mit Säurefuchsin ebenfalls färben. Das ist in der Tat der Fall: Fig. 3¹, Taf. X, zeigt eine Zelle aus einer Serie, welcher die Fig. 4 entstammt, gefärbt in Säurefuchsin und die Elemente, die in den Fig. 4, 5, 6 und 8 schwarz erscheinen, sind hier tatsächlich rot. Diese auf den ersten Blick etwas sonderbare Erscheinung ist indes, wie wir noch sehen werden, leicht zu erklären; allerdings nicht durch die Janusnatur der gefärbten Eiweißkörperchen, sondern dadurch, daß wir auch hier das eine Mal (mit Hämatoxylin) das Basichromatin, das andere Mal (mit Säurefuchsin) seine konforme oxychromatische Unterlage färben.

Ist die Wahrscheinlichkeit von vornherein schon sehr groß, daß in den Präparaten von MEVES dieselbe Körnelung vorliege, wie in den meinigen, so wird dies jetzt zur Gewißheit. Damit ist aber auch bewiesen, daß die Plastochondrien durch Alkohol nicht »zerstört« werden, eine Erfahrung, die übrigens, wie ich schon früher betont, mit unsern chemischen Kenntnissen und Voraussetzungen durchaus zusammentrifft.

Wir färben unsere Schnitte nunmehr in EHRLICH-BIONDIS Lösung, weil wir hier im Verein mit alkoholischer Fällung der Eiweißkörper am ehesten über die wirkliche Natur der »Plastochondrien« des *Ascaris*-Spermas Auskunft erhalten. Fig. 13, Taf. XI, repräsentiert einen solchen Fall. Es ist von dieser Zelle früher schon einmal die Rede gewesen. Hier interessieren uns nun besonders die Körnchen oder Tröpfchen (»Plastochondrien«), die wiederum vom Spermium ausgehen und ins Cytoplasma des Eies übertreten. Diese Elemente färben sich nunmehr dunkelrot bis schwarzrot. Das ist, wie ich bereits betont, eine allbekannte Erscheinung bei EHRLICH-BIONDI-Färbung

¹ Auch diese Figur ist nicht gezeichnet worden, sondern auf rein photographischem Wege hergestellt. Zuerst wurde eine mikrophotographische Aufnahme auf LUMIÈRES Autochromplatten gemacht und von diesen ein Abzug auf Papier nach dem Verfahren von Dr. SMITH, Paris, hergestellt. Dieser Abzug ist die vorliegende Fig. 3.

und eine Überlagerung von grün (Basichromatin) auf rot (Oxychromatin) erkannt worden. Wir wollen auch hier den Beweis antreten.

Färben wir, wie oben bemerkt, die Schnitte mit Säurefuchsin, so werden die Körnchen rot; legen wir die Präparate in Pepsin-HCl und färben mit EHRlich-BIONDI, so nehmen die Elemente deutliche Grünfärbung an (Fig. 8, Taf. X), während sie in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN) auch jetzt wieder schwarz werden, genau so wie in den Fig. 4—8. Stellen wir die Objektträger in alkalisch reagierende Flüssigkeiten und färben wieder mit EHRlich-BIONDI, so tingieren sich die Körnchen nunmehr rot, genau so, wie wenn sie von vornherein mit Säurefuchsin gefärbt worden wären. Färben wir aber nach der Behandlung mit verdünnter Natronlauge mit Säurefuchsin, so ist der Effekt genau derselbe, wie wenn wir kein NaOH angewendet hätten.

Erklärung. Die schwarzrote Färbung in EHRlich-BIONDI deutet darauf hin, daß auch hier grün auf rot liegt, daß also Basichromatin auf oxychromatischer Unterlage ruht. In Pepsin-HCl wird nun die letztere verdaut und zurück bleibt nur das Basichromatin; ist das bei unsern Körnchen der Fall, so müssen sie sich jetzt grün färben, was ja auch zutrifft. — In NaOH usw. löst sich dagegen die Nucleinsäure, während das Oxychromatin erhalten bleibt. Gefärbt wird also in EHRlich-BIONDI nur noch das letztere; da aber die oxychromatische Grundlage dem Basichromatin konform ist, bleibt das Bild im Prinzip dasselbe; nur sind die Körnchen jetzt rot, nicht mehr grün. Das trifft für unsere Präparate wiederum zu. — Färben wir dagegen von vornherein nur mit basischen Farbstoffen (Hämatoxylin) so tingiert sich nur das Basichromatin; färben wir aber mit Säurefuchsin, so nimmt einzig das konforme Oxychromatin den Farbstoff auf: Auch hier scheinbar in beiden Fällen dasselbe Bild, nur das eine Mal die Körnchen schwarz, das andere Mal rot gefärbt, weil im ersten Fall das Basichromatin, im andern Fall hingegen das konforme Oxychromatin gefärbt ist. Da NaOH nur das Basichromatin löst, Säurefuchsin jedoch bloß das Oxychromatin färbt, ist der Effekt offenbar derselbe, ob vor der Färbung mit Säurefuchsin die Präparate mit NaOH behandelt worden sind oder nicht. Die Objekte bestätigen dies.

Wenn also LEWITSKY behauptet, seine Chondriosomen entsprechen den Plastochondrien von MEVES, trotzdem er mit Hämatoxylin, MEVES aber mit Säurefuchsin färbt, so ist daran so viel richtig, daß die Bilder übereinstimmen und zwar deshalb, weil beide Forscher konformes Material färben; tatsächlich wird aber in den beiden Fällen chemisch total Verschiedenes gezeigt: das eine Mal (LEWITSKY) das Basi-

chromatin der Plastochondrien (bzw. Chondriosomen), das andere Mal (MEVES) die oxychromatische Grundlage derselben.

LEWITSKY ist der Widerspruch, in den er mit seiner Behauptung geriet, wie es scheint nicht aufgefallen; an Hand seiner Methode hätte er ihn aber auch nicht zu lösen vermocht.

Die »Plastochondrien«, welche das *Ascaris*-Sperma gleich einer Wolke ins Ei übertreten läßt, sind also mikrosomale Portionen basichromatischen Materials, die auf entsprechender oxychromatischer Grundlage sitzen.

Das erinnert uns sofort an einen ganz ähnlichen Vorgang. Ich habe seinerzeit zu beweisen versucht¹, daß der Eikern während der Eientwicklung ununterbrochen basichromatisches Material ins Cytoplasma hinaus verfrachte und zwar bis zur völligen oder annähernden Erschöpfung des Nucleus an dieser Substanz. Die Entwicklung des Eies von *Ascaris megalcephala* wurde nun allerdings von mir bis jetzt noch nicht untersucht, dazu fehlte mir die Zeit; aber es ist wohl ziemlich sicher, daß dieser Vorgang, der bei Insekten und Mollusken bis hinauf zum Säugetier (einschließlich) sich abspielt, auch beim *Ascaris*-Ei nicht fehlt. Und nun haben wir erfahren, daß nicht nur der Eikern, sondern auch der Spermakern seinen Beitrag an die basichromatischen Elemente des Eicytoplasmas liefert und zwar setzt die Lieferung des Spermakerns da ein, wo der Eikern die seinige sistieren muß. — Wir haben es ferner bei jener Gelegenheit als höchst wahrscheinlich hingestellt, daß die aus dem Eikern stammenden mikrosomalen Basichromatinportionen im Cytoplasma der Zelle eine ernährungsphysiologische Rolle spielen: Höchst wahrscheinlich ist das nun auch mit den vom Spermakern gelieferten Elementen der Fall. Wir kommen noch auf diesen Punkt zu sprechen. In einer Eigenschaft allerdings stimmen die »Plastochondrien«, welche MEVES zeichnet, nicht überein mit den Körnchen meiner Präparate: Jene sind — wenigstens in den Stadien bevor ihre Teilung erfolgt sein soll — bedeutend größer. Körnchen von solchen relativen Dimensionen, wie wir sie in den Abbildungen 1—11, Taf. XXVII und XXVIII, der MEVESSchen Arbeit zum Teil finden, suche ich in meinen Schnitten umsonst. Wo etwa größere solcher Körperchen auftauchen, so sind sie dadurch entstanden, daß zwei oder mehr einzelne Körnchen (Tröpfchen) in große Nähe zueinander geraten, was sich bei genauer mikroskopischer Besichtigung

¹ HCH. STAUFFACHER, Neue Beobachtungen auf dem Gebiete der Zelle. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXVIII.

meist direkt nachweisen läßt; auch in den photographischen Reproduktionen kann man unschwer solche Stellen entdecken.

Die Ursache jener Größendifferenz liegt wohl sicher in der Verschiedenheit der fixierenden Agentien. Die Osmiumsäure ist schon längst als quellendes Mittel bekannt und auch MEVES gibt ja selbst die Möglichkeit einer erfolgten Quellung zu.

Auch in einer ganzen Reihe weiterer Beobachtungen kann ich MEVES nicht beipflichten.

1) MEVES sagt, daß das Spermium seine Schwanzspitze, indem es sich dem Eicentrum nähere, regelmäßig gegen dieses kehre. In meinen zahlreichen Präparaten rundet sich das Spermium fast regelmäßig sofort ab, sobald es ins Ei eingedrungen ist und nur ganz vereinzelte Fälle sind mir zu Gesicht gekommen, in denen das Sperma, so lange es wenigstens noch in der Nähe der Eiperipherie lag, eine längliche Form zeigte. Im Einnern dagegen nahmen sämtliche Spermien — wie gesagt — mehr oder weniger Kugelform an. Ich konnte dementsprechend auch von einem richtenden Einfluß der Eimitte auf den Schwanz des Spermiums nichts bemerken. — Es ist das übrigens ein Punkt, der für die uns hier interessierenden Fragen nicht ins Gewicht fällt.

2) MEVES betont, daß der »Spermienkern« erst nachträglich als bräunlicher Körper in der Mitte des Spermiums hervortrete (Fig. 14 seiner Abhandlung), während er auf den vorhergehenden Stadien nur als ein von »Plastochondrien« freier heller Fleck wahrnehmbar gewesen sei. In meinen Präparaten ist dieser »Spermienkern« (Nucleolus) kontinuierlich und zwar mit größter Leichtigkeit sichtbar, vom freien Spermium außerhalb der Eizelle an bis zum Quartett von Chromatinkügelchen, das von ihm schließlich noch übrig bleibt. Seine Färbung in EHRlich-BIONDI ist konstant eine leuchtend grüne.

Ich zweifle nicht daran, daß MEVES richtig beobachtet hat; aber es ist nach den Präparaten der Alkoholfixation ausgeschlossen, daß seiner Wahrnehmung eine Ursache zugrunde liegt, die in der Natur des »Spermienkernes« selbst zu suchen wäre, es hätten mir sonst Schwankungen in der Färbbarkeit sicher auch auffallen müssen. Es ist übrigens auch gar nicht einzusehen, was solche zeitliche oder örtliche Differenzen in der Farbstoffspeicherung für den »Spermakern« und die Befruchtung für eine Bedeutung haben sollten. Die Erscheinung ist ohne Zweifel nichts anderes als eine durch die fixierenden Agentien bedingte Unregelmäßigkeit. — Ich gebe zu, daß Veränderungen am »Spermakern« vor sich gehen; sie betreffen aber keineswegs sein

tinktionelles Verhalten. Wir werden gleich auf diesen Punkt zurückkommen.

3) MEVES behauptet ferner, daß ein Teil der (ins Ei) ausgetretenen »Plastochondrien«, besonders alle diejenigen, welche an der Oberfläche des Schwanzteiles (des Spermiums) liegen, eine Zerlegung in kleinere Körner erfahren, welche nicht größer sind, als diejenigen der Eizelle. Ebenso sollen sich die »Plastochondrien« zerlegen, welche im Innern des Schwanzteiles zurückgeblieben sind, während sie im ganzen Bereich des Kopfteils durchweg mehr groß bleiben. Erst auf einem weiteren Stadium zerlegen sich nach MEVES die großen »Plastochondrien« im Innern des Spermiums, welche hauptsächlich um den Kern angehäuft liegen, ebenfalls, so daß das Spermium nunmehr von kleinen »Plastochondrien« (von der Größe derjenigen der Eizelle) dicht durchsetzt wäre.

Mir persönlich erscheint es vorläufig noch sehr gewagt, aus Größendifferenzen im Bereiche mikrosomaler Portionen der Zelle bestimmte Gesetzmäßigkeiten ableiten zu wollen und diese zum Ausgangspunkt von Spekulation zu machen, ganz besonders dann, wenn die fixierenden Mittel keineswegs zuverlässig sind, wie das — und besonders im vorliegenden Fall — von der Osmiumsäure gilt. Tatsächlich sehe ich denn auch keine Größendifferenzen zwischen den Körnchen, die etwa eine hinter der Erscheinung steckende Gesetzmäßigkeit ahnen ließen, so wenig, wie dies VAN BENEDEN möglich war. Man vergleiche hiermit die Fig. 4—8, Taf. X.

Etwas anderes dagegen fällt sicher auf, eine Erscheinung, welche nicht die Größe, wohl aber die Zahl der aus dem Spermium austretenden basichromatischen Elemente (»Plastochondrien«) betrifft: die Zahl dieser Tröpfchen, die das Spermium ins Ei aussät, übersteigt die Zahl derjenigen, die im Spermium präformiert sind, außerordentlich. Diese Beobachtung finden wir bei MEVES nicht klar hervorgehoben und doch würde die Registrierung dieser Tatsache die MEVESsche Annahme einer erfolgten Teilung der »Plastochondrien« sehr viel plausibler und notwendiger erscheinen lassen, wie wenn der Autor der Wirkung die vermeintliche Ursache voranstellt. Aber MEVES ist es — wie mir scheint — nicht in erster Linie darum zu tun, die Teilung zur Erklärung einer wirklichen Beobachtung — der Vermehrung der »Plastochondrien« heranziehen; vielmehr soll damit lediglich eine Verkleinerung dieser Elemente erreicht werden, wie sie für die Theorie einer Verschmelzung »männlicher und weiblicher Plastochondrien« nötig erscheint.

Diese Vermehrung der basichromatischen Körnchen oder Tröpf-

chen (»Plastochondrien«) des Spermiums ist jedoch nicht auf eine Teilung dieser Elemente zurückzuführen: es findet vielmehr eine fortwährende Erzeugung derselben durch den »Kern« des Spermiums statt, nachdem letzteres ins Ei eingedrungen ist. — An diesem »Spermienkern« fällt ganz besonders auf, daß er eine große Zahl von Kernbrücken aufweist, welche die Kommunikation mit seiner Umgebung anstreben. Schon in den Fig. 4, 5 und 6 beobachten wir diese Erscheinung, obschon hier nicht extra auf diese Strukturen eingestellt war; besser noch erkennen wir sie in den Fig. 7 und 8. In Fig. 7 z. B. sind zwei dieser doppelt konturierten, nach außen verzüngten Bahnen ganz deutlich sichtbar. Und ich kann mir jetzt ebenso wenig wie früher¹ eine andere Bedeutung dieser Strukturen vorstellen als die, daß auf ihnen basichromatisches Material in centrifugaler Richtung abfließt. — Ich gehe momentan auf diese Frage nicht weiter ein, weil ich sie in der genannten früheren Arbeit ausführlich erörtert habe; betonen möchte ich aber doch, daß die dort beschriebenen Verhältnisse auch für den vorliegenden Fall in allen Details zutreffen. Und VAN BENEDEN hat diese Strukturen zweifellos auch gesehen. Schauen wir uns die Fig. 15 und 16 seiner Taf. XIV, oder die Fig. 5, 7 und 17 der Taf. XV, endlich die Fig. 4, 5 und 6 der Taf. XVI an, so erscheint eine andere Annahme als ausgeschlossen: Genau so, wie in meinen Fig. 4—8 (besonders Fig. 8) gehen vom Spermakern mehrere Strukturen in radiärer Richtung nach außen ab und wenn sie VAN BENEDEN auch nur durch dünne Striche andeutet, so können sie doch wohl kaum etwas anderes repräsentieren, als das, was ich mit dem Namen Kernbrücken belegt habe. In den Fig. 5 und 17 (Taf. XV) und 6 (Taf. XVI) der Arbeit VAN BENEDENS kommt übrigens noch eine andere Beobachtung, die diese meine Überzeugung stützt, zum Ausdruck: die Strukturen, welche vom »Spermakern« ausgehen, münden außen fast sämtlich in kleinen Körnchen. Das ist ja in der Tat für die Kernbrücken (innere sowohl wie äußere) höchst charakteristisch und war seinerzeit mit ein Punkt, der mich veranlaßte, diese Strukturen für einen Transport basichromatischer Elemente von innen nach außen anzusprechen.

Aber noch etwas anderes zieht unsere Aufmerksamkeit auf sich. Es ist oben zugegeben worden, daß sich am Spermienkern nach dem Eintritt des Spermas ins Ei gewisse Veränderungen abspielen, jedoch nicht solche, welche seine Färbbarkeit betreffen.

Es ist schon einmal darauf hingewiesen worden, daß man im

¹ HCH. STAUFFACHER, Beiträge z. Kenntnis d. Kernstrukturen. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCIV. 1910.

Spermienkern genau vier Chromatinelemente — und zwar mit größter Leichtigkeit — nachzuweisen imstande sei, eine Erscheinung, die schon VAN BENEDEN, wie sich aus seinen Figuren ohne weiteres ergibt, wohl bekannt war. Das ist indes erst von einem ganz bestimmten Momente an möglich: Tatsächlich kann das Quartett von Chromatinkügelchen im Spermakern erst nach der Aussaat der zahlreichen basichromatischen Elemente ins Ei gesehen werden; vorher war es mir nie und nirgends möglich, diese einfache Gruppierung klar zu erkennen, gleichgültig, welche Methode ich in Anwendung brachte. In der durch EHRlich-BIONDI leuchtend grün gefärbten Fläche des »Spermakernes« nimmt man allerdings auch beim freien Spermium deutlich dunkler gefärbte Körnchen wahr und gelegentlich konnte ich auch deren Vierzahl beobachten. Da aber Schnitte vorlagen, kann ich nicht wissen, ob nicht doch einige dieser Elemente tiefer und höher lagen und daher in andre Schnitte zu liegen kamen. In der Regel birgt der »Spermakern«, wie gesagt, eine größere Zahl solcher Körnchen oder Tröpfchen. — VAN BENEDEN deutet zwar diese Vierergruppe gelegentlich vorher schon an, so in den Fig. 9 und 15 (Taf. XIV); aber ich glaube, an Hand meiner Präparate zu der Annahme berechtigt zu sein, daß hier VAN BENEDENS Zeichnungen den vorherrschenden Verhältnissen nicht ganz entsprechen, um so mehr, als er in den andern Abbildungen ähnlicher Stadien (Fig. 14, Taf. XIV; Fig. 8—15, 17 und 19, Taf. XV, Fig. 1, Taf. XVI) mehr solcher Körnchen verzeichnet. Wohin gerät nun diese Überzahl von Chromatinelementen?

In meinen Präparaten ist ganz deutlich zu sehen, wie das Volumen des »Spermienkernes« nach dem Eintritt des Spermias ins Ei um ein Bedeutendes zunimmt. Hierbei ist der »Kern« prall gefüllt mit Basichromatin und tritt alsbald in intensivste Tätigkeit: Zahlreiche prachtvolle Kernbrücken gehen von ihm ab und ganze Körnchenreihen basichromatischen Materials entquellen diesen Strukturen, um in radiärer Richtung nach außen zu gelangen: Es sind dieselben Körnchen oder Tröpfchen, die wir schließlich im Cytoplasma der Eizelle antreffen. Nach und nach wird der »Spermakern« kleiner, das Basichromatin wird spärlicher, bis man das bekannte Quartett der Chromatinkügelchen erkennt. — Der »Spermakern« ist also — da er Basichromatin erzeugt —, kein Kern, sondern ein Nucleolus.

Auch die basichromatischen Körnchen, die wir bereits im freien Spermium angetroffen haben, entstammen ursprünglich zweifellos diesem Nucleolus; daher ihre eigenartige gesetzmäßige Anordnung um das Kernkörperchen, wie sie bereits VAN BENEDEN in seinen Fig. 1

bis 17 usw. der Taf. XI gezeichnet hat und wie sie ganz ähnlich auch in meinen Präparaten zu sehen ist. — Das aber, was in den Fig. 3—8a unserer Taf. X diese basichromatischen Elemente direkt ins Cytoplasma des Eies entläßt, ist der eigentliche Kern der Spermazelle.

Wir konstatieren also im Verhalten des Spermiums von *Ascaris megalocephala* eine vollständige Parallele zu dem Verhalten, das wir beim reifenden Ei nachweisen konnten: Wie der Kern der Eizelle basichromatische Elemente ins Cytoplasma aussät, so liefert auch der Kern der Spermazelle einen Schwarm solcher Körnchen bzw. Tröpfchen an das Cytoplasma des Eies ab. Der Unterschied besteht nur darin, daß die Lieferung durch den Eikern nach und nach, während der ganzen Entwicklung der Eizelle erfolgt, während das Sperma seinen Beitrag an Nuclein auf einmal, während seines Eindringens ins Ei abgibt.

Die »Plastochondrien« des *Ascaris*-Spermas sind daher nichts anderes als mikrosomale Portionen basichromatischen Materials nucleolarer Herkunft.

Das soeben Gesagte wirft, meines Erachtens, auch wieder einiges Licht auf die Vererbungssubstanz. Bis jetzt wurde fast allgemein das »Chromatin« als Träger der Vererbungstendenzen angesprochen. Von unsern beiden Chromatinen wäre es also das Basis-Chromatin, welches die Eigenschaft der Erbübertragung besitzen müßte und das würde selbstredend auch die ins Cytoplasma hinüber beförderten Nucleinportionen betreffen. Aber dann müßten diese letzteren in ihrem extra-nucleären Dasein auch erhalten bleiben, sie dürften im Verlaufe des Stoffwechsels nicht verändert oder gar aufgebraucht werden. Ich muß aber immer wieder betonen, daß dies nicht zutrifft. Die mikrosomalen Teilchen des Basichromatins verschwinden mit der Zeit im Cytoplasma spurlos und müssen — falls das Wachstum der Zelle nicht sistiert werden soll — aus leistungsfähigen Kernen ergänzt werden. Auch das Basichromatin des Kernes ist in der lebenden Zelle in beständigem Kommen und Gehen begriffen und es ist aus diesem Grunde schon im höchsten Grade unwahrscheinlich, daß diese beständig im Fluß sich befindliche Substanz die Trägerin der Arteigenschaften sein soll, deren auffallende Konstanz in direktem Widerspruch steht zu der labilen und wenig seßhaften, ephemeren Natur des Basichromatins.

Ich komme deshalb auch hier wieder, wie früher schon, zum Schluß, daß das Oxychromatin und zwar das organisierte Plastin, die lebende Substanz, der Träger der Vererbungsmerkmale

sei. Man wird mir jedoch zweifellos entgegen, daß ja das Basichromatin konstant auf oxychromatischer Unterlage sitze und daß mit den in das Cytoplasma auswandernden Nucleinpartikelchen auch oxychromatisches Material dorthin abgeliefert werde, daß sich also die Dislokation der beiden Substanzen in genau gleicher Weise vollziehe. Es ist jedoch darauf aufmerksam zu machen, daß das Oxychromatin (auch im Cytoplasma der Zelle) lange nicht den großen Schwankungen unterliegt, wie das Basichromatin. Wäre letzteres der Träger der Vererbungsmerkmale, so müßte z. B. bei *Ascaris megaloccephala* die Übertragung väterlicher Merkmale stark überwiegen; denn das reife Ei bietet — wenigstens in seinem Cytoplasma — den vom Spermium ausgesäten Elementen, wie wir gesehen, kein Äquivalent. Die während der Eientwicklung ins Cytoplasma ausgewanderten Nucleinportionen sind größtenteils verbraucht und diese Armut an entwicklungsregender Substanz wird ja — wie mir scheint — sehr gut illustriert durch das Stadium der Hilflosigkeit und Abhängigkeit, in das die Eizelle nunmehr gerät. Das zeitliche Zusammentreffen von Basichromatinarmut und Stillstand der Eientwicklung kann doch unmöglich rein zufällig sein, wenn man bedenkt, mit welcher Konstanz diese beiden Erscheinungen überall gleichzeitig auftreten und anderseits beobachtet, wie das parthenogenetische Ei reich ist an Nuclein.

Halten wir aber nach wie vor daran fest, daß das »Chromatin« (Basichromatin) der Sitz der Vererbungstendenzen sei, so würde auch die Annahme unvermeidlich, daß das parthenogenetische Ei mit Vererbungsmerkmalen weit besser ausgestattet sei, als das zu befruchtende und die befruchtungsbedürftige Eizelle während ihrer Entwicklung eine geradezu ungeheuerliche Einbuße an solchen erlitten hätte. Es spielen sich eben während der Befruchtung nicht nur gewisse Vorgänge im Zellkern ab: Wichtige Ereignisse finden auch im Cytoplasma statt, Ereignisse, die bis jetzt noch nicht genügend eingeschätzt werden konnten, die meine Überzeugung, daß das »Chromatin« nicht der Träger der Vererbung sein kann, ganz bedeutend stützen. Ich beabsichtige nicht, hier auf dieses Thema weiter einzutreten; es ließe sich aber zeigen, daß eine ganze Reihe der wichtigsten Forderungen, die wir an den Träger von Vererbungsmerkmalen stellen, vom Oxychromatin besser erfüllt werden, wie vom Basichromatin.

Die entwicklungsregende und die vererbende Wirkung des Spermias wäre also nach dem Gesagten an verschiedene Stoffe gebunden: Das Basichromatin ist entwicklungsregend, während das

Oxychromatin (organisiertes Plastin) der Sitz der Vererbungsmerkmale ist¹.

MEVES nimmt nun aus »theoretischen Gründen« an, daß, nachdem sich die weiblichen und männlichen »Plastochondrien« gemischt haben, früher oder später je ein männliches und weibliches Korn miteinander verschmelzen und zwar stützt er sich darauf, daß vielfach die »Plastochondrien«, welche nach Beendigung der ersten Richtungs- teilung das Spermium umgeben, im Vergleich mit denjenigen früherer Stadien nicht unerheblich größer seien. Auch eine Abnahme ihrer Zahl sei möglicherweise eingetreten. MEVES gibt jedoch zu, daß diese Erscheinungen auch auf Rechnung einer Quellung durch das fixierende Agens gesetzt werden könnten.

MEVES verschweigt uns zwar die »theoretischen Gründe«, die zu der Annahme drängen sollen, an eine Verschmelzung der basichromatischen Körnchen männlicher und weiblicher Provenienz zu glauben; aber ich glaube nicht, daß diese theoretischen Gründe einen besonderen Eindruck auf uns hervorrufen würden, denn ich kann mir persönlich nicht recht vorstellen, wie eine Idee bestimmenden Einfluß gewinnen soll, so lange sie sich nicht auf sichere Beobachtungen berufen kann. Und das, was MEVES zur Stütze seiner Annahme an empirischem Material beibringt, ist weit davon entfernt, Vertrauen einzufußeln, ganz abgesehen davon, daß MEVES ihm selbst nicht traut.

Selbst dann, wenn die Osmiumsäure eine Vergleichung der mikrosomalen Portionen basichromatischen Materials nicht von vornherein illusorisch machen würde, wäre ein derartiges Unterfangen auch aus dem Grunde gänzlich aussichtslos, weil allzuhäufig Fälle beobachtet werden können, wo rein zufällig basichromatische Tröpfchen zusammenfließen oder doch in derartige Nähe zu einander geraten, daß die gebräuchlichen Fixier- und Färbemittel die Intervalle zwischen ihnen nicht mehr aufzuzeigen vermögen. Darauf habe ich ja schon früher aufmerksam gemacht und wir werden auch im folgenden Fälle genug antreffen, die das Gesagte bestätigen.

Wenn also in den MEVESSchen Präparaten tatsächlich Differenzen in der Größe der einzelnen »Plastochondrien« auftreten, so ist das

¹ Während der Drucklegung dieser Arbeit gelang es mir endlich nach langen vergeblichen Bemühungen, Schnitte durch ein befruchtungsbedürftiges Insektenei (*Zygona*) im Stadium der Richtungskörperchenbildung zu erhalten. Im höchsten Grade interessant war mir nun die Beobachtung, daß die sehr schön entwickelten Kernspindeln keine Spur von Basichromatin mehr enthielten. Ich werde auf diesen Fall in einer besonderen Abhandlung zurückkommen.

absolut kein Grund dafür, anzunehmen, daß sich hier eine Copulation männlicher und weiblicher »Plastochondrien« abgespielt, weil solche Unterschiede — wie gesagt — in allerlei Zufälligkeiten ihre Ursache haben können. Die Zelle Fig. 25, Taf. XI, z. B. repräsentiert das Stadium der ersten Furchungsteilung (da nicht auf die Chromosomen und Centrosomen eingestellt ist, sind diese nicht sehr deutlich), also ein Stadium, auf dem die Copulation männlicher und weiblicher »Plastochondrien« wohl als abgeschlossen betrachtet werden dürfte. Es hätte daher bereits ein Ausgleich in den Größenverhältnissen der »Plastochondrien« eintreten müssen. Statt dessen sieht man aber große und kleine »Plastochondrien« jetzt noch kunterbunt durch einander liegen, wie dies bereits auf früheren Stadien konstatiert werden kann und wie man das überall beobachtet, wo das Mikroskop auf diese Bestandteile des Cytoplasmas gerichtet wird.

Aber noch andere Bedenken sind hier geltend zu machen.

a. Der Kern (bzw. Nucleolus) des Eies entläßt seine »Plastochondrien«, d. h. seine basichromatischen Tröpfchen nicht erst in dem Moment, wo das Sperma sich zur Aussaat der seinigen anschickt. Basichromatische Elemente werden vielmehr — und das ist bei *Ascaris megalcephala* sicherlich auch der Fall — in das Eicytoplasma von den allerersten Stadien der Eientwicklung an hinausbefördert und zwar in den frühen Phasen mehr wie später; es flaut diese Emission — so möchte man sagen — gegen das Ende der Reifungsperiode allmählich ab, bis der Nucleolus erschöpft ist. Weshalb entleert nun der Kern der Eizelle sein Nuclein nicht erst in dem Moment, wo das Spermium eintritt oder doch unmittelbar vor diesem Ereignis, wenn es sich schließlich doch nur um eine Vereinigung dieser Elemente väterlicher und mütterlicher Provenienz handelt? Und

b. wo stecken denn alle diese in der langen Periode der Eireifung haufenweise in die Eizelle gewanderten basichromatischen Körnchen des Eikernes?

In den Fig. 9 und 10 (Taf. X) habe ich zwei Eizellen von *Ascaris megalcephala* photographiert, in die das Spermium noch nicht eingedrungen ist. Die Präparate sind genau so behandelt, wie diejenigen der Fig. 4—9.

Auf den ersten Blick fällt in diesen Schnitten die Armut an »Plastochondrien« auf. Graduelle Unterschiede sind ja immerhin vorhanden; im allgemeinen aber sind diese Elemente recht spärlich vertreten und sehr klein. In Fig. 10 ist ihre Zahl und Größe auf das bescheidenste Maß reduziert, während sie in Fig. 9 noch etwas besser sichtbar sind.

Ganz entsprechend der Fig. 10 sieht es auch in der Fig. 7 aus, wo das Spermium offenbar mit der Aussaat gezügert hat. — Aber auch die Fig. 4—8 sprechen jetzt eine klare Sprache. Wir konnten früher diese Präparate deshalb nicht als Belege für die Armut der Eizelle an »Plastochondrien« verwenden, weil MEVES behauptet (loc. cit. S. 697), daß die weiblichen »Plastochondrien« Lageveränderungen zeigen, indem sie sich aus den peripheren Teilen der Eizelle mehr und mehr zurückziehen und sich auf allen Seiten um das Spermium häufen. Das trifft indes für unsere Fig. 4—8 nicht zu. Die peripheren Teile dieser Eier sind nicht deshalb frei an eigenen »Plastochondrien«, weil sich letztere um das Spermium herum gesammelt haben, sondern deshalb, weil die Eizellen überhaupt keine oder nur wenige solcher Elemente mehr enthalten, wie wir das auch in den Fig. 9 und 10 gesehen. Aber auch die Fig. 7 ist in dieser Beziehung sehr lehrreich. Das Spermium hat seine »Plastochondrien« offensichtlich noch nicht entleert, so daß uns der Schwarm dieser Elemente nicht daran hindert, seine Umgebung auf eventuelle Anwesenheit weiblicher »Plastochondrien« abzusuchen. Aber es geht uns hier, wie in den Fällen der Fig. 9 und 10: Es fällt wiederum die geringe Zahl der »Plastochondrien« auf und zwar auf der ganzen Schnittfläche durch das Ei, nicht bloß in seinen peripheren Partien; die Reduktion der basichromatischen Elemente hat hier sozusagen mit einem völligen Schwund der letzteren geendet.

Die Wolke von »Plastochondrien«, die wir in den Fig. 4, 5, 6 und 8 um das Spermium herum wahrnehmen, entstammt also dem letzteren nicht nur teilweise, sondern vollständig und die Bilder sprechen denn auch — meiner Meinung nach — von vornherein eine deutliche Sprache zugunsten dieser Herkunft der »Plastochondrien«, vor allem die Fig. 5 und 6.

Angesichts dieser gewaltigen Überzahl von »Plastochondrien«, die dem Sperma entstammen, gegenüber denjenigen, die der Eizelle eigen sind, ist an eine Copulation männlicher und weiblicher »Plastochondrien« nicht mehr zu denken; die Präparate und auch unsere Bilder zeigen zu deutlich, daß den männlichen »Plastochondrien« in der Eizelle kein Äquivalent gegenübersteht.

Dagegen wird die Situation von einem andern Standpunkt aus verständlich. Ich habe oben wiederum darauf aufmerksam gemacht, daß von den ersten Stadien der wachsenden Eizelle an basichromatische Elemente vom Kern aus ins Cytoplasma abgeliefert werden und daß dieser Vorgang in immer schwächer werdendem Maße sich bis ans Ende der Reifeperiode abspiele. Diese Körnchen sind nun, wie wir

gesehen, im reifen Ei ganz, oder fast ganz verschwunden und es besteht die größte Wahrscheinlichkeit, daß sie beim Wachstum des Eies, d. h. in den für diesen Prozeß nötigen Stoffwechselvorgängen verbraucht worden sind, gerade so, wie das Nuclein des vegetativen Pollenkerns beim Wachstum des Pollenschlauches allmählich verbraucht wird.

Wir dürfen sogar behaupten, daß die Intensität des Stoffwechsels und damit auch des Wachstums geradezu direkt proportional sei der Menge des vom Kern zur Verfügung gestellten Basichromatins; denn — wie ich anderwärts schon betont — steht das Wachstum der Eizelle in dem Momente still, wo das Nuclein des Kernes (bzw. des Nucleolus) erschöpft ist. — Fast gleichzeitig ist aber auch — wie wir gesehen — das Basichromatin des Cytoplasmas verbraucht und wir würden daraus den Schluß zu ziehen haben, daß die ins Cytoplasma der Eizelle emittierten Nucleinelemente hier relativ rasch verschwinden, was uns andererseits wieder die fortwährende Eile erklären würde, mit welcher Basichromatin während des Reifeprozesses aus dem Kern in die Zelle hinüber transportiert wird.

Das von Basichromatin sozusagen entblöbte Cytoplasma des Eies hat also vorläufig keinen Ersatz jenes Stoffes (und der ihn begleitenden Energie) von innen mehr zu erwarten; das wird erst möglich sein, wenn wieder ein Nuclein erzeugendes Kernkörperchen formiert ist. Und doch verbraucht die Eizelle für die nun folgenden Vorgänge der Copulation und Teilung ohne Zweifel Energie. In diesem Falle der Not — um mich so auszudrücken — tritt das Spermia in die Lücke: Es überschüttet die Eizelle mit einer Wolke von basichromatischen Tröpfchen, welche wohl ausreichen, bis ein leistungsfähiger Nucleolus in Funktion treten kann. — Daß diese Voraussetzung zutrifft, erkennt man meines Erachtens gut aus den Fig. 11, 11a, 11b und 12. In Fig. 11 ist zwar eingestellt auf die »Centrosomen«, die jedoch nicht präzise in der Schmittebene liegen; daher treten auch die basichromatischen Microsomen nicht so scharf hervor, wie wir es wünschen möchten. Immerhin sieht man deutlich, daß eine Menge solcher vorhanden sind. Besser erkennt man sie in Fig. 11b und ebenfalls sehr deutlich in Fig. 12. Und doch hat unterdessen kein Kern existiert, der diese Elemente hätte liefern können. Es bleibt also keine andere Annahme übrig als die, daß die basichromatischen Tröpfchen der Fig. 11, 11a und b und 12 der Aussaat durch das Spermium entstammen; daß sie der Eizelle selbst angehörten, dürfte nach der Besichtigung der Fig. 3—10 ausgeschlossen sein.

In meiner Arbeit: »Neue Beobachtungen auf dem Gebiete der Zelle« (Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCVIII) steht auf S. 522 folgender

Passus: »Wir haben der Überzeugung Ausdruck verschafft, daß das Ei von *Anodonta* deshalb in einen latenten Zustand gerate, weil ihm das für seine Weiterentwicklung notwendige Nuclein fehle. Die Entwicklung des Eies setzt aber bekanntlich sofort ein, sobald das Sperma in die weibliche Zelle eingedrungen ist und diese »befruchtet« hat. Da sich das Sperma — wenigstens der für die Befruchtung besonders wichtige Spermakopf — durch seinen Gehalt an Nuclein auszeichnet und vom Eikern unterscheidet, so liegt der Schluß nahe, das Sperma ersetze dem Ei die für vegetative Vorgänge unumgänglich notwendige Substanz, das Nuclein, dessen Eintritt in die Eizelle dieser die Fähigkeit und den Anstoß zum Wachstum, bzw. zur Entwicklung erteilt.«

Ich stehe nicht an, die Beobachtungen, die wir am Spermium von *Ascaris megalcephala* gemacht, als ein weiteres Beweismoment für jene Behauptung anzusprechen.

Von dem soeben gewonnenen Standpunkt aus wird uns nun noch ein anderes Moment verständlich. Es gibt nämlich Tiere (Anneliden), welche die Eier im Oocytenstadium ablegen, wobei also das Sperma ins unreife Ei eindringt. (LOEB, J., Die chemische Entwicklungserregung des tierischen Eies, 1909, Berlin, Springer). In diesen Fällen würde also das Sperma mit seinem Basichromatin der Eizelle früher zu Hilfe eilen und dadurch nicht bloß Ursache der Entwicklung, sondern bereits Ursache der Reifung des Eies werden.

Die Fähigkeit des Spermiums, bei seinem Eintritt in das Ei basichromatische Elemente in großer Menge liefern zu können, dürfte unserm Verständnis keine Schwierigkeiten bereiten. Da die Spermazelle klein bleibt, wird hier das Basichromatin nur zu einem unwesentlichen Teil in Anspruch genommen und verbraucht und der Nucleolus, der bereits im freien Spermium basichromatische Körnchen an seine Umgebung abgab, setzt mit seiner Nucleinsynthese und -emission erst dann kraftvoll ein, wenn das Sperma den Bedarf der Eizelle an solchem Material zu decken hat. Im Grunde genommen ist daher — wie oben schon gesagt — die Rolle, welche die vom Nucleolus emittierten basichromatischen Elemente spielen, in beiden Fällen, bei Ei und Sperma, dieselbe; ihre Bedeutung liegt lediglich auf ernährungsphysiologischem Gebiete.

Hätte MEVES die Eier von *Ascaris megalcephala* nicht isoliert (loc. cit. S. 687), also die Uterusschläuche nicht zerzupft, sondern hätte er diese Schläuche mitsamt den Eiern geschnitten, so würde er wohl kaum auf den Gedanken einer Copulation zwischen den »Plastochondrien« gekommen sein und die wahre Bedeutung dieser Dinge

ohne Zweifel klarer eingesehen haben; denn ein Blick auf die ins Lumen des Uterus ragenden Zellen der Uteruswand belehrt uns sofort darüber, daß hier ebenfalls »Plastochondrien« vorkommen und zwar in großer Zahl. Die Fig. 14—24 zeigen photographische Reproduktionen solcher Zellen. Die Behandlung — Fixation, Färbung usw. — ist genau die gleiche, wie bei den Präparaten der Fig. 4—12. Sämtliche Figuren von 3—24 sind ferner bei derselben Vergrößerung aufgenommen worden.

Betrachten wir zunächst bloß Fig. 14. Auf den ersten Augenblick fällt — in Form sowohl wie in Größe — die Übereinstimmung auf zwischen den Körnchen im Cytoplasma der Fig. 14 und diejenigen, die das Sperma in den Fig. 4, 5, 6 und 8 ins Ei aussät. Diese Übereinstimmung beschränkt sich nicht bloß auf die genannten Merkmale: Auch in bezug auf Färbbarkeit und chemisches Verhalten besteht Gleichheit zwischen diesen Elementen.

Die Körnchen oder Tröpfchen im Cytoplasma der Fig. 14 färben sich in Hämatoxylin (nach HEIDENHAINS Methode) schwarz, in Säurefuchsin dagegen rot; in EHRlich-BIONDIS Lösung erscheinen sie in der bekannten dunkel- oder schwarzroten Nuance. In Pepsinsalzsäure sind sie unverdaulich und färben sich nunmehr in EHRlich-BIONDI grün. Die grüne Tinktion kann man auch sehr gut — wie bei den Objekten der Fig. 4—8 — bei direkter Färbung in EHRlich-BIONDI (also ohne vorgängige Verdauung) nachweisen, wenn man die rote Farbe des Oxychromatins durch längeres Liegenlassen der Objekte etwas verblässen läßt.

Daß die Körnchen im Cytoplasma der Zelle Fig. 14 in Pepsin-HCl nicht verdaut sind, erkennen wir aus den Fig. 23 und 24 (Taf. XI). Beide Objekte sind in der Verdauungsflüssigkeit gelegen und nachher in HEIDENHAINS Hämatoxylin gefärbt worden. Ich zog letztere Tinktion hier deshalb der EHRlich-BIONDISchen vor, weil sie sich für scharfe photographische Reproduktion besser eignet, wie diese. Es ist, wie man sieht, kein Unterschied vorhanden zwischen den Fig. 23 u. 24 einerseits und der Fig. 14 andererseits: Die Elemente im Cytoplasma der Fig. 23 und 24, die denjenigen der Fig. 14 entsprechen sind immer noch vorhanden.

Sämtliche Reaktionen, die wir mit diesen Gebilden anstellen können, beweisen uns also, daß es lediglich basichromatische Tröpfchen sind, die auf oxychromatischer Unterlage sitzen, ganz so, wie die oben beschriebenen, dem Spermium entstammenden Elemente des Eies von *Ascaris megalcephala*.

Und daher stimmen alle diese Elemente, sowohl diejenigen der Fig. 4—8, wie diejenigen der Fig. 14—24 vollkommen überein mit den von mir längst beschriebenen basichromatischen Mikrosomen des

Cytoplasmas, die, in letzter Linie dem Nucleolus entstammend, über den Kern in den Zelleib hinübergelangen. Auch in den Kernen der hier vorliegenden Zellen (Fig. 14—24) sieht man die Kernbrücken, welche diesem Transport dienen, leicht. Der Nucleolus ist zwar nur in Fig. 14 getroffen, und trotzdem bei der mikrophotographischen Aufnahme dieses Bildes lediglich auf die Körnchen des Cytoplasmas und keineswegs auf den Kern oder einzelne seiner Teile eingestellt wurde, erkennt man in letzterem ganz deutlich innere und äußere Kernbrücken; von den äußeren wenigstens eine und zwar in der linken, oberen Ecke des Kernes.

Verbleiben wir noch einen Moment bei den Fig. 14, 23 und 24, so ist zu bemerken, daß auch in diesen Präparaten größere und kleinere Körnchen vorhanden sind. Während jedoch in den Fig. 14 und 23 die Größenunterschiede wenig auffallen, finden wir in der Fig. 24 im Innern des Schnittes auch Elemente von relativ bedeutenden Dimensionen. Aber auch hier haben wir keineswegs das Gefühl, als ob die peripheren, kleineren Körnchen durch Teilung aus den centralen, größeren hervorgegangen seien. Im Gegenteil: Schauen wir uns das Bild genau an, so erkennt man ganz deutlich, daß bei den im Innern gelegenen Körnchen Gruppierungen zu Häufchen nicht selten sind; zwei, drei, vier und auch mehr Tröpfchen geraten mitunter nahe zusammen, so daß ihre Abstände dem bewaffneten Auge eben noch zugänglich sind, während in andern Fällen die Distanz zwischen ihnen unmerklich geworden, eventuell auch ein wirkliches Ineinanderfließen vorgekommen ist.

Am Rande der Fig. 24 dagegen sehen wir die basichromatischen Elemente in einer etwas andern Anordnung: An Stelle der Häufchen die Reihung hintereinander, zu rosenkranzförmigen Gebilden. Ohne Zweifel hängt diese verschiedene Anordnung der basichromatischen Körnchen mit der Strömung der oxychromatischen Grundsubstanz zusammen.

In den Zellen der Fig. 15—22 sehen wir im Prinzip dasselbe, was in den geschilderten Fällen der Fig. 14, 23 und 24. Überall finden wir im Cytoplasma kleinere und größere basichromatische Körnchen oder Tröpfchen in sehr großer Zahl, die in allen Reaktionen mit denjenigen der Fig. 3—10 übereinstimmen. Sehr schön sehen wir auch da und dort Aggregate dieser Elemente und zwar ebenfalls meist in der inneren Partie des Zelleibes, so in Fig. 15, 16, 17, 18, 19 und 21. Überall läßt sich nachweisen, daß größere Portionen des basichromatischen Materials lediglich dadurch zustande kommen, daß sich gewöhnliche mikrosomale

Einheiten zu Grüppchen häufen, z. B. in den Fig. 15, 18 und besonders in Fig. 21. In der Fig. 21 können zwar im Innern der großen basichromatischen Brocken keine Brücken mehr wahrgenommen werden; aber der Rand dieser Bildungen, über den ja die einzelnen Elemente deutlich hinausragen, beweist hinlänglich ihre Entstehung.

Einige Zellen der Fig. 15—22 zeigen besser noch wie die Fig. 23 und 24 die kettenförmige Anordnung der basichromatischen Elemente. Die rosenkranzförmigen Bildungen sind oft kurz, oft aber erreichen sie eine beträchtliche Länge (Fig. 15, 19). Obschon gelegentlich auch im Innern des Cytoplasmas solche Ketten auftreten (Fig. 19, 22, 23) finden wir sie doch meistens in der Nähe des Randes (Fig. 15, 16, 17, 18 und 21) und zwar entweder zu diesem parallel (Fig. 19, 21, 22) oder auf ihn zugerichtet (Fig. 15, 16, 17, 18). Man möchte fast versucht sein, die Stellung dieser Ketten zum Zellenrand mit den Randspalten einer Gletscherzunge zu vergleichen (s. Fig. 15, 16, 18).

Es kann auch etwa vorkommen, daß diese Reihen basichromatischer Elemente einheitlich zu sein scheinen und dann oft den Eindruck von gewundenen oder geknickten Fäden oder Spindeln erwecken; aber in allen diesen Fällen ist eine mehr oder weniger gründliche Verschmelzung der hintereinander gereihten Körnchen vor sich gegangen, sei diese nun dadurch erfolgt, daß sich die oxychromatische Grundsubstanz kontrahiert oder dadurch, daß sich die basichromatischen Tröpfchen durch die quellende Wirkung gewisser Reagentien (besonders Osmiumsäure) einander so genähert, daß die Distanzen zwischen ihnen nicht mehr aufzeigbar sind.

Daß eine bestimmte Strömung in diesen Zellen stattgefunden haben muß, geht eigentlich aus sämtlichen Figuren von 15—24 hervor; ganz besonders verraten sie die Zellen der Fig. 19 und 20. Von der Wand der Uterusschläuche aus, wo auch der Zellkern gewöhnlich sein Domizil aufgeschlagen hat, also von der Zellbasis aus, ist die Bewegung gegen die ins Lumen des Uterusschlauches reichende Zellspitze gerichtet. Da und dort ist diese Bewegung stark, wie in Fig. 19 oben und in Fig. 20 links, während an andern Orten wieder Stauungen vorkommen, gerade so, wie man dies in den Staubfadenhaaren von *Tradescantia* unter dem Mikroskop direkt verfolgen kann. Da nun, wo die Strömung der oxychromatischen Grundsubstanz eine starke ist, wie z. B. in Fig. 19 links, da überwiegt die kettenförmige Anordnung der basichromatischen Tröpfchen; wo aber Stauungen eintreten, gruppieren sich die letzteren zu Häufchen.

Auf ein tröpfchenförmiges Abfließen des basichromatischen Ma-

terials aus dem Kern in das Cytoplasma habe ich wiederholt aufmerksam gemacht¹, ist das doch einer der Hauptpunkte meiner Zelltheorie. Diese Strömung ist aber nur die Wiederholung dessen, was bereits zwischen Nucleolus und Kern passiert: Auch vom Kernkörperchen aus (sofern dieses noch Nuclein liefert) geht das Basichromatin in kettenförmiger Anordnung seiner Elemente in den Kern ab. Man vergleiche hierzu die Fig. 8, 9, und 11 meiner Arbeit »Neue Beobachtungen auf dem Gebiete der Zelle« und lese auf S. 506 nach, wo es heißt: »Im höchsten Grade auffallend ist aber die Erscheinung, daß sich an das schwarzrote Tröpfchen am äußeren Ende der Nucleolarfortsätze schwarzrote Körnchenreihen anschließen, die einfach oder doppelt sich in den Kern hinein fortsetzen . . . Es macht ganz den Eindruck, als ob vom kleineren Nucleolarteil aus ein Materialtransport besonders in Form von Tröpfchen in den Kern hinein stattfände; kleine »Ströme« scheinen langsam von diesem Abschnitt des Nucleolus auszugehen, die Tröpfchen um Tröpfchen jener Substanz entführen und im Kern anhäufen.«

Ich wiederhole zum Schluß dieses Abschnittes: Die in den Fig. 14 bis 24 durch Hämatoxylin gefärbten Körnchen, seien sie nun in Häufchen oder Ketten gruppiert, sind basichromatische Elemente auf oxychromatischer Unterlage, die dem Kern, bzw. dem Nucleolus entstammen; sie stimmen in allen Einzelheiten mit den in den Fig. 4—10 beschriebenen Elementen überein. Die Bedeutung jener Körnchen oder Tröpfchen in den Fig. 14—24 kann nur eine vegetative, eine ernährungsphysiologische sein und damit wird auch die Rolle der von MEVES im Spermium und Ei von *Ascaris* beschriebenen, »Plastochondrien« festgelegt: Sie spielen mit größter Wahrscheinlichkeit ebenfalls eine ernährungsphysiologische Rolle; sie stehen, als Nucleinportionen im Dienste des Wachstums und der Ernährung der Zelle und sind keine selbständigen Zellorgane.

Solche basichromatischen Microsomen, wie wir sie in den Wandzellen der Uterusschläuche und in der copulierenden Eizelle von *Ascaris megalcephala* angetroffen haben, finden wir nun überall in denjenigen Zellen, die sich lebhaft vegetativ betätigen, also im lebhaften Wachstum und Stoffwechsel begriffen sind und zwar in pflanzlichen sowohl wie in tierischen Geweben.

¹ HCH. STAUFFACHER, a. Beiträge z. Kenntnis d. Kernstrukturen. — b. Neue Beobachtungen auf dem Gebiete der Zelle. — c. Die Rolle des Nucleins in der Fortpflanzung.

Damit kommen wir auf unsern zweiten Punkt, die pflanzlichen Chondriosomen, zu sprechen.

b. Die »Chondriosomen« LEWITSKYs.

Da, wie wir gehört, die pflanzlichen »Chondriosomen« den tierischen »Plastochondrien« homolog sein sollen¹ — man belegt auch etwa alle diese Dinge mit demselben Namen — wäre es eigentlich nicht mehr nötig, auf die pflanzlichen Chondriosomen spezieller einzutreten: Sie teilen eben das Schicksal der »Plastochondrien«. Trotzdem möchte ich aus der umfangreichen Literatur über die »Chondriosomen« einige Punkte hervorheben. Ich halte mich hier vornehmlich an die Publikationen LEWITSKYs und verweise auf die Literatur bei FORENBACHER und RUDOLF (Ber. d. Deutsch. bot. Ges. Bd. XXIX und XXX, 1911 und 1912) und E. W. SCHMIDT (Zeitschr. f. Bot. Bd. IV, 1912). — Genau untersucht habe ich ein Objekt, das auch LEWITSKY studierte: Das Würzelchen des Keimlings von *Pisum sativum*.

In seiner Arbeit² »Über die Chondriosomen in pflanzlichen Zellen« bemerkt LEWITSKY Folgendes:

»Von den späteren sehr zahlreichen Untersuchungen über die Chondriosomen in den tierischen Zellen ist für unsere Zwecke die Arbeit von MEVES „Die Chondriosomen als Träger erblicher Anlagen“ aus dem Jahre 1908 die wichtigste. In dieser Arbeit zeigte er in prägnanter Weise, daß die sämtlichen Zellen des jungen Hühnerembryos von Chondriosomen gefüllt seien. Die letzteren treten hier meist in Form von ‚Chondrioconten‘, d. h. homogenen Fäden auf. Diese Fäden verlaufen ganz isoliert im Cytoplasma, sind meistens unregelmäßig gewunden oder geknickt und treten ungemein scharf bei Eisenhämatoxylinfärbung hervor . . .

Was die Chondriosomen in den pflanzlichen Zellen anbetrifft, so gehören die ersten Angaben darüber auch MEVES. Im Plasma der Tapetenzellen von *Nymphaea* hat er lange, unregelmäßig gewundene, ziemlich dicke Fäden, welche sich mit Eisenhämatoxylin intensiv

¹ So sagt LEWITSKY, indem er die Hauptresultate seiner Arbeit »Über die Chondriosomen in pflanzlichen Zellen« zusammenfaßt:

»Die früheren Angaben, daß die im Cytoplasma der tierischen Zellen vorhandenen spezifischen Zellorganula, die sogenannten Chondriosomen, auch dem pflanzlichen Cytoplasma eigen sind, finden durch meine Untersuchung völlige Bestätigung. Die Chondriosomen dürfen daher als ein wesentlicher Teil des Cytoplasmas im allgemeinen gelten.«

² G. LEWITSKY, Über die Chondriosomen in pflanzlichen Zellen. Ber. d. Deutsch. bot. Ges. Bd. XXVIII. 1911.

schwarz gefärbt haben, gefunden und abgebildet: dieselben stellen nach ihm nichts anderes, als die von tierischen Zellen bekannten Chondriomiten dar. Etwas Ähnliches hat TISCHLER ebenfalls in den Tapetenzellen bei *Ribes* gesehen und als »Chromidialsubstanz in Strängen und Fäden im Plasma«¹ bezeichnet; er läßt dieselben von dem aus dem Kerne heraustretenden ‚Chromidialpartikelchen‘ stammen² . . .

Vor einigen Monaten untersuchte ich verschiedene Pflanzenteile, die mit ‚BENDAScher Flüssigkeit‘ (15 ccm 1%ige Chromsäure, 4 ccm 2%ige Osmiumsäure, 3—5 Tropfen Eisessig) fixiert und nach MEVES'schem Eisenhämatoxylinverfahren³ gefärbt wurden. In allen Fällen habe ich denen von MEVES and andern als ‚Chondriosomen‘ bezeichneten ganz analoge Strukturen gefunden . . . Außer BENDAScher Flüssigkeit bediente ich mich noch des Gemisches von 10%igem Formalin (85 T.) und 1%iger Chromsäure (15 T.) mit nachfolgender Behandlung mit starkem FLEMMING ohne Eisessig (5 Tage). Die Resultate waren dieselben.

Nach dieser letzten Methode wurden unter andern Objekten auch die Wurzeln der Keimlinge von *Pisum sativum* fixiert. Von diesen sind zwei Zellen auf Fig. 1 abgebildet. Die intensiv schwarz gefärbten, scharf abgegrenzten Fäden, welche in der Zeichnung sofort auffallen, entsprechen vollkommen ihrem Aussehen nach den ‚Chondriokonten‘ der tierischen Zellen. Beziehungen zum Kern, wie solche GOLDSCHMIDT⁴ für seinen Chromidialapparat lebhaft funktionierender Zellen angibt, konnte ich für die eben besprochenen Gebilde in keinem Falle nachweisen. Im Gegenteil, ein abweichendes Färbungsverhalten, das die Chondriosomen einerseits und das Chromatin andererseits zeigen, läßt sich in manchen Fällen ganz deutlich beobachten. Ein solcher Fall ist gerade auf Fig. 1 ersichtlich. Während die Chondriosomen hier ungemein scharf hervortreten, ist das Chromatin der sich teilenden Kerne fast ungefärbt geblieben und sieht wie gequollen aus. Ganz analoge Verhältnisse sind nach MEVES' Zeichnungen in den Zellen des Hühnerembryos zu beobachten . . . Fig. 2 zeigt die Chondriosomen im Plasma einer Pollenmutterzelle in Diakinese. Man sieht da unregelmäßig gebogene, ziemlich zarte, etwas variköse und ver-

¹ Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. XLII. 1906.

² Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

³ Archiv f. mikr. Anat. Bd. LXX.

⁴ Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. u. Ontog. Bd. XXI. 1905.

schieden stark gefärbte Fäden¹. Auch einige Körner sind da. An manchen Fäden bemerkt man ihre Zusammensetzung aus Körnchen, welche in einem weniger färbbaren Stroma eingelagert sind¹ . . .«

In seinen »Vergleichenden Untersuchungen über die Chondriosomen in lebenden und fixierten Pflanzenzellen (Ber. d. D. bot. Ges. Bd. XXIX. 1912) untersucht sodann LEWITSKY die verschiedenen Fixierungsflüssigkeiten auf ihre Brauchbarkeit. Er unterscheidet dabei brauchbare, »die wahre Struktur des Cytoplasmas konservierende«, oder wie er sich ausdrückt, »chondriosomenerhaltende« Flüssigkeiten von »chondriosomenzerstörenden«. Zu den ersten gehören die BENDASche Mischung mit oder ohne Essigsäure, das ALTMANNsche Gemisch, $\frac{1}{2}\%$ ige Osmiumsäure, 10%iges Formalin und das schwache FLEMMINGSche Gemisch. Chondriosomenzerstörend sind vor allem die Alkohol führenden Fixierungsmittel. Aber außer der Zerstörung der Chondriosomen haben diese Flüssigkeiten noch andere schädliche Wirkungen, die sich vor allem in der Bildung von Gerinnseln in der Grundsubstanz äußern.

Zu diesen Äußerungen LEWITSKYS möchte ich formell zunächst Stellung nehmen.

In erster Linie ist darauf hinzuweisen, daß der Ausdruck »BENDASche Lösung« nicht gerechtfertigt ist; es ist dies vielmehr FLEMMINGS starkes Gemisch, wie aus folgender Gegenüberstellung ohne weiteres ersichtlich ist:

»BENDA« (siehe oben):	$\left\{ \begin{array}{l} 15 \text{ ccm } 1\% \text{ige Chromsäure,} \\ 4 \text{ ccm } 2\% \text{ige Osmiumsäure,} \\ 3\text{--}5 \text{ Tropfen Eisessig.} \end{array} \right.$
FLEMMINGS starkes Gemisch (s. Zeitschr. f. wiss. Mikr. Bd. I. 1884. S. 349).	$\left\{ \begin{array}{l} 15 \text{ Maßteile } 1\% \text{ige Chromsäure,} \\ 4 \quad \quad \quad 2\% \text{ige Osmiumsäure} \\ 1 \quad \quad \quad \text{oder weniger, Eisessig.} \end{array} \right.$

Einem objektiven Zuschauer muß es daher unbegreiflich erscheinen, wie man hier die Zusammenstellung eines Fixiermittels BENDA zuschreiben kann, während FLEMMING lange vorher genau dasselbe Gemisch in die Cytologie einführte.

Eine solche Usurpation ruft aber unter Umständen nicht bloß einen Prioritätsstreit hervor; sie kann vielmehr schlimmere Folgen haben und dazu führen, daß die klare Situation verdeckt wird und Wirrwar

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

an ihre Stelle tritt. Und das ist hier tatsächlich der Fall. Oben haben wir gehört, daß LEWITSKY nur das schwache FLEMMINGSche Gemisch als »Chondriosomenerhaltend« bezeichnete; sofort wird der nicht absolut kritikfähige Leser die Frage stellen: Warum ist nicht auch das starke FLEMMINGSche Gemisch »chondriosomenerhaltend«? Weiß er nicht, daß »BENDA« (»chondriosomenerhaltend«) nichts anderes ist als FLEMMINGS starkes Gemisch und fehlt ihm die Gelegenheit der Nachfrage oder Nachprüfung, so bleibt für ihn nichts übrig, als die Annahme, daß die Chondriosomen nur unter ganz bestimmten Bedingungen aufzeigbar seien und daß die geringfügigsten Variationen der letzteren bereits vernichtend auf jene Gebilde einwirken müssen. Sollte dies bewiesen werden können, dann wäre allerdings die Möglichkeit, daß wir es in den »Chondriosomen« mit Zellorganen zu tun haben, die lange Zeit übersehen wurden, ernsthaft ins Auge zu fassen. Um diesen Beweis handelt es sich denn auch ohne Zweifel bei LEWITSKY; aber gleich sein erster Versuch endet in einer Täuschung, die dadurch möglich wurde, daß willkürlich, ohne jegliche Veranlassung und ohne Kompromiß, die Terminologie abgeändert wurde. Und mit den weiteren Beweisen, die LEWITSKY zu erbringen versucht, ist es — wie wir bald sehen werden — nicht besser bestellt.

LEWITSKY macht 2) auf das »MEVESSche Eisenhämatoxylinverfahren« aufmerksam. Unwillkürlich greift man zu Band LXX des Arch. f. mikr. Anat. um die Methode kennen zu lernen und ist im höchsten Grade erstaunt, an ihrer Stelle HEIDENHAINS Vorschriften und zwar bis ins Detail vorzufinden, wie ja auch aus der Darstellung auf S. 2 der vorliegenden Abhandlung klar hervorgeht. Die Änderung, die MEVES anbringt, besteht lediglich darin, daß er »zwölf Objektträger . . . gleichzeitig in Behandlung nimmt . . . und diese aus der Beizflüssigkeit in kleinen Intervallen nacheinander wieder herausnimmt« (s. S. 394 dieser Abhandlung) und so etwas genügt, um das altbekannte HEIDENHAINSche Verfahren durch LEWITSKY plötzlich in eine MEVESSche Methode umzustempeln, während MEVES selbst bekennt, daß er zur Färbung »Eisenhämatoxylin nach der Vorschrift von M. HEIDENHAIN benutzt habe«. — Auch dieser willkürlichen Handlungsweise LEWITSKYS stehe ich persönlich absolut verständnislos gegenüber.

Wenn wir uns weiter in den Methoden umschauen, die LEWITSKY anwendet, um die »Chondriosomen« sichtbar zu machen, so fällt besonders seine Behandlung der Gewebe mit Formalin auf: »Ich bediente mich des Gemisches von 10%igem Formalin (85 Teile) und

1%iger Chromsäure (15 Teile) mit nachfolgender Behandlung mit starkem FLEMMING ohne Eisessig (5 Tage). «

Wie kommt LEWITSKY nun plötzlich auf die starke FLEMMINGSche Lösung? Warum verwendet er jetzt nicht auch den »schwachen FLEMMING«, den er doch unmittelbar vorher als »chondriosomenerhaltend« bezeichnet, während der »starke FLEMMING« mit keiner Silbe erwähnt wurde? Und wenn LEWITSKY doch einmal den »starken FLEMMING« nach dem Gemisch aus Formalin + Chromsäure anwenden will, weshalb läßt er nicht probeweise auch die schwache FLEMMINGSche Lösung einwirken? Das läge, meiner Meinung nach, doch sehr nahe. Oder befürchtet LEWITSKY vielleicht, daß ihm das »chondriosomenerhaltende« schwache FLEMMINGSche Gemisch nunmehr nicht diejenigen Resultate liefert, die er erwartet?

Und weshalb läßt LEWITSKY starken FLEMMING ohne Eisessig einwirken? Kein Mensch sieht den Grund ein, warum auf einmal die Essigsäure verpönt sein soll, während doch sonst ihr Zusatz zur Osmiumsäure vorteilhaft wirkt und LEWITSKY (loc. cit. S. 544) selbst betont, »daß auf dem minimalen Gehalt an Essigsäure in BENDAS Flüssigkeit (also starkem FLEMMING!) das Erhaltenbleiben von Chondriosomen bei der Fixierung beruhe«. — Überhaupt ist die Idee im höchsten Grade befremdend, nach dem Gemisch von Formalin und Chromsäure den Geweben noch eine 5tägige Nachkur in »starkem FLEMMING ohne Eisessig« zu verschreiben. Verständlicher wäre die Umkehrung dieses Verfahrens, dann könnte man sich das Formalin wenigstens als Mittel zur Härtung der Gewebe vorstellen.

Die Reihenfolge, in der LEWITSKY die Chemikalien zur Anwendung bringt, könnte zunächst den Verdacht erwecken, daß das 10%ige Formalin trotz der Unterstützung durch die Chromsäure als Fixierungsmittel nicht genüge. Aber warum wendet LEWITSKY es dennoch an? Ein verpfushtes Präparat wird durch noch so lange Behandlung mit »starkem FLEMMING« kaum mehr brauchbar. Oder tritt endlich auch hier der gewünschte Effekt erst ein, wenn jene Nachbehandlung wirklich erfolgt? Wozu dann die Vorbehandlung mit Formalin? Und warum muß es gerade 10%iges Formalin sein? Bietet eine 9- oder 8%ige Lösung kein Äquivalent für eine 10%ige?

Nun aber kommt das Interessanteste in dem Wirrwar, den LEWITSKY in wenigen Sätzen angerichtet hat: Unter den »chondriosomenerhaltenden« Mitteln figuriert in der zweiten Abhandlung dieses Autors nun plötzlich das 10%ige Formalin! — Das 10%ige Formalin ganz allein. Wo bleibt denn wieder die »starke FLEMMINGSche Lösung«?

LEWITSKY hat ja gar nicht mit 10%igem Formalin allein experimentiert. Ist es nun erlaubt, mit 10%igem Formalin unter nachträglicher 5tägiger Behandlung mit »starkem FLEMMING« seine Resultate festzustellen, um diese alsdann auf Konto des 10%igen Formalins zu setzen? Dagegen möchte ich allerdings energische Verwahrung einlegen; lassen wir derartige Willkürlichkeiten passieren, so verlieren wir gar bald den Kompaß in unserm wissenschaftlichen Betrieb.

Hätte LEWITSKY auch nur ein einziges Präparat mit Formalin allein (d. h. mit 10%igem Formalin + 1%iger Chromsäure) fixiert, so würde er zur Überzeugung gekommen sein, daß der Anblick des mit Hämatoxylin gefärbten Schnittes ein anderer ist, wie wenn er das Objekt der Nachbehandlung mit »starkem FLEMMING« unterwirft; er hätte alsdann erfahren, daß die starke FLEMMINGSche Lösung (mit oder ohne Eisessig) erst den Effekt erzeugt, der dem Autor das Formalin unter die »chondriosomenerhaltenden« Mittel einzureihen erlaubt: LEWITSKY hätte erfahren, daß das 10%ige Formalin (+1% CrO₃) nicht mehr und nicht weniger »chondriosomenerhaltend« ist, wie Alkohol.

Wir stehen hier also vor einer ganz ähnlichen Täuschung, wie sie uns schon einmal begegnet ist. Dort glaubten wir annehmen zu müssen, die starke FLEMMINGSche Lösung sei nicht »chondriosomenerhaltend«, weil sie unter der Bezeichnung »BENDAS« Gemisch versteckt war; und hier werden wir zur Überzeugung gedrängt, das 10%ige Formalin erzeuge dieselben Bilder wie »BENDA«, 1/2%ige Osmiumsäure, ALTMANNsches Gemisch und schwache FLEMMINGSche Lösung, weil verschwiegen wird, daß der Fixierung mit Formalin eine (mehrtägige) Nachbehandlung mit FLEMMINGs starker Mischung folgte.

Die Behauptung LEWITSKYs, das Formalin rangiere als »chondriosomenerhaltendes« Mittel inmitten der ALTMANNschen und FLEMMINGschen Gemische hätte — ihre Richtigkeit vorausgesetzt — in der Tat zum Aufsehen mahnen müssen; der Beweis ist aber nicht zu erbringen, weil die Angabe LEWITSKYs eine wichtige Bedingung, unter der das Experiment vorgenommen wurde, verschweigt. — Ziehen wir die Korrekturen in Betracht, die wir im Interesse der Sache durchaus vornehmen mußten und die auch LEWITSKY leicht selbst hätte besorgen können, so verbleiben als »chondriosomenerhaltende« Mittel im Sinne LEWITSKYs:

ALTMANNsches Gemisch;

1/2%ige Osmiumsäure (oder andere Konzentrationen),

FLEMMINGs starkes Gemisch,

FLEMMINGS schwaches Gemisch; alle andern fixierenden Medien wären »chondriosomenzerstörend«.

Diese Zusammenstellung bringt nun sehr viel mehr Klarheit in die Situation, wie wenn das schwache FLEMMINGSche Gemisch »chondriosomenerhaltend«, das starke dagegen zerstörend, wenn 10%iges Formalin »chondriosomenerhaltend«, Alkohol dagegen wieder vernichtend auf die »Chondriosomen« einwirken würde.

Bei den vorhin genannten »chondriosomenerhaltenden« Mitteln fällt nämlich ohne weiteres auf, daß sie alle Osmiumsäure enthalten. Diesem gemeinsamen Bestandteil verdanken nun ohne Zweifel jene Substanzen den Vorzug, den man ihnen von einer Reihe von Forschern vor andern fixierenden Flüssigkeiten einzuräumen bestrebt ist. LEWITSKY nennt sie geradezu »die wahre Struktur des Cytoplasmas erhaltende«. Aber selbst MEVES muß zugeben (s. S. 428 dieser Abhandlung), »daß der Kern infolge der starken Osmierung völlig homogen aussehe«; von allen Seiten wird darauf aufmerksam gemacht, wie unzuverlässig die Osmiumsäure sei und wie leicht Überfixierung eintrete, in welchem Falle dann die Zellen »eigentümlich homogen oder glasig aussehen, weil alle ihre Bestandteile infolge der Koagulation das Licht so stark brechen, daß man wenig oder gar keine Einzelheiten darin wahrnehmen könne«, (LEE und MAYER, Grundzüge d. mikrosk. Technik, 1901, S. 30) und auch LEWITSKY muß bekennen (S. 464 dieser Abhandlung), daß man in manchen Fällen eine Zusammensetzung der Fäden (»Chondriosomen«) aus Körnchen bemerke, »welche in einem weniger färbbaren Stroma eingelagert sind«. Ein solches »Stroma« ist in der Tat vorhanden, aber nicht nur in »manchen Fällen«, sondern immer: Es ist gar nichts anderes als die oxychromatische Grundsubstanz, das eigentlich strukturierte Plastin. Und diese Struktur leidet bei Überosmierung zuerst; diese oxyphile Grundsubstanz ist es, die alsdann leicht »ein homogenes Aussehen« annimmt, so daß man von ihr nichts mehr Genaueres wahrnehmen kann. Erhalten bleiben unter Quellungerscheinungen bis auf weiteres bloß die Nucleoproteide bzw. die Nucleinsäuren also das Basichromatin, das sich bei der Färbung in Hämatoxylin um so schärfer und unvermittelter vom Untergrund abhebt, je homogener letzterer selbst ist. Das ist ja auch der Grund, weshalb LEWITSKY seine Formalinpräparate noch der Einwirkung von »starkem FLEMMING« aussetzt und zwar nicht weniger als 5 Tage, weil erst nach ungefähr dieser Zeit die Silhouette des Basichromatins in der Schärfe auftaucht, wie sie nötig ist, um die Meinung zu erwecken, der Forscher

stehe hier vor ganz neuen Bildungen. Dieses Basichromatin repräsentiert keineswegs die Struktur des Cytoplasmas; es hat überhaupt keine Struktur, es sei denn eine chemische, die, im Mikroskop nachzuweisen uns wohl nie beschieden sein wird.

Bei der Überosmierung färben sich die Präparate schlecht oder gar nicht mehr (LEE und MAYER, loc. cit. S. 30); d. h. auch das Basichromatin leidet nach und nach unter der Wirkung dieser Substanz.

Nun polemisiert aber MEVES gegen GOLDSCHMIDT und POPOFF wie folgt: . . . »Auch davon kann keine Rede sein, daß die ‚Mitochondrien‘ sich in derselben Weise wie Chromatin färben; das tun sie allerdings bei Anwendung der Eisenhämatoxylinmethode; aber dieses färbt eben alles und täuscht so, wie BENDA sagt, die wunderbarsten Verwandtschaften der verschiedenartigsten Gewebsteile vor« (F. MEVES, Die Spermatozytenteilungen bei der Honigbiene. Archiv f. mikrosk. Anat. Bd. LXX. 1907).

Es berührt zunächst sonderbar, daß nach diesem Urteil über das Eisenhämatoxylinverfahren MEVES dennoch »zur Färbung vorwiegend Eisenhämatoxylin nach der Vorschrift von M. HEIDENHAIN benutzt«.

Indes spricht auch LEWITSKY — wie MEVES — von der färberischen Differenz zwischen Chromatin und den »Chondriosomen«. Er sagt: »Beziehungen zum Kern, wie solche GOLDSCHMIDT für seinen „Chromidialapparat lebhaft funktionierender Zellen“ angibt, konnte ich für die eben besprochenen Gebilde in keinem Falle nachweisen. Im Gegenteil, ein abweichendes Färbungsverhalten, das die ‚Chondriosomen‘ einerseits und das Chromatin andererseits zeigen, läßt sich in manchen Fällen¹ ganz deutlich beobachten. Ein solcher Fall ist gerade auf Fig. 1 ersichtlich. Während die Chondriosomen hier ungemein scharf hervortreten, ist das Chromatin der sich teilenden Kerne fast ungefärbt geblieben und sieht wie gequollen² aus.« (G. LEWITSKY, Über die Chondriosomen in pflanzlichen Zellen. Ber. d. Deutsch. bot. Ges. Bd. XXVIII. 1911. S. 540). Und was beobachtet denn LEWITSKY in den vielen andern Fällen? Soleh ein »anderer Fall« liegt dicht neben seiner Fig. 1 in Fig. 2 und unmittelbar daneben in Fig. 3 und wiederum in Fig. 6 und in Fig. 10 und wahrscheinlich auch in Fig. 12. Der Fall, aus dem LEWITSKY seine Konsequenzen zieht, ist also in seiner Taf. XVII umrahmt von nicht weniger als vier Fällen, die genau das Gegenteil von dem beweisen, was LEWITSKY behauptet. Ich bitte jeden Zellenforscher, sich die Fig. 2, 3, 6 und 10 genau anzusehen und mir zu

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

² Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

sagen, worin denn eigentlich hier die färberische Differenz zwischen dem Chromatin und den »Chondriosomen« bestehen soll. Derartige Vorkommnisse sind ja der eklatanteste Beweis dafür, daß die Tinktion nach der Osmiumsäurebehandlung gänzlich unzuverlässig ist¹. — Daraus können wir wieder den Schluß ziehen, daß auch die von MEVES aus seinen mit Osmiumsäure fixierten Präparaten gezogenen Konsequenzen nicht stichhaltig sind. Zu diesem Resultate sind wir übrigens auf einem andern Wege früher schon gekommen, nämlich durch direkte Vergleichung seiner Objekte mit den durch Alkohol fixierten.

Auf S. 394 dieser Abhandlung haben wir gesehen, daß sich MEVES damit begnügt, seine Schlußfolgerungen auf »einige Fälle«, von denen er annimmt, sie repräsentieren den richtigen Differenzierungsgrad, zu stützen. Genau die gleiche Erfahrung machen wir bei LEWITSKY: »Manche Fälle«, in denen Chromatin und »Chondriosomen« in ihrer Tinktion nicht übereinzustimmen scheinen, genügen ihm, um eine färberische Differenz zwischen Chromatin und »Chondriosomen« zu proklamieren. Alle andern Fälle, die den Erwartungen nicht entsprechen, bleiben unberücksichtigt und der Verdacht, die mangelnde Übereinstimmung zwischen den tingierten Präparaten könnte auf die Einwirkung des fixierenden Mediums zurückzuführen sein, regt sich nirgends. Ich wiederhole daher, was ich schon früher betont: In der Chondriosomenforschung und in der Centrosomenlehre finden wir genau dieselben Schwächen: Einseitige Methode und willkürliche Interpretation der durch sie gewonnenen Resultate.

Angesichts dieses Ergebnisses fällt die Behauptung LEWITSKYS, daß der Alkohol »außer der Zerstörung der Chondriosomen noch andere schädliche Wirkungen habe, die sich vor allem in der Bildung von Gerinnseln in der Grundsubstanz äußern«, nicht mehr schwer ins Gewicht. Unfehlbar ist ja zugestandenermaßen auch der Alkohol nicht; aber die Osmiumsäure und ihre Gemische sind erst recht geeignet, Artefakte zu erzeugen (s. auch FISCHER, Fixierung usw. S. 28) und eine unreinlichere Methode, wie die Osmiumsäure-, Eisenammonialaun-, Hämatoxylin-, Eiweiß-, Glycerinbehandlung gibt es meines Wissens nicht.

Färbt man Schnitte durch die Wurzelspitze des Keimlings von *Pisum sativum* mit EHRlich-BIONDIS Lösung, so ergeben sich Bilder, wie wir sie in Fig. 27 gezeichnet finden. In erster Linie fällt der relativ

¹ HEIDENHAIN sagt (loc. cit. S. 117): ». . . osmierte Präparate sind schwierig färbbar und die positiven Resultate der Untersuchung sind daher meist so gering, daß der ganze Erhaltungszustand nur schwer zu beurteilen ist.«

gewaltige Nucleolus auf; seine Grundmasse besteht — wie überall — aus Oxychromatin. In dieser oxychromatischen Grundsubstanz nimmt man wiederum mit Leichtigkeit basichromatische Elemente wahr, wie dies von mir nun öfters hervorgehoben wurde. Mit großer Deutlichkeit kann man auch die inneren Kernbrücken verfolgen, die, vom Nucleolus ausgehend, in den Kern münden und dort in basichromatischen Körnchen oder Tröpfchen endigen.

Einige dieser inneren Kernbrücken sind rot, andere hingegen grün gefärbt. Die Grundsubstanz ist aber in allen Fällen oxychromatischer Natur. Die gelegentliche grüne Deckung dieser Strukturen kann ich mir auch hier nicht anders erklären, als durch einen im Momente des Zelltodes erfolgten Transport basichromatischen Materials aus dem Nucleolus in den Kern. — Eine Membran ist auch bei diesen Nuclei absolut unauffindbar. Dagegen erkennt man äußere Kernbrücken, die ins Cytoplasma hinüberreichen. Auch diese Strukturen sind teils rot, teils grün tingiert. Diese äußeren Kernbrücken münden ebenfalls regelmäßig in Tröpfchen oder Körnchen, d. h. ihr distales Ende ist mit mikrosomalen Portionen einer Substanz besetzt, deren Grünfärbung oft recht deutlich ist, während anderswo eine dunkelrote Nuance an ihre Stelle tritt, in welchen Fällen die oxychromatische Unterlage der basichromatischen Elemente an dem färberischen Effekt stark partizipiert. — An diese endständigen Tröpfchen der äußeren Kernbrücken reihen sich nun ähnliche Tröpfchen perlschnurartig an und solche Ketten oder Reihen basichromatischer Elemente erstrecken sich in mehr oder weniger gewundenem Verlauf oft weit ins Cytoplasma hinein. Das Bild ist nicht anders zu erklären als durch die Annahme, daß Tröpfchen um Tröpfchen des basichromatischen Materials aus dem Kern ins Cytoplasma hinüberfließt und zwar auf oxychromatischer Unterlage, die allein in Bewegung ist und an deren Strömung die basichromatischen Elemente passiv teilnehmen; denn auch hier ist nicht die leiseste Andeutung von einer aktiven Bewegung der letzteren zu finden. — Solche ketten- oder rosenkranzförmigen Gebilde, die kürzer oder länger, gestreckt oder mehr oder weniger gewunden sein können, trifft man nun auch in größerer Entfernung vom Kern und zwar sowohl im Innern der Zelle, wie am Rande derselben an, wenn auch ihre randständige Lage — offenbar infolge der an der Zellperipherie erfolgenden intensiveren Strömung der oxychromatischen Grundsubstanz — eine häufigere ist. Neben diesen Bildungen finden wir im Cytoplasma häufig einzelne solcher Körnchen, wie wir sie soeben in Verbänden kennen gelernt haben oder es tritt der

Fall ein, daß die isolierten Körnchen überwiegen oder gepaart, »hantelförmig« usw. auftreten. Immer aber sind es basichromatische Elemente auf oxychromatischer Unterlage, die samt und sonders dem Kern und damit in letzter Linie dem Nucleolus entstammen. Ihre basichromatische Natur ist — soweit die Grünfärbung in EHRlich-BIONDI nicht ohne Weiteres hervortritt — auf die weiter vorn angegebene Art leicht festzustellen.

Die basichromatischen Elemente des Cytoplasmas werden um so spärlicher, je weiter die Zellen von der fortwachsenden Wurzelspitze entfernt sind. Jene nucleinhaltigen Portionen dominieren also auch im vorliegenden Falle wiederum da, wo der Vorgang des Wachstums und des Stoffwechsels sich in intensiver Weise abspielt: Diese vegetativen Prozesse sind — wir mögen hinblicken wohin wir wollen — abhängig von reichlichen Mengen von Nucleinstoffen, die aus dem Kern ins Cytoplasma hinüber befördert werden.

In der Basis des Fruchtknotens von *Chrysanthemum Leucanthemum* habe ich übrigens Zellen angetroffen, in denen die oben besprochenen Körnchen und Fäden des Cytoplasmas in EHRlich-BIONDI ohne weiteres prachtvoll grün erscheinen, ohne daß etwa eine Verdauung oder Abblassung des Oxychromatins notwendig gewesen wäre. Die Fäden sind deutlich rosenkranzförmig, aus hintereinander gereihten basichromatischen Kügelchen bestehend und eines dieser Gebilde sieht man eben einer äußeren Kernbrücke entquellen (Fig. 28, Taf. XI). — Auch im Nucleolus kann man basichromatische Elemente mit der größten Deutlichkeit nachweisen. Hätten wir diese Zelle mit Osmiumsäuregemischen fixiert und mit Hämatoxylin gefärbt, so würde sich — besonders bei »Überosmierung« und damit Hand in Hand gehendem Homogenwerden der Grundsubstanz — ein Bild ergeben haben, wie wir es in Fig. 30, Taf. XX, gezeichnet.

Ein Teil der in Alkohol fixierten Zellen aus der Wurzel des Keimlings von *Pisum sativum* wurde ferner mit Hämatoxylin (nach der Vorschrift HEIDENHAINs) gefärbt. Fig. 29, Taf. XI, zeigt die bei 1000facher Vergrößerung des Mikroskops aufgenommene Photographie einer Partie dieser Präparate. Es ist klar, daß ein durch Mikrophotographie hergestelltes Bild in verschiedenen Beziehungen in Nachteil ist gegen eine durch Handzeichnung erhaltene Reproduktion. 1) konzentriert sich der Zeichnende auf das Hauptsächliche; er läßt alles was nicht notwendig zum Thema gehört, weg. 2) Er hebt das zu Demonstrierende unwillkürlich hervor, schärfer und größer vielleicht, als es das mikroskopische Bild tatsächlich zeigt. 3) Er wird nicht nur eine

optische Ebene möglichst genau absuchen, sondern auch die tieferen und höheren Lagen des Schnittes; er wird also eventuell im vorliegenden Fall nicht nur die »Chondriosomen« einer Ebene, sondern — um ein möglichst sprechendes Bild zu erzeugen — auch diejenigen der tieferen und höheren Lagen in seiner Zeichnung aufnehmen. Das ist ja ohne Zweifel alles erlaubt, sofern der Forscher nicht notiert, was er in seinen Objekten nicht einwandfrei zu sehen imstande ist.

Bei osmierten Präparaten tritt alsdann 4) noch eine Erscheinung auf, die auch MEVES hervorhebt und die bei der Untersuchung des Chromatins unter Umständen gewisse Vorteile aufweisen kann. Die oxychromatische Grundmasse wird homogen und es hebt sich davon das durch Hämatoxylin schwarz gefärbte Chromatin in höchster Schärfe ab.

Trotz der genannten unleugbaren Vorteile der zeichnerischen Wiedergabe osmierter Präparate über die photographische nicht osmierter Objekte — welche Vorteile selbstredend schon den besprochenen MEVESSchen Figuren zugute kommen — läßt sich die Fig. 29, Taf. XI, doch ohne weiteres mit den LEWITSKYschen Bildern der Taf. XVII (Ber. d. D. bot. Ges. Bd. XXVIII) vergleichen, sofern wir einstweilen die Fig. 7, 8, 14 und 19 unberücksichtigt lassen, weil wir sie später an die Reihe zu nehmen gedenken. Legen wir einer der Zellen unsrer Fig. 29 die LEWITSKYsche Zeichnungsart der Taf. XVII zugrunde, so erhalten wir die Fig. 31, die an Vergleichsfähigkeit mit LEWITSKYs Bildern — etwa mit Fig. 17 — gewiß so wenig zu wünschen übrig läßt, daß wir uns allen Ernstes fragen müssen, ob diesem Forscher wirklich gute mit Alkohol fixierte Präparate zur Verfügung standen.

Über seine Alkoholpräparate äußert sich LEWITSKY — ohne eine Abbildung beizubringen — wie folgt (loc. cit. S. 544): »Einige Keimlinge von *Asparagus officinalis* wurden auch mit Alkohol (3 Tage) und Eisessig (1 Tag) fixiert. Von diesen wurden die Stengelspitzen mit Eisenhämatoxylin und Lichtgrün gefärbt. In den dritten und vierten Zellenschichten von oben, wo man in den nach BENDA fixierten Präparaten die schon ausgebildeten, ziemlich großen »Chromatophorenhanteln« findet (Fig. 6), war nichts davon zu sehen: nur das gewöhnliche netzwabige »Plasmagerüst« war da. Ob die hier stellenweise hervortretenden etwas dichteren und stärker gefärbten Verdickungen des Gerüsts den Chondriosomen entsprechen, war schwierig zu entscheiden¹. Erst etwas weiter von der Stengelspitze in

¹ Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

dem jungen Assimilationsparenchym ließen sich verschwommene lockere Gebilde wahrnehmen, die ihrem Aussehen nach bald den jungen Chloroplasten (wie in Fig. 8), bald stäbchenförmigen Chondriokonten ähnelten. Die fertigen Chromatophoren dagegen waren auch in diesem Fall wohl erhalten; sie glichen den in Fig. 9 abgebildeten.«

LEWITSKY wagt also an Hand seiner Objekte nicht zu entscheiden, ob nicht gewisse Erscheinungen in den Alkoholpräparaten doch den Chondriosomen entsprechen. Weshalb stellt er nun kurzerhand den Alkohol zu den »Chondriosomen«zerstörenden Mitteln? Und wenn die Mischung aus 3 Teilen (absol.?) Alkohol und 1 Teil Eisessig die schwebende Frage ungelöst läßt, weshalb wendet LEWITSKY alsdann nicht auch andere Konzentrationen des Fixiermittels an? Er liest doch auch eine ganz bestimmte Formalinlösung, nämlich die 10%ige aus. Und — sollten die Resultate immer noch nicht entscheidend sein — weshalb läßt schließlich LEWITSKY nicht auch auf die Alkoholfixation »starken FLEMMING ohne Eisessig« folgen, wie dies nach der Fixierung mit Formalin geschah, die ja an und für sich scheinbar auch nicht genügt? — Was endlich Lichtgrün hier zur Entscheidung beitragen soll, ist mir persönlich unerfindlich.

Die »Chondriosomen« LEWITSKYS sind nichts anderes, als basichromatische Elemente, die den Kern entstammen. Diese Beziehung zwischen Kern und »Chondriosomen« bzw. »Chondriokonten« ist bereits von GOLDSCHMIDT¹ und TISCHLER² hervorgehoben worden.

Die Bemerkung LEWITSKYS (loc. cit. S. 65), daß die Fäden ganz isoliert im Cytoplasma verlaufen, widerspricht der basichromatischen Natur dieser Elemente durchaus nicht; denn bei der Osmierung wird — wie wir bereits gehört — die Grundsubstanz mehr oder weniger homogen und durch Hämatoxylin ist sie nicht färbbar, so daß in diesem Fall in der Tat die basichromatischen Portionen des Cytoplasmas, gleichgültig ob Körnchen oder ihre perschnurartigen Aufreihungen zu fadenförmigen Gebilden, den Eindruck erwecken, als schwebten sie isoliert in der Zelle. Hätte LEWITSKY nicht einseitig auf seine Osmiumpräparate aufgebaut, so würde er wohl zu einem andern Schluß gekommen sein.

Auch die Behauptung, daß man die »Chondriosomen« in lebenden Zellen etwa herumkriechen sehe, erschüttert meinen Standpunkt, daß jene Gebilde lediglich dem Kern entstammende Basichromatinportionen

¹ Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. u. Ontog. Bd. XXI. 1905.

² Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. XLII. 1906.

seien, nicht im Geringsten. Denn letztere, wenn sie aus dem Nucleolus (bzw. Nucleolus) ins Cytoplasma hinausgelangen wollen, müssen sich ja auch bewegen und diese Dislokation basichromatischer Tröpfchen habe ich in den Zellen der Froschlaichalge (*Batrachospermum*) oft genug beobachtet.

Dasselbe hat ohne Zweifel GAIDUKOV gesehen, wenn er sagt¹ (S. 50): »Er (der Kern der Blumenstaubhaare von *Tradescantia*) ist amöbenartig, verändert ständig seine Form und enthält ebenfalls bewegliche Teilchen², die aber größer sind, als die vom Protoplasma und sehr nahe aneinander liegen. Leider konnte ich die Kernteilung bis jetzt nicht beobachten. Es scheint, daß dieses feine Objekt durch die starke Beleuchtung sehr leidet. Ich konnte nur die Stadien beobachten, in denen der Zellkern sehr unruhig war. Dabei² traten einige Zellkernteilchen (Chromidien?) aus dem Zellkern ins Protoplasma und bewegten sich dort weiter.«

Opponieren muß ich bloß gegen die Bezeichnung »herumkriechen«. Tatsächlich ist nämlich die Bewegung keine Kriechbewegung, also keine Eigenbewegung jener Elemente; sie fließen vielmehr in der Zelle herum und zwar passiv, im Strom der oxychromatischen Grundsubstanz.

Nach dieser Identifizierung der Chondriosomen mit den dem Kern entstammenden basichromatischen Elementen, würde die Lehre LEWITSKYs und anderer Forscher über die Bildung der Chlorophyllkörner mit meinen eigenen Beobachtungen und Anschauungen über die Entstehung dieser Gebilde eine gewisse Übereinstimmung zeigen, wobei allerdings zu bedenken ist, daß LEWITSKY das Oxychromatin vernachlässigt, das auch die Grundsubstanz der Chlorophyllkörner bildet.

Anlässlich der Tagung der schweizerischen naturforschenden Gesellschaft in Basel im Jahre 1910 hielt ich dort einen Vortrag³, in welchem ich die Anteilnahme von Basi- und Oxychromatin des Kernes an der Bildung der Chlorophyllkörner hervorhob und mit zahlreichen Abbildungen und Präparaten belegte. Aus dem kurzen Resümee über meine Ausführungen möchte ich hier das Folgende herausgreifen:

»Bei meinen fortgesetzten Studien am Kernrande pflanzlicher und

¹ N. GAIDUKOV, Dunkelfeldbeleuchtung und Ultramikroskopie in der Biologie und in der Medizin. 1910. Jena, G. Fischer.

² Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

³ Verhandlungen der Schweiz. Naturforschenden Gesellschaft. 93. Jahresversammlung. Basel 1910. Bd. I.

tierischer Zellen fiel mir schon längst die eigenartige und ohne Zweifel innige Beziehung zwischen dem Kern pflanzlicher Zellen und den Chlorophyllkörnern auf. Die Abhängigkeit der Chlorophyllkörner vom Zellkern ist besonders da sehr deutlich, wo die ersteren noch jung, also im Entstehen begriffen sind. Es zeigt sich z. B. in solchen Fällen¹, da die Chlorophyllkörner den Nucleus nicht nur dicht umstellen, sondern geradezu in die Substanz des Kernes eingebettet sind, derart, daß dem vollkommen runden Chlorophyllkorn eine ebensolche Einbuchtung im Kern entspricht, die jenes genau faßt. Zu beachten ist, daß es sich hier nicht etwa um eine Projektion der Chlorophyllkörner auf den Nucleus, sondern um Schnitte von 2—4 μ handelt, welche die genannte Erscheinung leicht und in beliebiger Zahl zeigen.

Die Situation ist nur dadurch zu erklären, daß wir annehmen, die Chlorophyllkörner seien da, wo sie jetzt liegen, entstanden und zwar aus dem Kern. In der Tat sieht man denn auch den Zellkern in dem Maße kleiner werden, wie die Zahl der ihn umlagernden Chlorophyllkörner sich vergrößert und es gibt sehr viele Fälle, wo nur noch ganz geringe Reste des Nucleus zwischen dem Kranz der Chlorophyllkörner übrig geblieben sind. In andern Fällen sind auch diese letzten Spuren des Kernes verschwunden; letzterer wäre also ganz in den Chlorophyllkörnern aufgegangen.

Bei genauerer Untersuchung dieser Verhältnisse ergab es sich ferner, daß die Kernbrücken, die ich früher beschrieben, auch bei der Bildung der Chlorophyllkörner eine Rolle spielen und den Stofftransport zwischen diesen und dem Kern besorgen. Das vermittelt dieser Kommunikation am Nucleus hängende Chlorophyllkorn ähnelt der Seifenblase, die man aus einem Röhrchen bläst.

» . . . bei tausendfacher Vergrößerung beobachtet man im Chlorophyllkorn bei Färbung in EHRlich-BIONDI noch ein feines grünes Netz . . . Die Fäden dieses Netzes (es könnten auch Wandungen eines Wabenwerkes sein) sind deutlich grün gefärbt; ihre Durchkreuzungspunkte sind verdickt und diese Verdickungen sind ebenfalls grün tingiert. Das Netz besteht also mit samt seinen Knotenpunkten aus Basichromatin . . .« — Zwei Abbildungen, wie ich sie meinen Präparaten von *Chrysanthemum Leucanthemum* entnahm und die denjenigen in Basel demonstrierten vollständig entsprechen, zeigen die Fig. 32 und 33 der Taf. XI, wo *n* der Kern und *ch* ein Chlorophyllkorn ist.

¹ Besonders eingehend untersucht wurde *Fritillaria imperialis*.

c. Die kugelförmigen Mitochondrien.

Auf S. 95 der »Study of the Male Germ Cells in *Notonecta*«¹ sagt E. N. BROWNE: (übersetzt) ». . . Es ist also klar, daß die Mitochondrien zweierlei Art sind: Fäden und Kugeln. Die Kugeln kommen hauptsächlich um die Kernperipherie herum vor² und bilden häufig einen vollständigen Kreis darum herum; die Fäden erscheinen gewöhnlich weiter draußen im Cytoplasma und neigen dazu, sich in mehreren, dichten Klumpen zu sammeln.

Die Beziehung zwischen Fäden und Kugeln s. Fig. 113.

Die Kugeln zeigen eine gekrümmte Rute (Faser), die sich am Rande ungefähr halb um den Umfang erstreckt; der Rest der Kugel ist weniger tief färbend². Durch ein allmähliches Verschwinden dieser weniger dichten Substanz verwandelt sich die Kugel in eine Faser oder vielmehr: Die Faser, welche schon in der Kugel war, wird frei. Ob die Fasern immer in dieser Form entstehen, ist unmöglich zu sagen . . . Wenn die Zelle sich teilt, teilen sich auch die Mitochondrien massenhaft, so daß jede Tochterzelle annähernd den gleichen Betrag erhält . . .«

Nach dem, was wir bis jetzt erfahren, müssen wir — E. N. BROWNE ergänzend — beifügen, daß man auch von körnchenförmigen »Mito«chondrien spricht. Dieser Ansicht ist übrigens auch LEWITSKY, wenn er sagt (Über d. Chondriosomen in pflanzlichen Zellen, S. 544): ». . . Interessant ist es, daran zu erinnern, daß die »auflösende« Wirkung von Essigsäure von BRUNN für »Körner« (d. h. Mitochondria)² in den Spermatidenkörper verschiedener Tiere bereits im Jahre 1884 beobachtet wurde.« Oder S. 539: »Nach MEVES lassen sich also die Mitochondria, welche das Spermatozoon (von *Ascaris*) ins Eiplasma bei der Befruchtung mitbringt, als »Träger erblicher Anlagen« ebensogut wie der Spermakern betrachten . . .« Oder S. 543: »An den Zellen der Wurzelhaube . . . ist sehr schön die Umwandlung von homogenen Fäden (,Chondriokonten‘) der Initialzellen in Körnerfäden (,Chondriomiten‘) der Zellen in der Mitte der Wurzelhaube . . . und dann in Körner (,Mitochondria‘) der Zellen aus der Spitze der Wurzelhaube . . . zu beobachten.«

Sodann ist darauf aufmerksam zu machen, daß nicht nur die kugelförmigen, sondern auch die faden- und körnchenförmigen »Mito«chondrien« sich unter Umständen in sehr verdächtiger Nähe des Zell-

¹ Journ. of Experim. Zool. 1913. Vol. XIV.

² Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

kernes aufhalten. So sagt z. B. MEVES in seiner oben zitierten Arbeit »Über die Beteiligung der Plastochondrien an der Befruchtung des Eies von *Ascaris megalcephala*«: ». . . Mit Hilfe dieser Methode sind sie (die »Mikrosomen« VAN BENEDENS) schon von den Gebrüdern ZOJA . . . dargestellt worden, welche sie als Plastidulen bezeichnet haben. Ich nenne sie Plastochondrien. Sie finden sich durch den ganzen Zelleib zerstreut. Stellenweise bilden sie Gruppen. Außerdem sind sie . . . unter der Zelloberfläche (an Eiern, die sich erst kürzlich von der Rhachis gelöst haben, besonders in der Gegend des sogenannten disque polaire von VAN BENEDENS) und an der Membran des Kernes stärker angehäuft . . .«

Die kurze Beschreibung, die E. N. BROWNE von den kugelförmigen »Mitochondrien« in den männlichen Geschlechtszellen von *Notonecta* gibt, erinnert uns nun vollständig an die Drüsengranula die M. HEIDENHAIN auf S. 372—380 seines Werkes »Plasma und Zelle« aus der Beckendrüse von *Triton helveticus* und aus der Tränendrüse des Kalbes beschreibt. Auch die Abbildungen 111—117 von E. N. BROWNE stimmen — wie unschwer zu erkennen ist — mit den HEIDENHAINschen Figuren (z. B. Fig. 223 *c, d, e* und 223)¹, besonders mit der »zweiten Entwicklungsstufe« der Drüsengranula überein. HEIDENHAIN sagt nämlich über dieses Stadium Folgendes: »Die Granula nehmen an Größe zu und bekommen eine besondere Struktur: sie werden zu Halbmondkörperchen. Sobald nämlich die Granula etwa 1 μ im Durchmesser halten, erscheint an ihnen einseitig angelagert eine dunklere Zone, so daß die Körperchen jetzt eine bestimmte morphologische Zusammensetzung aufweisen. Daß es sich hier um eine besondere Binnenstruktur handelt, läßt sich leicht erkennen, wenn die Körperchen weiterhin an Größe zugenommen haben. Man gewahrt ein solides sphärisches Gebilde, bestehend aus zwei scharf gesonderten Teilen. Ein meist kugeliges, blaß gefärbtes Körperchen, der von mir sogenannte »Träger«, wird auf der einen Seite von einer dunkleren schalenförmigen Kapuze bedeckt, deren optischer Querschnitt mithin sich unter der Form einer Sichel präsentiert. Die Trennungsebene zwischen der helleren und dunkleren Masse ist gewölbt, gleich dem Teil einer Kugeloberfläche, doch kann sich dieselbe so stark abplatteln, daß eine Krümmung nicht mehr wahrnehmbar ist². . . Dies

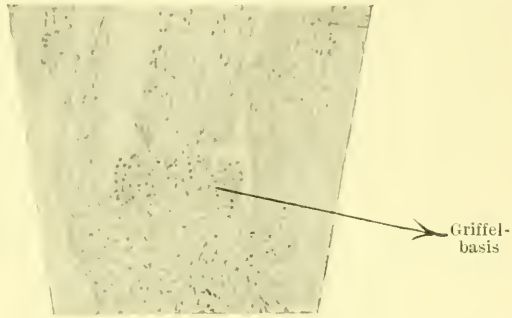
¹ Die Fig. 225 und 226 in HEIDENHAINs Werk stammen aus: B. FLEISCHER, »Beiträge z. Histologie d. Tränendrüse und zur Lehre von den Secretgranula«. Anat. Hefte 1904.

² Von mir gesperrt. STAUFFACHER.

sind also die Halbmondkörperchen . . . Ihre Betrachtung ruft direkt den Eindruck hervor, als ob diese Gebilde aus eigener Kraft wachsen und sich selbständig differenzieren. Die Regelmäßigkeit und Schönheit der Bilder, welche in voller Gesetzmäßigkeit und größter Deutlichkeit sich über weite Strecken der Präparate hin wiederholen, läßt keinen Zweifel darüber aufkommen, daß wir es hier mit einem der bemerkenswertesten Objekte der gesamten Granula-lehre zu tun haben . . .«

Aus der mir bekannten und zugänglichen botanischen Literatur zu schließen, wären die »Halbmondkörperchen«, wie wir sie vorläufig, nach dem Vorschlage HEIDENHAINS, nennen können, bei Pflanzen noch nicht beschrieben¹.

Und doch existieren sie auch hier, genau der oben notierten Ausführung HEIDENHAINS entsprechend und präzise übereinstimmend mit den HEIDENHAINschen und FLEISCHERSchen Bildern, sofern momentan die Tinktion dieser Elemente nicht in Betracht



gezogen wird. Diese Drüsengranula HEIDENHAINS oder »kugeligen Mitochondrien« von E. N. BROWNE zeigen also eine noch allgemeinere Verbreitung wie dies bisher angenommen wurde. Bis jetzt habe ich sie sehr schön angetroffen bei Compositen, z. B. bei *Chrysanthemum Leucanthemum* und zwar in den großen Zellen, welche die Basis des Griffels bilden (s. obenstehende Textfigur). Höchst wahrscheinlich kommen sie auch bei andern Pflanzen vor. Ich muß jedoch betonen, daß man die »Halbmondkörperchen« nicht in jeder Blüte eines und desselben Köpfchens von *Chrysanthemum* antrifft. In den von mir bis jetzt untersuchten Blütenständen waren es besonders die peripheren Blüten, welche diese Elemente sehr deutlich zeigten. Es wäre aber möglich, daß das Erscheinen der Halbmondkörperchen an ein ganz bestimmtes Entwicklungsstadium des Griffels geknüpft wäre, und daß — da der Blütenstand von *Chrysanthemum* centripetal aufblüht — die

¹ Auch HEIDENHAIN hätte ohne Zweifel in seinem Werke Notiz davon genommen, wenn diese Gebilde (vor 1907) auf botanischem Gebiete bekannt gewesen wären.

inneren Blüten meiner Präparate später ebenfalls zur Erzeugung solcher Gebilde gekommen wären; denn bei den von mir gesammelten Pflanzen war erst der äußerste Kranz der Röhrenblüten geöffnet.

Ich werde später auf diese »Halbmondkörperchen« genauer zu sprechen kommen; hier wollen wir sie nur so weit berücksichtigen, als es unser Thema erfordert. In Fig. 34, Taf. XI, ist eine Gruppe von Zellen aus der Griffelbasis von *Chrysanthemum Leucanthemum* mit »Halbmondkörperchen« gefüllt, gefärbt in EHRlich-BIONDIS Lösung, möglichst genau gezeichnet und in den Fig. 35a—d, Taf. XI, eine Anzahl dieser Gebilde stärker vergrößert dargestellt.

Die »dunklere schalenförmige Kapuze«, die sich nach HEIDENHAIN (loc. cit. S. 373, Fig. 220A u. B) nach Sublimatfixation in BIONDIS Lösung ganz oder doch überwiegend rot färben soll, tingiert sich jetzt, nach Alkoholfixation leuchtend grün, mit Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN'S Verfahren) natürlich schwarz (s. auch E. N. BROWNE, loc. cit. Fig. 112—117). Meine Vermutung, die ich auf S. 421 dieser Abhandlung aussprach, bestätigt sich also vollkommen: Die charakteristische Reaktion des Methylgrüns auf Nucleine versagt oder wird zum Mindesten sehr unzuverlässig nach Fixation mit Sublimat; die Ursache dieser Erscheinung ist vorn erörtert worden. — Zerstört aber werden die »kugelförmigen Mitochondrien« durch Alkohol ebensowenig wie die Plastochondrien von MEVES und die Chondriosomen von LEWITSKY.

Die Sichel dieser Halbmondkörperchen (die übrigens auch geschlossen sein kann) besteht also aus Basichromatin, enthält sogar sehr viel von diesem Material, was mit größter Leichtigkeit nachzuweisen ist. Der Binnenraum des Körperchens färbt sich — falls er nicht selbst mit Basichromatin ganz oder beinahe gefüllt ist — in EHRlich-BIONDIS Lösung schwach rot; hier und da scheint er mir auch ganz hell, also ohne rote Tönung zu sein. Diesem Raum nun entsteigt, wie ich in einer großen Zahl sehr guter Schnitte haben sehen können, ein Stielchen, das oft von relativ bedeutender Länge sein kann; es ist in den Fig. 34a und b an einigen Orten angedeutet und in Fig. 35b vergrößert abgebildet¹. Die Basis dieser Struktur ist blasser gefärbt wie ihr äußeres Ende, das nicht selten in einem basichromatischen Tröpfchen abschließt (Fig. 35b). Diese Beobachtung macht uns das kleine Kreischen im Innern des hellen Binnenraumes verständlich (☉), wie es bereits von FLEISCHER in seinen Figuren (HEIDENHAIN, Plasma und Zelle, S. 378, Fig. 225) gezeichnet wurde und wie es in meinen

¹ Dieses »Stielchen« erinnert lebhaft an die Kernbrücken.

Präparaten ebenfalls sehr häufig gesehen werden kann (Fig. 34c und Fig. 35a) und hier meistens scharf rot tingiert erscheint: Es ist nichts anderes als die Projektion des senkrecht zum Gesichtsfeld stehenden Stielchens auf die Bildebene.

Die Entwicklung und die physiologische Rolle dieser Halbmondkörperchen sind von mir bis jetzt noch nicht genauer verfolgt worden, so daß ich in dieser Beziehung den Ausführungen HEIDENHAIN vorläufig nichts Definitives beifügen kann. Doch dürfte ihre Entstehung aus Granula des Cytoplasmas, wie sie HEIDENHAIN annimmt, sehr fraglich sein; wahrscheinlicher ist ihre Bildung durch den Kern. Nicht nur liegen sie oft in verdächtiger Nähe der Kernperipherie, was bereits E. N. BROWNE bemerkt hat: Auch die Stielchen dieser Bestandteile des Cytoplasmas passen wenig zu einer Theorie des Wachstums aus Granula oder einer Verschmelzung der letzteren untereinander. Auffallen muß ferner, daß die Kerne derjenigen Zellen, welche Halbmondkörper enthalten, keine Nucleolen mehr besitzen und es ist daher nicht ausgeschlossen, daß in diesen Bildungen direkt ins Cytoplasma ausgewanderte nucleolare Substanz vorliegt. Ich hoffe, über diese Verhältnisse bald genauere Auskunft geben zu können.

Einverstanden erkläre ich mich mit HEIDENHAIN, wenn er diesen Elementen eine ganz spezielle Funktion zuschreibt. Die Anhänger der »Chondriosomenlehre« dagegen identifizieren¹ diese »Halbmondkörperchen« ohne weiteres mit den »Plastochondrien« und »Chondriosomen«. Das geht klar daraus hervor, daß sie als »Mitochondrien« bezeichnet werden. Wir finden also hier einen neuen Beleg für die Behauptung, daß die Theorie der »Chondriosomen« auf durchaus ungenügenden Beobachtungen aufbaut und nicht nur die wahre Natur der Dinge verkennt, sondern auch Erscheinungen zueinander in Beziehung bringt, deren Zusammengehörigkeit ausgeschlossen oder doch als sehr unwahrscheinlich zu betrachten ist. — Die Anwendung einseitiger Methoden und gefügiger Mittel, verbunden mit einer willkürlichen Interpretation der durch sie gewonnenen unzuverlässigen Resultate werden eben immer zu Irrtümern führen, das hat in der Biologie der Zelle nicht nur die Theorie der »Centrosomen« bewiesen, es wird auch bestätigt durch die moderne »Chondriosomenlehre«.

Frauenfeld (Schweiz), September 1913.

¹ Möglicherweise liegen auch in den Fig. 7, 8 und 14 (19?), Taf. XVII, der Abhandlung LEWITSKY'S (loc. cit.) solche »Halbmondkörperchen« vor. Letztere dürften aber — aus ihrer Verbreitung im Tierreich zu schließen — schwerlich etwas mit der Chlorophyllkörnerbildung zu tun haben.

Erklärung der Abbildungen.

Tafel X.

Fig. 1. *Anodonta piscinalis*. Ei. Alkoholfixation. Verdauung in Pepsin-HCl: 9 Stunden. Färbung in Fuchsin-Methylenblau. *n*, Kern. Vom Nucleolus ist nur der (später) kleinere (»cyanophile«) Teil erhalten. Nach mikroskopischen Präparaten gezeichnet. Die Figur sollte blau gefärbt sein.

Fig. 2. *Anodonta piscinalis*. Ei. Alkoholfixation. Trypsinverdauung: 9 Stunden. Färbung in Fuchsin-Methylenblau. *n*, Kern. Vom Nucleolus ist nur der (später) größere (»erythrophile«) Teil gefärbt. Das Nuclein des cyanophilen Teils ist gelöst. Die Grundsubstanz dieser Partie ist zwar noch vorhanden; sie nimmt aber kein neutrales Fuchsin auf. Nach mikroskopischen Präparaten gezeichnet.

Fig. 2a. *Anodonta piscinalis*. Ei. Nucleolus. Alkoholfixation. Trypsinverdauung: 12 Stunden. Färbung in EHRlich-BIONDIS Lösung. Die saure Komponente dieses Farbstoffgemisches wird von der Grundsubstanz beider Nucleolarteile aufgenommen. Nach mikroskopischen Präparaten gezeichnet.

Fig. 2b u. c. *Fritillaria imperialis*. Pollenkörner. Fixation: abs. Alkoh. Fig. 2b gefärbt in Fuchsin-Methylenblau. Die Grundsubstanz der Zelle nimmt kein Fuchsin auf (hier und da ist eine Spur von Rotfärbung zu sehen). Fig. 2c gefärbt in EHRlich-BIONDIS Lösung. Die Grundsubstanz der Zelle hat die saure Komponente des Farbstoffgemisches intensiv aufgenommen. Fig. 2b. Farbphotographie nach LUMIÈRE. Fig. 2c. Nach mikroskopischen Präparaten gezeichnet. Fig. 2b sollte blau gefärbt sein.

Fig. 3—8a. *Ascaris megaloccephala*. Eier in die das Spermium eingedrungen ist. Fixation: 70% Alkoh. Mikrophotographien nach 1000facher Vergrößerung des Mikroskops.

Fig. 3. Das Spermium entleert eine große Zahl basichromatischer Körnchen oder Tröpfchen in das Cytoplasma des Eies. Der Eikern auf dem Stadium der Richtungskörperbildung. Färbung in Säurefuchsin. Gefärbt ist nur die konforme oxychromatische Grundlage der basichromatischen Elemente. Autochromaufnahme nach LUMIÈRE und Dr. SMITH.

Fig. 4. Ebenso wie in Fig. 3. Aber Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN). Nun färbt sich die basichromatische Deckung der Elemente, die sich in Fig. 3 mit Säurefuchsin gefärbt.

Fig. 5. Wie Fig. 3 und 4. Eikern durch den Schnitt nicht getroffen. Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 6. Wie Fig. 3, 4 und 5. Kernbrücken am Spermium deutlich sichtbar. Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 7. Wie in den Fig. 3, 4, 5 und 6. Das Spermium hat mit der Aussaat der basichromatischen Elemente noch nicht begonnen. Das Körperchen ungefähr in der Mitte, links vom Spermium ist Verunreinigung. Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 8. Wie in den Fig. 3—7. Eikern in der Richtungskörperbildung. »Spermakern« mit vielen Kernbrücken. Lebhaftige Aussaat von Nuclein durch das Spermium. Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 8a. Ei aus der Nähe des Präparates der Fig. 8. Stadium wie Fig. 8. Eikern im Schnitt nicht getroffen. Pepsin-HCl-Verdauung. Färbung in EHRLICH-BIONDIS Lösung. Die vom Spermium ausgesäten Elemente sind nicht verdaut (d. h. ihre oxychromatische Grundsubstanz bloß ist verschwunden) und nehmen die basische Komponente des EHRLICH-BIONDISchen Farbstoffgemisches auf. (Basichromatin). Man vergleiche diese Fig. 8a mit Fig. 3!

Fig. 9 u. 10. *Ascaris megaloccephala*. Eier, in die das Spermium noch nicht eingedrungen ist. Kern im Stadium der Richtungskörperbildung. — Cytoplasma dieser Zellen beinahe frei von basichromatischen Elementen. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN). Photographie nach 1000facher mikroskopischer Vergrößerung.

Fig. 11 u. 12. *Ascaris megaloccephala*. Befruchtete Eier im Stadium der ersten Furchung. Fixation: 70% Alkohol. Fig. 11, 11b und 12. Photogr. nach 1000facher mikrosk. Vergr. Fig. 11a. Zeichnung nach mikrosk. Präparaten.

Fig. 11. Chromosomen und Centrosomen. Im Cytoplasma zahlreiche basichromatische, dem Spermium entstammende Elemente. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 11a. Wie Fig. 11. Färbung in EHRLICH-BIONDIScher Lösung.

Fig. 11b. Wie Fig. 11 und 11a. Basichromatische Elemente im Cytoplasma (dem Spermium entstammend) sehr gut zu sehen und zahlreich. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 12. Erste Furchung beendet. Basichromatische Elemente im Cytoplasma immer noch sichtbar, aber weniger zahlreich wie in Fig. 11b. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Fig. 14—19. *Ascaris megaloccephala*. Zellen, welche von der Uteruswand in das Lumen des Uterusschlauches ragen. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN). Mikrophotographien nach 1000facher Vergr. des Mikroskopes. Alle Zellen enthalten im Cytoplasma reichlich basichromatische Elemente, die denjenigen der Fig. 3—8a vollständig entsprechen. Das Basichromatin tritt in Form größerer oder kleinerer Körnchen (Tröpfchen) oder Fäden auf; letztere bestehen aus perlschnurartig hintereinander gereihten Körnchen.

Fig. 26a, b, c. Spermien von *Ascaris megaloccephala*. Fig. 26a u. b. kegelförmige (reife) Spermien. Fig. 26c Spermium mit »Glanzkörper«. In allen drei Spermien sieht man den »Spermienkern« mit z. Teil sehr deutlichen Kernbrücken. Um den »Spermienkern« sind zahlreiche basichromatische Körnchen gesetzmäßig angeordnet. Im »Glanzkörper« bemerkt man netzartige Strukturen. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: Fig. 26a u. c EHRLICH-BIONDISche Lösung. Fig. 26b Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN).

Tafel XI.

Fig. 13. *Ascaris megaloccephala*. Ei. Wie die Fig. 3—8a. Sperma eingedrungen und mit der Aussaat basichromatischer Elemente beginnend. Eikern in der Richtungskörperbildung. Im »Spermakern« ein Quartett von basichromatischen Kügelchen sichtbar. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: EHRLICH-BIONDISche Lösung. Nach mikroskop. Präparat gezeichnet.

Fig. 21—24. *Ascaris megaloccephala*. Zellen, welche von der Uteruswand in das Lumen des Uterusschlauches ragen. Wie die Fig. 14—19. Fixation: 70%

Alkohol. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN), Mikrophotogr. nach 1000-facher Vergr. d. Mikroskops.

Fig. 23 u. 24. Verdauung vor der Färbung in Pepsin-HCl.

Fig. 25. *Ascaris megaloccephala*. Ei. Wie die Fig. 11—11b. Erste Furchung. Im Cytoplasma kleinere und größere basichromatische Elemente. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN). Photographie nach 1000facher Vergr. des Mikroskops.

Fig. 27. *Pisum sativum*. Zelle aus der Wurzelspitze des Keimlings. Großer Nucleolus mit basichromatischen Einschlüssen. Innere und äußere Kernbrücken. Dem Kern entströmen reihenweise basichromatische Tröpfchen. Fixation: 50% Alkohol. Färbung: EHRLICH-BIONDISCHE Lösung. Nach mikrosk. Präparat gezeichnet.

Fig. 28. *Chrysanthemum Leucanthemum*. Zelle aus der Basis des Griffels. Relativ großer Nucleolus mit basichrom. Einschlüssen. Kernbrücken. Basichromatische Elemente werden in zum Teil langen Körnchenreihen an das Cytoplasma abgegeben. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: EHRLICH-BIONDISCHE Lösung. Nach mikroskop. Präparat gezeichnet.

Fig. 29. *Pisum sativum*. Zellengruppe aus der Wurzelspitze des Keimlings. Im Cytoplasma zahlreiche basichromatische Elemente (»Chondriosomen«). Fixation: 70% Alkohol. Färbung: Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN). Mikrophotogr. nach 1000facher Vergr. d. Mikroskops.

Fig. 30. Die Fig. 27 nach Fixierung mit Osmiumsäure und Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN) gedacht.

Fig. 31. Eine Zelle der Fig. 29 nach Fixierung mit Osmiumsäure und Färbung in Hämatoxylin (nach HEIDENHAIN) gedacht.

Fig. 32 u. 33. *Chrysanthemum Leucanthemum*. Kerne aus den Zellen des Griffels in der Chlorophyllkörnerbildung begriffen. *n*, Kern; *ch*, Chlorophyllkorn mit oxychromatischer Grundsubstanz und darin eingelagerten basichromatischen Elementen. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: EHRLICH-BIONDISCHE Lösung. Nach mikroskop. Präparat gezeichnet.

Fig. 34. *Chrysanthemum Leucanthemum*. Drei Zellen aus der Griffelbasis mit »Halbmondkörperchen«. Fixation: 70% Alkohol. Färbung: EHRLICH-BIONDISCHE Lösung. Nach mikroskop. Präparat gezeichnet.

Fig. 35a—d. Einige »Halbmondkörperchen« der Fig. 34 stärker vergrößert.

Über die Entstehung der Bindegewebsfasern bei den atherosklerotischen Aortaverdickungen.

Beitrag zur normalen Entwicklung des Bindegewebes.

Von

Dr. Serafino d'Antona

(Siena).

(Aus dem Institut für pathologische Anatomie der Kgl. Universität Siena.
Leiter: Prof. O. BARBACCI.)

Mit Tafel XII und XIII.

I. Einleitung.

Die Entstehung der collagenen und elastischen Fasern ist trotz umfangreicher auf diesem Gebiete vorgenommener Nachforschungen immer noch einer der dunkelsten und umstrittensten Punkte der allgemeinen Histologie.

Ich verzichte auf eine genaue Beschreibung des historischen Teils der Frage und verweise dafür auf die Arbeiten von FLEMMING (1902), VON KORFF und RÖTHIG (1907), BRUNI (1909), und MEVES (1910). Zieht man auch nur die neueren Forscher in Betracht, so lassen sie sich auch heute noch den von ihnen vertretenen Ansichten nach in zwei Gruppen teilen: Auf der einen Seite stehen FLEMMING, REINKE, WALDEYER, HANSEN, MALL, STUDNICKA, SPALTEHOLZ, ZACHARIADES, VON KORFF, GOLOWINSKI, LIVINI, MEVES und andre, die, der Denkweise SCHWANNs, SCHULTZES, BOLLS und anderer folgend, der Ansicht huldigen, daß die Fasern unmittelbar vom Zellprotoplasma abstammen, — auf der andern Seite MERKEL, VON EBNER, LAGUESSE, RÉNAUT, BRUNI, die an die alten Anschauungen HENLES, KÖLLIKERS und RANVIERS anknüpfend, der Meinung sind, daß die Fasern aus einer amorphen Grundsubstanz zustande kommen ohne irgend welche direkte Beziehung zu den Zellen.

Ein versöhnender Mittelweg zwischen den beiden entgegengesetzten Anschauungen ist von mehreren Forschern (HANSEN, MALL, STUD-

НИКА) mit der Einführung des neuen Begriffs eines »Ectoplasmas« eingeschlagen worden. Unter diesem Namen verstehen, wie wir noch sehen werden, die genannten Autoren einen mehr oder weniger veränderten Teil des Zellprotoplasmas, in dem sie die Fibrillen ihren Ursprung nehmen lassen. Die Unterscheidung zwischen Ectoplasma und Endoplasma ist jedoch nicht allseits anerkannt worden; diejenigen Autoren, die diese Bezeichnung wirklich angenommen, haben sich niemals darüber zu einigen vermocht, welche Bedeutung und welche Grenzen dem Ausdruck »Ectoplasma« zu geben sind. Andre Forscher haben den Begriff eines »Ectoplasmas« geradezu zurückgewiesen, da sie ihn für ein verfehltes Beobachtungs- und Deutungsprodukt hielten.

Angesichts der Ungewißheiten, die heute noch die Frage umschweben, kann die Bekanntgabe einiger Ergebnisse, zu denen ich auf einem Gebiete gelangt bin, das etwas abliegt von dem allgemein bei solchen Studien betretenen, meiner Ansicht nach nicht unerwünscht sein.

Meine Beobachtungen sind im Laufe von Untersuchungen über die Histogenese der atherosklerotischen Aortaveränderungen gemacht worden und betreffen hauptsächlich die Neubildung der Bindegewebsfasern bei der Verdickung der Intima.

Bevor ich auf die Frage näher eingehe, halte ich es der besseren Verständlichkeit der nachfolgenden Auseinandersetzungen wegen für angebracht, einige meinen früheren Untersuchungen entsprungene Tatsachen voranzuschicken. Wie bekannt bilden die kennzeichnenden Zellelemente der Aortaintima die sogenannten LANGHANSschen Zellen, deren morphologischer Wert und Wesen aber immer noch und insofern umstritten sind, als die meisten sie für Bindegewebszellen halten, andre jedoch glauben, daß es sich da um eine besondere Art von Muskelfaserzellen handle.

Aus dem Studium der normalen Intima und mehr noch aus dem des Verhaltens dieser Elemente bei den pathologischen Vorgängen bin ich, was sie betrifft, zu folgendem Schluß gelangt: »Die LANGHANSschen Zellen, die beständigen und typischen Bestandteile der Aortaintima, stellen große Elemente dar, deren morphologische Eigentümlichkeiten je nach den verschiedenen Entwicklungsabschnitten, die sie durchziehen, verschieden sind. Im Anfange treten sie uns als große Elemente mit körnigem, basophilem Protoplasma und langen, dünnen, zahlreichen Ausläufern gegenüber; später unterscheidet man an ihrer Peripherie eine lichtbrechende, feste, unbestimmt fibrilläre Zone, die nach dem v. GIESONschen Verfahren orange-gelb wurde, während zu

gleicher Zeit der mittlere, körnige, basophile Teil an Volumen und Ausdehnung sich verringert, und die Anzahl der Ausläufer abnimmt. In einem weiteren Stadium ist die mittlere, körnige Substanz fast ganz oder ganz aus den Ausläufern und dem Körper der Zellen verschwunden, welche letztere nun fast ausschließlich aus jener lichtbrechenden festen, mit der v. GIESONschen Methode orange gelb gefärbten Substanz bestehen, die primär an der Peripherie des Zellelements zum Vorschein kommt. In diesem Stadium ähneln solche Elemente stark den Muskelfaserzellen, von denen sie sich durch morphologische Kennzeichen nicht unterscheiden lassen.« Da die Umwandlungen, die wir bei den LANGHANSschen Zellen verfolgt haben, Schritt für Schritt den von HANSEN bei den Zellen der Zwischenwirbelscheibe von Kalbsfoeten entsprechen, haben wir für sie vom rein morphologischen Standpunkt aus die von diesem Verfasser gegebene Unterscheidung zwischen Endoplasma (dem mittleren, basophilen Teil) und Ectoplasma (dem peripheren, acidophilen Teil) angenommen. Ebenso haben wir es für möglich gehalten, daß die LANGHANSschen Zellen von den Endothelzellen herrühren.

Ferner muß ich hier noch auf die Art und Weise aufmerksam machen, in der sich die Verdickung der Intima vollzieht. Aus meinen Untersuchungen geht hervor, daß die atherosklerotische Verdickung in zwei Zeitabschnitten geschieht. In dem ersten Zeitabschnitt stellt sich Hypertrophie und Hyperplasie der zuvor bestehenden Intimaschichten ein, in dem zweiten findet eine wahre und eigentliche bindegewebig-elastische Neubildung statt, der eine kräftige Wucherung der LANGHANSschen Zellen vorhergeht.

Meine Beobachtungen beziehen sich ausschließlich auf die Entstehung der Fasern in diesem zweiten Zeitabschnitt.

II. Material und Methoden.

Als Untersuchungsmaterial dienten atherosklerotische Aorten, mit nicht stark ausgesprochenen Entartungserscheinungen.

Fixiert wurden die Stücke in Formol, ZENKER, Sublimat, Alkohol, und in der nach MEVES abgeänderten FLEMMINGSchen Flüssigkeit (Chromsäure $\frac{1}{2}\%$ mit NaCl 1% ccm. 15; Osmiumsäure 2%, ccm 4; Essigsäure 4—3 Tropfen).

Mehrere Stücke wurden mit dem Gefriermikrotom geschnitten, andre in Paraffin und Zelloidin eingebettet. Neben den durch die ganze Dicke der Aortawand geführten Schnitten wurden auch viele Oberflächenschnitte vorgenommen, die sich zum Studium des Gesamtbildes und der Einzelheiten am besten eignen.

Zur Färbung der collagenen Fasern kam das v. GIESONsche, MALLORISCHE und BIELSCHOWSKYSche Verfahren zur Verwendung. Das MALLORYSche Verfahren wurde in der vom Verfasser vorgeschlagenen, veränderten Form angewandt, nach der die Schnitte nach 5 oder mehrminütigem Verbleib in einer 0,1%igen säuren Fuchsinlösung 20 Minuten oder länger in einer aus 0,5 g Anilinblau, 2 g Orange gelb und 100 cc einer 1%igen Phosphormolybdänsäurelösung bestehenden Färbemischung belassen werden. Die BIELSCHOWSKYSche Methode kam in der von LEVI vorgeschlagenen, abgeänderten Form zur Anwendung. Außerdem wurden auch Präparate in HEIDENHAINschem Eisenhämatoxylin mit und ohne Kontrastfärbung in Fuchsin angefertigt.

Die in der abgeänderten FLEMMINGSchen Flüssigkeit fixierten Stücke dienten zu der nach MEVES mit Eisenhämatoxylin vorgenommenen Untersuchung auf Mitochondrien.

Bei den elastischen Fasern kamen Fuchselin und Kontrastfärbung mit Carmin oder nach JORES mit Pyronin, sowie Safranalin-Hämatein und Orzein-Hämatein zur Verwendung.

III. Entstehung der collagenen Fasern.

a. Gegenwärtiger Stand der Frage.

Wie wir schon zu Anfang angedeutet haben, besteht der Streit zwischen den Anhängern der intracellulären Ursprungstheorie und denen der intercellulären Ursprungstheorie der collagenen Fasern auch heute noch weiter.

Die intercelluläre Theorie war den Forschungen HENLES, KÖLLIKERS und RANVIERS zufolge vorherrschend geworden, begann jedoch an Boden zu verlieren, als FLEMMING seine Beobachtungen über die Zellen des parietalen Peritonäums der Salamanderlarven veröffentlicht hatte. FLEMMING beschrieb in diesen Zellen eine feine fibrilläre Struktur »die ohne Zweifel der Anlage von collagenen Fibrillen entspricht«. Diese Fibrillen finden sich nicht etwa nur an der Oberfläche der Zellen, wie dies LWOFF glaubte, sondern überall in ihrem Körper, was sich nach FLEMMING aus ihrem Verhalten bei der Kernteilung mit unverkennbarer Deutlichkeit feststellen läßt. In seiner ersten Arbeit ließ es FLEMMING unentschieden, ob die intracellulären Fibrillen von der Filarmasse herrühren, oder vielmehr von der Interfilarmasse geprägt sind. In einer späteren Arbeit nahm er ausdrücklich an, daß die Fibrillen von einer »Umprägung der Fadenstruktur« des Protoplasmas herrühren.

Die Forschungen REINKES, WALDEYERS, SPULERS, GOLOWINSKIS,

SPALTEHOLZ' und anderer haben im wesentlichen die Ansichten FLEMINGS insofern bestätigt, als auch sie in den Bindegewebszellen Strukturen beschrieben haben, die sie als Umrisse von collagenen Fasern betrachteten.

Eine ganz besondere Würdigung verdienen die Untersuchungen GOLOWINSKIS, der in den Zellen des Nabelstrangs von Menschen- und Schweineembryonen, sowie in den Fibroblasten, die in dem Unterhautgewebe der Inokulation von Fremdkörpern zufolge zustande kommen, die collagenen Fasern aus den »präcollagenen Fasern« entstehen sah, die an der Oberfläche der Zellen erscheinen und von Eisenhämatoxylin schwarz gefärbt werden. »Bevor die präcollagenen Fasern sichtbar werden, sind die Zellen mit zahlreichen, unzweifelhaft epicellulär liegenden Körnchen bedeckt, welche in Eisenhämatoxylin dieselbe Farbe annehmen, wie die präcollagenen Fasern selbst. Diese Körnchen sind zuerst unregelmäßig auf der Oberfläche der Zellen zerstreut: in der Folge aber stellen sie sich, vermutlich unter dem Einfluß der Zelle selbst, reihenweise ein, wobei sie wie die präcollagenen Fibrillen von einer Zelle auf die andre übergehen. Diese Körnchenreihen fließen endlich zu den präcollagenen Fasern zusammen. Schließlich werden sie von den Zellen frei und wandeln sich in collagene Fasern um. Daß diese Metamorphose tatsächlich in dieser Reihenfolge vor sich geht, scheint mir dadurch bewiesen zu sein, daß ich neben den Zellen außer collagenen Fasern auch präcollagene gesehen habe.« Daraus geht also hervor, daß GOLOWINSKI, der Meinung FLEMINGS entgegen, die Fibrillen nicht aus dem ganzen Zellprotoplasma hervorgehen läßt, sondern nur aus dessen peripherem Teil.

In diesen letzten Jahren sind mit den Studien über die Mitochondrien der cellulären Theorie neue Stützen erstanden, denn seit den Forschungen MEVES', die dann von v. KORFF bestätigt worden sind, hat man in den Mitochondrien das Bildungsmaterial für die collagenen Fasern erkennen zu dürfen geglaubt. Davon soll später ausführlicher die Rede sein.

Doch auch der intercellulären Theorie hat es nicht an tapferen Verteidigern gefehlt. MERKEL hat die Fibrillen in den *Triton*-Larven und in dem Nabelstrang der Säugetiere, von EBNER in der Chorda dorsalis der unteren Fische und im Zahnbeinewebe, RÉNAUT im Unterhautgewebe und im Netz verschiedener Säugetiere, LAGUESSE in der Milzkapsel der Selachien und dem Unterhautbindegewebe der Säugetiere in der amorphen Substanz ohne jede direkte Beziehung zu den Zellen sich bilden sehen. Den Zellen fielen dabei einzig und

allein die Aufgabe zu, besagte amorphe Grundsubstanz zu erzeugen, während die Fibrillen dann ganz unabhängig und besonders unter dem Einfluß mechanischer Wirkungen zustande kämen.

Zwischen diesen entgegengesetzten Strömungen liegt eine dritte, die eine Art Bindeglied bildet zwischen eben diesen und in der Einführung des neuen Begriffs eines »Ectoplasmas« besteht, das jedoch leider von den Verfassern, die es angenommen haben, in ganz verschiedener Weise gedeutet wird. HANSEN unterscheidet in den Zellen der Zwischenwirbelscheibe der 40—60 cm messenden Kalbsfüten ein Endoplasma und ein Ectoplasma, das sich unmittelbar mit der Grundsubstanz fortsetzt. Die Zellen bestehen ursprünglich aus einem Endoplasma oder »Protoplasma im engen Sinne«; das Ectoplasma entwickelt sich, nachdem das Endoplasma die ersten Fibrillen erzeugt hat. »Dieselben ragen teilweise frei in die umgebende Grundsubstanz hinaus, teils stehen sie mit den Fibrillen aus der Nachbarschaft in Verbindung, teils setzen sie sich durch die Zellenanastomosen in die Fibrillen der Nachbarschaft fort. In älteren Stadien umgeben sich die Bindegewebszellen mit einem stark lichtbrechenden Ectoplasma, welches durch Umwandlung aus dem Endoplasma hervorgehen soll. Das Ectoplasma bildet nun auch Bindegewebsfibrillen, und eine Weile findet man gleichzeitig das Endo- und Ectoplasma an der Bindegewebsfibrillenbildung beteiligt; aber relativ schnell wird diese Funktion, die Bildung von collagenen Fasern, von der peripheren Schicht, dem Ectoplasma allein übernommen.«

Anders denkt sich MALL das Ectoplasma. Nach MALL stammen die Bindegewebe von einem Syncytium her, das durch das Zusammenfließen der ursprünglich isolierten Zellen des Mesenchyms zustande gekommen ist. In diesem Syncytium differenziert sich nachher ein Endoplasma, das körniges Aussehen annimmt und den Kern umgibt, und ein Ectoplasma, das den größten Teil des Syncytiums ausmacht, und in dem sich dann die Bindegewebsfasern entwickeln.

STUDNICKA bekannte sich zuerst zu einer mit der HANSENSchen verwandten Anschauung, indem auch er als Ectoplasma den peripheren Teil der Zelle auffaßte, in dem sich dann die ursprünglich in dem ganzen Zellkörper entstandenen Fibrillen ansammeln. In einer neueren Arbeit scheint seine Auffassung sich aber mehr an die MALLS anzulehnen, insofern als auch er unter Endoplasma das die Zellen bildende Plasma versteht, und unter Ectoplasma das zwischen den Zellen liegende. Es ist somit nach STUDNICKA Endoplasma = Zellen, Ectoplasma = Grundsubstanz.

Wesentlich nicht verschieden ist die Ansicht RETTERERS, wonach das erste Stadium der Bindegewebe das Plasmodium darstellt. Daraufhin wird in dieser Protoplasmanasse ein »chromophiles Netz« differenziert, das den Kern umgibt, in dessen Maschen sich das »homogene Protoplasma« oder »Hyaloplasma« vorfindet. Die Fasern nehmen ihren Ursprung sowohl vom Hyaloplasma, wie auch vom chromophilen Netz.

Nach BRUNI findet die Bildung der Bindegewebsfasern in der Zwischenwirbelscheibe der Rinderfüten in zwei Zeitabschnitten statt. In einer ersten Zeit bilden sie sich ausschließlich in einer amorphen Grundsubstanz, die er für ein verändertes Protoplasma hält (Metaplasma); in einer zweiten Zeit bilden sie sich ebensowohl in dem Metaplasma, wie auch im Zellkörper.

Die heute vorherrschende Anschauung ist diejenige, daß die collagenen Fasern aus der Differenzierung des peripheren Teils des Zellplasmas herkommen.

b. Eigne Beobachtungen.

Die Neubildung ist bei den Verdickungen der Intima gekennzeichnet durch zwei anfängliche Erscheinungen: die Wucherung der LANGHANSschen Zellen und das Auftreten einer amorphen Intercellularsubstanz¹. Die Zellen stellen in dieser ersten Periode große Elemente dar (Fig. 1 u. 2) mit hellem, eiförmigem oder rundlichem Kern, abgeplattetem, von zahlreichen Körnchen und langen, feinen Ausläufern besetztem Protoplasmakörper, welche sich bald mit denen der benachbarten Zellen anastomisieren, bald aber auch sich nach und nach in der intercellulären Substanz verlieren. Die Protoplasma-körnchen, die sich mit der BIELSCHOWSKYschen Methode ganz außerordentlich deutlich erkennen lassen, liegen meist ohne offenbare Ordnung im Zellkörper zerstreut; nur in einigen Fällen treten sie uns zu mehr oder weniger regelmäßigen Reihen angeordnet entgegen, wodurch sie dem Zellplasma zu einer Art Streifung verhelfen. Die Neigung der Körnchen zur reihenweisen Anordnung tritt ganz besonders deutlich an der Wurzel der Ausläufer hervor, die von den Zellen ausgehen, sowie längs ihres Verlaufs. Das Volumen der Körnchen ist in ein und derselben Zelle verschieden; die einen sind ziemlich groß und deutlich, die meisten jedoch sind ziemlich klein.

¹ Es ist ganz selbstverständlich, daß diese »amorphe Substanz« nichts zu tun hat mit den Mengen geronnenen Plasmas, denen man besonders in den alten Verdickungen zuweilen begegnet.

Die intercelluläre Substanz läßt sich in den nach v. GIESON hergestellten Präparaten als eine feste, gelbliche Masse ohne bestimmte Struktur, von bald körnigem, bald unbestimmt fibrillärem Aussehen erkennen. Auch die MALLORYsche Methode verleiht einer amorphen, körnigen Masse ganz je nach der Menge der Substanz und der Dicke des Schnittes eine mehr oder weniger starke orangerote oder rosarote Farbe. In den nach dem BIELSCHOWSKYSchen Verfahren hergestellten Präparaten (Fig. 10) weist diese Substanz eine körnige Beschaffenheit auf; die Körnchen sind sehr klein und erreichen nicht die Größe der größeren Protoplasmakörnchen. Die extracellulären Körnchen lassen sich inmitten einer hellen, vollständig gleichartigen, bald mehr bald weniger reichlichen Substanz nachweisen. Herrscht das körnige Element vor, wie das gewöhnlich in dem Oberflächenteil der Verdickung der Fall ist, so sind die Zellumrisse der dazwischenliegenden Substanz gegenüber schlecht differenziert. Auf diese Weise kommt es zu einer Art syncytialen Gebildes, inmitten dessen die Zellen und ihre Ausläufer wie ausgehauen erscheinen.

Im Anfang läßt sich in dieser Substanz mit der BIELSCHOWSKYSchen Methode auch nicht ein Schein fibrillärer Struktur wahrnehmen; nur hin und wieder läßt sich besonders in den schiefen Schnitten ihre Neigung zur Lamellenbildung erkennen. Früher oder später jedoch treten in dem so angehäuften Material Veränderungen auf, die zur Differenzierung der Bindegewebsfibrillen führen dürften. Das Wesen und der innere Mechanismus dieser Veränderungen lassen sich mit den uns zu Gebote stehenden technischen Mitteln nur unvollständig enthüllen. Mit der v. GIESONschen und MALLORYschen Methode erscheinen hier und da, besonders aber in nächster Nähe der Zellen, rosarot, bzw. bläulich schwach gefärbte Zonen. Zu gleicher Zeit läßt die ursprünglich amorphe Substanz leichte Fibrillenformen wahrnehmen, die nicht so sehr durch die Einwirkung der Farbstoffe hervortreten, als vielmehr der Lichtbrechung wegen.

Etwas deutlichere Einzelheiten liefert uns die BIELSCHOWSKYSche Methode (Fig. 10). Mit ihr lassen sich inmitten der intercellulären Substanz nach und nach kurze, dünne Fäden unterscheiden, die von dem Aneinanderdrängen des körnigen Materials längs bestimmter Linien herrühren und infolge von Verschlingung und Anastomisierung die ersten Spuren eines äußerst feinen Netzes bilden. Die Maschen des Netzes lagern sich schichtweise übereinander und konzentrisch zur Lichtung des Gefäßes, wodurch die Masse der Intercellulärschubstanz eine immer deutlichere Lamellenstruktur erhält. Nach und nach

nehmen dann die feinen Fäden, die eine jede der Lamellen bilden, größere Dimensionen an und bekommen deutlichere Umrisse, bleiben dabei aber immer körnig. Noch deutlicher treten sie dann dadurch hervor, daß der körnige Teil der Grundsubstanz nach und nach abnimmt; es bleibt der klare, homogene Teil, der sich wie Kitt zwischen den Maschen des Fibrillengeflechtes hindurchzieht. Läßt sich nun auch diese Substanz mit den angewandten Mitteln nicht erkennen, so müssen wir doch annehmen, daß sie wirklich vorhanden ist und einen gewissen Dichtigkeitsgrad besitzt.

Prüfen wir nämlich kleine Fetzen der Lamellen, so sehen wir, daß die von den Fäden des Netzes umschriebenen Räume oft von Körnchen besetzt sind, deren Verbleiben in derselben Lamellenschicht doch nur verständlich ist, wenn wir annehmen, daß sie von einer zwischen den gebildeten Elementen liegenden Substanz festgehalten werden.

Bevor wir zu weiterem übergehen, ist es jedoch angebracht, zuerst etwas näher auf das Wesen und die Bedeutung dieser Substanz einzugehen.

Wir könnten da vor allem die Frage aufwerfen, ob die in ihr nachgewiesene Körnennatur ein technisches Kunstgebilde ist, oder ob sie einem wirklichen Zustand dieser Substanz entspricht. Es scheint mir ausgeschlossen werden zu können, daß die Körnung durch Reagentien hervorgerufenen Gerinnungserscheinungen zugeschrieben werden kann, einmal, da sie beim Wechsel dieser nicht auch wechselt, dann außerdem, weil auch bei Prüfung frischer, in physiologischer Lösung zerfetzter Intimalamellen das körnige Aussehen besitzen, das in den fixierten und gefärbten Präparaten beobachtet wird. Ferner erleidet die Körnung dieser Substanz ganz je nach dem Fibrillierungsvorgang, dem diese Substanz unterliegt, eine Veränderung im Aussehen, denn je mehr sich inmitten derselben die körnigen Fäden des ursprünglichen Netzes differenzieren, desto mehr nimmt die Menge der zerstreut liegenden Körnchen ab (Fig. 10). All dies führt uns zur Anschauung, daß die Körnchen Bestandteile schon vorher gebildeter Elemente dieser Substanz darstellen, die zum Aufbau der Fibrillen verwandt werden.

Das körnige Element ist aber nicht der einzige Bestandteil dieser Substanz, denn wir haben bereits darauf hingewiesen, daß wir annehmen müssen, daß zwischen den Körnchen eine helle, gleichartige Substanz gallertiger Dichtigkeit vorhanden ist. Von diesen beiden Bestandteilen ist bald der eine bald der andre vorherrschend. Im allge-

meinen ist der körnige Teil der am reichsten vertretene, und es erscheint also die Intercellularsubstanz dicht; in andern Fällen dagegen ist der helle, gleichartige Teil vorherrschend. Und wenn wir dann, was logisch ist, annehmen, daß zwischen den Zellen das Plasma kreist, das die Nahrung zu allen Elementen des Organismus hinführt, so ergibt sich uns daraus ein dritter Bestandteil der intercellulären Substanz, die somit in ihrer Gesamtheit aus drei Teilen besteht: einem flüssigen Teil (Plasma), einem gallertigen, gleichartigen Teil, und einem körnigen Teil. Je nachdem der eine oder andre dieser Bestandteile reichlicher vorhanden ist, bietet sich die amorphe Substanz mehr oder weniger dicht dar. Im allgemeinen ist der körnige Teil sehr reichlich bemessen, und es sind deshalb die Oberflächenzellen der Verdickung zu einer festen, zähen Masse verbunden. In andern Fällen dagegen, bei denen der flüssige oder gallertige Teil vorherrscht, lassen sich die Zellen durch helle Räume getrennt wahrnehmen, in die sich ihre Ausläufer erstrecken; die Körnchen sind äußerst spärlich und lagern in Form von mehr oder weniger regelmäßigen Reihen in nächster Nähe der Zellkörper. In diesen Fällen hat das Gewebe eine große Ähnlichkeit mit dem schleimigen Gewebe.

Ihren Merkmalen nach scheint die von mir beschriebene Substanz unter die Gruppe der amorphen Substanzen eingereiht werden zu müssen, denen eine schon stattliche Schar von Forschern eine große Bedeutung für das Zustandekommen der Fibrillen beigelegt hat. Mag es sich dabei nun um die MERKELSche »Gallerte«, um die LAGUESSESche »substance précollagène«, um das RETTERERSche »Hyaloplasma« oder um das BRUNISche »Metaplasma« handeln, so ist doch das allgemeine Merkmal dieser Substanzen ihr ursprüngliches amorphes Wesen, sowie ihre darauffolgende mehrfache Umwandlung, die in ihr zur Differenzierung eines fibrillären Netzes führt, und zwar bei Fehlen jeder direkten Beziehung zum Zellkörper.

Der Besitz eines homogenen oder körnigen Aussehens, sowie die mehr oder weniger spät eintretende Annahme der collagenen Reaktion sind Merkmale, die für diese Substanzen keine beträchtlichen Unterschiede bedeuten. Aller Wahrscheinlichkeit nach handelt es sich da um eine einzige Substanz, die je nach den verschiedenen Stellen des Organismus und dem Entwicklungsstadium, in dem sie zur Untersuchung gelangt, verschiedene Merkmale aufzuweisen vermag. Vergegenwärtigen wir uns die verschiedenen Elemente, aus denen sie unsrer Ansicht nach besteht, so kann es nicht schwer fallen, den Grund des verschiedenartigen Aussehens zu begreifen, das sie zu bieten vermag.

Von den Anhängern der Theorie des cellulären Ursprungs der Fibrillen wird das Vorhandensein dieser Substanz entweder ganz geleugnet, oder in anderer Weise ausgelegt, als von den Anhängern der Theorie des extracellulären Ursprungs der Fibrillen. Im allgemeinen zeigt sich bei ihnen das Bestreben, sie mit der gewöhnlichen, amorphen intercellulären Substanz, der »homogenen Grundsubstanz« SCHIFFER-DECKERS, der »Kittsubstanz« SCHAFFERS, zu identifizieren. Unserer Ansicht nach kann diese Deutung für die von uns beschriebene Substanz insofern nicht angenommen werden, als sie ganz andre strukturelle und chemische Eigenschaften darbietet, als die Kittsubstanz. Wie wir weiter unten ausführen werden, umfaßt die Kittsubstanz nicht unsere ganze Substanz, sondern stellt nur einen Teil derselben dar, oder besser, eines ihrer Derivate.

Aber selbst unter den Verfassern, die das Bestehen einer Mutterbodensubstanz der Fibrillen annehmen, sind die Ansichten über ihren Ursprung und über ihre wirkliche Bedeutung noch geteilt. Einige Forscher (MERKEL, LAGUESSE, RÉNAUT, VON EBNER) halten sie für ein Ausscheidungsprodukt der Zelle, andre (REITERER, BRUNI und auch MALL und STUDNICKA) für das Derivat einer Umbildung des Zellprotoplasmas. Im Grunde genommen liegt aber der Zwiespalt zwischen diesen beiden Anschauungen mehr in der Form als in der Wesenheit, denn auch die modernen Anhänger der Ausscheidungstheorie gehen hierin etwas von dem alten Begriff HENLES, KÖLLIKERS und RANVIERS ab und erkennen an, daß diese Substanz der Sitz von Lebensvorgängen ist und ähnliche Eigenschaften besitzt, wie das Protoplasma.

Kann ich nun auch die Möglichkeit eines Ausscheidungsvorgangs (besonders des gallertigen Teiles wegen) nicht ausschließen, so neige ich doch zur Annahme hin, daß die von uns beschriebene Substanz nicht so sehr ein Ausscheidungsprodukt, als vielmehr ein verändertes Protoplasma darstelle. In der Tat stehen die chemischen Eigenschaften dieser Substanz denen der Protoplasmen sehr nahe, denn sie läßt eine Verwandtschaft mit denselben Farben erkennen (bevor sie die collagene Reaktion erwirbt), die auch die Protoplasmen färben (gelbliche Färbung nach v. GIESON, rötliche Färbung nach MALLORY). Andererseits habe ich beobachtet, daß die LANGHANSschen Zellen schon vor Beginn der Entwicklung des Ectoplasmas den größten Teil ihrer Ausläufer verlieren, was meines Erachtens nicht anders ausgelegt werden kann, als indem wir annehmen, daß sie in die intercelluläre Substanz übergehen.

Auf der Suche nach einem Ausdruck, der sie kurz zu bezeichnen

imstande ist, will mir der Name Metaplasma am angebrachtesten erscheinen, der von HEIDENHAIN vorgeschlagen und von BRUNI angenommen worden ist. Wir können sie nicht, wie LAGUESSE, »präcollagene Substanz« nennen, weil, worauf wir noch eingehen werden, in ihrem Innern sich nicht nur collagene Fasern, sondern auch elastische Fasern differenzieren, was an das »Albuminoid« HANSENS erinnert. Das »Hyaloplasma« RETTERERS ist ein Ausdruck, der schon in andern Sinne verwandt wird; überdies ließe er sich unsrer Substanz nicht in allen Fällen beilegen, denn sie sieht nur hyalin aus, wenn die Körnchen fehlen. Ebensowenig können wir den von MALL, STÜDNICKA und auch von LAGUESSE gebrauchten Namen »Ectoplasma« annehmen, denn damit zeigen wir ein Gebilde an, das sehr verschieden ist von dem, auf das sich diese Verfasser beziehen.

Die fibrillären Blättchen, die sich bei den atherosklerotischen Verdickungen auf Kosten des Metaplasmas bilden, haben eine sehr große Ähnlichkeit mit den von RÉNAUT, LAGUESSE und MERKEL in verschiedenen Bindegeweben und besonders bei dem Unterhautbindegewebe beschriebenen Blättchengebilden. Das Netz, dessen Differenzierung wir im Metaplasma beobachten konnten, ähnelt den von RÉNAUT im Netz von Kaninchen- und Katzenföten beschriebenen äußerst feinen fibrillären Geflecht. Auch BRUNI hat in der Zwischenwirbelscheibe von Rinderföten in einer ersten histogenetischen Periode inmitten einer amorphen Substanz ein Geflecht elementärer Fibrillen entstehen sehen, die sich nacheinander zu Lamellen und Fasern ausbilden. Der Unterschied besteht nun einfach darin, als was man sich die Substanz denkt, aus der sie hervorgehen. So ist sie für RÉNAUT einfach die primitive schleimige Substanz, nach BRUNI dagegen handelt es sich, wie bereits erwähnt, um einen differenzierten Teil des primitiven, syncytialen Protoplasmas.

Die lamellöse Struktur des Gewebes tritt mit besonderer Deutlichkeit in den etwas schief durch die Dicke der Aorta geführten Schnitten zutage, bei denen die Schnittlinien der Lamellen dachziegelartig gelagert erscheinen. Dreht man die Mikrometerschraube etwas, so vermag man in diesen Fällen die Netzstruktur einer jeden Lamelle zu erblicken. In den senkrecht zur Wand hergestellten Schnitten dagegen nimmt man nichts andres wahr, als fortlaufende körnige Linien, und da die Fäden des Netzes sehr kurz und zusammengedrängt sind, so läßt sich zumeist auch bei Drehung der Schraube nicht feststellen, ob es sich um vereinzelte Körnchen oder Schnitte kurzer Fibrillen handelt; jeder Zweifel darüber verschwindet jedoch bei Prüfung der

schief oder oberflächlich geführten Schnitte. Im Anfang sind die netzartigen Lamellen nur wenig zahlreich, und zwischenhindurch zieht sich eine bedeutende Menge nicht differenzierter Substanz; je mehr jedoch die Lamellen an Zahl zunehmen, desto mehr nimmt die Masse allmählich an Volumen ab, bis sie schließlich fast ganz verschwunden ist und die Lamellen nur von dünnen Spalträumen getrennt sind. In diesem Stadium angelangt, können die neugebildeten Fasern, trotzdem sie ihre netzartige Lagerung beibehalten haben, auf ziemlich langen Strecken verfolgt werden; sie sind ferner im Vergleich zu den dünnen Fäden des primitiven Netzes etwas dicker, besitzen aber doch noch ein leicht körniges Aussehen. Nach dem BIELSCHOWSKYSchen Verfahren nehmen sie eine starke schwarze Farbe an, mit der v. GIESONSchen und MALLORYSchen Methode werden sie nur schwach gefärbt, sie haben also die Eigenschaften der Gitterfasern.

Die Netzstruktur der neugebildeten Lamellen kann auf lange Zeit hinaus bestehen bleiben, zuweilen haben wir sie sogar in vollkommen entwickelten Verdickungen angetroffen. Der einzige Unterschied besteht dabei in einer größeren Weite der Maschen und einer leichteren Färbbarkeit der sie bildenden Fibrillen, die ihr körniges Aussehen verloren hatten, die Reaktionen des gewöhnlichen Collagens aufwiesen, und sich nicht nur nach BIELSCHOWSKY, sondern auch ziemlich gut nach v. GIESON und MALLORY färben ließen.

Bei den meisten vollentwickelten Verdickungen haben die Lamellen eine ganz andre Zusammensetzung als zu Anfang ergeben. Sie bestehen nun nicht mehr aus einem unregelmäßigen Geflecht von dünnen Fäden, sondern aus langen, untereinander parallel angeordneten, teils circulär, teils transversal laufenden Fibrillen. In andern Fällen zeigten die Fibrillen nicht so sehr das Bestreben, sich zu Lamellen zu vereinigen, als vielmehr zu Bündeln. Bei der Art des von mir studierten Untersuchungsmaterials, die es nicht gestattete, mit Beständigkeit und Sicherheit über die nachfolgenden Stadien des Krankheitsvorgangs zu verfügen (was der Fall ist, wenn man mit embryologischem oder experimentellem Material arbeitet), konnte ich unmöglich Schritt für Schritt die Veränderungen verfolgen, denen das primitive Netz bei seiner weiteren Entwicklung unterworfen ist, doch ist es mir so vorgekommen, als ob auch hier, wie bei ähnlichen Bildungen beschrieben worden ist, der Übergang von der Netzstruktur zu dem Gefüge von parallelen Fibrillen durch das, allmähliche Verschwinden anastomotischer Fäden vermittelt würde.

Die collagenen Fasern bei der Intimaverdickung können jedoch

auch noch auf eine andre als auf die beschriebene Art und Weise zustande kommen.

Wie aus dem Vorstehenden hervorgeht, nehmen, soweit uns bekannt ist, die Zellen an der Fibrillenbildung nicht unmittelbar teil. Der erste Umriß des Netzes, die ersten chromatischen, collagenen Reaktionen treten zwar vorwiegend in nächster Nähe der Zellen auf, aber die Fäden des Netzes differenzieren sich ganz unabhängig vom Zellkörper und seinen Ausläufern.

Nun unterliegen jedoch die LANGHANSSchen Zellen, wie bereits angeführt, im Laufe ihres Lebens einer Reihe von Umwandlungen, die ihre primitiven morphologischen Merkmale bedeutend verändern. Und diesen morphologischen Veränderungen der Zellen entspricht dann auch ein verschiedenes Verhalten in der Bildung der Fibrillen.

Die Zellverwandlungen und die entsprechenden Veränderungen in der Entstehung der Fibrillen können äußerst deutlich in den knotigen Verdickungen verfolgt werden, in denen die Wucherungsvorgänge viel kräftiger sind, als in den diffusen. In ihnen gehen die Zellen einen viel rascheren Entwicklungsgang, deren einzelne Strecken wir verfolgen können, bevor es noch zu Entartungserscheinungen gekommen ist.

In der Einleitung haben wir kurz auf die Entwicklung hingewiesen, die die LANGHANSSchen Zellen durchmachen. An dieser Stelle ist es geboten, den Vorgang näher ins Auge zu fassen und ihn in Verbindung zu bringen mit der Neubildung der Fibrillen.

Prüfen wir die verschiedenen Typen der LANGHANSSchen Zellen im Stadium des nackten Protoplasmas neben denjenigen mit stark körnigem Protoplasma und zahlreichen, äußerst dünnen Ausläufern, so treffen wir auch andre an, bei denen die dünnen Ausläufer fehlen und die Körnchen weniger zahlreich sind (Fig. 4). Beobachten wir diese letzten Elemente genau, so sehen wir, daß an ihrer Peripherie ein kleiner, stark lichtbrechender Rand sich bemerkbar macht, etwas wie ein unbestimmt fibrilläres Häutchen. In denjenigen Zellen, in denen dieser etwas stärker entwickelt ist, nimmt er nach v. GIESON gefärbt eine gelbliche Farbe an (Fig. 5 u. 9), die dann immer mehr in Orange übergeht (Fig. 6), während zu gleicher Zeit seine fibrilläre Struktur immer deutlicher zutage tritt. Je weiter nun diese periphere Schicht (Ectoplasma) in der Entwicklung fortschreitet, erfährt der mittlere körnige Teil der Zelle (Endoplasma) eine allmähliche Verminderung seines Volumens, wobei er zuerst von den Zellausläufern verschwindet, von denen nur die dicksten eine Spur desselben in ihrem axialen Teil aufweisen.

Zur gleichen Zeit erscheinen die Körnchen des Endoplasmas weniger zahlreich, aber größer und deutlicher. Zuweilen, besonders in der dem Ectoplasma benachbarten Zone, sind diese Körnchen zu mehr oder weniger langen, bald geraden, bald verschiedenen gekrümmten Reihen ausgebildet; man erhält fast den Eindruck, als ob aus dem nach und nach verschwindenden feinst gekörnten Teil des Protoplasmas das Gerüstwerk des Spongioplasmas entstehe¹.

Der BIELSCHOWSKYSchen Methode gegenüber verhält sich das Ectoplasma durchaus negativ und tritt uns (Fig. 11) wie ein zumeist vollständig heller, zuweilen leicht veilchenblauer Rand mit glänzender Lichtbrechung entgegen, in dem ich nur sehr selten Körnchen angetroffen habe. Der fibrilläre Bau des Ectoplasmas, der, nach BIELSCHOWSKY behandelt, lange nicht so deutlich hervortritt, als mit dem v. GIESONschen Verfahren, läßt sich in den mit Sublimat fixierten und mit Eisenhämatoxylin gefärbten Präparaten sehr deutlich erkennen. In diesen Präparaten (Fig. 3, 4, 7) sieht das Ectoplasma wie ein mehr oder weniger dickes Häutchen aus, das sich über den Zellkörper hinzieht und von durch das Hämatoxylin schwarz oder tiefblau gefärbten Fibrillen durchsetzt ist.

Die Fibrillen haben eine etwas größere Dicke als die collagenen Fibrillen, sehen steif oder leicht gewellt aus und verlaufen untereinander meist parallel, zuweilen auch stoßen zwei benachbarte Fibrillen in einem spitzen Winkel zusammen oder erscheinen mit kurzen, dünnen, anastomotischen Stücken verbunden. Sieht man da genau zu, so wird man gewahr, daß die Fibrillen kein gleichmäßiges Kaliber haben,

¹ In einer LANGHANSSchen Zelle, die aus einem in Sublimat fixierten und mit HEIDENHAINschem Eisenhämatoxylin gefärbten Stück herrührte, und in dem die Differenzierung ziemlich stark ausgefallen war, habe ich ein elegantes und regelmäßiges, aus kurzen, dicken Stäbchen von äußerst regelmäßigen Dimensionen gebildetes Bälkchensystem wahrgenommen, bei dem die Stäbchen, sich an ihren Enden verbindend oder sich T-weise innestierend, eine Art Netz bildeten. Obgleich ich eine große Menge Präparate sowohl von demselben wie auch von andern Stücken hergestellt und die Differenzierung verschieden stark durchgeführt habe, hat sich doch kein zweiter derartiger Befund erheben lassen. Ich halte es für ausgeschlossen, daß es sich da um ein Kunsterzeugnis handelt. Da sich mir überdies nicht die Gelegenheit geboten hat, zur Bestimmung dieses Gebildes auch andre Methoden heranzuziehen, kann ich mich augenblicklich nicht darüber aussprechen, zu welchen der ähnlichen, von andern Forschern beschriebenen Strukturen dieses Gebilde gezählt werden muß. Ebenso wenig könnte ich darüber Auskunft geben, ob die Körnchen und die Fibrillen, über die nachstehend noch gesprochen werden soll, mit dem Zerfall dieses Apparates in Beziehung stehen.

sondern hier und da varixartige, streckenweise mehr und weniger stark gefärbte Anschwellungen aufweisen, wie wenn sie von der Verschmelzung einer Anzahl abgetrennter Stückchen herrührten.

Tatsächlich können in den Zellen mit kaum begonnener Ectoplasmaentwicklung (Fig. 3 u. 4) an ihrer Oberfläche meist kugelige, zuweilen auch länglichrunde Körnchen wahrgenommen werden, die das Bestreben zeigen, sich reihenweise zu lagern und so die Fibrillen erstehen zu lassen, die in den Zellen mit stark entwickeltem Ectoplasma gleichmäßiger und länger erscheinen (Fig. 7).

Auch dann, wenn die Fibrillen in ihrem Verlauf von der Schnittlinie verschont geblieben sind, läßt sich keineswegs feststellen, wie sie endigen, da sie sich bald unmerklich in der intercellulären Substanz verlieren, bald von einer Zelle ohne sichtbare Unterbrechung zur andern ziehen. Zu denselben Einzelheiten gelangt man mit den nach MALLORY hergestellten Präparaten, in denen das sich hell oder leicht rosarot färbende Ectoplasma von stark rot gefärbten Fibrillen durchsetzt erscheint (Fig. 8), die dieselben Eigentümlichkeiten aufweisen, wie die mit Hämatoxylin kenntlich gemachten. In den quer geschnittenen Zellen und Ausläufern läßt sich sehr deutlich nachweisen, daß die Fibrillen den peripheren Teil des ectoplasmatischen Randes besetzt halten. Zuweilen aber, und ganz besonders, wenn das Ectoplasma stark entwickelt ist, lassen sich wenige blässere und dünnere Fibrillen auch in seinem Innern wahrnehmen.

Der diesem fibrillären, lichtbrechenden Rand von uns gegebene Name »Ectoplasma« scheint mir von den einschlägigen Tatsachen selbst aufgezwungen zu sein; ein rascher Blick auf unsre Abbildungen genügt, um uns den Unterschied zwischen äußerem und innerem Teil des Zellkörpers überzeugend vor Augen zu führen.

Wir gebrauchen also den Ausdruck »Ectoplasma« in derselben morphologischen Bedeutung, in der ihn schon HANSEN gebraucht hat, indem auch wir darunter einen veränderten peripheren Teil des Zellkörpers mit fibrillärer Struktur verstehen.

Das »Ectoplasma« MALLS und STUDNICKAS unterscheidet sich in nichts von dem, was wir unter Annahme der Anschauungen HEIDENHAINS »Metaplasma« genannt haben.

Anderseits ist der lichtbrechende Rand, den wir an der Peripherie der LANGHANSSchen Zellen haben hervortreten sehen, ebenso verschieden von dem körnigen Protoplasma (Endoplasma) der Zellen, wie von der intercellulären Substanz. Die Notwendigkeit eines Namens, der ihn zu bezeichnen vermag, ist also damit vollauf erwiesen. Der

in dem Ausdruck »Ectoplasma« enthaltene topographische Begriff paßt nun aber zu diesem pericellulären Gebilde viel besser als zur intercellulären Substanz MALLS und STUDNICKAS.

Die ectoplasmatischen Fibrillen der LANGHANSSchen Zellen erinnern in bezug auf ihre Merkmale und Bildungsweise sehr stark an die von GOLOWINSKI beschriebenen und von uns oben erwähnten Befunde.

Unser Befund unterscheidet sich von dem GOLOWINSKIS dadurch, daß nach GOLOWINSKI die Körnchen und Fibrillen sich an der Oberfläche der Zelle vorfinden, während wir festgestellt haben, daß die Körnchen im Zellprotoplasma zerstreut sind, und auch die Fibrillen sich im Innern des Ectoplasmas vorfinden können, wenn dieses stark entwickelt ist, während die deutlichsten sich immer in seinem periphersten Teil nachweisen lassen.

Die Richtigkeit der GOLOWINSKISchen Befunde ist auch von den Anhängern der Theorie vom extracellulären Ursprung der Fibrillen anerkannt worden. Da diese sie nicht zu leugnen vermochten, haben sie nach einer andern Auslegung derselben gesucht.

So hat zwar MERKEL, unter dessen Augen GOLOWINSKIS Untersuchungen sich abwickelten, die Richtigkeit der Beschreibung dieses Verfassers wohl anerkannt, will aber dessen Ansicht, daß das Schicksal der epicellulären Fasern das ist, sich in collagene Fasern zu verwandeln, nicht annehmen. Nach MERKEL gehören sie zur inneren Struktur des Protoplasmas. Zur Stütze seiner Behauptung zieht MERKEL die Tatsache heran, daß die von GOLOWINSKI angeführten vom Zellkörper sich trennenden Fibrillen nur selten angetroffen werden, und anderseits die epicellulären Strukturen GOLOWINSKIS in Zellen vorgefunden werden, die in keinerlei Beziehung stehen zur Fibrillenbildung (z. B. Muskelfaserzellen des Darms der Salamanderlarven und in einigen Epithelien), dagegen in andern Zellen fehlen, die in engem Zusammenhang stehen mit der Entstehung der collagenen Fibrillen (z. B. in dem in Entwicklung befindlichen Bindegewebe des Kopfes und des Schwanzes der Salamander).

Nun scheint mir aber der erste dieser Einwände gegen die Auslegung GOLOWINSKIS nicht stichhaltig zu sein, denn die Tatsache, daß wir eine Erscheinung nur selten feststellen können, reicht noch lange nicht zur Behauptung hin, daß eine gegebene Erscheinung überhaupt nicht eintritt. Wir müssen da eher annehmen, daß die Unzulänglichkeit unsrer Untersuchungsmittel es uns nicht gestattet, die verschiedenen Momente ihres Werdeganges zu fassen.

Dem zweiten Einwand kann man entgegenhalten, daß die Zellstrukturen ganz je nach der Arbeitsleistung einer Zelle eine verschiedene Bedeutung haben. Sowohl eine Muskelfaserzelle wie auch eine Nervenzelle und eine Epithelzelle können eine fibrilläre Struktur aufweisen und weisen sie auf, wie die Bindegewebszelle, doch dürften die Fibrillen eben in jedem dieser Elemente eine verschiedene Bedeutung haben. Daß dann die GOLOWINSKISCHEN Strukturen in Zellen fehlen, die un-leugbar in Beziehung stehen zur Genesis der collagenen Fasern, hat für uns insofern keinen Wert, als wir zugeben, daß diese Strukturen nicht feststehend noch beständig sind für jede Zelle, sondern daß sie auftreten und sich dann ganz je nach dem Alter des Gewebes und den Einflüssen, die ihre Entwicklung bedingen, verändern.

Zuletzt sei noch darauf hingewiesen, daß die Bemerkung, diese Gebilde gehörten »der inneren Protoplasmastruktur« an, die Frage nicht löst, sondern einfach abbricht.

Zu denselben Schlüssen gelangt, obgleich von ganz andern Gesichtspunkten ausgehend, MEVES in seiner kürzlichen Arbeit. Nach MEVES sind die präcollagenen Fibrillen GOLOWINSKIS identisch mit den von MALLORY beschriebenen Fasern der »Fibroglia«. Wenngleich ihre Bedeutung sich ihm nicht recht klar ergibt, so ist er doch der Ansicht, daß sie »ein Bestandteil der Protoplasmastruktur« sind, und hält sie »nicht für vergleichbar«, wie MERKEL sich ausgedrückt hatte, sondern für identisch mit den von HEIDENHAIN und BENDA in den Muskelfaserzellen beschriebenen Fibrillen (Grenz fibrillen HEIDENHAINS, Myogliafibrillen BENDAS). Was nun aber MEVES zur Stütze seiner Anschauungsweise anführt, ist weder reiche noch überzeugende Beweisführung. Im wesentlichen stützt er sich dabei auf die angeführten MERKELSCHEN Folgerungen und, was die Wesensgleichheit zwischen den präcollagenen Fasern GOLOWINSKIS, der Fibroglia MALLORYS, der Myoglia BENDAS, und den Grenz fibrillen HEIDENHAINS anbetrifft, auf ihre äußere Identität. Unbegreiflich ist es, wie man in bezug auf die Fibroglia immer noch von einer Komponente der Protoplasmastrukturen reden kann, von dem Augenblick an als ihre Fasern, wie von MALLORY und COCA beschrieben worden ist, frei sind und nicht mehr mit dem Zellprotoplasma in Beziehung stehen.

MERKEL stellt absolut in Abredè, daß die fibrillären-cellulären Strukturen irgendwelche Beziehung zur Entstehung der Fibrillen haben, MEVES dagegen spricht sich einerseits in negativem Sinne aus hinsichtlich des Bestehens einer solchen Beziehung zu den von GOLOWINSKI beschriebenen Gebilden, nimmt sie aber bezüglich der von

FLEMMING in den Bindegewebszellen der Salamanderlarven erkannten Fibrillenbildungen an, die von ihm (MEVES) mit den Chondriokonten identifiziert worden sind.

Es ist hier angebracht, auseinanderzusetzen, wie sich MEVES die Bildung der collagenen Fasern denkt. Nach MEVES stellen die von ihm Chondriokonten genannten Cytoplasmafäden die erste Anlage der Bindegewebsfibrillen dar. Erstere liegen zuerst unregelmäßig im Zellkörper zerstreut, wandern dann aber nach und nach an dessen Oberfläche. Auf diese Weise epicellulär geworden, »ändern sie dann ihre chemische Beschaffenheit, indem sich ihre Substanz in eine solche umwandelt, welche weder durch Eisenhämatoxylin noch durch Fuchsin färbbar ist. Auf diesem Stadium (d. h. während sie nicht sichtbar sind) treten diejenigen von ihnen, welche in einer Reihe liegen, untereinander mit ihren Enden in Verbindung. An der Bildung einer Fibrille beteiligen sich zahlreiche Zellen (alle diejenigen, denen ihr Verlauf fest anliegt), indem jede einen Fibrillenabschnitt liefert. Die Fibrillen ändern dann zum zweitenmal ihre chemische Beschaffenheit, indem sie eine intensive Färbbarkeit für die Collagenfarbstoffe gewinnen. Schließlich werden sie von den Zellen frei und kommen in den Spalträumen zwischen ihnen zu liegen.«

Bemerkenswert ist, daß in einer früheren Arbeit MEVES angenommen hatte, daß die Körnchen und Fasern GOLOWINSKIS identisch seien mit seinen Mitochondren und Chondriokonten. In seiner neuesten Arbeit, auf die wir uns hier beziehen, sagt er dagegen, daß er diese Gleichheit insofern nicht mehr zugeben kann, als die GOLOWINSKISCHEN Fasern sich von den Chondriokonten sowohl chemisch wie auch morphologisch differenzieren: chemisch insofern, als sie von der ZENKERSCHEN Flüssigkeit, die die Chondriokonten auflöst, nicht angegriffen werden; morphologisch insofern, als die Chondriokonten Fadenstücke sind, und auch dann, wenn sie sich an der Zelloberfläche befinden, sich niemals auf der Zelle und längs ihrer Ausläufer so weit erstrecken.

Mir macht es dagegen den Eindruck, daß sowohl die chemischen, wie auch die morphologischen Eigenschaften kein unüberwindbares Hindernis für die Annahme der Gleichheit der GOLOWINSKISCHEN Körnchen und Fasern und der MEVESSCHEN Mitochondren und Chondriokonten sind. Wir müssen dabei in Betracht ziehen, daß diese Teile lebende Elemente sind, deren Eigenschaften, wie auch MEVES zugibt, Veränderungen unterworfen sind, weshalb sie sich den chemischen Agentien gegenüber ganz verschiedenartig verhalten können, ganz je nachdem diese sie in einem oder dem andern Stadium ihres Daseins

treffen. Ebenso lassen sich auch die morphologischen Unterschiede erklären, indem man in Betracht zieht, daß die zwischen Körnchen und Fäden zur Bildung der Fibrillen vor sich gehende Vereinigung mehr oder weniger vorgeschritten, und also das gebildete Fibrillensegment mehr oder weniger lang sein kann.

Eines andern Umstandes verdient dann überdies gedacht zu werden, daß nämlich einer der hauptsächlichsten (wenn nicht geradezu der hauptsächlichste) von MEVES zugunsten der Abhängigkeit der Entstehung zwischen Chondriokonten und collagenen Fasern vorgebrachten Beweisgründe in gewissem Sinne dazu geeignet ist, die Deutung GOLOWINSKIS zu stützen. So sagt MEVES tatsächlich: Ständen die Chondriokonten in keinerlei Beziehung zur Bildung der Fibrillen, weshalb würden sie denn dann epicellulär werden? Nun ordnen sich auch die zuerst an der Oberfläche des Zellkörpers unregelmäßig zerstreut liegenden GOLOWINSKISchen Körnchen nach und nach zu regelmäßigen Reihen an, um dann zu Streifen und Fibrillen zu werden. Wir könnten uns also auch ihretwegen fragen: Wenn sie wirklich nichts mit der Fibrillenbildung zu tun hätten, warum würden sie sich dann reihenweise lagern?

Ich habe in den LANGHANSSchen Zellen mittels des MEVESSchen Verfahrens nach Mitochondren gesucht, aber ohne sicheren Erfolg, denn es haben sich mir keine wesentlichen Unterschiede zwischen den zu diesem Zweck hergestellten Präparaten und den von in Sublimat oder ZENKER fixierten Stücken herrührenden Präparaten ergeben. Sowohl in diesen, wie auch in den in FLEMMINGScher Flüssigkeit fixierten Präparaten¹ kamen dieselben körnigen und fibrillären Strukturen mit den beschriebenen Merkmalen zum Vorschein.

Da wir nun einmal zugegeben haben, daß diese Strukturen den von GOLOWINSKI beschriebenen entsprechen, entscheidet sich so die Frage ihrer vorhandenen oder nicht vorhandenen Wesensgleichheit mit Mitochondrengelbilden, je nachdem wir diese Wesensgleichheit für die GOLOWINSKISchen Gebilde zugeben oder nicht. Die von GOLOWINSKI geschilderten Fibrillen haben von ihm den Namen »Präcollagene Fasern« erhalten; diese Benennung können wir aber aus demselben Grunde nicht annehmen, aus dem wir schon die von LAGUESSE für die amorphe Substanz vorgeschlagene Benennung »Präcollagene Substanz« zurück-

¹ In den von in FLEMMINGScher Flüssigkeit fixierten Stücken herrührenden Hämatoxylinpräparaten beobachtet man zuweilen die Schwärzung von Körnchen, die nichts mit den beschriebenen Gebilden zu tun haben (es handelt sich da wahrscheinlich um Entartungsprodukte).

weisen mußten, nämlich weil, worauf wir noch näher eingehen werden, diese Fibrillen unsrer Ansicht nach sich nicht nur in collagene, sondern auch in elastische Fasern verwandeln; ebendeshalb wollen wir sie »Ectoplasmafibrillen« nennen, und unter dem Namen »Primitive Fibrillenstrukturen« sowohl die Ectoplasmafibrillen wie auch die ersten körnigen Fäden verstehen, die sich inmitten des Metaplasmas differenzieren.

Gehen wir dann auf die Frage ein, welches Verhalten die Neubildung der Fibrillen den Zellveränderungen gegenüber an den Tag legt, so können wir da feststellen, daß je mehr die Entwicklung des Zellectoplasmas fortschreitet, das Metaplasma desto mehr an Volumen verliert; es erscheint nicht mehr als eine gleichmäßig zwischen die Zellelemente verteilte Masse, sondern tritt uns in Form fleckenartiger Ansammlungen in ihrer Nähe entgegen, und umgibt sie zuweilen auch hofartig (Fig. 9).

In diesem Zeitabschnitt erwirbt das Metaplasma die chromatischen Reaktionen der collagenen Substanz, noch bevor in ihm Fibrillenstrukturen deutlich zu erkennen sind. Mit der VAN GIESONschen und MALLORYschen Methode nimmt es eine schwache, diffuse rote oder blaue Farbe an; nur das BIELSCHOWSKYSche Verfahren läßt uns erkennen, daß in dem Metaplasma sich noch äußerst feine, körnige Fibrillen differenzieren.

Sobald jedoch die ectoplasmatische Umwandlung der Zellen beginnt, werden die ganz unabhängig von den Zellen inmitten des Metaplasmas zustande kommenden Fibrillen immer seltener; nun erscheinen die meisten Fibrillen an den Umrissen der Zellen selbst, deren Verteilung sie folgen (Fig. 9 u. 11). Diese pericellulären Fibrillen sind lang, dünn und leicht gewellt; sowohl sie, wie auch die gleichzeitig im Metaplasma zur Bildung gelangenden Fibrillen verlaufen untereinander parallel, sind isoliert oder zu kleinen Bündeln vereinigt; Anastomosen werden nicht beobachtet. Die Fibrillen bilden um die Zellen herum sozusagen Manschetten, die mit den das Collagen kolorierenden Farbstoffen eine kräftige Farbe annehmen; doch wird, wie ich bereits in bezug auf die Fibrillen metaplasmatischen Ursprungs hervorgehoben habe, die collagene Reaktion im Anfang nicht so sehr von den Fibrillen, als vielmehr von der zwischen ihnen verteilt liegenden Substanz abgegeben. Besonders bei den nach VAN GIESON hergestellten Präparaten tritt die collagene Färbung diffus hervor, und die Fibrillen lassen sich mehr ihrer Lichtbrechung als der Farbewirkung wegen erkennen. Dasselbe ist bei den nach MALLORY hergestellten Präparaten der Fall.

Nur mit Hilfe der Silbertränkung lassen sich feinste, körnige Fibrillen aufs deutlichste wahrnehmen.

Daß diese pericellulären Fibrillen nach dem, was wir über sie gesagt haben, aus den im Ectoplasma beschriebenen Strukturen herühren (mögen diese Strukturen als Mitochondrengebilde aufgefaßt werden oder nicht) scheint mir über jeden Zweifel erhaben zu sein. Bringen wir die mit den verschiedenen Verfahren erhaltenen Befunde nebeneinander, so können wir die Veränderungen, die das Zellprotoplasma erfährt, bevor es die Fibrillen schafft, Schritt für Schritt verfolgen. Ganz besonders die BIELSCHOWSKYSche Methode setzt uns in den Stand, die Fibrillen in einer Zeit vor Augen zu bekommen, in der sie noch mit dem Zellkörper zusammenhängen, und mit den gewöhnlichen Verfahren noch keine Färbung zu erhalten ist. Leider läßt diese Methode die Ectoplasmagebilde¹, besonders wenn das Ectoplasma stark entwickelt ist, nicht erkennen; ihre Lücken werden aber durch die Eisenhämatoxylinpräparate ausgefüllt.

Die Verteidiger des intercellulären Ursprungs der Fasern, darunter besonders MERKEL, stehen derart im Banne ihres Vorurteils, daß die Bildung der Fasern nur auf eine einzige Art und Weise stattfinden könne, daß sie selbst klar vor uns liegende Tatsachen leugnen.

Wenn diese Gebilde wirklich nichts zu tun hätten mit der Bildung der Fasern, welche Bedeutung müßte man ihnen dann beilegen? Warum würden sie dann hervortreten, wenn gerade die Erscheinungsweise der neugebildeten Fasern die Vermutung bekräftigt, daß die Fasern direkt von den Zellen abstammen?

MERKEL hat nun zwar die Tatsache, daß oft die Fasern und Ausläufer der Zellen in derselben Richtung verlaufen, damit zu erklären versucht, daß er annahm, daß diese Erscheinung einer in derselben Weise auf Zellen und Fasern einwirkenden Kraft zuzuschreiben sei. Aber dann müssen wir uns doch in unserm Fall ohne weiteres fragen: Warum haben die Fasern, deren Bildung inmitten des Metaplasmas wir feststellen konnten einen von den Zellausläufern unabhängigen Verlauf, während die an der Peripherie des Ectoplasmas auftretenden Fasern den Zellausläufern getreulich folgen?

¹ Höchstwahrscheinlich ist das dem Umstand zuzuschreiben, daß die Körnchen ins Ectoplasma eingeschlossen sind und da von einer homogenen, zähen Substanz festgehalten werden, die sie der Silbertränkung entzieht; tatsächlich werden die körnigen Strukturen wieder sichtbar, wenn sie die Oberfläche des Ectoplasmas erreichen. Es sei hier gleich darauf hingewiesen, daß das eigentümliche von LANGHANS beschriebene Kanalsystem gerade den von der Silbertränkung weiß gelassenen Ectoplasmen zuzuschreiben ist.

In unserm Fall kann dann auch keine Verschiedenheit der mechanischen Verhältnisse untergeschoben werden, denn wir haben in ein und derselben knotigen oder diffusen Intimaverdickung von der Oberfläche der Tiefe zu vorgehend nacheinander die beiden Bildungsarten angetroffen.

Nun könnte aber doch zur Leugnung der zwischen den Ectoplasmastrukturen und den pericellulären Fasern bestehenden genetischen Abhängigkeit das herangezogen werden, was wir bereits festgestellt haben, daß nämlich sehr oft der Durchmesser der Körnchen und der Ectoplasmafibrillen größer ist, als der der gebildeten collagenen Fibrillen. Auch MEVES hat ebendiese Erscheinung bezüglich der Chondriokonten beobachtet und sie den technischen Verfahren zuschreiben zu müssen geglaubt. Kann zu dieser Erklärung gegriffen werden, wo es darauf ankommt, einen Vergleich anzustellen zwischen Fibrillen, von denen die einen mit Hämatoxylin, die andern mit Fuchsin gefärbt worden sind, wie dies bei dem von MEVES verwandten Verfahren der Fall ist, so will sie mir doch unannehmbar vorkommen, wenn die intracellulären wie auch die extracellulären Gebilde unter der Einwirkung ein und derselben Substanz stehen, wie dies bei der Silbertränkung der Fall ist.

Meiner Meinung nach kann diese Erscheinung ihre Erklärung finden, indem man annimmt, daß jede der ectoplasmatischen Fibrillen nicht eine einzige, sondern mehrere collagenen Fibrillen hervorruft, daß also die größten Fibrillen im Augenblick ihrer Trennung von der Zelle sich der Länge nach spaltend zu dünneren Fibrillen umwandeln. Diese Vermutung steht mit keiner der von uns erworbenen Kenntnisse in Widerspruch und ist auch insofern gar nicht neu, als dieselbe Vielfältigungsart von v. EBNER, FLEMMING und HEIDENHAIN für die vollentwickelten Fasern angenommen worden ist.

Übrigens ist die Vermutung, daß die pericellulären Fibrillen im Metoplasma entstandene und dann an den Zellkörper sich anlegende Fibrillen seien, auch schon durch das bei ihrer weiteren Entwicklung an den Tag gelegte Verhalten hinfällig geworden. Tatsächlich entfernen sie, die zuerst eine Art Muff oder Mantel um die Zelle bilden, sich nach und nach von ihr und werden immer weiter zurückgedrängt, bis sie die hellen, zwischen Zelle und Zelle bestehenden Zwischenräume ausfüllen. Bei ihrem Zurücktreten von der Zelle lagern sie sich dann in ein und derselben Schicht und bilden so eine Lamelle, genau dem entsprechend, was wir bei den Fibrillen haben eintreten sehen, die sich inmitten des Metoplasmas differenzieren. Der Unterschied in der

Entstehung der beiden Lamellengebilde liegt darin, daß im ersten Fall die das Blättchen ausmachenden Fibrillen zuerst netzartig angeordnet sind und erst später untereinander parallel laufen, hier dagegen die Fibrillen von Anfang an isoliert und parallel erscheinen. Es verlaufen jedoch nicht alle eine Lamelle bildenden Fibrillen in derselben Richtung, sondern es besteht ein jedes Blättchen aus zwei oder drei Fibrillensystemen, die sich verschiedene Winkel bildend kreuzen. Nach der am meisten von mir angetroffenen Lagerung zu urteilen, besteht jedes Blättchen aus einem System circulärer und einem System länglicher Fibrillen, in bezug auf die Achse des Gefäßes. Zwischen diesen beiden grundlegenden Systemen verlaufen wenig zahlreiche, mehr oder weniger schiefe Fibrillen. Die Hauptsache bleibt also, mögen die Fibrillen nun von dem Metaplasma oder dem Ectoplasma abstammen, daß sie schließlich zu einem Gewebe führen, das dieselben Eigenschaften besitzt.

IV. Entstehung der elastischen Fasern.

A. Gegenwärtiger Stand der Frage.

Die Entstehung der elastischen Fasern liegt noch mehr im Dunkeln als die der collagenen Fasern. Ich verzichte darauf, hier auch nur in großen Zügen die reiche darüber bestehende Literatur wiederzugeben, die ziemlich ausführlich vor nicht langer Zeit von RÖTHIG zusammengestellt worden ist. Ich will hier nur anführen, daß für die elastischen Fasern die verschiedensten, celluläre und extracelluläre, Bildungsweisen beschrieben worden sind.

So haben sie einige Forscher an der Peripherie der Zellen entstehen (VIRCHOW, HERTWIG, SPULER, LOISEL, HANSEN, ACQUISTO) und andre aus dem ganzen Zellprotoplasma ihren Ursprung nehmen sehen (DEUTSCHMANN, GERLACH, AGENO, SPULER, LOISEL, GARDNER, RETTERER, TADDEI, TEUFEL, SPALTEHOLZ). Die Bildung auf Kosten der Zellausläufer ist von DE LIETO-VOLLARO, SPULER, LOISEL, HANSEN, NAKAI, STOSS, JORES beschrieben worden; die Umwandlung ganzer Zellen in elastische Fasern und die Teilnahme des Kernes an ihrer Bildung haben SONDAKEWITSCH, HELLER, KUSKOW, PANZINI, RETTERER, LOISEL, SPULER, DE KERVILY, LIVINI angenommen.

Sowohl der unmittelbare intercelluläre Ursprung aus der Grundsubstanz wie auch der mittelbare durch Umpprägung der collagenen Fasern ist unter andern von RANVIER, HELLER, PASSARGE und KRÖSING, MEISSNER, VON EBNER, HANSEN, GEIPEL, SCHIFFMANN, FUSS, MATSUOKA, HENNEGUY wahrgenommen worden.

Am verbreitetsten ist heute die Meinung, daß die elastische Substanz in dem Körper der Zelle und ihren Ausläufern vornehmlich in Form von Körnchen auftrete, und daß die Fasern durch Vereinigung dieser Körnchen an der Oberfläche der Zellen zustande kommen.

B. Eigne Beobachtungen.

Nach dem, was bereits über die Entstehung der collagenen Fasern gesagt worden ist, kann sich das über die Bildung der elastischen Fasern zu Sagende deshalb auf wenige Worte beschränken, weil ich in der Bildungsweise dieser beiden Faserarten keine wesentlichen Unterschiede gefunden habe. Genau wie die collagenen Fasern können auch die elastischen Fasern in zweierlei Form auftreten, in Form eines Netzes, inmitten des Metaplasmas (Fig. 12) oder in Form von anfänglich vereinzelt Fasern (Fig. 13 u. 14) an den Umrissen der Zelle. Was die Fasern ectoplasmatischen Ursprungs anbelangt, möchte ich hier bemerken, daß ich elastische Fasern niemals im Zellkörper, sondern immer an seiner Peripherie angetroffen habe. Um zwecklose Wiederholungen zu vermeiden, verzichte ich darauf, wiederum den ganzen Vorgang zu verfolgen, denn auch hier vereinigen sich die neugebildeten Fasern und bringen so die schon bei den collagenen Fasern beschriebenen Lamellengebilde zustande, mit dem Unterschied jedoch, daß hier natürlich die netzartige Anordnung der elastischen Fasern nicht verschwindet, wie wir es bei den collagenen Fasern gesehen haben, sondern die Zweiteilungen und Anastomosen der Fasern das ganze Leben hindurch bleiben, was eine besondere Eigenschaft des elastischen Gewebes ist.

Was jedoch hervorgehoben zu werden verdient, ist, daß ich bei der Bildung der elastischen Fasern kein körniges Stadium habe wahrnehmen können. Das weniger oder mehr vorgeschrittene Alter der elastischen Fasern wurde mir durch die mehr oder weniger starke Fixierung der Farbstoffe verraten. Prüfte man diese Präparate, so machte es fast den Eindruck, als ob sie unvollständig differenziert wären, denn neben den deutlich gefärbten Fasern ließen sich auch andre wahrnehmen, die verschiedene Farbentöne aufwiesen (Fig. 12). Das gilt ganz besonders von den Fasern, die sich in Form eines Netzes inmitten des Metaplasmas differenzieren, während die an der Peripherie des Ectoplasmas entspringenden Fasern von Anfang an deutlich gefärbt, aber glatt und homogen erscheinen.

Das steht nun aber in Widerspruch mit dem, was JORES und andre beobachtet haben, daß nämlich die elastischen Fasern der Intima-

verdickungen einen körnigen Ursprung hätten; doch habe ich bereits an anderer Stelle darauf hingewiesen, wie leicht es ist, das als Körnchen zu deuten, was weiter nichts ist, als ein Fibrillendurchschnitt (Fig. 13 und 14).

Übrigens leugnet auch MALL, der die Entstehung der elastischen Fasern der Aorta und anderer Organe vom embryologischen Standpunkt aus gründlich studiert hat, für die Gefäße den körnigen Ursprung dieser Fasern.

Nun habe ich zwar zuweilen sowohl im Metaplasma, wie auch (aber seltener) im Protoplasma der Zelle mit den für das Elastin für elektiv gehaltenen Farbstoffen gefärbte Körnchen angetroffen, doch schien mir dieser Befund keine besondere Bedeutung für die Bildung der Fasern zu besitzen, vor allem weil er unbeständig war und dann auch, weil diese Körnchen im Verhältnis zu der bedeutenden Menge Fasern, die sich differenzieren, sehr spärlich sind. Andererseits ist es eine wohlbekannte Tatsache, daß diese Farbstoffe viele andre Gebilde färben, die mit Elastin nichts zu tun haben. Wahrscheinlich können wir gerade hierin den Hauptgrund finden für die Fülle der für die elastischen Fasern beschriebenen Bildungsweisen.

Damit soll nun aber natürlich noch gar nicht gesagt sein, daß die elastischen Fasern niemals und in keinem Organ in Körnchenform auftreten können, denn ich stehe gar nicht an, zuzugeben, daß unter bestimmten Verhältnissen und in bestimmten Geweben die elastische Substanz auch unter Form von Körnchen sich zeigen kann. Auch MALL leugnet, wie gesagt, den körnigen Ursprung der elastischen Fasern für die Gefäße, nimmt ihn dagegen aber für den Arytenoidknorpel an. Bei alledem scheint mir jedoch behauptet werden zu können, daß bei der Neubildung der elastischen Fasern bei den atherosklerotischen Aortaverdickungen von dem Bestehen eines körnigen Stadiums nicht geredet werden kann. Dem Zeitpunkte nach erscheinen die elastischen Fasern in den Verdickungen sehr früh; wir finden sie oft schon reichlich entwickelt, wenn die rein collagenen Fibrillen als solche noch nicht erkennbar sind.

V. Bedeutung der erhaltenen Ergebnisse.

Aus dem bisher Ausgeführten geht hervor, daß die Fasern bei den atherosklerotischen Aortaverdickungen auf zwei verschiedene Weisen zustande kommen. Bei der ersten Bildungsart differenzieren sich die fibrillären Gebilde inmitten einer intercellulären, amorphen Substanz (Metaplasma), ohne daß, wenigstens allem Anschein nach,

die Zellen an dem Fortschreiten des Vorgangs direkt teilnehmen. Bei der zweiten Bildungsweise differenzieren sich die fibrillären Gebilde in einem veränderten peripheren Teil des Zellprotoplasmas (Ectoplasma), aus dem sie dann heraustreten und sich in intercelluläre Fasern verwandeln. Der Zeit nach geht die erste Bildungsweise der zweiten vorher. In Wirklichkeit aber werden beide in demselben Stück und in demselben Präparat gleichzeitig beobachtet.

Die erste der zwei Entstehungsarten entspricht der intercellulären Bildungsweise der Bindegewebsfasern, wie solche von MERKEL, VON EBNER, LAGUESSE, RÉNAUT und andern aufgestellt worden ist, die zweite dagegen der epicellulären Bildungsweise, die, nur der neuesten Forscher gedenkend, von HANSEN, GOLOWINSKI, MEVES und andern vertreten wird. Aus dem vorher Auseinandergesetzten geht aber deutlich hervor, daß der Kontrast und die Unvereinbarkeit, die man zwischen diesen beiden Bildungsweisen hat erblicken wollen, in Wirklichkeit überhaupt nicht besteht.

Die fibrillären Gebilde können sowohl intercellulär wie auch epicellulär erscheinen, wobei sie ein und demselben Mechanismus folgen, der nur dem Schein nach verschieden ist.

In Wirklichkeit rühren die Fibrillen von einem Protoplasma-material körniger Natur her. Dieses Material kann uns als anfänglich amorphe intercelluläre Substanz (Metaplasma) entgentreten, in der später die fibrillären Gebilde erscheinen (intercellulärer Ursprung); oder aber das Protoplasma-material ordnet sich zu Fibrillen an, und zwar in dem peripheren veränderten Teil des Zellkörpers (Ectoplasma), aus dem es unter der Form eines fibrillären Gebildes hervortritt (epicellulärer Ursprung).

Die von uns den primitiven fibrillären Gebilden zugeschriebene körnige Beschaffenheit stimmt mit der sowohl in der alten, wie auch in der neuen Literatur am meisten verbreiteten Ansicht überein, daß die Fibrillen in Form von reihenweise angeordneten Körnchen erscheinen, wobei ich daran erinnere, daß auch MERKEL mehrmals von dem körnigen Aussehen der jungen der Gallerte entsprungene Fibrillen spricht.

Die Anschauung, daß die Fibrillen von reihenweise angeordneten Körnchen stammen, wird übrigens in überzeugender Weise durch die kürzlich von FOOT gemachten Beobachtungen über das Wachstum des Knochenmarks in vitro bestätigt. Bei Erforschung der von FOOT X-Zellen genannten Gebilde hat auch dieser Forscher an ihrer Peripherie ein Ectoplasma sich differenzieren sehen, in dem sich Körnchen

einstellen, die vorher um den Kern herum angehäuft waren. Diese Körnchen lagern sich in den Bälkchen des Ectoplasmas reihenweise und bilden so kurze Ketten. Die Ketten werden nach und nach immer zahlreicher und deutlicher, weniger körnig und mehr fibrillär. Bei der Ausdehnung des Zellkörpers dehnen auch sie sich aus, werden länger, bis sie schließlich in Form von Fibrillen die Zelle verlassen.

Aber, die ersten intercellulären wie epicellulären Fibrillengebilde, und heute kann die Übereinstimmung der Forscher in diesem Punkt für vollständig gelten, sind noch keine collagenen Fasern und ebenso wenig elastische Fasern. Wir haben sie »primitive Fibrillenstrukturen« genannt, weil sie in Wirklichkeit nichts andres darstellen, als eine einfache Struktur, auf der dann die künftigen collagenen und elastischen Fasern zustande kommen. Die Ausbildung dieser undifferenzierten fibrillären Gebilde zu den vollentwickelten, morphologisch und funktionell differenzierten Fasern, geschieht durch eine Reihe von Lebensvorgängen hindurch, die sich inmitten der Intercellularsubstanz abwickeln, denn diese ist, wie sich aus den Nachforschungen FLEMMINGS, VON EBNERS, GRÖNROOS', HANSENS, STUDNICKAS, HEIDENHAINS und vieler andern ergeben hat, wirklich eine lebende Substanz.

Die verschiedenen uns bekannten Bindegewebsfasern (Fibroglia MALLORYS, Reticulum fibrils MALLS und die Gitterfasern KUFFERS, die collagenen Fasern, die elastischen Fasern) sind weiter nichts als ebensoviele Stadien oder Formen von Entwicklungsvorgängen der primitiven Fibrillenstrukturen.

Was die Fibroglia anbetrifft, vermag ich nicht mit Sicherheit zu behaupten, ob die von uns im Ectoplasma der LANGHANSschen Zellen beschriebenen Fasern, die, nach dem MALLORYschen Verfahren mit Fuchsin gefärbt, rot wurden, wirkliche Fibrogliafasern sind. Ihr Aussehen und Verhalten entspricht zwar dem der von MALLORY beschriebenen Fasern, über die besonderen Eigenschaften und die wahre Natur dieser Fasern bestehen aber noch zu viele Unsicherheiten, als daß wir über dieselben ein positives Urteil abzugeben vermögen. Sind die von uns im Ectoplasma der LANGHANSschen Zellen wahrgenommenen Gebilde fibrogliaischer Natur, so müßten wir zum Schlusse kommen, daß die Fibrillen der Fibroglia den präcollagenen Fibrillen GOLOWINSKIS entsprechen und dieselbe Bedeutung haben wie diese, d. h. entgegen der von MERKEL und MEVES vorgebrachten Anschauung, die ersten Züge oder Umrisse der künftigen Bindegewebsfasern sind. Auch COCA ist auf Grund seiner Untersuchungen an Hühnerembryonen zum Schlusse gekommen, daß die Fibroglia das embryonale Vorstadium

der collagenen Fasern des vollentwickelten Bindegewebes darstellt. Mc.GILL dagegen hat bei der Untersuchung des Verhaltens dieser Fibrillen in der Darmwand des *Necturus* gefolgert, daß sie eine Art Myofibrillen darstellen. Daraus läßt sich also ersehen, daß die Klärung dieser Frage noch weitere Nachforschungen erheischt.

Gehen wir dann auf die andern in den Aortaverdickungen ange-
troffenen Faserarten ein, d. h. auf die Gitterfasern, die collagenen und elastischen Fasern, so sehen wir, daß die Gitterfasern in der Entwicklung der primitiven fibrillären Gebilde weniger fortgeschrittene Fasern darstellen. In der Tat sehen sie bei Verwendung der BIELSCHOWSKY-
schen Methode mehr körnig als homogen aus. Mit den Substanzen, die die collagenen Fasern färben, nehmen sie nur eine schwache Farbe an, besitzen dagegen eine gewisse Anziehungskraft auch für die Farbstoffe, die dem Elastin gegenüber für spezifisch gehalten werden, so daß also in den Orzein- und Fuchselinpräparaten, wenn die Differenzierung nicht weit getrieben wird, auch die Gitterfasern gefärbt erhalten werden. Wenngleich nun also die Gitterfasern den primitiven fibrillären Strukturen gegenüber ein vorgeschritteneres Stadium darstellen, bilden sie doch noch ein indifferentes Stadium, da man sie ihrer Eigentümlichkeiten wegen weder zu den collagenen Fasern noch zu den elastischen Fasern zählen kann.

Im Hinblick auf ihre morphologischen und chemischen Eigenschaften entsprechen die Gitterfasern vollständig den zuerst von MALL und dann von FLINT unter dem Namen Reticulum fibrils beschriebenen Fasern, denn sowohl die einen wie die andern bilden anastomotische Netze, geben beim Kochen keinen Leim ab, schwellen in den Säuren wenig an, werden aber wohl von dem Trypsin und dem Pepsin angegriffen. Die Gitterfasern können in diesem Zustand in bestimmten Organen, ganz besonders in den parenchymalen, kürzere oder längere Zeit und selbst das ganze Leben hindurch verharren, können sich aber auch, wie dies von uns angenommen und auf andern Gebieten auch von RÖSSLE, YOSHIDA, ROUSSAKOFF, BARBACCI, LUNGHETTI, und andern bestätigt worden ist, in collagene Fasern verwandeln. Nach RÖSSLE und YOSHIDA wird die schon normalerweise vor sich gehende Metaplasie durch die Entzündungsprozesse vermehrt. Ich möchte darauf hinweisen, daß sehr oft die Gitterfasern dicker sind, als die collagenen Fasern. Wir müssen daher annehmen, daß nicht immer jede Gitterfaser eine collagene Faser erzeugt, sondern daß die umfangreicheren sich zu Bündeln verwandeln. Tatsächlich lassen sich sehr oft Gitterfasern wahrnehmen, die sich in ein Büschel dünner Fibrillen zerflocken.

Die collagenen Fasern rühren aber nicht alle durch Metaplasie von den Gitterfasern her. Es können diese letzteren spärlich sein, zahlreich dagegen sind die Fasern mit collagener Reaktion, wie dies zum Beispiel in den umschriebenen Verdickungen der Fall ist, wo die neugebildeten Fasern äußerst frühzeitig die Eigentümlichkeiten der collagenen Fasern erwerben. In diesen Fällen fehlt das Vorstadium »Gitterfasern«; die primitiven fibrillären Gebilde werden unmittelbar zu collagenen Fasern.

Leider vermögen wir bei dem heutigen Stand unsrer Kenntnisse noch nicht zu sagen, worin wirklich der Vorgang besteht, demzufolge sich die collagenen und die elastischen Fasern differenzieren. Ich verweise in dieser Hinsicht auf die interessanten Untersuchungen ZACHARIADÉS', der nachgewiesen hat, daß die vollentwickelten Bindegewebsfibrillen keinen so einfachen Bau darstellen, wie dies allgemein geglaubt wird. Unterwarf er die Fibrillen der Einwirkung von Säurelösungen, so hat er nur den peripheren Teil anschwellen sehen, während das Centrum dabei ein »filament axile« blieb, das auch der fortgesetzten Einwirkung der Säuren Widerstand leistet und sich mit Methylenblau färbt. Das collagene Wesen der Fibrille liegt in der den Achsenfaden wie eine Scheide umgebenden Substanz.

Diese von ZACHARIADÉS' vorgebrachten Tatsachen stimmen mit der Vorstellung überein, die wir uns von der Histogenese der Bindegewebsfibrillen gemacht haben. Wir bemerken dazu nur, daß der »Filament axile«, der Anschauung ZACHARIADÉS' entgegen, nicht einen Rest des Zellfortsatzes darstellt, aus dem die Fibrille entsprungen ist, sondern unsrer Meinung nach die primitive Fibrille, das körnige Gerüst, auf dem die collagene Faser ihre Form angenommen hat. Die Vermutung ZACHARIADÉS', daß nämlich jede Faser von einem Zellfortsatz herrühre, wird in den Fällen unverwendbar und unhaltbar, in denen die Fasern sich im Metaplasma differenzieren, während unsre Auffassung von der ersten Anlage der fibrillären Gebilde als auf alle Fälle anwendbar gelten kann.

Etwas Ähnliches geht wahrscheinlich auch in bezug auf die Differenzierung der elastischen Fasern vor sich, daß nämlich in einem Fall die collagene Substanz und im andern die elastische Substanz die primitiven Fibrillengebilde vervollständigt. Auf diese Weise ließe es sich in unserm Falle erklären, weshalb die elastischen Fasern die eigentümliche Reaktion stufenweise erwerben und von Anfang an homogen erscheinen. Was diesen Punkt anbetrifft, muß ich daran erinnern, daß nach den Forschungen MALLS das Elastin bei den elastischen

Fasern nicht den peripheren, sondern den centralen Teil einnimmt, das Gegenteil also von dem, was ZACHARIADÉS in bezug auf die collagene Substanz beobachtet hat.

Was die wechselseitigen genetischen, zwischen diesen verschiedenen Faserarten, den Gitterfasern, collagenen Fasern, elastischen Fasern bestehenden Beziehungen anbelangt, haben wir bereits eine Metaplasie der Gitterfasern in collagene Fasern als bewiesen angenommen. Nicht ausreichend haltbar scheint mir die von PASSARGE und KRÖSING, LOISEL, LINSER, FUSS und einigen andern Forschern vorgebrachte Ansicht zu sein, daß die collagenen Fasern sich in elastische umwandeln können. Diese beiden Faserarten haben einen zu hohen und zu verschiedenen Differenzierungsgrad erreicht, als daß da ein direkter Übergang von der einen zur andern einzutreten vermöchte. Ich wenigstens habe in der Aorta niemals etwas wahrgenommen, was diese Möglichkeit auch nur im entferntesten in Aussicht stellte.

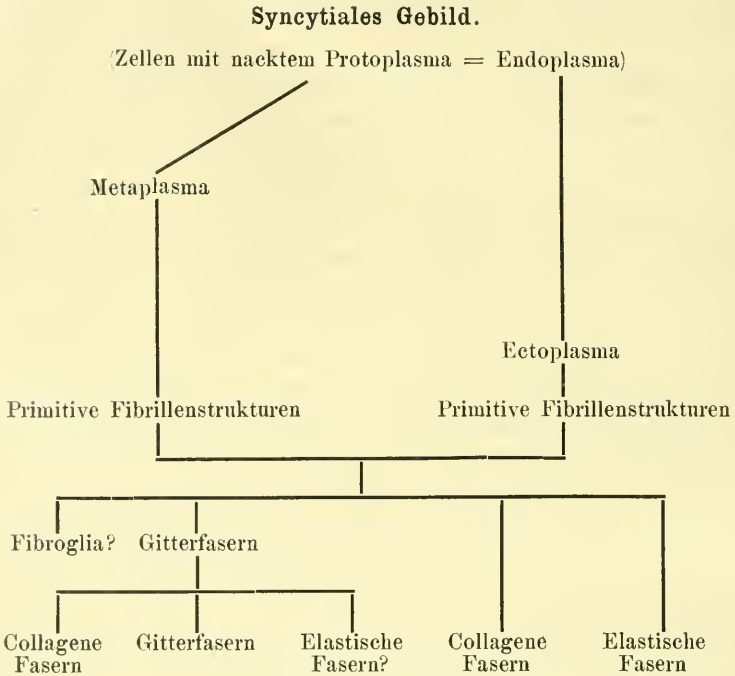
Einen festeren Boden hat schon die Annahme einer Umwandlung der Gitterfasern in elastische Fasern. Die Gitterfasern besitzen nämlich Eigentümlichkeiten, die sie sowohl den collagenen, wie auch den elastischen Fasern nahe bringen, mit den letzteren stehen sie überdies in größter chemischer Verwandtschaft. Genau so wie die elastischen Fasern werden nämlich auch die Gitterfasern weder von den Säuren noch von den Alkalien angegriffen, geben beim Kochen keinen Leim, werden aber vom Trypsin und vom Pepsin zerstört. Die engen Beziehungen zwischen den elastischen Fasern und den Reticulum fibrils wurden von MALL eingehend untersucht, der zum Schlusse kommt, daß "an elastic fibril is a reticulum fibril filled with a tenacious highly refractive substance viz. elastin".

Es besteht somit die Wahrscheinlichkeit, daß die Gitterfasern aus ihrem indifferenten Stadium ebensowohl zu den collagenen Fasern, wie auch zu den elastischen Fasern übergehen können, ganz je nachdem die Substanz, die sich ihnen einverleibt, die collagene oder die elastische Substanz ist.

Die Wahrscheinlichkeit dieser Vermutung erhält eine Stütze durch das Verhalten der Gitterfasern in den Aortaverdickungen. Wir haben nämlich beobachten können, daß bei den jungen Verdickungen die Gitterfasern sehr zahlreich, die collagenen und elastischen Fasern dagegen spärlicher vorhanden sind; mit dem Altern der Verdickung wird dann im Gegenteil die Zahl der Gitterfasern immer geringer, und die der collagenen und elastischen Fasern immer größer. Wahrscheinlich handelte es sich bei der von mehreren Verfassern beschrie-

benen Umwandlung collagenen Fasern in elastische Fasern nicht um wahre, eigentliche collagenen Fasern, sondern um Gitterfasern.

Die Bildung der Bindegewebsfasern kann an der Hand der unsern Untersuchungen entspringenden Ergebnisse wie auf nachfolgendem Schema zusammengefaßt werden:



Aus vorstehendem zusammenfassendem Schema lassen sich also die zwei Bildungsarten der Fasern entnehmen: die intercelluläre oder metaplasmathe und die epicelluläre oder ectoplasmatische Bildungsweise. Den Ausgangspunkt des ganzen Vorgangs stellt der aus den LANGHANSschen Zellen mit nacktem Protoplasma (das dann zu Endoplasma wird) gebildete Syncytium dar. Zwischen den Maschen dieses Syncytiums befindet sich das Metaplasma (modifiziertes Syncytiumprotoplasma) in dessen Mitte die primitiven Fibrillenstrukturen erscheinen. In einem weiter vorgeschrittenen Stadium der Gewebsentwicklung unterliegt das Zellprotoplasma selbst einer Veränderung und führt zur Entstehung der Fibrillen. Es tritt das Ectoplasma auf, von dem Fibrillengebilde ausgehen, die den vom Metaplasma gebildeten entsprechen.

Aus diesen primitiven fibrillären Strukturen, sowohl des Metaplasmas wie auch des Ectoplasmas, differenzieren sich also die verschiedenen Arten von Bindegewebsfasern.

In dem Schema habe ich mich damit begnügt, die Fibroglia nur hypothetisch hinzustellen, da ja über ihre Bedeutung noch viele Zweifel herrschen. Ebenfalls hypothetisch steht die Abstammung der elastischen Fasern von den Gitterfasern da.

Es liegt keineswegs in meiner Absicht, die Frage der Entstehung der Fasern einer allgemeinen Revision zu unterziehen, um daraus zu ersehen, ob dieses Schema bei der einen oder andern oder bei beiden Möglichkeiten auf alle Fälle angewandt werden kann.

Diese Aufgabe liegt außerhalb der Grenzen unsrer Nachforschungen, bei denen wir hauptsächlich die Klärung eines Punktes der Histogenese der atherosklerotischen Schädigungen der Aorta im Auge hatten; wenn wir dann doch weitere Umschau gehalten haben, und tiefer in die Betrachtung des allgemeinen Problems der Faserbildung eingedrungen sind, als wir das zuerst beabsichtigt hatten, so ist dies nur deshalb geschehen, weil die erhaltenen Ergebnisse uns die Möglichkeit einer Beilegung des fast säkulären Zwiespalts durchblicken ließ, der zwischen den Anhängern des intra- und extracellulären Ursprungs der Fibrillen herrscht.

Aber auch ohne die Analyse zu weit zu vertiefen, will es uns so vorkommen, als ob das gegebene Schema, weitzünftig ausgelegt, als Führer dienen kann zur endgültigen Beilegung des diese Frage umschwebenden Streits. Was verschieden sein kann und sicherlich verschieden ist, das ist die Art und Weise, in der die Tatsachen uns vor Augen treten, ihre Wesenheit ist vermutlich aber ganz dieselbe in allen Fällen.

Das Bestehen einer amorphen Stammsubstanz der Fibrillen scheint mir, wie die Verhältnisse heute liegen, nicht mehr fraglich zu sein, mag es sich nun dabei um das HEIDENHAINsche Metaplasma, das RETTERERsche Hyaloplasma, die präcollagene Substanz LAGUESSES, das Ectoplasma MALLS, die Gallerte MERKELS handeln, oder man sie für ein Ausscheidungsprodukt der Zellen halten oder für ein verändertes Protoplasma. Diese Stammsubstanz mag mehr oder weniger reichlich vorhanden und mehr oder weniger dicht sein, sie mag unsern Mitteln gegenüber sichtbar oder unsichtbar sein, sie mag bald die einen, bald die andern chromatischen Reaktionen bieten, das eine aber steht fest, nämlich, daß sie wirklich vorhanden ist und sich in ihr fibril-

läre Gebilde zu differenzieren vermögen ohne ersichtlichen Einfluß von seiten der Zellen

Am meisten umstritten war das Bestehen des Ectoplasmas oder besser die Art und Weise seiner Begriffsbestimmung. Das kommt größtenteils, wie wir gesehen haben, von der verschiedenen Bedeutung her, in welcher die einzelnen Forscher das Wort gebraucht haben, teils auch von den technischen Schwierigkeiten, die seiner Beobachtung in den Weg treten. In dieser Hinsicht sind wir insofern vom Glück begünstigt gewesen, als wir auf Elemente gestoßen sind¹, bei denen die ectoplasmatische Umwandlung des Zellprotoplasmas in so ausgedehntem Maße stattfindet. Wahrscheinlich jedoch bildet das Ectoplasma bei den meisten Bindegewebelementen nur eine ganz dünne Schicht, eine Art Häutchen, das sich der Beobachtung leicht entzieht. Wenn wir uns aber zum Beispiel das Aussehen der jungen Fibroblasten mit ihrem umfangreichen Körper voller Körnchen vergegenwärtigen, und dann auch das feste, gestreifte Aussehen der vollentwickelten Bindegewebszellen mit ihrem äußerst spärlichen, körnigen, perinucleären Protoplasma, kann uns die Vermutung nicht so ganz unwahrscheinlich vorkommen, daß bei der Entwicklung dieser Elemente sich ähnliche Vorgänge abspielen, wie solche von HANSEN für die Zwischenwirbelscheibenzellen und von uns für die LANGHANSSchen Zellen beschrieben worden sind.

Tatsächlich hat auch ZIEGLER in den entzündeten Bindegeweben die Fibrillenbildung in einem hellen, homogenen Oberflächenteil des Zellkörpers beschrieben, der vollständig dem Ectoplasma entspricht.

Ebenso stellt auch die »Grenzschicht« GOLOWINSKIS, die seine präcollagenen Fasern enthält, nichts anderes vor, als ein Ectoplasmahäutchen.

Ich weise ferner noch darauf hin, daß auch BRUNI, bei Erforschung der Histogenese der Bindegewebsfasern der Zwischenwirbelscheibe beim Rind wahrgenommen hat, daß die Bildung der Fasern in einer

¹ Einen Punkt wäre ich jedoch nicht in der Lage mit hinreichender Genauigkeit zu klären, nämlich das fernere Schicksal der LANGHANSSchen Zellen, d. h. ob ihr Ectoplasma, nachdem sein Faserbildungsvermögen erschöpft ist, kontraktionsfähig wird. Es ist eine feststehende Tatsache, daß die vollständig entwickelten LANGHANSSchen Zellen, wie ich bereits in meinem ersten Bericht hervorgehoben habe, die größten morphologischen Analogien besitzen mit den Muskelfaserzellen. Ebensovahr ist es aber auch, daß ich auch aus derart veränderten Elementen, wie solche auf Fig. 6 stehen, die Faserbildung habe fort-dauern sehen. Entsprechen die vollentwickelten LANGHANSSchen Zellen vielleicht den «cellules myo-conjonctives» RENAUTS?

ersten Periode sich nur im Metaplasma abwickelt, in einer zweiten Periode dagegen auch auf den Zellkörper übergreift. Aus der Beschreibung des Verfassers hat sich mir aber diese zweite Bildungsweise nicht ganz klar ergeben. Allem Anschein nach ist BRUNI der Wert des von HANSEN in denselben Zellen beschriebenen Ectoplasmas entgangen. Andererseits hat HANSEN bei dem zu weit vorgeschrittenen Stadium der von ihm untersuchten Embryonen¹ die erste histogenetische Periode nur sehr unvollständig beobachtet, die BRUNI in den früheren Stadien beschrieben hat, in denen die Fasern inmitten des Metoplasmas erscheinen. Meine an der Aortaintima vorgenommenen Beobachtungen ergänzen die HANSENS und BRUNIS. Wie aus dem Schema hervorgeht, haben das Metoplasma und das Ectoplasma in bezug auf das Zustandekommen der Fibrillen denselben Wert, denn sowohl durch das eine, wie durch das andre hindurch gelangt man zur Bildung der primitiven Fibrillenstrukturen, die den Ausgangspunkt bilden für die weitere Differenzierung der verschiedenen Faserarten.

Die mehr oder weniger rasch eintretende ectoplasmatische Metamorphose der Mutterzelle oder das lebenslängliche Verbleiben derselben im Stadium des nackten Protoplasmas, das mehr oder weniger enge Anliegen der neugebildeten Fasern an die Zellen, ihr geflecht-, bündel-, oder lamellenartiges Auftreten, sowie die mehr oder weniger rasche Annahme der spezifischen Reaktionen sind ebensoviele Modalitäten, die in unser Schema hineinpassen und Fall für Fall je nach der Natur des Gewebes, auf das sie sich beziehen, erklärt werden können.

VI. Grundsubstanz. Intercellularsubstanz. Kittsubstanz.

Bevor wir mit diesen kurzen Betrachtungen zum Abschluß kommen, erübrigen sich uns notwendigerweise noch einige Worte über die sogenannten »Intercellularsubstanzen« und »Grundsubstanzen«. Das Unbestimmte, was sich unter diesen Benennungen verbirgt, hat wahrscheinlich hauptsächlich dazu beigetragen, daß die Forscher bis heute nicht dazu gekommen sind die Entwicklung der Bindegewebe übereinstimmend zu erklären.

Mehrere Autoren haben da Abhilfe zu schaffen gesucht, aber ihr Bemühen hat noch keine endgültige Übereinstimmung herbeizuführen vermocht.

WALDEYER unterscheidet bei den Grundsubstanzgeweben 1) die

¹ HANSEN untersuchte 40–60 cm große Früchte, BRUNI Früchte von 25 cm an.

Grundsubstanzzellen, 2) die Intercellularsubstanz, 3) die Intercellularfasern. Die Intercellularsubstanz besteht ihrerseits dann aus der Grundsubstanz und den in ihr verborgenen Grundsubstanzfibrillen. Er findet die Benennung Kittsubstanz überflüssig, insofern als sie weiter nichts ist, als die Grundsubstanz, in der die Fasern lagern.

SCHAFFER hat zwar im allgemeinen diese Benennungsweise angenommen, hält es jedoch nicht für richtig, den Ausdruck Grundsubstanz durch Intercellularsubstanz ersetzen zu wollen. Die Grundsubstanz kann nur dann auch Intercellularsubstanz genannt werden, wenn die Zellen, die sie erzeugen, im Verlauf der sich da abspielenden Prozesse in sie eingeschlossen bleiben, so daß also die Grundsubstanz in Wirklichkeit zwischen den Zellen lagert. Verschwinden dagegen die Zellen (Rückenstranghülle einiger Fische, Zahnbein), so kann man nicht von Intercellularsubstanz, sondern nur von Grundsubstanz reden. Ebenso findet er, daß der Name Kittsubstanz beibehalten werden muß zur Bezeichnung der amorphen Substanz, welche die von der Grundsubstanz oder Intercellularsubstanz gebildeten Elemente verbindet.

VON KORFF dagegen unterscheidet bei den Bindegeweben 1) die Grundsubstanz- oder Bindegewebszellen, 2) die Grundsubstanz. Diese Substanz besteht aus Grund- oder Bindegewebsfibrillen und Interfibrillarsubstanz.

Die vorstehend angeführten Nachforschungen setzen uns instand, unsre Ansicht darüber preiszugeben, welche Deutung man diesen verschiedenen Ausdrücken am besten geben kann.

Wir wollen da vor allem darauf hinweisen, daß der in dem Ausdruck »Intercellularsubstanz« enthaltene Begriff stark topographisch klingt, und sich nur schlecht dazu eignet, eine bestimmte Substanz auszudrücken. Die zwischen den Zellen lagernde Substanz ist je nach der Art des Gewebes und besonders je nach seiner Entwicklungszeit verschieden. In unserm Fall, zum Beispiel, besteht die Intercellularsubstanz anfänglich ausschließlich aus Metaplasma, später aus Metaplasma und Fasern; nach vollständiger Entwicklung ist dann das Metaplasma als solches ganz verschwunden, während die Fasern erhalten geblieben sind. Daraus erhellt, daß in diesem Fall der Ausdruck »Intercellularsubstanz« ganz nach dem Stadium, auf das wir uns beziehen, etwas Verschiedenes anzeigt.

Demnach scheint es uns, daß der Ausdruck »Intercellularsubstanz« nur in rein topographischem Sinne angewandt werden darf, und die Gesamtheit der Substanzen anzuzeigen hat, die sich zwischen den Zellen vorfinden oder sich da zu irgend einer

Zeit ihrer Entwicklung vorgefunden haben, ohne Rücksicht auf ihre Natur und Gestalt.

Die »Grundsubstanz« ist für uns die amorphe Muttersubstanz der Fasern. Sie entspricht also der Substanz, die wir Metaplasma genannt haben, und die von andern Forschern verschieden benannt worden ist (Ectoplasma von MALL und STUDNICKA, Hyaloplasma von RETTERER usw.). Diese Substanz wird dann endgültig getauft werden können, wenn über ihr eigentliches Wesen volle Klarheit geschaffen sein wird. Wir haben bereits darauf hingewiesen, daß der von HEIDENHAIN vorgeschlagene Name »Metaplasma« sich der Eigentümlichkeit dieser Substanz wohl anpaßt. Ferner haben wir erwähnt, daß der Ausdruck »Ectoplasma« den, STUDNICKA dieser Substanz geben möchte, besser im Sinne HANSENS verwendet wird, um einen peripherischen, veränderten Teil des Zellkörpers zu bezeichnen.

Die »Kittsubstanz« ist der Teil der Grundsubstanz, der nicht zur Bildung von Fasern verwandt wird, sondern im amorphen Zustand verbleibt, die Fasern zusammenhält und das Substrat für die Lamellengebilde abgibt. Die Kittsubstanz kann jedoch ihrer chemischen Zusammensetzung nach nicht für identisch gehalten werden mit der Grundsubstanz, denn diese gibt Färbereaktionen, die sich bei der Kittsubstanz als solcher nicht einstellen. Wenn die von uns dem Metaplasma zugeschriebene Zusammensetzung (nach der es aus einem körnigen Teil und einem homogenen, gallertigen Teil besteht) sich als nachgewiesen herausstellte, könnte man wohl daran denken, daß die Kittsubstanz gerade von diesem gallertigen Teil her stammt. In der Kittsubstanz können Fibrillengebilde verborgen bleiben, die dann unter dem Einfluß bestimmter Einwirkungen zutage treten können. In der Kittsubstanz können sich bestimmte Stoffe ablagern, die dem Gewebe eine besondere Beschaffenheit verleihen (z. B. Knochengewebe).

Die Grundsubstanz und die Kittsubstanz stellen die amorphen Elemente des Bindegewebes dar; die Zellen und die Fasern dagegen die geformten Elemente; zwischen diesen Elementen kreist das Plasma, das ihnen das Nahrungsmaterial zuführt.

In der Gesamtheit der Bindegewebe unterscheiden wir also:

a. Geformte Bestandteile

1. Zellen,
2. Fasern.

b. Amorphe Bestandteile

1. Grundsubstanz,
2. Kittsubstanz.

Alles zusammen vom Nährplasma umkreist.

Die Grundsubstanz, die Fasern und die Kittsubstanz können in den verschiedenen Arten ihres Auftretens mit dem Namen »Intercellularsubstanz« belegt werden, wobei wir diesem Ausdruck die bereits erwähnte topographische Bedeutung geben.

Zusammenfassende Betrachtungen.

Unsre Untersuchungen sind unter ganz andern Verhältnissen abgelaufen, als dies bei ähnlichen Untersuchungen der Fall zu sein pflege. Das unsern Nachforschungen zugrunde liegende Gewebe besitzt eine nur schwache Lebensfähigkeit, weshalb sich in ihm rasch Entartungserscheinungen einstellen. Dieser Umstand hat in gewissem Sinne unsre Aufgabe noch mehr erschwert.

Anderseits ist der größte Teil der von uns erhaltenen Ergebnisse der besonderen Natur des von uns studierten Gewebes zuzuschreiben. Seine Zellelemente erreichen einen Umfang, wie solcher sich in keiner andern Art Bindegewebszellen des menschlichen Organismus feststellen läßt, wodurch ihre Erforschung bedeutend erleichtert wurde. Außerdem laufen in ihm die da auftretenden Wucherungsvorgänge unter bestimmten Verhältnissen derart rasch ab, daß wir ihnen zuweilen durch einfaches Verschieben des Präparats durch ihre verschiedenen Phasen hindurch folgen können.

Angesichts der vielfachen Ursachen, die den Verlauf dieser Vorgänge zu verändern vermögen, wollen wir uns nicht weiter bei den Einzelheiten unsrer Beschreibung aufhalten, sondern uns darauf beschränken, die hauptsächlichsten unsrer Forschungen entspringenden Tatsachen zusammenzufassen.

Das Bedeutendste, was wir glauben klar und deutlich nachgewiesen zu haben, ist, daß bei den Aortaverdickungen die Faserbildung zweierlei Vorgängen entspringt. Bei dem einen Vorgang treten diese in einer primitiv amorphen Substanz (Metaplasma) unabhängig von jeder direkten Beziehung zum Zellkörper auf; bei dem andern Vorgang stammen sie unmittelbar von einem veränderten peripheren Teil (Ectoplasma) des Zellkörpers her. Der Zeit nach geht die erste dieser beiden Bildungsarten der zweiten voran, in Wirklichkeit aber lassen sich die beiden Vorgänge zu gleicher Zeit miteinander kombiniert beobachten. Da die erste dieser beiden der intercellulären Entstehung der Fasern

entspricht, und die zweite der cellulären Bildungsweise, so erhellt daraus, daß die beiden Bildungsarten nebeneinander wahrgenommen werden können, und der Kontrast, die geglaubte Unvereinbarkeit beider in Wirklichkeit nicht besteht.

Recht haben weder diejenigen, die behaupten, daß die Fasern ausschließlich von der Grundsubstanz herrühren, noch diejenigen, die dafür eintreten, daß sie ausschließlich von der Zelle abstammen, sondern es haben teilweise die einen recht und auch die andern.

Wahrscheinlich liegt der Hauptgrund für diese bestehende Meinungsverschiedenheit, wie schon LOISEL und BRUNI bemerkt haben, darin, daß die verschiedenen Forscher den Vorgang nicht in seiner ganzen Entwicklung verfolgt, sondern sich mit der Beobachtung einer oder weniger Stadien begnügt haben.

Darüber, ob die Muttergrundsubstanz der Fibrillen ein verändertes Protoplasma darstellt, oder ein Ausscheidungsprodukt der Zellen ist, kann noch gestritten werden, wemgleich dieser Streit für das Wesen der Tatsachen keinen besonderen Wert hat. Unserer Ansicht nach besteht alle Wahrscheinlichkeit dafür, daß sie ihrer biologischen Eigentümlichkeiten wegen für ein verändertes Protoplasma, ein Metaplasma zu halten ist. Für ausgeschlossen halten wir es jedoch nicht, daß an ihrem Zustandekommen auch Ausscheidungsprodukte der Zellen teilnehmen können.

Dadurch, daß wir die Grundsubstanz als ein verändertes Protoplasma betrachteten, schien uns der Bildungsvorgang der Fibrillen leichter verständlich zu werden: Zuerst wird dieses morphologisch weniger differenzierte Material zum Aufbau der Fibrillen verwandt, und dann verändert sich das Zellprotoplasma selbst und bildet sich in Fibrillen um.

Dieser zweite Abschnitt des Vorgangs fällt mit der Bildung des »Ectoplasmas« zusammen, einem Ausdruck, dem wir dieselbe morphologische Bedeutung beilegen wie HANSEN.

VON EBNER und MEVES fassen das Ectoplasma HANSENS falsch auf, wenn sie annehmen, daß das Ectoplasma die fibrillär gewordene Grundsubstanz darstelle, denn das Ectoplasma ist nicht die fibrilläre Grundsubstanz, sondern das Zellprotoplasma, das in Veränderung begriffen ist zur Erzeugung der Fibrillen.

Auch der andre von v. EBNER, v. KORFF, MERKEL und MEVES erhobene Einwand, daß nämlich in den gut gefärbten Geweben immer eine Grenze zwischen Zelle und Interzellulärsubstanz erkennbar sei, hat keinen praktischen Wert, denn die Grenze zwischen Zelle und

Intercellularsubstanz erscheint nur dann relativ deutlich, wenn der Fibrillenbildungsvorgang ganz oder fast erloschen ist, während man, solange er noch andauert, wie unsre Abbildungen zeigen, unmerklich vom Zellkörper zur Intercellularsubstanz gelangt. Wir haben gesagt »relativ deutlich«, denn auch in den Zellen, in denen die Fibrillenbildung fast erloschen ist, kann bei aufmerksamer Beobachtung in vielen Fällen wahrgenommen werden, wie das Protoplasma sich mit der umstehenden Substanz fortsetzt.

»Eine scharfe Sonderung in ‚Protoplasma‘, ‚Zellkörper‘ und ‚Grundsubstanzen‘ läßt sich in vielen Fällen unmöglich aufrecht erhalten oder nachweisen. Ob man sagt, die Zelle ‚scheide‘ an ihrer Oberfläche Grundsubstanz ‚aus‘, oder ‚bilde‘ solche, oder ob man sagt, die peripheren Protoplasmaschichten ‚verwandeln sich‘ in Grundsubstanz oder in ein Vorstadium derselben, so bleibt die Tatsache doch die, daß in einer großen Menge von Fällen irgendwo ein mehr oder weniger umfangreicher, oft direkt nachweisbarer Übergang aus ‚Protoplasma‘ in Grundsubstanz angetroffen wird« (HANSEN).

Ob die von uns in den LANGHANSSchen Zellen beschriebenen Körnchen und Fasern Mitochondrenbildungen vorstellen, das erlaubt uns der gegenwärtige Stand unsrer Kenntnisse weder zu behaupten noch in Abrede zu stellen, denn die Unterscheidungsmerkmale dieser Gebilde sind noch zu unsicher, und noch zu unbestimmt ist die Vorstellung, die sich auf sie bezieht, als daß man in ihrer Hinsicht ein sicheres Urteil abzugeben vermöchte.

Nehmen wir aber auch selbst an, daß diese Körnchen und Fibrillen Mitochondren sind, so können wir doch der Anschauung MEVES' und VON KORFFS nicht beistimmen und also nicht annehmen, daß die Mitochondren das einzige Bildungsmaterial der Fasern darstellen, die immer von der Umbildung der cytoplasmatischen Strukturen herrühren, eben weil wir Zeuge waren, daß die Fasern auch unabhängig von der Umbildung der cytoplasmatischen Strukturen zustande kommen, die sich nur in einem bestimmten Zeitabschnitt verändern und in Fibrillen verwandeln.

Mögen die ersten Fibrillen vom Metoplasma oder vom Ectoplasma abstammen, so sind sie doch weder collagene noch elastische Fasern. Wir haben ihnen den Namen »Primitive Fibrillenstrukturen« beigelegt, weil sie in Wirklichkeit nichts anderes darstellen, als einfache Strukturen, an denen sich dann die differenzierten Fasern des vollentwickelten Bindegewebes modellieren, gleichviel ob man dabei die collagene Substanz und die elastische Substanz als unmittelbare Erzeugnisse der

Zelltätigkeit betrachten will, oder als durch die im Metaplasma ablaufenden Lebensvorgänge zustande gekommene Substanzen.

Soweit wir nachweisen konnten, stellen die Gitterfasern, die collagenen Fasern, die elastischen Fasern nichts anderes dar, als ebensoviele Stadien der Entwicklungsvorgänge, deren gemeinsamer Ausgangspunkt in den »Primitiven Fibrillenstrukturen« liegt.

Wie schon MERKEL bemerkt hat, ist kein scharfer Unterschied zulässig zwischen collagen und elastisch, »dies sind nur die beiden Endpunkte einer Reihe, in welcher je nach Lokalität und Bedürfnis des ausgebildeten Körpers Zwischenstufen vorkommen, welche jedoch sämtlich auf einen gemeinsamen Ausgangspunkt zurückgehen«.

Siena, Juli 1913.

Literatur.

- V. ACQUISTO, Genesi e sviluppo della sostanza elastica. Atti della R. Accad. d. Sc. med. Palermo 1901.
- L. AGENO, L'istogenesi e la metamorfosi delle fibre elastiche e la dottrina cellulare. Genova 1884. Zitiert nach BRUNI.
- O. BARBACCI, Il fegato duro arteriosclerotico. Lo sperimentale. 1910.
— Patologia del sistema delle »Gitterfasern« in alcuni organi parenchimali. Atti della R. Accad. dei Fisiocritici in Siena. 1910.
- F. BOLL, Untersuchungen über den Bau und die Entwicklung der Gewebe. Arch. f. mikr. Anat. Bd. VIII. 1872.
- A. C. BRUNI, Contributo alla conoscenza dell'istogenesi delle fibre collagene. Atti della R. Accad. delle Scienze. Torino. Vol. XLIV. 1908—1909.
— Stato attuale della dottrina dell'istogenesi delle fibre connettive ed elastiche Ophthalmologica. Vol. I. 1909.
- A. F. COCA, Die Bedeutung der »Fibrogia«-Fibrillen. Eine embryologische Studie. VIRCHOWS Archiv. Bd. CLXXXVI. 1906.
- M. DE KERVILY, Sur le développement des fibres élastiques dans le cartilage des bronches chez le foetus humain. C. R. de la Soc. de Biologie. T. LXIV. 1908.
- R. DEUTSCHMANN, Über die Entwicklung der elastischen Fasern in Netzknorpel. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1873.
- V. v. EBNER, Die Chorda dorsalis der niederen Fische und die Entwicklung des fibrillären Bindegewebes. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXII. 1896.
— Über die Entwicklung der leimgebenden Fibrillen, insbesondere der Zahnbeine. Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. Bd. CXV. 1906.
- W. FLEMMING, Zur Entwicklungsgeschichte der Bindegewebsfibrillen. Internat. Beiträge z. wiss. Med. Festschr. f. VIRCHOW. Bd. I. 1891.
— Über die Entwicklung der collagenen Bindegewebsfibrillen bei Amphibien und Säugetieren. Arch. f. Anat. und Physiol., Anat. Abt. 1897.

- W. FLEMMING, Die Histogenese der Stützsubstanzen der Binde-substanzgruppe. O. HERTWIGS Handbuch d. vergl. u. experim. Entwicklungsgeschichte der Wirbeltiere. Bd. III. 2. Teil. 1902.
- W. C. FOOT, Über das Wachstum von Knochenmark in vitro. ZIEGLERS Beiträge. Bd. LIII. 1912.
- S. FUSS, Die Bildung der elastischen Fasern. VIRCHOWS Archiv. Bd. CLXXXV. 1906.
- M. GARDNER, Zur Frage über die Histogenese des elastischen Gewebes. Biol. Centralbl. Bd. XVII. 1897.
- P. GEIPEL, Über elastisches Gewebe beim Embryo und in Geschwülsten. Centralbl. f. allg. Pathol. und pathol. Anat. Bd. XVII. 1906.
- L. GERLACH, Über die Anlage und die Entwicklung des elastischen Gewebes. Morph. Jahrb. Bd. IV. Suppl. 1878.
- J. GOLOWINSKI, Zur Kenntnis der Histogenese der Bindegewebsfibrillen. Anat. Hefte Bd. XXXIII. 1906.
- H. GRÖNROOS, Bindegewebe ohne Bindegewebszellen. Anat. Hefte. Bd. XXII. 1903.
- C. C. HANSEN, Über die Genese einiger Bindegewebsgrundsubstanzen. Anat. Anz. Bd. XVI. 1899.
- Untersuchungen über die Gruppe der Binde-substanzen. I. Der Hyalinknorpel. Anat. Hefte. Bd. XXVII. 1905.
- M. HEIDENHAIN, Plasma und Zelle. v. BARDELEBENS Handbuch der Anatomie. 14. Lief. 1907.
- J. HELLER, Die Histogenese der elastischen Fasern in Netzknorpel und Lig. nuchae. Diss. Berlin 1887.
- J. HENLE, Allgemeine Anatomie. 1841.
- L. F. HENNEGUY, Histogenèse de la chorde dorsale. C. R. de la Soc. de Biol. T. LXIII. 1907.
- O. HERTWIG, Über die Entwicklung und den Bau des elastischen Gewebes im Netzknorpel. Arch. f. mikr. Anat. Bd. IX. 1873.
- L. JORES, Über die Neubildung elastischer Fasern in der Intima bei Endarteriitis. ZIEGLERS Beiträge. Bd. XXIV. 1898.
- Bildung und Wiederbildung des elastischen Bindegewebes. ZIEGLERS Beiträge. Bd. XLI. 1907.
- A. KÖLLIKER, Handbuch der Gewebelehre. 1889.
- v. K. KORFF, Zur Histologie und Histogenese des Bindegewebes. Ergebn. d. Anat. Bd. XVII. 1907 (ersch. 1909).
- Zur Entwicklung der Bindegewebsfibrille. Münch. med. Wochenschrift. 1909. Nr. 15.
- W. J. KUSKOW, Beiträge zur Kenntnis der Entwicklung des elastischen Gewebes in Lig. Nuchae und im Netzknorpel. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XXXI. 1887.
- E. LAGUESSE, Sur la substance amorphe du tissu conjonctif lâche. C. R. de la Soc. de Biol. T. LV. 1903.
- Sur l'histogenèse de la fibre collagène et de la substance fondamentale dans la capsule de la rate chez les sélagiens. Arch. d'anat. micr. T. VI. 1903.
- Substance amorphe et lamelles du tissu conjonctif lâche. C. R. de l'Assoc. d'Anat. Toulouse 1904.

- LINSEK, Über Bau und Entwicklung des elastischen Gewebes in der Lunge. Anat. Hefte. Bd. XIII. 1900.
- F. LIVINI, Genesi delle fibre collagene ed elastiche. Arch. di Anat. ed Embriol. Vol. VIII. 1909.
- G. LOISEL, Formation et évolution des éléments du tissu élastique. Journ. de l'Anat. T. XXXIII. 1897.
- B. LUNGHIETTI, Comportamento del connettivo di sostegno delle surrenali in varie condizioni morbose. Arch. per le Sc. med. Vol. XXXVI. 1912.
- B. LWOFF, Über die Entwicklung der Fibrillen des Bindegewebes. Sitzber. d. Kais. Akad. d. Wiss. in Wien. Bd. XCVIII. 1889.
- F. MALL, Reticulated and yellow elastic tissues. Anat. Anz. Bd. III. 1888.
- F. P. MALL, On the development of the connective tissues from the connective tissue syncytium. Amer. Journ. of Anat. 1902.
- F. B. MALLORY, A hitherto undescribed fibrillar substance produced by connective-tissue cells. Journ. of med. research. Dec. 1903.
- A contribution to the classification of tumors. Journ. of med. research. Jan. 1905.
- M. MATSUOKA, Die Regeneration des Knorpelgewebes. VIRCHOWS Archiv. Bd. CLXXV. 1904.
- C. MCGILL, Fibroglia-fibrils in the intestinal wall of Neoturus and their relation to myofibrils. Internat. Monatschr. f. Anat. und Physiol. Bd. XXV. 1905.
- P. MEISSNER, Die elastischen Fasern in gesunder und kranker Haut. Berl. klin. Wochenschr. 1896.
- F. MERKEL, Betrachtungen über die Entwicklung des Bindegewebes. Anat. Hefte. Bd. XXXVIII. 1909.
- F. MEVES, Über Mitochondrien bzw. Chondriokonten in den Zellen junger Embryonen. Anat. Anz. Bd. XXXI. 1907.
- Die Chondriokonten in ihrem Verhältnis zur Filarmasse FLEMMINGS. Anat. Anz. Bd. XXXI. 1907.
- Über Strukturen in den Zellen des embryonalen Stützgewebes usw. Arch. f. mikr. Anat. Bd. LXXV. 1910.
- M. NAKAI, Über die Entwicklung der elastischen Fasern im Organismus. VIRCHOWS Archiv. Bd. CLXXXII. 1905.
- S. PANSINI, Sulla genesi delle fibre elastiche. Progresso Medico. 1887.
- Sulla costituzione della cartilagine e sulla origine delle fibre elastiche nella cartilagine reticolare ed elastica. Giornal. d. Assoc. Medici e Naturalisti. Napoli 1891.
- K. PASSARGE und K. KRÖSING, Schwund und Regeneration des elastischen Gewebes der Haut. Monatsh. f. prakt. Derm. 1894.
- F. REINKE, Zellstudien. Arch. f. mikr. Anat. Bd. XLIII. 1894.
- J. RENAUT, Sur la tramule du tissu conjonctif. Arch. d'anat. micr. T. VI. 1903.
- Sur la substance fondamentale continue du tissu conjonctif lâche. C. R. de la Soc. de Biol. T. LV. 1903.
- E. RETTERER, Parallèle des ganglions lymphatiques des mammifères et des oiseaux. C. R. de l'Assoc. des Anatomistes. Montpellier. 1902.
- R. RÖSSLE, Über die Metaphasie von Gitterfasern bei wahrer Hypertrophie der Leber. Verhandl. d. deutsch. pathol. Gesellsch. 12. Tag. 1908.

- R. RÖSSELE und T. YOSHIDA, Das Gitterfasergerüst der Lymphdrüsen unter normalen und pathologischen Verhältnissen. ZIEGLERS Beiträge. Bd. XLV. 1909.
- P. RÖTHIG, Entwicklung der elastischen Fasern. *Ergeb. d. Anat.* Bd. XVII. 1907 (ersch. 1909).
- A. ROUSSAKOFF, Über die Gitterfasern der Lunge unter normalen und pathologischen Verhältnissen. ZIEGLERS Beiträge. Bd. XLV. 1909.
- J. SCHAFFER, Grundsubstanz, Intercellulärsbstanz und Kittsubstanz. *Anat. Anz.* Bd. XIX. 1901.
- J. SCHIFFMANN, Histogenese der elastischen Fasern bei der Organisation der Aleuronexsudate. *Centralbl. f. allg. Pathol. und pathol. Anat.* Bd. XIV. 1903.
- M. SCHULTZE, Über Muskelkörperchen und das was man eine Zelle zu nennen habe. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1861.
- TH. SCHWANN, Mikroskopische Untersuchungen über die Übereinstimmung in der Struktur und dem Wachstum der Tiere und Pflanzen. 1839.
- J. SOUDAKEWITSCH, Le tissu élastique, sa texture et son développement. Kieff 1882.
- W. SPALTEHOLZ, Über die Beziehungen zwischen Bindegewebsfasern und -Zellen. *Verhandl. d. Anat. Gesellsch.* Rostock 1906.
- A. SPULER, Beiträge zur Histologie und Histogenese der Binde- und Stützsubstanzen. *Anat. Hefte.* Bd. VII. 1896.
- F. K. STUDNICKA, Histologische und histogenetische Untersuchungen über das Knorpel-, Vorknorpel- und Chordagewebe. *Anat. Hefte.* Bd. XXI. 1903.
- Schematische Darstellung zur Entwicklungsgeschichte einiger Gewebe. *Anat. Anz.* Bd. XXII. 1903.
- Das Mesenchym und das Mesostroma der Froschlarven und deren Produkte. *Anat. Anz.* Bd. XL. 1911.
- D. TADDEI, Le fibre elastiche nei tessuti di cicatrice. Ferrara 1903.
- E. TEUFFEL, Über die Entwicklung der elastischen Fasern in der Lunge des Fötus und im Neugeborenen. *Arch. f. Anat. und Physiol.* 1902.
- R. VIGLIANI, Contributo allo studio delle fibre elastiche nella cartilagine. *Lo Sperimentale.* Anno 58. 1904.
- R. VIRCHOW, Cellularpathologie. 1871.
- W. WALDEYER, Kittsubstanz und Grundsubstanz. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. LVII. 1901.
- P. A. ZACHARIADÈS, Sur la structure de la fibrille élémentaire du tendon. *C. R. de la Soc. de Biol.* 28. Dez. 1901.
- Sur l'existence d'un filament assile dans la fibrille conjonctive adulte. *C. R. de l'Acad. des Sciences.* T. I. 1903.
- Recherches sur le développement du tissu conjonctif. *C. R. de la Soc. de Biol.* 19. Febr. 1898.
- E. ZIEGLER, Über entzündliche Bindegewebsneubildung. *Centralbl. f. allg. Pathol. und pathol. Anat.* Bd. XII. 1902.

Erklärung der Abbildungen.

Die Fig. 1, 2, 5 und 6 wurden mit dem ABBESchen Zeichenapparat gezeichnet und um die Hälfte verkleinert; andre Figuren wurden mit der Camera chiara von SCARPINI (Anat. Anz. Bd. XXXV. Hft. 15 und 16. 1909) gezeichnet.

Tafel XII.

Fig. 1 u. 2. LANGHANSsche Zellen im Stadium des »nackten Protoplasmas«. Formol. Gefrierschnitte. WEIGERTsche Eisenhämatoxylin-VAN GIESON. KORISTKA, Hom. Immers. 1/15, Comp.-Oc. 4.

Fig. 3. Schrägschnitt durch eine LANGHANSsche Zelle. Die Zelle zeigt eine ectoplasmatische Cuticula mit Körnchen und Fibrillen. Weniger zahlreiche Körnchen sind im Endoplasma zerstreut. Sublimat. Eisenhämatoxylin nach HEIDENHAIN. KORISTKA, Hom. Immers. 1/15, Comp.-Oc. 8.

Fig. 4. LANGHANSsche Zelle mit neben dem Kerne herausgeschnittener Cuticula, Körnchen und Fibrillen. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei 3.

Fig. 5. LANGHANSsche Zelle mit ziemlich gut entwickeltem Ectoplasma. In den Ausläufern ist die ectoplasmatische Umbildung fast vollkommen, nur in dem centralen Teile derselben bleiben Spuren von Endoplasma zurück. Der Zellkörper besteht noch fast ausschließlich aus Endoplasma. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 1 und 2.

Fig. 6. LANGHANSsche Zelle. Der Zellkörper besteht fast ausschließlich aus Ectoplasma; unverändertes Endoplasma bleibt nur an den Kernpolen zurück. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 1 und 2.

Fig. 7. LANGHANSsche Zelle mit stark entwickeltem, fibrillenthaltendem Ectoplasma. An dem einem der Kernpole unverändertes Endoplasma. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 3.

Fig. 8. LANGHANSsche Zelle mit stark entwickeltem, fibrillenthaltendem Ectoplasma und Spuren von Endoplasma um den Kern. Fixierung und Vergrößerung wie bei Fig. 3. Färbung mit Anilinblau-Fuchsin-Orange nach MALLORY.

Fig. 9. Flächenschnitt durch eine Gallerte-Plaue: LANGHANSsche Zellen mit beginnender ectoplasmatischer Umwandlung. Das Zwischengewebe ist leicht rosa gefärbt und läßt Zeichen einer fibrillären Struktur nur in der Nähe der Zellkörper erkennen.

Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 1 und 2.

Tafel XIII.

Fig. 10. Schrägschnitt durch eine diffuse Intimaverdickung. Die oberflächlichste Lamelle ist amorph, körnig; die tieferliegenden Lamellen zeigen immer deutlichere körnige Fibrillen. Eine Lamelle enthält eine stärker gefärbte, durchschnittene LANGHANSsche Zelle: die Fibrillen stehen in keinem nachweisbaren Verhältnis mit der Zelle. Hier und da sind LANGHANSsche Kerne, deren Protoplasma nicht sichtbar ist. Formol. Gefrierschnitt. BIELSCHOWSKY. KORISTKA, Hom. Immers. 1/15, Comp.-Oc. 8.

Fig. 11. Der Schnitt wurde aus demselben Stücke angefertigt, aus dem das Präparat der Fig. 9 herkommt: nur die Färbung ist verschieden. Ectoplasma

hell, Endoplasma körnig. An der Peripherie des Ectoplasmas, Fibrillenbündel, die die Zellfortsätze in ihrem Verlaufe begleiten. Auch das mit der VAN GIESON'schen Färbung anscheinend strukturlose Zwischengewebe zeigt hier eine zarte fibrilläre Struktur. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 10.

Fig. 12. Intimale Lamelle einer atherosklerotischen Verdickung mit neugebildeten elastischen Fasern. Die Fasern stehen in keinem Verhältnis mit den Zellen, haben einen unregelmäßigen Verlauf und bilden ein Netz. Formol. Gefrierschnitt. Safranelin-Hämatein. KORISTKA, Hom. Immers. 1/15, Comp.-Oc. 8.

Fig. 13. Querschnitt durch eine LANGHANS'sche Zelle. Das stärker gefärbte Endoplasma ist geschrumpft und daher hat es sich vom Ectoplasma etwas abgelöst. An der Peripherie des Ectoplasmas sind kleine, ihm eng aufliegende Pünktchen zu sehen. Sublimat. WEIGERT'sche Flüssigkeit für die elastischen Fasern. Pyronin. KORISTKA, Hom. Immers. 1/15, Comp.-Oc. 8.

Fig. 14. Schrägschnitt durch eine LANGHANS'sche Zelle. Zeigt, daß die in der obigen Figur sichtbaren Pünktchen der Sektion von neugebildeten elastischen Fasern entsprechen. Fixierung, Färbung und Vergrößerung wie bei Fig. 13.

Beiträge zur Kenntnis des histologischen Baues von *Veretillum cynomorium* (Pall.).

Von

Dr. phil. Albert Niedermeyer.

(Aus dem kgl. zoologischen Institut der Universität Breslau.)

Mit Tafel XIV und XV.

Inhalt.

	Seite
Einleitung	532
Historischer Überblick	532
Material und Technik	534
Äußere Morphologie	535
Histologie	539
A. Allgemeiner Teil.	539
1. Das Ektoderm	539
2. Das Entoderm	543
3. Drüsenzellen	545
B. Spezieller Teil	551
1. Die Polypen	551
a) Tentakel	551
b) Mundscheibe	556
c) Schlundrohr	557
d) Mauerblatt	558
e) Septen	559
f) Mesenterialfilamente	559
g) Geschlechtsprodukte	561
2. Zooide und Dimorphismus	562
3. Muskulatur.	566
4. Nervensystem	567
5. Mesogloea	571
6. Achse	578
7. Kanalsystem	583
Phylogenetische Schlußbemerkungen	586

Einleitung.

Die Familie der Veretilliden stellt in vielen Beziehungen einen recht interessanten Zweig des Pennatulaceenstammes dar und weicht in manchen Punkten von den typischen Vertretern der Ordnung, den Gattungen *Pteroeides* und *Pennatula*, die echte »Seefedern«, mit wirklich federförmigem Bau darstellen, so weit ab, daß es dem Verfasser als eine lohnende Aufgabe erschien, einen Vertreter dieser Familie zum Gegenstande einer ähnlichen Untersuchung zu machen, wie sie seinerzeit über *Pteroeides griseum* (33.) unternommen worden war.

Diese Untersuchungen gewannen für den Verfasser um so mehr an Interesse, als nach den Ergebnissen der grundlegenden Forschungen von KÜKENTHAL und BROCH (34.) die radiär gebauten Pennatuliden auf Grund systematischer Erwägungen als primitivste Gruppe an die Wurzel des ganzen Stammes der Pennatuliden gestellt wurden — eine Auffassung, die ja bekanntlich der vieler Autoren direkt widerspricht, die die radiären Formen als abgeleitete ansehen und die Einfachheit ihres Baues als sekundäre Rückbildung auffassen.

Es lag daher nahe, zu fragen, ob denn nicht das Studium des reineren Baues beitragen könnte, um die eine oder die andere Auffassung mit neuem Tatsachenmaterial zu stützen. Wie immer man aber das System der Pennatuliden auffassen will, ob man nun die radiär gebauten Veretilliden an die Wurzel stellen oder sie als abgeleitete Formen ansehen will, — soviel ist sicher, daß sie in erheblichem Gegensatze zu der hoch komplizierten bilateral-symmetrischen Familie der Pteroeididen stehen. Aus diesem Grunde lag dem Verfasser daran, auch *Veretillum* etwas eingehender zu untersuchen, um so einen Beitrag zur Kenntnis und zum Vergleich der beiden entgegengesetzten Endglieder der Pennatulidenreihe liefern zu können.

An dieser Stelle sei es dem Verfasser auch gestattet, Herrn Prof. KÜKENTHAL für die Erlaubnis zur Benutzung von Präparaten und von Material des Breslauer Museums auf das wärmste zu danken; ferner sage ich Herrn Geheimrat Prof. MÜLLER in Greifswald für die Überlassung eines Arbeitsplatzes und für verschiedentliche Unterstützung meinen besten Dank. — Eine vorläufige Mitteilung über die Ergebnisse vorliegender Arbeit ist im »Zoologischen Anzeiger« (39.) erschienen.

Historische Übersicht.

Da *Veretillum cynomorium* (Pall.) eine sehr weit verbreitete Seefedernart ist und auch an den europäischen Küsten (Golf von Biscaya

und Mittelmeer) häufig vorkommt, so ist sie schon lange bekannt und bereits mehrfach zum Gegenstande mikroskopisch-anatomischer und histologischer Untersuchungen gemacht worden. 1829 hat RAPP (1.) unsere Art genauer beschrieben und einige anatomische Beobachtungen gemacht, von denen später noch die Rede sein wird. Da er im Gegensatz zu den meisten anderen Korallenforschern seinerzeit die Tiere lebend beobachtet hatte, so war er auch in der Lage, einige wertvolle Angaben über ihre Lebensweise zu machen.

ERDL (2) hat 1842 die Tentakel der Polypen von *Veretillum cynomorium* auf ihren feineren Bau hin untersucht und vieles richtig beobachtet, doch wußte er seinen Beobachtungen nicht die immer richtige Deutung zu geben; darum sind seine Angaben nur mit vorsichtiger Kritik zu verwenden.

KÖLLIKER (4) hat 1872 über den feineren Bau von *Veretillum* eigentlich nicht viel berichtet, was ein wenig Wunder nehmen muß, da er *Pennatula* und *Pteroeides* sehr eingehend untersucht hat. Seine Angaben sind jedoch alle mit großer Sorgfalt und Exaktheit gemacht und wo in unwesentlichen Dingen eine Unrichtigkeit zu finden ist, erklärt sich diese ohne weiteres aus der Unzulänglichkeit des Materiales für histologische Untersuchungen.

Von späteren Arbeiten, die sich mit dem feineren Bau von *Veretillum* beschäftigten, sind zu nennen die von KOROTNEFF (10) (1887), von BUJOR (19) (1901) und von KASSIANOW (27) (1908). Die zuerst genannte Abhandlung von KOROTNEFF ist eine sehr oberflächliche und wenig wertvolle Schilderung, die zum Teil auf ganz unrichtige Beobachtungen gegründet ist und eine sehr unklare Terminologie enthält, so daß man oft Mühe hat, herauszufinden, was der Verfasser mit seinen Bezeichnungen eigentlich meint. — Die Arbeit BUJORS enthält eine Anzahl genauer und guter Beobachtungen über die mikroskopische Struktur von *Veretillum cynomorium*, ist aber lückenhaft und nicht frei von irrigen Auffassungen. KASSIANOW endlich erbrachte manche histologische Detailangaben über unsere Pennatulide, besonders über den Bau der Epithelien, und über die Muskulatur, doch waren seine Untersuchungen hauptsächlich speziell auf das Nervensystem gerichtet.

Das letzte große Werk über Pennatulaceen, von KÜKENTHAL und BROCH (34), 1911 erschienen, enthält einen eigenen größeren Abschnitt über die Anatomie der Seefedern, die hier mehr Berücksichtigung als in den früheren Bearbeitungen findet. Auf ein Eingehen auf die feinere Histologie ist jedoch hier mit Absicht verzichtet worden.

Material und Technik.

Das Material, das dem Verfasser zur Verfügung stand, stammte zum Teil von der deutschen Tiefsee-Expedition, Station 76, (Große Fischbucht). Es waren dies drei in Formol-Alkohol konservierte Exemplare mit schön ausgestreckten Polypen, von denen das eine durch eine intensiv schokoladenbraune Färbung ausgezeichnet war. Ferner stammten vier Exemplare aus den alten Beständen des Breslauer zoologischen Museums, teils ohne Angabe des Fundortes, teils mit der Fundortsnotiz »Mittelmeer«. Zwei dieser Exemplare besaßen sehr schön ausgedehnte Polypen. Endlich waren noch einige Exemplare des Breslauer Museums vorhanden, die aus Arcachon stammten; sie waren jedoch stark kontrahiert und infolge ihrer mangelhaften Konservierung für histologische Untersuchungen nicht recht geeignet.

Für die Schnittserien war vom Verfasser zum größten Teile ein vorzüglich konserviertes Exemplar der deutschen Tiefsee-Expedition verwendet worden; diese Serien sind auch bei der Bearbeitung der Pennatuliden der Tiefsee-Expedition durch KÜKENTHAL und BROCH verwendet worden.

Über die Technik sei kurz folgendes berichtet: Zum Entkalken eignete sich am besten die Entkalkungsflüssigkeit nach HAUG in folgender Zusammensetzung:

Alkohol 70%	100,0
Salpetersäure conc.	5,0
Phloroglucin	1,0.

Beim Schneiden harter Gebilde, wie z. B. der Achse, erwies es sich als vorteilhaft, sie vor dem Einbetten, und zwar nach der Entkalkung, mit Seifenspiritus zu behandeln, wodurch die Objekte geschmeidiger werden.

Das Einbetten muß stets sehr vorsichtig geschehen, insbesondere ist Xylol als Intermedium immer zu vermeiden, und statt dessen Chloroform oder noch besser Zedernöl zu verwenden.

Von Färbungsmethoden wurde eine große Zahl verwendet, je nach den Strukturelementen, auf die gerade die Untersuchung gerichtet war. Im allgemeinen eignet sich sehr gut zur Färbung das Delafield'sche Hämatoxylin in Verbindung mit Eosin, Van-Gieson, Orange-G, oder mit Safranin und Pikrinsäure (Dreifachfärbung nach STÖHR). Auch Heidenhainsches Eisenhämatoxylin lieferte gute Resultate. Für die drüsigen Elemente wurden vor allem verwendet: Mucikarmin, Thio-

nin, und Orcein; für die Bindesubstanz Pikronigrosin, bei dem sich aber, wenn man es allein verwendet, der Mangel einer Kernfärbung oft störend bemerkbar macht. Ich suchte daher diese Färbung mit einer Kernfärbung zu kombinieren und fand als besonders geeignet zu diesem Zwecke die Vorfärbung der Kerne mit Bismarekbraun, wonach die Färbung mit Pikronigrosin nach FREEBORN erfolgte. Für die Elemente des Nervensystems verwandte ich mit Erfolg die Methode der »Nachvergoldung« nach APATHY und die Behandlung der Schnitte mit Osmiumsäure und darauffolgender Reduktion durch Holzessig; die Vergoldungsmethode lieferte Bilder von ganz besonderer Schönheit und Klarheit der mikroskopischen Strukturen.

Es sei kurz erwähnt, daß nicht nur Schnittserien untersucht wurden, sondern es wurde auch des öfteren Gebrauch von der Macerationsmethode und von Toto-Präparaten gemacht.

Äußere Morphologie.

Veretillum cynomorium gehört, wie bereits erwähnt wurde, zu den radiär gebauten Pennatuliden und kann als deren typischer Vertreter gelten; die Bezeichnung »Seefedern« ist für diese Formen eigentlich gar nicht recht am Platze, da sie ja nichts federartiges mehr an sich haben. Eine Beschreibung der äußeren Körperform ist hier wohl nicht weiter nötig, da diese oft genug geschildert worden ist; es genügt wohl, auf die letzte genaue Beschreibung bei KÜKENTHAL und BROCH zu verweisen. Ich werde mich für die einzelnen Teile der Kolonie auch der Terminologie der genannten Autoren bedienen und mit ihnen die Bezeichnungen Kiel oder Rhachis, und Stiel, Polypen und Zooide, Ventral und Dorsalseite im Sinne JUNGERSSENS (14, 22) verwenden.

Am Stiele unterscheiden KÜKENTHAL und BROCH zwei Anschwellungen, den sogenannten »Bulbus« und die »Endblase«. Diese lassen sich bei vielen Pennatuliden deutlich erkennen; bei *Veretillum* war der Bulbus zwar auch deutlich am Übergange des Stieles in den Kiel sichtbar, doch ließ eine Endblase am basalen Ende des Stieles sich nicht feststellen; sie fehlte bei allen Exemplaren, die mir zu Gesicht gekommen waren.

Eine Frage, die beim Studium der äußeren Formverhältnisse noch zu lösen wäre, ist die, ob sich irgendwelche Andeutungen von Bilateralität entdecken lassen und ob wir gewisse Unterschiede der Ventralseite gegenüber der Dorsalseite feststellen können. Wie KÜKENTHAL und BROCH hervorheben, ist der radiäre Bau ja nur ein äußerer; im

Inneren ist die Kolonie bilateralsymmetrisch gebaut, wie es ja selbstverständlich erscheint, wenn man daran denkt, daß sie von einem symmetrischen Primärpolypen abstammt. Die beiden medianen Hauptkanäle (der dorsale und der ventrale) lassen sich, wenigstens im Kiele, deutlich von den lateralen unterscheiden; der radiäre Bau der Kolonie besteht nur darin, wie KÜKENTHAL und BROCH treffend bemerken, daß sie befähigt ist, nach allen Richtungen gleichmäßig Polypen knospen zu lassen.

Läßt sich nun eine Andeutung von Bilateralität in der Anordnung der Polypen am Kiele bemerken — etwa in ähnlicher Weise wie dies bei *Echinoptilum* der Fall ist? Es ist dem Verfasser nicht gelungen, nur eine Spur eines solchen Verhaltens der Polypen und Zooide am Kiele zu finden. Eine gewisse Regelmäßigkeit der Anordnung in Längsreihen, wie sie bereits KÖLLIKER gesehen hat, läßt sich nicht verkennen, von Andeutungen bilateraler Symmetrie ist aber nichts zu entdecken. Diese Tatsache erscheint mir als eine Stütze der von KÜKENTHAL und BROCH vertretenen Ansicht, daß *Veretillum* als primitive Form anzusehen sei, wie am Schlusse im Kapitel über die Phylogenie noch des näheren erörtert werden soll.

Es ist auf Grund des oben Gesagten auch nicht möglich, zu sagen, wo wir an der erwachsenen Kolonie die Dorsal- und wo die Ventralseite zu suchen haben, wie wir dies z. B. bei *Echinoptilum* wohl können. Gewiß können wir auf Querschnitten wenigstens in der Kielregion deutlich die medianen Hauptkanäle von den lateralen unterscheiden, doch sind wir nicht ohne weiteres in der Lage, zu sagen, welches der ventrale und welches der dorsale ist.

Betreffend die Anordnung der Polypen und Zooide an der Kolonie ist noch zu bemerken, daß sie durchweg eine derartige ist, daß stets die dorsale Seite der Individuen apikalwärts gerichtet ist, wie ich dies schon bei *Pteroeides* festgestellt habe und auch bei allen übrigen beobachteten Pennatuliden fand.

Es ist also stets die dorsale Seite die »axiale«, um eine Bezeichnung von M. MARSHALL (11) zu gebrauchen. Das gleiche Verhalten zeigen nicht nur die Polypen von Pennatuliden; REINHARDT (26) erwähnt es zum Beispiel auch von Nephthyiden. Es scheint sich bei dieser Anordnung der Individuen an der Kolonie um ein ganz allgemeines Wachstumsgesetz der Pennatuliden, vielleicht sogar aller koloniebildenden Alcyonarien zu handeln; ein zweites derartiges Gesetz für das Wachstum der Seefedern läßt sich darin finden, daß die Wachs-

tumszone stets basal gelegen ist, sowohl beim Einzeltier, wie auch bei der ganzen Kolonie.

Die Anzahl der Individuen einigermaßen genau zu schätzen war nicht möglich, nur so viel läßt sich behaupten, daß trotz des allseitigen Wachstumes von Polypen und Zooiden die Zahl der die Kolonie zusammensetzenden Tiere bedeutend geringer ist als bei *Pteroeides*; die primitive Anordnung der Individuen von *Veretillum* läßt keine derartig vollkommene Raumökonomie erkennen wie wir sie in der komplizierten Gruppierung der Polypen und Zooide von *Pteroeides* finden.

Über die Größenverhältnisse kann das von *Pteroeides* und anderen achsentragenden Formen Gesagte in noch erhöhtem Maße gelten, daß ihnen nämlich infolge der außerordentlich großen Kontraktilität keinerlei Konstanz und irgendwelche Bedeutung zukommt. Es möge daher unterbleiben, hier eine Tabelle mit den Maßen der untersuchten Exemplare zu geben, zumal da bereits oft genug derartige Messungen angestellt worden sind.

Auch KÖLLIKEB steht, wenigstens soweit es *Veretillum* betrifft, auf diesem Standpunkte. Es heißt da auf S. 333:

»Über die Größenverhältnisse der Stöcke und ihrer einzelnen Teile geben Spiritusexemplare gar keinen näheren Aufschluß und übergehe ich daher alle in dieser Beziehung gefundenen Unterschiede.«

KÜKENTHAL und BROCH, die im Gegensatze zu JUNGERSEN (22) und BALSS (31) größeren Wert auf die Größenverhältnisse und auf genaue Messungen legen, gestehen zu, daß bei achsenlosen Formen die Schwankungen größer und Messungen leicht irreführend sind. Ich konnte beobachten, daß bei *Veretillum* nicht einmal das Verhältnis der Länge des Stieles zu der des Kieles annähernd konstant ist.

Färbung.

Die lebenden Kolonien von *Veretillum cynomorium* sind intensiv orangerot gefärbt. Entsprechend den Befunden über die Farben von *Pteroeides griseum* liegt es nahe, anzunehmen, daß diese intensive Färbung in einem gewissen Zusammenhange mit dem Reichtum an Drüsenzellen im Ektoderm steht. Man findet keine geformten farbigen Elemente, sondern der Farbstoff ist diffus verteilt. Ein in Formol konserviertes Exemplar der deutschen Tiefsee-Expedition war, wie bereits erwähnt, auf der ganzen Oberfläche, wie auch im ganzen Inneren dunkelbraun gefärbt. Bei der mikroskopischen Untersuchung ließen sich auch hier keine geformten Pigmente nachweisen, sondern

der Farbstoff war gleichmäßig diffus durch alle Gewebe verteilt. Wohl fanden sich in der Mundscheibe der Polypen auch reichlich dunklere Drüsenzellen, aber die braune Färbung war nicht an deren Verteilung gebunden. Nach dem Entkalken ging sie stets verloren, so daß auf Schnitten nichts mehr von ihr zu erkennen war. Die Färbung beruhte aber nicht, wie dies bei vielen Pennatuliden, z. B. bei *Pennatula phosphorea*, *Renilla amethystina* usw. der Fall ist, auf dem Besitze gefärbter Spicula, denn diese waren auch bei dem vorliegenden Exemplare ungefärbt, sondern wir haben es hier mit einem Falle zu tun, wo sich bei einer Pennatulide ein durch die ganze Kolonie gleichmäßig verteilter, in Alkohol unlöslicher Farbstoff vorfindet, der nicht an Drüsenzellen oder gefärbte Kalkkörperchen gebunden ist.

Die orangerote Färbung der Wandungen der Kolonie, die am Stiele besonders stark ausgeprägt ist, und durch ihre geringe Widerstandsfähigkeit gegen Formol und Alkohol ausgezeichnet ist, ist dagegen meines Erachtens in Beziehung zu den ektodermalen Drüsenzellen zu bringen, die am Stiele, gerade im Bereiche der intensivsten Färbung sich so zahlreich vorfinden. (S. Fig. 6.)

In einem Falle konnte ich nachweisen, daß die Färbung gewisser Stellen direkt von geformten drüsigen Sekreten herrührte. Einige Exemplare waren nämlich durch eine dunkle Färbung der Polypen unterhalb der Krone, nur im Bereiche des Schlundrohres ausgezeichnet. Die mikroskopische Untersuchung ergab hier das Vorhandensein brauner Zellen mit körnigem Inhalt im dunkel gefärbten Bezirke des Polypen; diese Zellen waren etwas kleiner als die braun gefärbten körnigen Drüsenzellen, die ich bei *Pteroeides* beschrieben habe. Auch lagen sie nicht wie bei *Pteroeides* im Entoderm sondern im ektodermalen Schlundrohrepithel. Es kommen aber auch Zellen dieser Art in den ventralen (entodermalen) Mesenterialfilamenten vor. Auch im Epithel des inneren Mauerblattbelages waren diese Zellen vorhanden, aber auch hier vorwiegend im Bereiche des Schlundrohres.

Stellenweise finden sich Gruppen von Sekretkörnchen, die untereinander in Zusammenhang treten oder die Form von kleinen Klumpen mit feinen Ausläufern haben, so daß das Aussehen von Pigmentzellen und freien Pigmentanhäufungen oft täuschend nachgeahmt wird. Wir werden aber immerhin diese Gebilde trotz der gelegentlichen Ähnlichkeit mit Pigmentzellen von höheren Tieren als etwas morphologisch durchaus verschiedenes betrachten müssen, da ja ein drüsiges Sekret der Träger der Färbung ist, während die Pigment-

zelle eine Bindegewebszelle ist. Physiologisch dagegen dürften sie jedoch mit den Pigmentzellen höherer Tiere vieles gemeinsam haben. Man kann ja, wenn man will, sagen, daß die Drüsenzelle gleichzeitig als Pigmentzelle funktioniert und sie wegen dieser doppelten Funktion als Pigmentdrüsenzelle bezeichnen.

Histologie.

A. Allgemeiner Teil.

Bevor auf den feineren Bau der einzelnen Teile der Kolonie eingegangen werden soll, erscheint es zweckmäßig, eine kurze Charakteristik der beiden primären Epithelien, die am Aufbau aller Organe beteiligt sind, des Ektoderms und des Entoderms vor auszuschicken. Da die Epithelien der Coelenteraten nur von den primären Keimblättern stammen, sind wir ja wohl berechtigt, die Namen Ektoderm und Entoderm, die ja eigentlich nur in die Entwicklungsgeschichte gehören, auch für die erwachsenen Tiere anzuwenden und verstehen darunter die fertigen, zum Teil hochdifferenzierten Gewebe, die histologisch wohl charakterisiert sind und sich untereinander leicht unterscheiden lassen.

1. Das Ektoderm.

Das ektodermale Epithel erweist sich als sehr verschieden gebaut je nach der Region, von der wir es untersuchen und diese Verschiedenheiten im einzelnen zu beschreiben wird erst bei der Beschreibung der einzelnen Teile der Kolonie möglich sein. Hier soll vor allem das Ektodermepithel der gemeinsamen äußeren Körperbedeckung, das Ektoderm des Coenenchyms kurz charakterisiert werden.

Das Ektoderm des Coenenchyms läßt zwei deutlich voneinander verschiedene Formen erkennen: die eine findet sich in der Rhachis, die andere im Stiel.

Das Epithel der Rhachis ist ein Zylinderepithel, das der Hauptmasse nach aus sehr schmalen und ziemlich hohen Zellen besteht. Dieses Epithel besitzt im Mittel eine Höhe von 0,035 mm. Die Zellkerne liegen in sehr verschiedenen Höhen, doch meist der Basalfläche des Epithels genähert, so daß das bekannte Bild eines mehrschichtigen Epithels entsteht; in Wirklichkeit ist das Epithel bloß mehrreihig. Die Zellkerne sind stets elliptisch, in der Längsachse 0,0045 mm, in der Querachse 0,0025—0,0035 mm groß. Im Plasma der Zellen lassen sich sehr zarte und dichte Körnerstrukturen wahrnehmen.

Interstitielle Zellen, die nicht die freie Fläche des Epithels erreichen, werden an der Basalfläche vorgefunden.

Deckzellen von der Form, wie sie KASSIANOW (27) beschreibt, konnte ich ebenfalls wahrnehmen. Am häufigsten waren sie im oberen Teile der Rhachis, wo das Epithel oft tiefe, geradezu kryptenartige Falten bildet. (Fig. 1.)

Sie sind sehr schmal und verbreitern sich gegen die freie Epithelfläche hin ein wenig und tragen außen einen tischplattenförmigen Aufsatz, der mehrere Zellen überdeckt. An ihrer Basis besitzen diese Zellen feine Fortsätze, die man besonders dort, wo sie sich von der darunter liegenden Mesogloea abgehoben haben, deutlich wahrnehmen kann. (Fig. 3.)

Ob diese feinen Fortsätze nur zur Verankerung der Zelle dienen, oder mit der subepithelialen Nervenschicht im Zusammenhange stehen, ist schwer zu sagen, doch scheint mir eher das erstere zuzutreffen, da eine Verbindung von Deckzellen mit nervösen Elementen sich physiologisch kaum recht erklären ließe.

Von polaren Differenzierungen der Zellen des Ektodermepithels ist zu erwähnen, daß sich an der freien Fläche Cuticularbildungen deutlich beobachten lassen. Am schönsten waren solche an Schnitten durch Tentakel und durch das Mauerblatt zu sehen, wo das Epithel meist in feine Falten gelegt ist (Fig. 4 und 12), aber auch im Ektoderm des Coenenchyms. (Fig. 2.) Es ist hier ein äußerst feiner Cuticularsaum vorhanden, der auch die verbreiterten Enden der Deckzellen überzieht; es hat den Anschein, als ob er von außerordentlich feinen Poren durchbohrt wäre, die darauf hindeuten, daß hier beim lebenden Tiere eine, wenn auch sehr zarte Bewimperung vorhanden gewesen sein mußte. Wir haben es hier mit einer »crusta« im Sinne PÜTTERS (23) zu tun, da sie im Gegensatze zu einer echten Cuticula gegen das Innere der Zellen nicht scharf abgegrenzt erscheint. Eine derartige »crusta« besitzt das Epithel der Aktinien regelmäßig. Bei Aleyonarien sind solche Strukturen noch nicht genau beobachtet worden, doch beruht dies lediglich darauf, daß sie hier nur viel subtiler und daher schwieriger zu beobachten sind; vorhanden sind sie aber ebenso wie bei den Aktinien. Wir werden im folgenden noch öfters Gelegenheit haben, zu sehen, daß bei genügend genauer Beobachtung hinlänglich fein konservierter Schnitte die histologischen Unterschiede zwischen den beiden Hauptgruppen der Anthozoen sich bedeutend reduzieren lassen und im feineren Bau sonderlich tiefgreifende Unterschiede zwischen beiden gar nicht bestehen.

Wenn man in Toto-Präparaten das Epithel bei starken Vergrößerungen von der Fläche her betrachtet, so beobachtet man eine außerordentlich fein granuliert Struktur, die wahrscheinlich mit der eben beschriebenen, an Schnitten beobachteten Cuticularstruktur identisch ist.

Was die Frage der Bewimperung des Epithels betrifft, so habe ich Flimmerung wohl direkt nicht feststellen können, und Untersuchungen an frischem Material zu machen, die darüber hätten Aufschluß geben können, war leider nicht möglich. Bei *Pteroeides* habe ich keine Spur von Bewimperung finden können. HICKSON (16) hat bei *Acyornium digitatum* ebenfalls keine gefunden, auch KÖLLIKER spricht sich gegen ihr Vorhandensein aus, gibt aber zu, daß die Ektodermzellen auch »Flimmerung zeigen können« (S. 424). Die bei *Veretillum* vorgefundene Struktur der Crusta läßt es aber immerhin als glaublich erscheinen, daß beim lebenden Tiere das Ektoderm eine Flimmerung besitzt, mag sie vielleicht auch schwach sein, und dies könnte wohl mit Recht als ein primitiver Charakter angesehen werden, aus Gründen, die noch erörtert werden sollen.

Um derartige Strukturen des Epithels mit einiger Deutlichkeit sehen zu können, ist es am besten, die Schnitte mit der Goldchlorid-Imprägnationsmethode nach APATHY zu behandeln.

Man kann dann an solchen Stellen, an denen das Epithel schräg getroffen ist, daß seine freie Fläche sich zum Teil in Oberflächenansicht darbietet, auch das Schlußleistennetz deutlich sehen. Es gelingt auch Basalkörner zu finden, die ja offenbar auf eine Bewimperung hindeuten. Solche Basalkörner findet man natürlich in der schönsten Ausbildung im Epithel des Schlundrohres der Polypen, wo ja Flimmerung allseitig vorhanden ist. (Fig. 5.) Die Basalkörner sind hier in doppelter Reihe gelegen (Diplochondren) und im Inneren der Zellen sieht man die Wurzelfasern der Flimmerhaare als deutlich ausgebildete Chondriomiten, die zu den Basalkörnern hinführen und mit ihnen den kinetischen Apparat der Flimmerhaare bilden. (Wie die Basalkörner physiologisch funktionieren, ob sie für die Flimmerbewegung ein kinetisches Zentrum darstellen oder nicht, darauf kann hier nicht eingegangen werden; bei PÜTTER (23) findet sich über diesen Gegenstand alles sehr schön zusammengestellt.)

Die letztgenannten feinen Strukturen im Inneren der Zellen ließen sich in den Epithelzellen des Coenenchyms nicht nachweisen.

In den Zellen des ektodermalen Epithels findet man oft allerhand Einschlüsse, Vakuolen, Sekrettröpfchen und Fettkügelchen, die meist in Gruppen zusammenliegen, gewöhnlich nahe der freien Epithelfläche.

Von polaren Differenzierungsprodukten des Epithels finden wir im Ektoderm des Coenosarks auch Muskelfasern an der Basalseite der Zellen, allerdings nicht häufig und nur sehr schwach ausgebildet, so daß sie der Beobachtung leicht entgehen können. (Fig. 2.)

Daß das Epithel der allgemeinen Körperbedeckung auch eine Muskelschicht besitzt, ist bei Pennatuliden durchaus ungewöhnlich. (Vgl. KÖLLIKER, S. 424.) Ektodermale Epithelmuskeln kommen sonst nur in den Polypentakeln, der Mundscheibe und allenfalls im oberen Teile des Mauerblattes vor. Wir finden also in dieser Ausbildung des Epithels von *Veretillum* einen Charakter, in dem es sich von anderen Pennatuliden unterscheidet.

Von den übrigen histologischen Elementen des Ektoderms des Coenenchyms sind folgende zu erwähnen:

1. Drüsenzellen, unter denen sich verschiedene Typen unterscheiden lassen, die noch ausführlicher beschrieben werden sollen. Teils sind es schmale längliche mit netzförmiger oder körniger Struktur des Inhalts, teils sind es große, rundlich-ovale vom Typus der Becherzellen, die sehr hell erscheinen und ein sehr feines, schwach färbbares, weitmaschiges Plasmanetz enthalten. Die Größe der Becherzellen beträgt 15—20 μ in der Länge, 9—11 μ in der Breite; die der länglichen Drüsenzellen 30—35 μ in der Länge, 5 μ in der Breite. Die Becherzellen verleihen durch ihren Reichtum dem coenenchymalen Epithel der Rhachis zum größten Teil sein charakteristisches Aussehen, denn im Epithel des Stieles kommen sie nicht vor, sondern andere Formen von Drüsenzellen. (Fig. 1.)

2. Sinneszellen sind sehr spärlich vorhanden, was ja nicht Wunder nehmen kann, da das Epithel des Coenosarks mit der Außenwelt nicht so in Berührung kommt, wie das der Polypen. Als Sinneszellen spreche ich sehr schmale, mit einem feinen Fortsatze an der freien Seite versehene Zellen an, die sich am häufigsten in der Umgebung der Becherzellen finden, welche letztere oft von einer Anzahl schmaler Epithelzellen gewissermaßen knospenartig umgeben sind; zwischen diesen Stützzellen sind vereinzelt die eben beschriebenen Zellen vorhanden, die sich auch mit Goldchlorid dunkler färben als ihre Umgebung und nach ihrem ganzen Verhalten für nichts anderes als für Sinneszellen angesehen werden können. (Fig. 1, 2 und 4.)

3. Nervenzellen und -fasern. Auch deren Vorhandensein war nur an Goldchloridpräparaten mit einiger Sicherheit zu erweisen und zwar liegen sie zwischen den Epithelzellen und der Muskelschicht, doch kommt es nicht zur Ausbildung einer sehr distinkten Nerven-

schiebt, sondern nur zu der eines feinen und lockeren Plexus. (Fig. 2.) Daß Nerven-elemente im Ektoderm des Coenenchyms vorkommen, wird auch nicht weiter Wunder nehmen, da ja, wie bereits erwähnt wurde, auch Muskulatur hier angetroffen wird.

Das Ektodermepithel des Stieles unterscheidet sich von dem der Rhachis in folgenden Punkten: Die Becherzellen fehlen hier, dafür sind Drüsenzellen in großer Zahl vorhanden, die denen der ersten Form von der Rhachis sehr ähneln. Das Epithel bildet hier ferner zahlreiche papillenförmige Erhebungen, während es an der Rhachis kryptenartige Vertiefungen aufweist. (Fig. 6.) Die Höhe des Epithels beträgt durchschnittlich 50μ , die der Papillen $80-100 \mu$. Die Struktur der Crusta läßt sich hier nicht mit Deutlichkeit erkennen: Goldchloridpräparate zeigen zwar, daß sie auch hier vorhanden ist, aber lange nicht so deutlich wie in der Rhachis. Es erscheint wohl die Annahme gerechtfertigt, daß die Epithelzellen des Stieles keine Flimmerung besitzen. Mit Sicherheit ließe sich dies natürlich nur an lebenden Tieren feststellen, deren mir ja leider keine zur Verfügung standen.

Ein weiterer Unterschied ist der, daß die ektodermale Muskulatur hier vollständig fehlt. Das Verhalten der Nervenschicht ließ sich nicht mit voller Sicherheit feststellen. Bei Goldimprägnation findet man ja zahlreiche sehr feine dunkel gefärbte Fasern, die sich auch verzweigen, sich aber nicht parallel der Oberfläche ausbreiten, sondern zwischen den einzelnen Zellen aufsteigen, oft die Drüsenzellen umspinnend. (Fig. 6.) Wenn diese Fasern Nerven-fibrillen sind, so kann es sich beim Fehlen der Muskelschicht hier nicht um motorische sondern höchstens um sekretorische Fasern handeln. — Endlich ist zu bemerken, daß Sinneszellen in diesem Anteil des Ektoderms nicht gefunden worden sind.

2. Das Entoderm.

Während das Ektoderm an den verschiedenen Stellen der Kolonie ein sehr verschiedenes Aussehen hat, so ist das Entoderm in allen inneren Hohlräumen ziemlich gleichmäßig ausgebildet und weist in seinen Elementen eine recht gleichartige Zusammensetzung auf; Unterschiede lassen sich fast nur in der Stärke und Höhe des Epithels feststellen, dermaßen, daß in den stärksten Kanälen, den vier Hauptkanälen, das Epithel am höchsten ist und eine Stärke von 50μ erreicht, und hier sogar mehrere Zellagen übereinander liegen können, wodurch es den Charakter eines mehrschichtigen, nicht eines mehrreihigen Epithels gewinnt; in den kleineren Kanälen nimmt es an Höhe ab und erscheint als einschichtiges zylindrisches oder kubisches Epithel, wie

in den Hohlräumen der Polypen und Zooide, und endlich in den kleinsten Gefäßen kann es den Charakter eines flachen Endothels annehmen. Die Entodermzellen besitzen eine Höhe von durchschnittlich $8,5 \mu$, und ihr Kern einen Durchmesser von $3,5 \mu$. Durch einigermaßen komplizierteren Bau sind nur die entodermalen (ventralen) Mesenterialfilamente ausgezeichnet.

Die Elemente des Entoderms besitzen ein charakteristisches Aussehen und dem einigermaßen geübten Auge fällt es nicht schwer, sie sofort von den Elementen des Ektoderms zu unterscheiden. Der Hauptmasse nach sind es kleine rundliche Zellen mit kreisrundem Kerne. Wie wir bei den Ektodermzellen stets ovale oder elliptische Kerne finden, so kehren hier immer Kerne von der genannten Form wieder, so daß wir in den Kernen schon geradezu ein charakteristisches Merkmal für die primären Epithelien besitzen. (Fig. 7.) Auch die Konsistenz des Plasmas muß bei den Zellen eine verschiedene sein, da die Entodermzellen eine ausgesprochene Affinität zu sauren Plasmafarbstoffen besitzen; auf den Schnitten erscheinen sie meist heller und das Zellplasma scheint ein weniger dichtes Gefüge zu besitzen als das der Ektodermzellen.

KÖLLIKER (4) schreibt über das Entoderm folgendes: (S. 424) »Beim Entoderma scheint da, wo dasselbe größere Höhlen auskleidet, Flimmerung Regel zu sein, ebenso können auch Nesselorgane in demselben vorkommen (*Kophobelemnon*), deren Verteilung jedoch noch genauer zu prüfen ist. Sehr häufig sind die Entodermzellen Sitz von Pigment- und Fettkörnchen, auch können dieselben Kalkkörperchen von Otolithenform in sich erzeugen. (*Virgularia*, *Renillaceae*, *Veretillidae*).«

Die angeführten Angaben KÖLLIKERS scheinen nicht in allem zuzutreffen. Von Nesselorganen hat sich im Entoderm nichts nachweisen lassen, doch bezieht sich die zitierte Angabe freilich auf *Kophobelemnon*. Die Pigmentkörnchen stammen jedenfalls vom körnigen Sekrete der Drüsen her, an denen das Entoderm auch hier recht reich ist; Fettröpfchen sind des öfteren anzutreffen.

Das Vorkommen von Kalkkörperchen im Inneren von Entodermzellen halte ich nach allem, was ich bisher an Pennatuliden zu beobachten Gelegenheit hatte, für sehr unwahrscheinlich. Es kommen wohl kleine »Otolithen« förmige Kalkkörperchen in der dem Entoderm unmittelbar angrenzenden Mesogloeaschicht vor, doch stammen diese offenbar aus Zellen der Mesogloea und nicht aus solchen der epithelialen Auskleidung.

Es ist nun die Frage, ob den Entodermzellen eine Flimmerung zukommt, wie KÖLLIKER annimmt. Wie schon mehrfach betont wurde,

ist es schwer, an der Hand konservierten Materiales diese Frage zu entscheiden; Macerations- und Totopräparate geben hierüber keine Auskunft, doch müssen sich, wenn Flimmerung beim lebenden Tiere vorhanden war, an guten Schnitten gewisse Strukturen des Epithelsaumes noch wiederfinden lassen; am ehesten wohl in den Hohlräumen der Polypen. Tatsächlich finden wir derartige Strukturen, wie feine Basalkörnchen (Fig. 7), die darauf hinweisen, daß auch das Entoderm im lebenden Zustande Bewimperung besitzt. Auch BUJOR (19) bildet die Entodermzellen als bewimperte Zellen ab.

Zoochlorellen, die bei Alcyonarien sehr häufig im Entoderm auftreten und es in großen Massen erfüllen, habe ich bei *Veretillum* nicht finden können. Die untersuchten Exemplare stammten zum Teil von der afrikanischen Küste (Große Fischbucht), und es wäre nach PRATT (25) bei einer tropischen Form eigentlich das Vorhandensein von Zoochlorellen zu erwarten gewesen, aber auch diese Exemplare waren völlig algenfrei.

Das Entoderm bildet auch in ausgedehntem Maße Muskulatur, und zwar überall, wo die Muskulatur direkt subepithelial ist, Ring- oder transversale Fasern, was besonders dort auffällt, wo nach außen das Ektoderm Epithelmuskelfasern bildet, die dann longitudinal verlaufen. Schon KÖLLIKER hat auf diese Tatsache kurz hingewiesen, und auch ASHWORTH (17) machte eine ähnliche Beobachtung an *Xenia Hicksoni*, ohne aber näher darauf einzugehen. Bei der Regelmäßigkeit dieses Verhaltens der Epithelien erscheint es mir aber nicht unwichtig, darauf besonders hinzuweisen; es wäre doch immerhin möglich, daß es in der Entwicklungsgeschichte tiefer begründet ist, daß die Entodermzellen die Tendenz zur Bildung von Ringmuskelfasern, und die Ektodermzellen die zur Bildung von Längsmuskelfasern besitzen; es wäre interessant, wenn auf diesen Punkt sich die Aufmerksamkeit der Beobachter richten wollte, um vielleicht diese eigentümliche Erscheinung noch aufzuklären. Eine scheinbare Ausnahme ist vorhanden, indem die großen Längsmuskelzüge der Kolonie und die Muskelfahnen in den Septen der Polypen auch vom Entoderm her stammen, aber wir finden, daß in solchen Fällen stets die Muskulatur in die Tiefe der Mesoglocafalten versenkt ist und epitheloiden Charakter angenommen hat.

3. Drüsenzellen.

Unter den Drüsenzellen können wir nach dem Charakter ihres Sekretes Schleimzellen und Eiweißzellen unterscheiden. Auch

im Vorkommen dieser beiden Typen von Drüsen zeigt sich eine Übereinstimmung mit dem histologischen Bau der Aktinien. Die beiden genannten Formen lassen sich im allgemeinen ganz leicht durch ihr Verhalten den Farbstoffen gegenüber unterscheiden, doch ähneln sie in ihrer Form einander oft sehr. Es ist wohl möglich, daß Übergangsformen zwischen diesen beiden Typen auch in physiologischer Beziehung vorkommen, so wie sie ja morphologisch nicht so ganz streng zu scheiden sind. Im großen und ganzen kann man wohl sagen, daß die Schleimdrüsen vorwiegend basophil, die Eiweißdrüsen hingegen acidophil sind. Als charakteristische Reaktionen auf Schleimzellen haben sich die Färbung mit Mucikarmin nach MAYER und die metachromatische Färbung mit Thionin bewährt, welche letztere leider nicht haltbar ist; auch das Delafieldsche Hämatoxylin gibt eine gute brauchbare Reaktion.

Über das Verhalten von Drüsenzellen bei *Nephtya* gegenüber Farbstoffen macht REINHARDT (26) einige Angaben, die aber so irreführend sind und falsche Vorstellungen erwecken, daß ich sie hier anführen möchte, weil sie nicht unwidersprochen bleiben sollen. Da REINHARDT mit Orcein bei einigen Drüsen eine blaue, bei anderen eine rote Färbung des Inhaltes erzielte, und da das Orcein den gleichen Farbenwechsel im Reagensglase als Indikator für Säuren und Alkalien zeigt, glaubt REINHARDT, daß man von basischen und sauer reagierenden Drüsen reden dürfe. So einfach ist denn doch das histologische Verhalten der Drüsen nicht, daß sich derartige Reaktionen wie im Reagensglase vollziehen sollten; und wenn die Schnitte durch eine Reihe von Flüssigkeiten hindurchgeführt worden sind, die teils sauer, teils alkalisch reagieren, so muß doch die ursprüngliche chemische Reaktion der Zellen längst verändert worden sein. Jedenfalls sind die Vorgänge, die sich bei der Färbung der Zellen abspielen, viel komplizierterer Art, als die, die beim Farbenwechsel eines chemischen Indikators eintreten! — Im übrigen habe ich versucht, ob sich die basophilen und acidophilen Zellen dem Orcein gegenüber verschieden verhalten, doch fand ich, daß sich sämtliche Drüsenzellen mit diesem Farbstoffe in gleicher Weise rot oder rotbraun färbten.

Nach ihrer ontogenetischen Herkunft haben wir noch die ektodermalen Drüsen den entodermalen gegenüberzustellen.

Auf Grund ihrer charakteristischen morphologischen und färbereichen Merkmale lassen sich eine Reihe verschiedener Typen von Drüsenzellen gegeneinander abgrenzen:

1. Die Drüsenzellen des kolonialen¹ Ektoderms der Rhachis.

¹ Der Ausdruck »koloniales Ektoderm« erscheint mir für das Ektoderm

2. Die des Tentakel-Ektoderms.
3. Die des Mauerblatt-Ektoderms.
4. Drüsen der Mundscheibe und des Schlundrohres; unter ihnen sind wiederum mehrere Formen zu unterscheiden.
5. Drüsen des Stieles.
6. Der dorsalen Mesenterialfilamente.
7. Der ventralen Mesenterialfilamente.
8. Der allgemeinen Entodermauskleidung.

Die Drüsen des kolonialen Ektoderms (Fig. 1 und 2), die in außerordentlicher Menge vorhanden sind, sind Becherzellen, und wie ihre Färbbarkeit mit Mucikarmin beweist, Schleimzellen, doch jedenfalls solche ganz besonderer Art. Mit Delafieldschem Hämatoxylin färben sie sich im allgemeinen nicht, nur bei einigen ließ sich ein schwach blau gefärbtes, weitmaschiges Netz erkennen, zwischen dessen Maschen sich zweifellos noch eine ungefärbte, wahrscheinlich kolloide Substanz befinden mußte, da die Zellen prall gefüllt aussahen. Thionin färbt sie so gut wie garnicht, dafür nehmen sie Bleu de Lyon an. Da dieses ein saurer Farbstoff ist, müssen sie auch acidophile Bestandteile enthalten. Ganz ungefärbt bleiben sie bei folgenden Färbungen: Heidenhainsches Eisenhämatoxylin, Biondi und Gold-Imprägnation. Wir werden diesen Drüsen wohl eine spezielle Funktion zuschreiben müssen, die sich nur durch physiologische Experimente wird erweisen lassen; doch möge es gestattet sein, im Folgenden wenigstens eine Vermutung darüber auszusprechen.

Im Tentakel-Ektoderm sind Drüsen nicht gerade häufig, doch lassen sie sich durch Mucikarmin nachweisen, es sind also Schleimdrüsen. Sie ähneln sehr den oben beschriebenen, sind aber kleiner und mehr rundlich.

Hierher gehören auch die Drüsenzellen des Mauerblattes der Polypen, die meist im äußeren Teile der Ektodermfalten sitzen; auch sie sind nicht sehr zahlreich.

Im Schlundrohre und in der Mundscheibe kommen zahlreiche Drüsen vor, die in beiden Regionen gleich sind, jedoch mehrere Typen unterscheiden lassen:

a) schmale Zellen mit körnigem Sekret, ohne Schleim. Mucikarmin färbt sie nicht, mit Goldchlorid imprägnieren sie sich tief dunkel. Gegenüber der Färbung mit Delafield-van Gieson verhalten sie sich

des Coenosarks ganz passend im Gegensatz zu dem der Polypen- und Zooidindividuen, da wir ja auch z. B. individuelles und koloniales Nervensystem unterscheiden.

nicht gleich, bald färben sich die Sekretkörner hellgelb, bald heller oder dunkler braun. Mit Thionin werden sie sehr dunkel. Diese Drüsen bilden die Hauptmasse der Drüsenzellen des Schlundrohres. Die mit Delafield dunkel gefärbten sind mehr rundlich und tiefer gelegen und bilden wohl einen Übergang zur nächsten Form.

b) rundliche Schleimzellen, die die Reaktionen mit Thionin und Mucikarmin geben. Sie sind in geringerer Anzahl vorhanden.

c) ziemlich kleine Drüsenzellen mit homogen erscheinendem Inhalt, die sich mit Thionin blau, mit Delafield-van Gieson braun färben. Goldchlorid imprägniert sie sehr kräftig. Diese Zellen kommen vorwiegend im unteren Teile des Schlundrohres vor und sind anscheinend identisch mit gleich aussehenden Drüsen der Mesenterialfilamente. Da sie durch Mucikarmin gefärbt werden, so dürfte ihr Sekret auch schleimartig sein, jedenfalls nehmen sie eine Mittelstellung zwischen basophilen und acidophilen Zellen ein.

KASSIANOW (27) beschreibt noch in der Tiefe des Epithels »unentwickelte Drüsen«, nach seiner Beschreibung ist es aber nicht ausgeschlossen, daß er nur teilweise getroffene Drüsenzellen dafür angesehen hat.

Im Stiele finden sich auch mehrere Formen von Drüsenzellen vor, die den bei *Pteroeides* beschriebenen sehr ähneln und die jedenfalls nur verschiedene Phasen des Sekretionszustandes darstellen. Deutlich lassen sich nur zwei Typen sondern, größere längliche, sehr schmale und kleine rundliche Zellen. Ihr Sekret ist schleimig, und wird von Mucikarmin gefärbt und verhält sich anderen Farbstoffen gegenüber basophil; das Aussehen der Drüsenzellen ist ein stark granuliertes. Sie finden sich auf Epithelpapillen vor, die über den ganzen Stiel verteilt sind. (Fig. 6.) Die Anordnung dieser Drüsenpapillen des Stieles ist die gleiche wie bei *Pteroeides*: Im basalen Teile des Stieles sind sie rundlich oder polygonal geformt, im oberen, der Rhachis angrenzenden Teile des Stieles sind sie mehr länglich, wulstartig, in der Richtung senkrecht zur Längsachse der Kolonie gestreckt.

In den dorsalen Mesenterialfilamenten wurden basophile Becherzellen (Schleimzellen) beobachtet, die alle Schleimreaktionen gaben.

In den ventralen Mesenterialfilamenten treten, obgleich sie entodermal sind, die drei gleichen Typen von Drüsenzellen auf wie im Schlundrohre: a) basophile, mit Körner- oder Netzstruktur, wohl je nach der verschiedenen Sekretionsphase, b) acidophile mit körnigem, c) neutrale mit homogenem Inhalte.

Das allgemeine Entoderm enthält im Gegensatze zu *Pteroeides*

nur sehr wenige Drüsenzellen und die vorhandenen sind typische Schleimzellen und gleichen nicht im geringsten den braun gefärbten Pigmentdrüsenzellen von *Pterocides*. Pigmentierte Drüsenzellen finden sich bei *Veretillum* im Ektoderm und es scheint, daß gewissen Zuständen der Sekretion der ektodermalen Drüsen eine dunklere Pigmentierung entspricht.

Außer dem Schleim, der als intracytäre Differenzierung in den Drüsenzellen auftritt, finden wir an bestimmten Stellen des Körpers regelmäßig extracytäre Schleimüberzüge vor, die in dünner Schicht das Epithel bedecken. So finden sie sich z. B. im Schlundrohr der Autozoide und der Siphonozooide, bei letzteren jedoch nur an der Dorsalseite, da die Ventralseite von der Siphonoglyphe eingenommen wird.

An dieser Stelle möge auch die Frage erörtert werden, was die »globules sphériques« sein mögen, die BUJOR (19) bei *Veretillum* beschreibt. BUJOR schreibt über diese Gebilde:

«On sait, que les Vérétilles sont phosphorescentes. Une particularité caractéristique de tous les éléments cellulaires de ces animaux c'est leur richesse en petites gouttelettes sphériques de différentes grandeurs, qui ont seulement l'apparence de la graisse et qui doivent contribuer à la phosphorescence.»

«En outre dans toute la colonie on trouve en grande abondance des gros globules sphériques, lesquels renferment les mêmes gouttelettes et doivent contribuer aussi à la phosphorescence. Lorsque ces gouttelettes s'échappent des cellules et des vésicules, qui les renferment, elles présentent des mouvements browniens plus ou moins rapides.»

Die Tröpfchen von Fett, die in den Geweben vorkommen, kann BUJOR nicht gemeint haben, dagegen spricht sowohl die ganze Schilderung wie insbesondere die Abbildung, die er von den »globules sphériques« gibt. Es wäre nun meines Erachtens nicht unmöglich, daß die fraglichen Gebilde rundliche Drüsenzellen sind, wie wir sie im Ektoderm der Tentakel und des Mauerblattes gefunden haben (Typus 2 u. 3) die »gouttelettes«, die in ihnen vorkommen, wären sonach Körnchen eines Sekretes, das die Fähigkeit zu leuchten besitzt. Solche Körnchen finden wir, wie schon erwähnt, auch mehrfach außerhalb der Zellen vor, auch finden sie sich noch in verschiedenen anderen Drüsenzellen.

Andere Gebilde, die mit den »globules sphériques« identisch sein könnten, habe ich weder auf Schnitten noch in Macerations- oder Totopräparaten finden können, wohl aber fand ich in letzteren, besonders

im Tentakelektoderm rundliche leicht gelblich oder bräunlich gefärbte Zellen, die ganz den von BUJOR geschilderten Gebilden entsprachen und sich als Drüsenzellen vom Typus 2 und 3 erwiesen.

Auch PANCERI (5) hält fettartige Kügelchen für die Ursache des Leuchtens, die in acht »cordoni luminosi« (damit sind die Ansätze der Septen am Schlundrohr und der Mundscheibe gemeint) angeordnet seien, ferner fand er Zellen mit »granulazioni albuminoidi«, die ebenfalls am Leuchten beteiligt sein sollen. Einige Abbildungen, die er von den beiden genannten Zellformen gibt, weisen eine ganz überraschende Ähnlichkeit mit unseren Drüsenzellen auf. PANCERI will von einer Beteiligung von Drüsen am Leuchten nichts wissen, doch lassen seine Abbildungen wirklich kaum einen Zweifel darüber aufkommen, daß es sich auch hier um drüsige Organe handelt.

Nur eine Angabe PANCERIS läßt sich mit dieser Annahme nicht ganz leicht in Übereinstimmung bringen, nämlich die, daß die »materia grassa« beim Konservieren in Alkohol aus den Geweben verschwindet. Die Frage, ob in den lebenden Drüsenzellen sich etwa noch Elemente befinden, die durch Alkohol aufgelöst werden, aufzuklären, ist mir infolge des Mangels lebenden Materials nicht möglich gewesen. Immerhin glaube ich die leuchtenden Elemente, die PANCERI abbildet und die »globules sphériques« BUJORS für Drüsenzellen ansehen zu dürfen, in Übereinstimmung mit den Ansichten, die vom Verfasser bei *Pterocides* über die Drüsenzellen und ihren Zusammenhang mit der Phosphoreszenz geäußert worden sind. Auch die »großen saftreichen und körnigen Leuchtzellen«, die KOROTNEFF (10) bei *Veretillum* beschreibt, sind allen Anscheines Drüsenzellen.

Veretillum cynomorium ist, wie wir gesehen haben, an Drüsen im ektodermalen Epithel ganz außerordentlich reich; es wird auch angegeben, daß dieses Tier ein sehr starkes Leuchtvermögen besitzt. Diese beiden Tatsachen stehen wohl in einem gewissen ursächlichen Zusammenhange, und wir werden wohl in den Drüsenzellen der Tentakel und des Mauerblattes, und wohl auch in den so zahlreichen Drüsen des kolonialen Ektoderms, die ja den erstgenannten Formen sehr ähnlich sind, die Hauptursache des Leuchtens zu erblicken haben. Darin dürfte wohl auch die »spezielle Funktion« bestehen, von der oben die Rede war; natürlich muß diese Funktion nicht auf die drei ersten Drüsenformen beschränkt sein, sondern kann vielleicht mehr oder weniger auch den anderen zukommen.

Für die Annahme, daß die geschilderten Drüsen die hauptsächlich leuchtenden Organe sind, spricht ihr histologisches Verhalten auch

insoferne, als die Hauptmasse ihres Inhaltes keine Färbungen annimmt, also eine ganz spezifische chemische Substanz darstellt. Dies erinnert an die »negative Färbung« von Leuchtzellen, wie sie KUTSCHERA (29) bei *Acholoe astericola* beschreibt. (Vergl. die angeführte Arbeit über *Pterocides*.)

B. Spezieller Teil.

Im folgenden Abschnitte sollen nun, nachdem die Epithelien und ihre Elemente beschrieben sind, die einzelnen Teile der Kolonie im Speziellen auf ihren histologischen Aufbau untersucht werden, und zwar zunächst die Individuen, die Polypen und Zooide, und dann die Organe des Coenenchyms.

1. Die Polypen.

An den Polypen unterscheiden wir Tentakel, Mundscheibe, Schlundrohr, Mauerblatt, Septen und Mesenteriafilamente. Die Terminologie wird noch immer nicht von allen Autoren einheitlich gehandhabt, und es herrscht bei einigen, z. B. KOROTNEFF (10) eine ziemliche Verwirrung in der Bezeichnungsweise. KOROTNEFF spricht bei *Veretillum* von »Kelchen« der Polypen, und meint damit offenbar die Mundscheibe, Was wir unter einem »Kelch« verstehen, in dem Sinne, wie nach KÜKENTHAL und BROCH die Terminologie der Pennatuliden anzuwenden ist, gibt es bei *Veretillum* nicht. — Die Beschreibung des feineren Baues der Polypen von *Veretillum cynomorium*, die KOROTNEFF gegeben hat, ist im Ganzen sehr unklar und verworren und entspricht auch in Einzelheiten, auf die wir später noch zurückkommen, nicht den Tatsachen.

a) Die Tentakel der Polypen eignen sich ihrer Durchsichtigkeit wegen sehr gut zum Studium des histologischen Aufbaues an Toto-Präparaten in Glycerin. Infolge ihrer Funktion als Sinnes- und Bewegungsorgane ist ihr Aufbau besonders kompliziert und bietet recht interessante Verhältnisse dar, die schon des öfteren zum Gegenstande des Studiums gemacht worden sind. Die Tentakel von *Veretillum* hat ERDL (2) schon 1841 histologisch untersucht; doch war er wegen der Unvollkommenheit der damaligen histologischen Methoden noch nicht in der Lage, alle seine Beobachtungen richtig zu erklären, immerhin hat er aber bereits manche Einzelheiten richtig gesehen und abgebildet.

Die äußere Form der Tentakel unterscheidet sich in manchen Punkten von der bei *Pteroeides* beobachteten. Es finden sich beim erwachsenen Polypen 14—15 Pinnulae zu jeder Seite des Tentakels und es scheint diese Anzahl eine gewisse Konstanz zu besitzen. Von

diesen Pinnulae sind die distalen sehr lang und nicht mehr ganz regelmäßig angeordnet, wie dies bei den proximalen der Fall ist. So kommen hier in der Tat Formen zustande, die es verstehen lassen, daß VOGT und YOUNG (13) von »hirschgeweihartigen Verzweigungen der Tentakel« sprechen können, wiewohl auch hier eine mehrfache Verzweigung nie gesehen wird. (S. Fig. 8.) Die Wachstumszone der Pinnulae liegt auch hier wieder, wie die der ganzen Kolonie, basal.

An den Tentakeln, vor allem an den Fiederchen, kann man an Totopräparaten Epidermiswülste beobachten, die eine ganz bestimmte Anordnung besitzen, wie sie in der Fig. 8 wiedergegeben ist, und die dem Tentakel sein charakteristisches Aussehen verleiht. Wenn man diese Epidermiswülste an kontrahierten Tentakeln betrachtet, so vermögen sie den Eindruck hervorzurufen, als wären die Pinnulae nochmals gefiedert. An ausgedehnten Tentakeln dagegen, wo sie mehr zerstreut liegen, erkennt man deutlich, daß man es mit Nesselwülsten zu tun hat. Diese Nesselwülste sind derart angeordnet, daß sie im proximalen Teile der Tentakel rundliche Flecke bilden, distalwärts und an den Pinnulae dagegen ringförmig den Tentakel, bzw. die Pinnulae zu umgreifen scheinen. Die äußersten Enden der Tentakel, sowie die letzten Pinnulae sind frei von diesen Wülsten; die Nesselkapseln sind hier gleichmäßig und spärlich verteilt.

Vom Ektoderm der Tentakel ist folgendes zu berichten: Das Epithel besitzt eine nicht unbeträchtliche Höhe, von 25—60 μ und es finden sich eine ganze Anzahl Lagen von Zellkernen übereinander.

Nach den Abbildungen KASSIANOWS dagegen erscheint es niedrig, mit größeren Zwischenräumen zwischen den Zellen. Es scheint nach dieser Abbildung, als ob sie von schlecht konserviertem Material gewonnen wäre. — Wenn man die Tentakel an durchsichtigen Stellen bei starken Vergrößerungen von der Fläche her betrachtet, so beobachtet man an ihnen eine außerordentlich feine körnige Struktur der Oberfläche des Epithels. Diese Struktur ist meines Erachtens nichts anderes als die Cuticularstruktur, die man auf Schnitten beobachten kann, und an der man sowohl feinste Poren, wie Basalkörner unterscheiden kann. Deren Vorhandensein ist wohl beweisend für eine im Leben vorhandene Bewimperung, und tatsächlich ist eine solche nach ERDL'S Beobachtungen an den Tentakeln lebender Tiere in sehr reichem Maße vorhanden. — Die Form der Deckzellen des Tentakepithels fand ich so, wie KASSIANOW sie beschreibt. Sinneszellen sind sehr reichlich vorhanden (Fig. 4), besonders an den Enden der Pinnulae. Das Vorkommen von Drüsenzellen bestimmter Form wurde bereits

festgestellt. Die Drüsenzellen kommen auch in den Nesselwülsten vor. In Totopräparaten finden wir große körnige Zellen, offenbar Drüsenzellen, die ganz den »saftreichen Leuchtzellen« KOROTNEFFS entsprechen; ihr Durchmesser ist 12—15 μ , ihre Form rundlich; häufiger finden sie sich im distalen Teile der Tentakel. Bei kontrahierten Exemplaren erscheinen sie viel kleiner und von sphärischer Gestalt. Ihr Inhalt ist gelblich gefärbt, ihre Größe hier nur 6,5—8 μ im Durchmesser. Ich glaube, annehmen zu können, daß sie mit den erwähnten »globules sphériques« identisch sind.

Die Nesselzellen sind hier größer als bei *Pteroeides* und lassen die Einzelheiten ihres Baues deutlicher wahrnehmen. Sie sind 6—8 μ lang und 3—4 μ breit, erscheinen dem Auge des Beobachters gewöhnlich sehr hell, und besitzen, wie man mit Immersion feststellen kann, Cnidocile. Deren Vorhandensein wird von KASSIANOW bestritten. Cnidoblasten finden sich überall vor, mit einem halbmondförmigen, der Nesselkapsel anliegenden Kerne versehen. Am untersten Teile der Tentakelbasis erscheinen die Cnidoblasten überwiegend, die Nesselkapseln gleichmäßiger und weniger zahlreich über die Oberfläche verteilt. — Die bessere Ausbildung der Nesselkapseln bei *Veretillum* im Vergleich zu *Pteroeides* scheint mir dafür zu sprechen, daß bei der letzteren Form eine starke Rückbildung der Cniden stattgefunden hat, die doch sonst bei primitiven Cnidariern, z. B. *Hydra* sehr wohl entwickelt sind.

Die Nesselorgane finden sich, wie bereits erwähnt wurde, in eigentümlichen Nesselwülsten gehäuft vor, die einen komplizierten Bau besitzen. An ihren Enden finden sich Sinneszellen häufig und es läßt sich eine, wenn auch nur äußerliche Ähnlichkeit mancher Nesselwülste mit Hautsinnesknospen gewisser wasserlebender Tiere nicht leugnen. Auch Drüsenzellen finden sich hier vor, ferner feine Fibrillen, die gegen die Basis des Epithels zu verlaufen. Diese Faserbündel divergieren nach außen, sind mitunter verzweigt, und stehen in Beziehung zu den Nesselkapseln, wie auch zu den Sinneszellen und Drüsenzellen, wenn auch ein direkter Zusammenhang sich nicht hat erweisen lassen. Es erscheint aber trotzdem als sehr glaublich, daß wir es hier mit Nervenfasern zu tun haben, und wir finden auch spindelförmige und polygonale Zellen darunter, die wir als Ganglienzellen zu deuten haben werden. Manche der Fasern führen zu der subepithelialen Muskulatur hin, was unsere Annahme bekräftigt. (Siehe Fig. 4.)

Es ist hier also ein Nervensystem vorhanden, von dem die Muskeln Sinnes- und Nesselzellen, und wahrscheinlich auch die Drüsenzellen

innerviert werden. Auch über die ganze Fläche (Oralseite) der Tentakel verbreitet sich ein deutlich entwickelter Nervenplexus, der dem Ektoderm angehört. Dieser reiche Plexus ist besonders unter den Nesselanhäufungen entwickelt, die von seinen Fasern dicht umspinnen werden. An einer Stelle, an der das Präparat zerrissen war, fand ich schön isolierte Ganglienzellen und Nervenfasern. (Fig. 11.)

Es ist also ein wohl ausgebildetes individuelles Nervensystem vorhanden, das sich in den Tentakeln besonders schön studieren läßt.

Vom Entoderm der Tentakel ist Besonderes nicht zu erwähnen. ERDL gibt an, daß es ebenfalls lebhaft flimmern soll, und dem würden ja auch die bei der allgemeinen Beschreibung des Entoderms von mir angeführten Tatsachen entsprechen.

Eine besondere Betrachtung erfordert bei den Tentakeln die Muskulatur. Diese ist nämlich bei *Veretillum* sehr wohl ausgebildet und eignet sich besonders gut zum Studium. An Totopräparaten erkennt man deutlich die Längsmuskulatur. Die Fasern nehmen oft keinen geraden Verlauf, sondern sind mehr oder weniger gewunden. Nach REINHARDT (26) scheiden die Ektodermzellen der Nephthyiden an ihrer Basis Längsmuskelfasern aus, die in zwei Längsstreifen angeordnet sind, die die Mittellinie freilassen. Ein derartiges Verhalten habe ich bei *Veretillum* nicht beobachten können. — Außer den Längsfasern findet sich in den Tentakeln eine deutlich entwickelte Ringmuskulatur. Diese ist allerdings viel schwächer als die Längsmuskulatur und daher meist übersehen worden. ERDL (2) hat sie richtig gesehen und abgebildet, stellte sie sich aber als spiraligen Faden vor, der den Tentakel durchläuft. Man erkennt an sehr durchsichtigen Stellen, daß die etwas länglichen Kerne der Ringmuskelfasern mit ihrer Längsachse senkrecht zu denen der Längsmuskelfasern stehen (Fig. 10); ferner sieht man die Ringfasern bei tieferer Einstellung deutlicher als die Längsfasern. Daher erscheint es von vornherein wahrscheinlich, daß die ersteren dem Entoderm, die letzteren dem Ektoderm angehören.

Eine entodermale Ringmuskulatur der Tentakel wurde aber bisher an Alcyonarien nur bei *Xenia* von ASHWORTH (17) beschrieben. Nach HICKSON (16) und KASSIANOW fehlt sie. An Schnitten kann man nun ganz einwandfrei feststellen, daß die Längsmuskulatur ektodermal ist, wie dies ja auch KASSIANOW angibt, die Ringmuskulatur dagegen entodermal. Seine Angabe, daß das Entoderm der Tentakel von *Veretillum* muskellos sei, ist daher unrichtig. Auch hierin stimmt *Veretillum*, wie vielleicht überhaupt alle Alcyonarien, mit den Aktinien

überein, in deren Tentakeln die Muskulatur das gleiche Verhalten besitzt. Interessant wäre es entschieden, zu untersuchen, ob sich bei allen Aleyonarien diese Feststellung machen läßt, oder ob sich das genannte Verhalten nur bei den primitiveren Formen findet und die abgeleiteten die entodermale Ringmuskulatur verloren haben.

Auch in den Pinnulae ist die Muskulatur deutlich zu erkennen und zeigt die gleiche Ausbildung, wie im Stamme der Tentakel. Die Ringmuskulatur ist allerdings im basalen Teile der Tentakel deutlicher und scheint im distalen Ende und in den Pinnulae zu verschwinden, doch läßt sie sich bei hinreichend genauer Untersuchung von Totopräparaten, wie auch an Schnitten, auch noch hier nachweisen.

Wir können also die Tatsache feststellen, daß die Tentakel von *Veretillum* eine kräftig entwickelte Muskulatur besitzen, und daß deren Ausbildung mit einer starken Entwicklung des Nervensystems Hand in Hand geht.

In der Mesogloea der Tentakel wurden des öfteren eigenartige ringförmige Versteifungen der Tentakelwandung gefunden, wie sie bisher noch nicht beschrieben worden sind. Es sind Falten in der Mesogloea, die bei der Färbung des Präparates mit Bleu de Lyon sehr stark hervortraten (Fig. 9). Es lag nahe, sie für bloße Kontraktionsfalten anzusehen, doch findet man sie auch in unkontrahierten Tentakeln. Auch an ungefärbten Präparaten sind sie deutlich zu erkennen. Ihre Anordnung ist eine ziemlich regelmäßige. Wenn man Schnitte durch die Tentakel untersucht, dann erkennt man, daß es sich nicht um bloße Kontraktionsfalten handeln kann, sondern um wirkliche innere Vorsprungsbildungen, die eine ständige Erscheinung bilden und offenbar zur Versteifung der Tentakel dienen.

In den Tentakeln, wie auch in den Fiederchen, kommen auch ganz kleine Spicula vor, von sphärischer oder ovaler, bzw. ellipsoidischer Form. ERDL (2) hat sie auch gesehen und abgebildet, bezeichnet sie aber als »kleine Bläschen«, doch geht aus der Abbildung und seiner Beschreibung hervor, daß er die Spicula gesehen hat.

Von KASSIANOW ist die Frage aufgeworfen worden, ob die »orale« Seite der Tentakel sich in ihrem histologischen Bau von der »aboralen« Seite unterscheidet. Schon KÖLLIKER fand, daß die »konkave« (= orale) Seite ein stärker entwickeltes Epithel und reichlichere Muskulatur besitzt als die »konvexe« (= aborale) Seite. Diese Unterschiede habe ich auch wiedergefunden, das Ektodermepithel der oralen Seite ist höher (75—80 μ an der höchsten Erhebungen), als das der aboralen Seite (50—56 μ an den höchsten Papillen). Auch die Muskulatur ist

stärker entwickelt, ebenso das Nervensystem und die Sinneszellen, die sich aboral nur äußerst spärlich finden.

Die Pinnulae (von ERDL »Tastläppchen« genannt) unterscheiden sich in ihrem histologischen Aufbau nicht von Stamme der Tentakel. Eine merkwürdige Erscheinung konnte ich aber an den letzten Fiederchen des distalen Endes beobachten, die sich schon durch ihre äußere Form von den übrigen unterscheiden. Hier war das ganze Gewebe viel lockerer, die Zellgrenzen undeutlich geworden, histologische Einzelheiten ließen sich viel schwerer beobachten und die ganze gewebliche Differenzierung erschien herabgesetzt. Wie man auf Fig. 8 sehen kann, fehlen hier auch die Nesselwülste, wenn auch Nesselkapseln noch spärlich verteilt vorkommen; es können manchmal auch ganz unvermittelt wulstartige Verdickungen auftreten. Das Ganze macht den Eindruck, als hätten wir es mit Anzeichen einer gewissen Degeneration des äußersten Endes zu tun; da die Wachstumszone der Pinnulae an der Basis der Tentakel liegt, so ist diese Erklärung nicht von der Hand zu weisen, denn die distalen Pinnulae sind ja auch die ältesten. Es wäre aber immerhin möglich, daß diese Erscheinung nur eine gewisse Arbeitsteilung der Fiederchen darstellt, und daß die distalen Pinnulae eine andere Funktion besitzen als die proximalen. Darüber könnten bloß experimentelle Untersuchungen am lebenden Tier Klarheit verschaffen.

So viel über die Tentakel der Polypen.

b) Die Mundscheibe. In der Mundscheibe geht das Epithel langsam in das des Schlundrohres über. Da nach KASSIANOWS Untersuchungen hier das Zentrum des individualen Nervensystems der Alcyonarien zu suchen ist, so hat er dieser Region seine besondere Aufmerksamkeit zugewendet. Ich kann mich daher auf die eingehenden und ausgezeichneten Untersuchungen von KASSIANOW berufen, gegen die ich keine widersprechenden Befunde anzuführen habe. Nur die Form der Epithelelemente war auf meinen Schnitten nicht ganz die gleiche, wie auf KASSIANOWS Abbildung, sondern das Gefüge war dichter und stets ließen sich mehrere Lagen von Zellkernen erkennen, das Epithel ist auch hier mehrreihig, nicht einschichtig. Von der Abbildung, die KASSIANOW von der Mundscheibe gibt, kann wohl das Gleiche wie von der der Tentakel gelten. — Bei *Pteroeides* fand ich die Mundscheibe reich an braun gefärbten Drüsenzellen, die eine charakteristische Anordnung besaßen. Solche Drüsen kommen auch hier vor, allerdings nicht so zahlreich und ohne die charakteristische Anordnung wie bei *Pteroeides*. Wir haben diese Drüsenzellen oben als

»Pigmentdrüsenzellen« gekennzeichnet. Deren Vorkommen in der Mundscheibe, dem nervösen und sensiblen Zentralorgan der Polypen, dürfte vielleicht mit einer neuerdings vom Physiologen R. F. FUCHS (38) geäußerten Hypothese ihre Erklärung finden, wonach die Pigmente eine Rolle als Sensibilisatoren für gewisse Formen strahlender Energie spielen.

c) Das Schlundrohr ist im wesentlichen recht gut bekannt. Die Epithelzellen, ektodermalen Ursprunges, sind hier sehr schmal und hoch (bis 90μ), die Zellkerne sehr dicht gedrängt. Auch dieses Epithel ist bloß ein mehrreihiges, nicht ein mehrschichtiges Zylinderepithel. Man findet es von einer dünnen, distinkten Schleimschicht überzogen, deren Nachweis durch die bekannten Mucinreagentien erbracht wird. Die Schnitte lassen hier deutlich Reste einer im Leben vorhandenen allseitigen Flimmerung erkennen. (Fig. 5.) Es ist ein Cuticularsaum vorhanden, in dem man eine doppelte Reihe von Basalkörnern, Diplochondren, unterscheiden kann, zu denen aus dem Inneren der Zelle heraus feine Fäden, Mitochondrien, ziehen, der kinetische Apparat der Flimmerhaare. — Spuren einer Siphonoglyphe sind auch bei den Autozoiden nachzuweisen, indem die Bewimperung an der Ventralseite des Schlundrohres viel deutlicher ist als an den übrigen Seiten; auch besteht hier das Epithel nur aus langen Zylinderzellen. Eine Siphonoglyphe scheint auch, allerdings viel schwächer, in der dorsalen Rinne des Schlundrohres ausgebildet zu sein, wie es bei den Aktinien regelmäßig der Fall ist.

Das Schlundrohr besitzt eine kräftige Muskulatur im Entoderm, und auch Muskelzüge unter dem Ektodermepithel, die freilich sehr schwach sind und sich nicht an allen Stellen finden lassen. Eine Nervenschicht ist vorhanden. Basale Fortsätze und Fäden zur Verankerung kommen den Epithelzellen zu.

Weiterhin ist das Schlundrohr charakterisiert durch eine große Anzahl körniger, schlanker Drüsenzellen. Es lassen sich von diesen verschiedene Typen, wie sie bereits oben geschildert wurden, unterscheiden. Mit K. C. SCHNEIDER (20) kann man wohl die basophilen für Schleimdrüsen, die acidophilen für seröse Drüsen halten. ASHWORTH (17) nimmt an, daß das Auftreten von Drüsen am Stomodaeum von *Xenia* als Korrelation zum Fehlen der ventralen Mesenterialfilamente aufzufassen sei. Doch muß dieser Annahme auf Grund der vorliegenden Beobachtungen widersprochen werden. Schon bei *Pteroeides* habe ich bei vollkommener Ausbildung der Mesenterialfilamente Drüsen im Schlundrohre gefunden, wengleich viel kleinere

und spärlichere als bei *Veretillum*. Das Vorkommen von Drüsenzellen im Schlundrohre ist also weit verbreitet und vom Vorhandensein oder Fehlen der Mesenterialfilamente unabhängig. Daß im Epithel der Siphonoglyphe Drüsenzellen fehlen, braucht wohl nicht besonders hervorgehoben zu werden.

d) Das Mauerblatt. Das Epithel des Mauerblattes ähnelt im Aufbau dem der Aboralseite der Tentakel, nur ist es niedriger, und nimmt gegen die Basis zu an Höhe ab. Das Epithel weist auch hier zahlreiche feine Fältelungen auf. Die bei den Tentakeln erwähnte feine »granulöse Struktur« der Epitheloberfläche ist auch hier vorhanden. Die Drüsen des Mauerblattes sind bereits beschrieben und ähneln auch sehr denen der Tentakel. Es findet sich im Mauerblatte subepitheliale ektodermale Längsmuskulatur und eine sehr deutlich ausgebildete entodermale Ringmuskulatur. Die Mesogloecalabelle zwischen den beiden Epithelien läßt manchmal deutlich eine Zusammensetzung aus zwei getrennten Lamellen erkennen. (Fig. 12). Es ist wahrscheinlich, daß die Stützlamelle wohl überall sich als zusammengesetzt erweisen lassen wird; REINHARDT (26) gibt an, daß bei *Lithophytum* die dem Entoderm angrenzende Schicht sich durch dunklere Färbung von der äußeren abhebt.

Nach KASSIANOW soll im Mauerblatt die Nervenschicht fehlen. Er beschreibt nervenähnliche Zellen mit Fortsätzen, die aber sicher keine Ganglienzellen sein sollen. Der Mangel der Nervenschicht soll mit dem Fehlen ektodermaler Muskulatur zusammenhängen. Nun besitzt aber *Veretillum* auch hier eine, wenn auch schwache ektodermale Längsmuskulatur (Fig. 12 *mfs*), und wenn sich eine Nervenschicht nach KASSIANOW noch nicht mit Sicherheit hat erweisen lassen, so spricht nach seinen Befunden wenigstens nichts dagegen, daß sie doch auch hier zu finden sein würde.

Leider war auf meinen Schnitten das Mauerblatt nirgends so konserviert wie es wünschenswert gewesen wäre, um diese Frage mit voller Sicherheit zu entscheiden, die, wie KASSIANOW sehr richtig betont, von Bedeutung ist für die Frage des Zusammenhanges des individualen mit dem kolonialen Nervensystem. Feine Fibrillen, die zwischen den Zellen gegen die Oberfläche des Epithels zu aufsteigen, habe ich auch gefunden. Diese Fasern hat KASSIANOW ganz richtig beobachtet; es erscheint mir aber noch gar nicht ausgemacht, daß sie nicht nervöser Natur sein müssen. KASSIANOW führt dagegen nur die Größe der zu den Fasern gehörigen Zellen an. Mit Goldchlorid imprägnieren sie sich dunkel, und man erkennt auch unterhalb des Epithels plexus-

artige Verbindungen solcher Fasern. Ich weiß nun freilich nicht, ob die sternförmigen Zellen KASSIANOWS mit denen, die ich gesehen habe, identisch sind; es scheint kaum der Fall zu sein, da die von mir gesehenen sehr klein sind; jedenfalls aber möchte ich diese Zellen für nervöse Elemente halten, da sie in ihrem histologischen Verhalten mit den Nervenzellen der Tentakel und anderer Körperregionen übereinstimmen. Es wäre empfehlenswert, die Frage der Nervenschicht des Mauerblattes noch zum Gegenstande spezieller Untersuchungen zu machen; nach meinen Befunden spricht alles dafür, sie in positivem Sinne zu entscheiden.

c) Die Septen von *Veretillum cynomorium* hat KASSIANOW auch einer eingehenden Untersuchung unterzogen und den Verlauf der Muskulatur genau klargestellt. KASSIANOW nimmt an, daß die Septenmuskulatur der Polypen vom Ektoderm aus innerviert wird, da er keine entodermale Nervenschicht feststellen konnte. Es ist aber, wie die Goldchlorid-Präparate erweisen, auch hier eine Nervenschicht im entodermalen Epithelüberzug der Septen vorhanden. Die Muskulatur der Septen ist sehr kräftig entwickelt, nicht nur die longitudinale, sondern auch die transversale auf der Dorsalseite. Ein Vergleich mit *Pteroeides* ergibt, daß die Muskelfasern bei *Veretillum* eine größere Anzahl von Mesogloealamellen, daher auch mehr Muskelfasern besitzen als bei *Pteroeides*. — Die Septen werden, wie bekannt, nach dem Inneren der Polypenkanäle zu immer kleiner und verlaufen in den Fortsetzungen der Kanäle nur als niedrige Leisten, für die KÖLLIKER den Terminus »Septula« eingeführt hat. Nach der Ansicht des Verfassers würde es sich aber empfehlen, diesen Terminus aufzugeben, da ein tatsächlicher Unterschied zwischen »Septen« und »Septula« nicht besteht; »Septula« sind eben nichts weiter als der schmale basale Teil der Septen.

f) Die Mesenterialfilamente. a) Die dorsalen Mesenterialfilamente stammen, wie bekannt, vom ektodermalen Epithel des Schlundrohres, mit dem sie auch in ihrem mikroskopischen Bau vollkommen übereinstimmen, nur ist die histologische Differenzierung keine so reiche. Drüsenzellen habe ich hier nur spärlich beobachtet; es waren basophile Becherzellen, die die Schleimreaktionen gaben. Die Epithelzellen besitzen lebhafte Flimmerung und lassen einen deutlichen Cuticularsaum mit Basalkörnern und kinetischem Apparat erkennen. (Fig. 13.) KASSIANOW gibt an, daß er eine Nervenschicht nicht habe finden können, doch könne man kaum annehmen, daß sie vollkommen fehle. Diese Annahme kann ich auf Grund meiner Beobachtungen

nur bestätigen; eine Nervenschicht ist tatsächlich vorhanden, nur für gewöhnlich schwach entwickelt, an vergoldeten Schnitten jedoch mit Deutlichkeit zu erkennen.

In seiner Beschreibung des Baues der Filamente gibt WILSON (9) an, daß sie auf dem Querschnitte V- oder Y-förmig aussehen und daß die Kerne der Zylinderzellen (»columnar-cells«) zwei Reihen bilden:

„The nuclei of the band are arranged in two lateral groups to correspond with the two external lobes. Between these two groups is a clearer obscurely triangular mass, the structure of which I have been able clearly to make out but which would well repay investigation. In *Gorgonia* a few pale rounded bodies may be seen in it, which are apparently nuclei. In *Paralecyonium* very similar nuclei occur, and in addition a number of bodies which have the appearance of columnar cells. It is possible, that these structures may be some kind of a nervous apparatus.“

Die Beschreibung WILSONS ist vollkommen richtig, und ich habe auch diese Zellkerne — denn solche sind die »pale rounded bodies« in der Tat — beobachten können. Die genannten Kerne unterschieden sich wesentlich von denen der Zylinderzellen, denn diese sind elliptisch, kleiner und färben sich sehr dunkel, während jene kreisrund, größer und blaß gefärbt sind. Es erscheint mir aber ausgeschlossen, daß sie zum nervösen Apparat gehören; ihr ganzes histologisches Verhalten spricht so absolut dagegen. (Fig. 13.) Dagegen stimmen sie vollkommen ihrem histologischen Charakter nach mit den Entodermzellen überein, die den äußeren Epithelbelag der Filamente bilden. (Fig. 13 *ent.*) Ich bin der Überzeugung, daß diese »Wilsonschen Zellen« (*Wz*) in der Tat Entodermzellen sind, die von den beiden vom Schlundrohr herab wachsenden Ektodermleisten eingeschlossen worden sind und nun einen inneren entodermalen Strang zwischen den beiden Strängen der Zylinderzellen bilden. Ob diesen »Wilsonschen Zellen« eine physiologische Bedeutung zukommt oder ob sie nur eine genetische Bedeutung besitzen, läßt sich auf histologischem Wege natürlich nicht ermitteln.

β) Die ventralen (entodermalen) Mesenterialfilamente sind ihrem Baue nach wohl studiert und durch WILSONS schöne Untersuchungen gut bekannt. Das Epithel ist bewimpert und enthält Nesselkapseln und verschiedene Formen von Drüsenzellen, die bereits beschrieben sind. Daß diese Drüsenzellen alle gleichartig sind, und nur verschiedene Sekretionsphasen darstellen, glaube ich nicht auf Grund ihres färberischen Verhaltens, da die einen acidophil, die anderen basophil sind.

Eine Nervenschicht habe ich auch hier deutlich beobachtet. KASIANOW hat sie zwar nicht gesehen, nimmt aber auch an, daß sie vorhanden sein müsse.

Auf Querschnitten durch die ventralen Gastralfilamente kann man erkennen, daß sie hier nicht einfache, runde Verdickungen der freien Septenteile sind, wie bei den von WILSON untersuchten Formen, sondern deutlich bemerkt man eine Dreilappigkeit und die Bilder erinnern an die Querschnittsbilder, die K. C. SCHNEIDER (20) von den Gastralwülsten der Aktinien gibt. Im mittleren Lappen sind die Drüsen häufiger als in den seitlichen Lappen (Fig. 14), daher kann man wohl mit Recht auch hier eine Unterscheidung in »Flimmer-« und »Drüsenstreifen« vornehmen, wie dies SCHNEIDER tut. Auch hier befindet sich die Keimschicht der Urogenitalzellen im Winkel zwischen dem mittleren und den seitlichen Wülsten. Auch im Bau der Mesenterialfilamente offenbart sich die histologische Übereinstimmung mit den Aktinien.

g) Geschlechtsprodukte. In geschlechtsreifen Kolonien findet man alle Hohlräume dicht erfüllt mit Geschlechtsprodukten, und zwar, wie bei den meisten Alcyonarien, stets nur mit solchen einer Art in einer Kolonie. Hermaphroditismus wurde bisher nur bei wenigen Formen gefunden, so von REINHARDT (26) bei *Dendronephthya maxima*, und von ASHWORTH bei *Xenia viridis*. — Die männlichen Kolonien sind bei weitem seltener als die weiblichen; doch vermag eine männliche durch die ungeheuere Zahl der produzierten Spermien eine große Anzahl weiblicher befruchten. — Über den Bau der Geschlechtsprodukte sei folgendes erwähnt: Hoden, wie Eier, sind umgeben von einem einschichtigen flimmernden Epithel von 10—15 μ Höhe, das durch eine Basalmembran, die ASHWORTH für eine dünne Mesogloeamembran erklärt, gegen die Eizelle bzw. gegen die Hodenkapsel abgegrenzt ist. Mir erscheint es richtiger, daß diese Membran erst von den Follikelepithelzellen gegen die Geschlechtszelle abgeschieden wird, also eine Basalmembran ist, und nicht von der Mesogloeamembran des Septums abstammt. Im übrigen ist die große Ähnlichkeit der Membran mit Mesogloea nur ein Beweis für die Anschauung des Verfassers, daß die Mesogloea als eine Art von Basalmembran aufzufassen sei. — Das Follikelepithel ist entodermaler Herkunft. Nach REINHARDT hängt es direkt mit dem Entoderm der Septen zusammen, und die darunterliegende Membran mit dem »Mesenchymstrang« des Stieles, der den Genitalfollikel mit dem Septum verbindet. Danach scheint die Basalmembran doch von der Mesogloea des Septums herzustammen, doch

erscheint der von REINHARDT beobachtete Zusammenhang der Follikelmembran mit der Mesogloea noch nicht ganz überzeugend. Wie käme denn das Ei, das vom Entoderm stammt, in die Mesogloea hinein? Die Hoden sind kugelig, oder dort, wo sie in engen Kanälen dichtgedrängt beieinander liegen, flachgedrückt; birnförmige wie sie KÖLLIKER bei seinem einzigen männlichen Exemplar beschrieb, habe ich nicht finden können. Die Samenzellen sind derartig angeordnet, daß in der Mitte der Hodenkapsel ein freier Raum bleibt, der wohl von Flüssigkeit — nach HICKSON (16) von einem »coagulum« erfüllt ist. Das »coagulum« soll nach REINHARDT da entstehen, wo bei nicht sehr guter Konservierung die Schwänze der Spermien zusammengebacken sind. An den Hoden läßt sich ferner beobachten, daß die Samenzellen in strahligen Zügen angeordnet liegen.

Über den Bau der Eizellen ist Besonderes nicht zu vermerken. An einem weiblichen Exemplar beobachtete ich zuerst was ich dann an männlichen wiederfand, daß nämlich junge Geschlechtszellen nicht nur in den Mesenterialfilamenten, sondern auch in dem Epithelbelag der Wand des Septums angetroffen werden, wie wir dies auch bei den Aktinien finden, während sonst für Alcyonarien das erst geschilderte Verhalten als die Regel angesehen wird. Auch hierin finden wir wieder eine Übereinstimmung im histologischen Verhalten mit den Aktinien.

2. Zooide und Dimorphismus der Individuen.

Zwischen den Polyphen befinden sich über die ganze Rhachis verteilt die rudimentären Individuen, die Zooide, angeordnet in mehr oder weniger deutlichen Längsreihen; stets sind sie derartig situiert, daß sie mit ihrer Dorsalseite gegen die Spitze der Kolonie gerichtet sind, wie es auch bei *Pteroeides* und allen anderen beobachteten Pennatuliden zu finden war. Der Dimorphismus der Individuen ist schon seit langem bekannt, und die Unterschiede zwischen beiden Formen von Einzeltieren sind bei KÖLLIKER und bei KÜKENTHAL und BROCH genau charakterisiert. Eine zusammenfassende Arbeit über den Dimorphismus bei den Alcyonarien hat B. CYLKOWSKI (35) verfaßt; über Pennatuliden hat er jedoch keine eigenen Untersuchungen angestellt. CYLKOWSKI stellte fest, daß bei manchen Alcyonarien der Dimorphismus innerhalb einer und derselben Art vorkommen und fehlen kann; jedenfalls ist er ziemlichen Variationen unterworfen. Es ist nun ganz interessant, wie sich die Erscheinung des Dimorphismus innerhalb der Reihe der Pennatulaceen verhält, bei denen wir eigentlich von einem Trimorphismus der Individuen reden müßten. Bei *Pteroeides* hatten

wir einen sehr stark ausgeprägten Trimorphismus und die Unterschiede der einzelnen Individuen ließen sich scharf präzisieren. Bei *Veretillum* finden wir nun diese Verhältnisse etwas anders.

Die Zooide besitzen auch bei *Veretillum* ein kurzes, dickes und leicht dorsalwärts gebogenes Schlundrohr, dessen Epithel dem des Schlundrohres der Polypen sehr ähnelt; es ist aber einfacher gebaut, es fehlt hier die Muskelschicht, auch habe ich keine Nervenschicht wahrnehmen können; ferner sind die Elemente des Epithels viel gleichartiger und sind fast ausschließlich lange, schmale Zylinderzellen. Es ist sehr arm an Drüsenzellen, die nur spärlich an der Dorsalseite vorhanden sind, was ja verständlich ist, wenn man bedenkt, daß das Schlundrohr zum größten Teil von der starken Siphonoglyphe eingenommen wird. Das Epithel der Siphonoglyphe ist nicht, wie vom Verfasser in der früheren Arbeit über *Pteroeides* angegeben wurde, von einer Stäbchencuticula bedeckt, — was auch andere Autoren annehmen, und zum Teil auch aus ihren Abbildungen hervorzugehen scheint, sondern die Cuticularstruktur besitzt den schon mehrmals geschilderten komplizierten Charakter. Eine doppelte Reihe von Basalkörnern am Grunde der langen Cilien wird auch hier immer gefunden. Die Zellkerne im Schlundrohre sind elliptisch und wegen der Schmalheit der Zellen dicht gedrängt.

Vom Schlundrohre aus ragen sehr lange dorsale Mesenterialfilamente in den Gastralraum und noch weit in die angrenzenden Ernährungskanäle hinein. Die Septen sind wohl entwickelt und nicht rudimentär, wie bei den Blattzoiden von *Pteroeides*.

KOROTNEFF (10) gibt eine Beschreibung der Zooide von *Veretillum*, die in manchen Punkten nicht zutrifft. Ein eigentliches Mauerblatt ist nach ihm nicht vorhanden. Man kann dies jedoch nicht sagen, das Mauerblatt geht nur direkt in das Mundfeld über, da ja die Tentakel fehlen. Im Schlundrohre sollen sehr zahlreiche kleine Nematocysten vorhanden sein, und das veranlaßt KOROTNEFF, die Zooide als »Nesselpolypen« zu bezeichnen. Es kommt ja bei einigen Alcyonarien vor, daß die Zooide an Nesselorganen sehr reich sind, so daß man sie z. B. bei den Chrysogorgiiden geradezu als Nematoozoide bezeichnet hat; für *Veretillum* trifft diese Auffassung aber ganz gewiß nicht zu. Ich habe nicht finden können, daß die Zooide reichlicher mit Nesselkapseln versehen sind als die Polypen, eher das Gegenteil.

Die Mesenterialfilamente bezeichnet KOROTNEFF nicht als solche, sondern bloß als »schnurförmige Wülste«, ohne etwas weiteres über sie auszusagen. Insofern macht er sich über die Funktion der Zooide

eine richtige Vorstellung, als er ihnen die Aufgabe der Wasseraufnahme und -abgabe zuschreibt, gleich darauf bringt er aber ganz irreführende und unklare Angaben über die Bedeutung des Dimorphismus bei *Veretillum*: Die Geschlechtspolypen sollen alle männlich sein, die Eier dagegen sich im Stamme selbst bilden, und in Form von vier Längssträngen vorkommen, die äußerlich an vier Seiten des inneren Achsenkanales angebracht sind. (Was KOROTNEFF damit meint, ist ganz unklar.)

»Da die Eier näher zu den ungeschlechtlichen Polypen stehen, so kann man vielleicht annehmen, daß ursprünglich alle Polypen geschlechtlich waren, mit der Zeit aber reduzierte und veränderte sich die frühere Funktion, die weiblichen Geschlechtsprodukte rückten ins Innere der Kolonie, was endlich eine Entstehung von geschlechtslosen Polypen hervorrief.«

Eine Kritik dieser eigenartigen Vorstellungen von der Entstehung des Dimorphismus erübrigt sich wohl.

Trotz der äußeren Gleichförmigkeit der Zooide von *Veretillum*, die nicht einen so auffallenden Dimorphismus beistzen, wie die Pinnular- und Rhachidozooide von *Pteroeides*, ist es dem Verfasser doch gelungen, zwei verschiedene Formen von Zooiden festzustellen. Die beiden Formen zeigen keine auffälligen Unterschiede, immerhin aber sind die einen deutlich kleiner und besitzen weder an den Septen, noch sonst im Entoderm eine Spur von Muskulatur; die anderen dagegen sind mit einer ganz wohl entwickelten Septenmuskulatur versehen und besitzen außerdem eine Ringmuskulatur, die entodermalen Ursprunges ist. Was nun die Lage der genannten Formen betrifft, so befinden sich die ersteren an der Basis des Polypars und zwischen den Polypen verstreut, die letzteren nur an der Spitze der Rhachis. Auffallend dicht waren bei den letzteren die zwischen den Septen gelegenen Gastralkammern mit Entodermzellen erfüllt, zwischen denen oft eigenartige Zellen mit blasigem Inhalte gesehen wurden.

Der Dimorphismus der Individuen von *Veretillum* und anderen Formen ist bekanntlich von einigen Autoren gelegnet worden, die, wie BUJOR (19) die Zooide bloß für junge Polypen ansehen wollen. Es gäbe also keine Zooide, bloß Polypenknospen. (»bourgeons«, BUJOR.) Es könnte aber auch folgendes der Fall sein, daß Polypenknospen und Zooide nebeneinander vorkommen und zwar gleichmäßig untereinander verteilt, oder so, daß Knospen nur in der basalen Bildungszone auftreten. Dieser letztere Fall scheint mir nach meinen Beobachtungen für *Veretillum* zuzutreffen. Gewiß sind einige der zoidartigen Gebilde nur Knospen, die sich noch zu vollkommenen

Polypen entwickeln, aber nur an der Basis des Kieles; die übrigen sind dagegen echte Zooide, aus denen sich keine Polypen mehr entwickeln und besitzen eine spezielle Funktion im Dienste der gesamten Kolonie. Daß bei *Veretillum* die Frage, ob die Zooide bloß Knospen seien, überhaupt aufgeworfen werden konnte, hat meines Erachtens folgende Ursache: Bei *Pteroeides* und überhaupt allen Penniformes ist infolge der Ausbildung der Blätter kein Zweifel möglich, daß die an Rande der jüngsten Blätter stehenden Knospen zu Polypen, die an der Basis stehenden zu Zooiden werden. Durch ihre verschiedene Lage sind sie eindeutig charakterisiert. Bei *Veretillum* und den radiär gebauten Pennatuliden besteht diese Differenzierung eben nicht und daher ist es bei rein äußerer morphologischer Betrachtung ohne weiteres nicht möglich, zu sagen, wo man Knospen und wo Zooide vor sich hat, denn durch ihre Lage sind sie ja nicht charakterisiert.

Eigenartig ist nun aber die Tatsache, daß wir auch bei *Veretillum* zwei verschiedene Arten von Zooiden vorfinden, wenngleich sie nicht so auffallende Unterschiede aufweisen, wie die von *Pteroeides*. Im wesentlichen ist aber genau das gleiche Verhalten zu konstatieren, wie bei den Zooiden, die ich dort Pinnular- und Rhachidozooide genannt habe. Offenbar sind die einen auch hier die primären, direkt aus den Knospen hervorgegangenen Zooide, die anderen die sekundären, aus sich rückbildenden Polypen an der Spitze der Kolonie entstandenen. Wir können daher allgemein die ersteren als Protozooide, den letzteren als Metazooiden gegenüberstellen, wobei dann natürlich die vom Verfasser seinerzeit vorgeschlagenen Termini »Pinnular- und Rhachidozooide« als nicht allgemein zutreffend fallen zu lassen wären, denn Pinnulae gibt es bei den radiären Formen nicht und die Protozooide sind bei ihnen genau so wie die Metazooide an der Rhachis gelegen.

Wenn wir nun versuchen wollen, den »Dimorphismus« — genauer ausgedrückt, den Polymorphismus, denn wir haben Polypen, Knospen und zwei Formen von Zooiden — bei *Veretillum* vom vergleichend-anatomischen Standpunkt zu beurteilen, so müssen wir zunächst die Tatsache konstatieren, daß der Gegensatz zwischen Polypen und Zooiden kein so scharfer ist wie bei *Pteroeides*, wie auch desgleichen der Unterschied zwischen den beiden Zooidformen. Die Septen der Protozooide sind wohl entwickelt, desgleichen die dorsalen Mesenterialfilamente, die ja bei *Veretillum* ganz auffallend weit ins Innere der Kolonie hinabreichen; die Polypen besitzen eine, wenn auch nicht so starke, so doch ganz deutlich entwickelte Siphonoglyphe, die bei

Pteroeides vollständig fehlt; und so ließen sich noch mehrere derartige Unterschiede feststellen. Da ein Beweis dafür, daß die angeführten Verhältnisse durch ganz spezielle Anpassungen hervorgebracht worden wären, nicht erbracht werden kann, so bleibt nur die Annahme übrig, daß die Zooide nicht so weit reduziert sind, wie bei Formen mit hochgradig entwickeltem Polymorphismus, daß der Polymorphismus hier somit noch auf einer viel geringeren Höhe der Ausbildung steht und auch dies spricht wieder mit für die Auffassung von *Veretillum* als einer primitiven Pennatulidenform.

3. Die Muskulatur.

Veretillum cynomorium ist ausgezeichnet durch eine reiche Entwicklung des Muskelgewebes. Es wurde bereits bei der Beschreibung einzelner Teile der Kolonie darauf hingewiesen, daß wir bei *Veretillum* auch an solchen Stellen Muskelfasern finden, an denen sie bei Alcyonarien sonst meist nicht gefunden worden sind; auch sind sie an anderen Stellen, wo sie sonst sehr schwach entwickelt sind, gut ausgebildet. Solche Stellen sind:

a) Das Schwammgewebe der Rhachis. Hier ist eine ganz deutliche entodermale Epithelmuskulatur vorhanden.

b) Das Epithel der Hauptkanäle. Ringmuskelfasern kommen hier für gewöhnlich vor, sind aber bei *Veretillum* besonders stark entwickelt, während sie bei *Pteroeides* nur sehr schwach sind.

c) Das Entoderm der Tentakel; es bildet epitheliale Ringmuskulatur.

d) Das Mauerblatt der Polypen; besitzt entodermale Ringmuskeln und ektodermale Längsmuskulatur.

e) Das Schlundrohr der Polypen, ist mit kräftigen entodermalen und mit schwachen ektodermalen Muskelfasern versehen.

f) Das Ektodermepithel des Coenenchyms besitzt im Bereiche der Rhachis schwache epitheliale Muskulatur; im Stiele fehlt sie. — *Veretillum* ist nach KÖLLIKER die einzige Pennatulide, bei der er direkt unter der »Epidermis« Muskulatur gefunden hat.

Sehr stark ist die Septenmuskulatur entwickelt; die Muskelfasern sitzen auf sehr zahlreichen Mesogloecalammellen.

Auf den anatomischen Bau der großen Muskelzüge des Stieles und der Rhachis will ich hier nicht näher eingehen. Er ist gut bekannt, vor allem wohl deshalb, weil die Anordnung der Muskellammellen in engen Beziehungen steht zum Kanalsystem, dessen Negativ sie gewissermaßen darstellen. Die Muskellammellen sind stark verzweigt

und geben auf dem Querschnitte schöne baumförmige Bilder, wie ich sie auch bei *Pteroeides* gesehen habe. Hauptsächlich sind es Längsfasern im Stiele, die großen Retraktoren der Kolonie; im Sphinkter, am Übergange des Stieles in den Kiel, überwiegen die Ringfasern. Die Längsfasern stammen vom Entoderm, stellen aber nicht Epithelmuskelfasern, sondern in die Tiefe gerückte epitheloide Muskulatur dar. — BALSS (31) will in der Anordnung der Muskelzüge in der Kolonie ein Merkmal erblicken, das für bestimmte Arten charakteristisch sein soll, doch kann ich dem nicht zustimmen. Gerade die Muskulatur ist so abhängig von speziellen Anpassungen und wir werden bei Formen mit ähnlicher Lebensweise auch ähnliche Ausbildung derselben finden; für systematische Zwecke ist dieses Merkmal schon aus diesem Grunde nicht gut verwertbar.

Auch in den feineren Ernährungskanälen der Kolonie finden wir noch Muskelfasern. Mit dieser reichen Ausbildung steht die starke Kontraktionsfähigkeit im engsten Zusammenhange.

Muskuläre Verschußeinrichtungen im Kanalsystem, wie sie von KÜKENTHAL und BROCH bei *Echinoptilum*, ferner von mir (37) bei *Pennatula* und *Pteroeides* beschrieben worden sind, habe ich hier nicht finden können. Doch spricht die Anordnung der Muskelzüge um die Gastralhöhlen der Zooide dafür, daß hier ein rascher Verschuß gegen die tieferen Kanäle möglich ist; bei den Polypen mag er wohl durch die Ringmuskulatur des Schlundrohres und durch die Fasern der Mundscheibe gegen außen hin ermöglicht werden, so daß im Inneren der Kolonie ein beträchtlicher Überdruck herrschen kann ohne daß das Wasser durch die Polypen- und Zooidmündungen zu entweichen braucht.

Veretillum besitzt also, wie wir gesehen haben, eine kräftige individuelle Muskulatur. Es besitzt aber auch eine reich entwickelte koloniale Muskulatur, die nächst verwandten Formen, wie *Cavernularia*, im Bereiche der Rhachis völlig fehlt. In innigem Zusammenhange mit der Entwicklung der kolonialen Muskulatur steht die von KASIANOW aufgeworfene Frage nach dem Vorhandensein des kolonialen Nervensystems.

4. Nervensystem.

Bereits bei der Beschreibung der Epithelien im allgemeinen, wie der Polypen, ist gezeigt worden, daß wir bei *Veretillum cynomorium* ein ganz wohl ausgebildetes Nervensystem vorfinden, wie wir es ja von vornherein bei der starken Entwicklung der individualen und

kolonialen Muskulatur erwarten konnten. Eine ganz eingehende Detailuntersuchung des Nervensystems war dem Verfasser allerdings nicht möglich, da er ja auf zwei wichtige Methoden verzichten mußte: Die vitale Färbung mit Methylenblau nach BETHE und die Maceration frischer Objekte. Dafür gelang es, mit Hilfe der Methode der »Nachvergoldung« nach APATHY wenigstens festzustellen, wo wir nervöse Elemente zu finden haben, wenngleich die feineren Einzelheiten des histologischen Aufbaues nicht zu ergründen waren, da hierzu das Material doch nicht geeignet war. Die Untersuchung konnte nur mit der Ölimmersion von ZEISS (Apochromat 2 mm) geschehen, da die Strukturen äußerst subtil waren. — An einzelnen Stellen gelang es immerhin, Ganglienzellen mit voller Deutlichkeit zu erkennen, wie eine solche in der Figur 11 abgebildet ist. Die Größe der Ganglienzellen betrug durchschnittlich 6—7 μ . Wo Ganglienzellen auch nicht ganz deutlich zu erkennen waren, fand sich immerhin ein feines Faserwerk von Neurofibrillen vor, das durch seine dunkle Imprägnation charakterisiert war. Diese Fibrillen waren meist als subepitheliale Nervenschicht zwischen dem Epithel und der Epithelmuskulatur entwickelt.

Die Nervenschicht wurde im Besonderen an folgenden Stellen gefunden:

a) Im Ektoderm der Polypententakel. Hier wurden Ganglienzellen mit besonderer Deutlichkeit beobachtet. (Fig. 4.) Im übrigen verweise ich auf die genauere Beschreibung bei den Tentakeln.

b) In der Mundscheibe; hier ist sie auch sehr deutlich entwickelt, und ich kann mich wohl der Ansicht KASSIANOWS anschließen, daß in ihr das Zentrum des individuellen Nervensystems zu erblicken ist.

c) Im ektodermalen Schlundrohrepithel der Polypen (Fig. 5); in dem der Zooide habe ich sie nicht finden können, doch ist es wohl möglich, daß sie auch hier vorhanden ist.

d) In den dorsalen Mesenterialfilamenten der Polypen.

e) Im Ektoderm des Mauerblattes der Polypen (Fig. 12).

f) Im Ektoderm des Coenosarks der Rhachis (Fig. 2); im Stiel waren wohl auch feine Fibrillen zu finden, deren Verlauf jedoch ein anderer war: nicht parallel der Epitheloberfläche, sondern zwischen den Zellen emporsteigend. Wenn diese Fasern Neurofibrillen sind und nicht Stützfasern irgendwelcher Art (Fig. 6), so sind sie keinesfalls als motorische Fasern anzusehen, sondern als sekretorische, da sie zu den Drüsenzellen hinführen, die hier in den Papillen des Stieles besonders zahlreich vorhanden sind.

Soweit waren ektodermale nervöse Elemente festzustellen. Aus dem Entoderm stammten sie an folgenden Stellen:

g) Im Entodermepithel des Schlundrohres (Fig. 7).

h) Im Entoderm der Septen der Polypen.

i) In den ventralen Mesenterialfilamenten.

k) Im Entoderm der Polypenhohlräume fand ich zwar auch nervöse Elemente, doch kommt es hier nicht zur Ausbildung einer distinkten Nervenschicht und es ist anzunehmen, daß hier nur lockere plexusartige Verbindungen vorkommen.

l) Im Entoderm der Hohlräume der Rhachis finden wir, besonders an den Längsmuskelzügen lose plexusartige Verbindungen. Die gleichen Plexus finden wir auch in den Hohlräumen des Stieles, besonders in den Muskellamellen entwickelt (Fig. 15).

m) Im Entodermepithel der Hauptkanäle. Hier finden wir wieder die nervösen Elemente mehr als distinkte Nervenschicht entwickelt zwischen Epithel und epithelialer Ringmuskulatur (Fig. 16).

An folgenden Stellen, an denen ich nervöse Elemente beobachtet habe, sind sie von KASSIANOW nicht gesehen worden: In den Mesenterialfilamenten, im Mauerblatt der Polypen, im Coenosark. Im Entoderm der Septen fand er nur vereinzelte Ganglienzellen.

Wenn wir nach den Ergebnissen der vorliegenden Beobachtungen die Resultate der Arbeit KASSIANOWS nachprüfen, können wir sagen, daß er größtenteils richtige Angaben gemacht hat. Überall, wo er Nervensubstanz beschrieben hat, war sie auch bei den vorliegenden Untersuchungen wiederzufinden; dort, wo er sie nicht beschrieben hat, fehlt sie allerdings auch nicht, doch ist dies insofern kein Widerspruch gegen KASSIANOW, als er ja nicht behauptete, daß sie fehle, sondern nur, daß er sie nicht beobachten konnte. — Die Verteilung des Nervensystems, wie KASSIANOW sie beschreibt, konnte ich allerdings nicht nachprüfen, da mir nur Schnitte zur Verfügung standen. Nach ihm soll um das Schlundrohr herum ein Ring von Nervenfasern entwickelt sein, von dem aus radiär, entsprechend dem Ansatz der Septen, stärkere Züge ausgehen sollen; ferner sind nach ihm stärkere Züge im Schlundrohre längs der Ansatzlinien der Septen vorhanden. Diese Befunde scheinen wohl den Tatsachen vollkommen zu entsprechen.

Nur in einem Punkte möchte ich KASSIANOW entschieden widersprechen: Er nimmt an, daß die entodermale Muskulatur der Polypen von den ektodermalen Nerven her innerviert werden soll, und zwar durch die »Gallerte« (die Mesogloea) hindurch. Eine Beobachtung, die dafür sprechen könnte, vermag er nicht anzuführen und gründet

seine Ansicht lediglich darauf, daß er im Entoderm keine Nervenelemente gefunden hat. Es sind aber solche vorhanden und dienen natürlich in erster Linie zur Innervation der entodermalen Muskelfasern, wie die ektodermalen auch von ihrer eigenen subepithelialen Nervenschicht her innerviert werden. In der Gallerte finden wir keinerlei nervöse Elemente. Es wäre auch sehr merkwürdig, wenn die starken entodermalen Muskelzüge keine direkte Innervation besäßen; der KASSIANOWsche Erklärungsversuch der Innervation durch die Gallerte erscheint gesucht und gekünstelt und konnte auch ohne daß positive Tatsachen gegen ihn gefunden worden wären, nicht befriedigen.

Die Frage nach dem »kolonialen Nervensystem«, die KASSIANOW für *Alcyonium* negativ beantwortet, während er bei *Verctillum* eine positive Lösung nicht für ausgeschlossen hält, werden wir auf Grund des vorliegenden Beobachtungsmateriales unbedingt positiv zu entscheiden haben. Die Polypen stehen untereinander in nervösem Zusammenhange vermittelt der Nervenschicht des Mauerblattes und des Coenenchyms; die inneren Teile der ganzen Kolonie besitzen entodermale Nervenplexus und so stehen alle Teile des Ganzen untereinander in engster Verbindung.

In einer zweiten Abhandlung wurde von KASSIANOW (28) die Frage aufgeworfen, ob das Nervensystem der Alcyonarien sich mit dem der Aktinien vergleichen lasse. Dies ist nach ihm in weitgehender Weise der Fall und ich kann mich dieser Anschauung um so mehr anschließen, als sich ja auch in so vielen anderen histologischen Einzelheiten, wie z. B. im Bau der Mesenterialfilamente usw. Übereinstimmungen finden, und da sich Nervensubstanz an verschiedenen Stellen hat nachweisen lassen, von denen man bisher angenommen hatte, daß sie nur bei den Aktinien, nicht aber bei Alcyonarien Nervenelemente enthielten, wie z. B. im Entoderm der Polypen, im Mauerblatte, in den Mesenterialfilamenten u. a. m. Es ist wahrscheinlich, daß die bestehenden Unterschiede bei fortgesetzter Untersuchung der feineren Struktur der Alcyonarien sich immer mehr werden reduzieren lassen.

Auf die neueren Arbeiten von HAVET, WOLFF und HEIDER über das Nervensystem der Aktinien, die KASSIANOW in seiner letztgenannten Abhandlung zitiert, näher einzugehen, ist dem Verfasser unmöglich gewesen und er konnte ihre Ergebnisse nur so weit in Betracht ziehen, als er sie bei KASSIANOW angeführt fand. Es wäre jedoch eine dankenswerte Aufgabe, das Nervensystem der Alcyonarien und der Aktinien zum Gegenstande einer gründlichen vergleichenden Spezialuntersuchung zu machen. Das Gebiet ist freilich so umfangreich

und schwierig, daß es im Rahmen dieser Arbeit nicht möglich war, die Frage weiter zu verfolgen und mehr beizubringen, als einige Bruchstücke.

5. Die Mesogloea.

Die Mesogloea soll nach der Auffassung der meisten Autoren aus einer homogenen, strukturlosen Grundsubstanz bestehen und überall die gleiche Beschaffenheit besitzen. So charakterisiert sie auch KASSANOW. REINHARDT (26) bezeichnet sie als vollkommen strukturlos, zuweilen aber etwas faserig. — Homogen erscheint die Mesogloea jedoch nur bei flüchtiger Beobachtung in ganz dünnen Schichten, besonders bei Anwendung von Hämatoxylingemischen. In dickerer Schicht weist sie deutliche Strukturen auf, die BOURNE (18) zwar für Kunstprodukte erklärt, die aber meines Erachtens in der Natur der Mesogloea begründet liegen (Fig. 16). Diese Strukturen sind nicht überall gleich sondern sogar sehr verschieden in den verschiedenen Regionen der Mesogloea und geben ihr ein charakteristisches Aussehen. Es sind feinste Fibrillen, die bald wellenförmig, bald netzartig verbunden verlaufen; bald sind sie dicht, bald wieder lockerer, und so gewinnt die Mesogloea ein sehr verschiedenartiges Aussehen. Die genannten Strukturen sind nicht mit allen Farbstoffen gleich gut zu erkennen. Deutlich zu sehen sind sie an Präparaten, die mit Pikronigrosin nach FREEBORN gefärbt sind, besonders schön aber bei Gold-Imprägnation.

Die Grundsubstanz der Mesogloea besteht also vorwiegend aus fibrillären Elementen. Bei sehr starken Vergrößerungen erscheint die Mesogloea auch in ganz dünnen Lagen nicht mehr als homogene Lamelle, sondern ist auch hier aus Fibrillen zusammengesetzt. Wo die Mesogloea zwischen zwei nahe benachbarten Epithelien, wie z. B. zwischen Ektoderm und Entoderm des Mauerblattes oder der Tentakel nur sehr dünne Schichten bildet, läßt sich nachweisen daß sie aus zwei Lamellen besteht, deren eine offenbar vom Ektoderm, die andere vom Entoderm abgeschieden ist. (Fig. 12). Dort, wo die Mesogloea dick ist, finden wir auch direkt unter den Epithelien eine dichtere Struktur, die SCHNEIDER (20) als »Grenzlamelle« beschreibt. (S. auch Fig. 16.) REINHARDT gibt an: »Mit Säurefuchsin färbt sie sich rosa, wobei die an das Entoderm angrenzende Schicht durch dunklere Färbung hervortritt«.

Auf Grund der beobachteten Tatsachen erscheint es gerechtfertigt, die Grundsubstanz der Mesogloea als eine Art von Basal-

membran oder bindegewebiger Propria auffassen zu wollen, die vom Ektoderm- wie vom Entodermepithel ausgeschieden ist und zwischen beiden Epithelien allerdings an manchen Stellen große Mächtigkeit erlangen kann. An gewissen Stellen (Tentakel, Schlundrohr) ähnelt die Mesogloea sehr einer dünnen Propria, und andererseits ist die dünne Membran, die zwischen Ei und Follikel­epithel sich befindet, eine typische Basalmembran, und zeigt genau den gleichen Bau, wie die Mesogloea in sehr dünner Schicht.

In die Grundsubstanz der Mesogloea sind mannigfache zellige Elemente eingelagert, die aus den Epithelien stammen und als Wanderzellen den epithelialen Charakter verloren haben und nach Aufgabe ihrer polaren Differenzierung zu mesenchymatischen Zellen geworden sind. Dazu gehören die Bildungszellen der Spicula, die hauptsächlich aus dem Ektoderm stammen und die »Gallertzellen« (KASSIANOW), die vorwiegend entodermalen Ursprunges sind. Die »Gallertzellen« sind diejenigen, die den »mesogloea cell-plexus« (PRATT, 25) bilden. Nach KÖLLIKER (3) sind sie Bindegewebszellen. PRATT schreibt ihnen wegen einer äußerlichen Ähnlichkeit mit Ganglienzellen auch gewisse nervöse Funktionen zu, als »Neurophagocyten«, wogegen KASSIANOW mit Recht polemisiert. Als Derivate des Entoderms sind sie ihrer Funktion nach hauptsächlich Ernährungszellen; nach ihrer Lage in der Mesogloea sind sie Bindegewebszellen. Histologisch bieten sie ein wohl charakterisiertes Aussehen dar und sind nicht mit anderen Zellen, wie z. B. Nervenzellen oder Entoderm-Epithelzellen zu verwechseln. Ich glaube sie folgendermaßen am besten charakterisieren zu können:

Gallertzellen sind die mesenchymatischen Zellen der Mesogloea, die bald einzeln, bald in Gruppen oder zum »mesogloea cell-plexus« vereinigt liegen; sie besitzen einen stark körnigen Zellinhalt und acidophilen Charakter. Ihre Größe ist 15—20 μ im Durchmesser; sie besitzen einen sehr deutlichen Kern, der 3—4 μ im Durchmesser mißt. Ihre Form ist sehr veränderlich, sie sind amöboid und erscheinen bald geballt, bald rundlich, spindelförmig oder polygonal. (Fig. 17.) Sie sind besonders in der Mesogloea des Stieles entwickelt, aber auch in der Rhachis. In der Gallerte finden sich oft Nester oder dichte Zellhaufen, oder solide Zellstränge ohne Lumen, die netzartig miteinander zusammenhängen, bald feine Kanäle, in denen sie nach und nach in typische Entodermzellen übergehen, die die Wandungen der größeren Kanäle auskleiden. Die Kanäle stehen untereinander auch wie die Zellstränge in vielfacher Verbindung. (Fig. 16.)

REINHARDT sagt von den Zellen der Mesogloea aus, ihr Inhalt gleiche dem der Ektodermzellen, »da außer dem runden Kern noch viele kleine, sich ebenfalls dunkel färbende Körnchen vorhanden sind«. Die Granula der Gallertzellen sind jedoch von denen der Ektodermzellen wesentlich verschieden, viel größer und außerdem stark acidophil. Ferner gibt REINHARDT an, daß diese Zellen »Muskelfasern abscheiden können, die leicht zu erkennen sind, da sie durch Eisenhämatoxylin stark gefärbt werden können«. Muskelfasern können sie ganz sicher nicht abscheiden; die Beobachtung REINHARDTS beruht auf einem Irrtum und wenn er sich auf andere Färbungen als bloß die Heidenhainsche gestützt hätte, hätte er jedenfalls auch gesehen, daß diese Fasern keine Muskelfasern sind; die Untersuchung von Präparaten, die nach VAN GIESON gefärbt sind, zeigt dies mit Deutlichkeit. Es sind bloß Bindegewebsfasern der Mesogloea, die in der Umgebung der Zellen liegen.

Spicula. Da nach KÜKENTHAL und BROCH die Spicula ein besonders wichtiges Unterscheidungsmerkmal für die Systematik sind, so ist es von einigem Interesse, auch ihren feineren Bau zu studieren, der bei den Kalkkörperchen der Seefedern noch sehr wenig bekannt ist; denn gewöhnlich wird den Spiculis nicht mehr Beachtung geschenkt, als für systematische Zwecke erforderlich ist. — Was zunächst die äußere Form der Spicula betrifft, so fällt auf, daß trotz einer gewissen Übereinstimmung in der allgemeinen Erscheinung sich kaum zwei gleich geformte vorfinden. Im allgemeinen ist die Form einfach elliptisch oder biscuitförmig; auch gabelförmige kommen bisweilen vor, worauf besonders hingewiesen sein möge, da KÜKENTHAL und BROCH das Vorkommen solcher Spicula bei *Lituarina* zum Anlaß nehmen, um diese Form im System vor *Veretillum* zu stellen. Ferner finden sich Zwillinge, auch Drillinge vor, in allen möglichen Graden der Ausbildung, manchmal innig miteinander verbunden, manchmal nur lose zusammenhängend. Es erschien angezeigt, zu untersuchen, ob wir es wirklich mit echten Zwillingen im mineralogischen Sinne zu tun haben, oder ob es bloß Aggregate mehrerer Spicula sind, die durch Teilung oder Aneinanderlagerung entstanden sind.

Einige Formen von größeren Spiculis dieser Art sind in Figur 18 abgebildet; die Zwillinge haben meist die Form von Semmeln. — Außer diesen größeren Formen finden wir noch kleinere von ovaler oder elliptischer bis sphärischer Gestalt.

Verteilung der Spicula: Wie KÜKENTHAL und BROCH gefunden haben, ist jede bestimmte Körperregion durch eine für sie charakte-

ristische Spiculation ausgezeichnet. Über die Verteilung der Spiculaformen bei *Verctillum* machen sie folgende Angaben:

»Die Spicula des Stielinnern sind sehr kleine schmale, längs-ovale Körperchen, die in kleinen Gruppen angeordnet sind.

Die Spicula der Stielrinde sind breite ovale Platten von durchschnittlich 0,06 mm Länge, die häufig Biscuitform annehmen, und bei denen auch sehr häufig Spaltungen vom Zentrum aus sichtbar werden, die das Spiculum in meist vier, aber auch 5—6 radial angeordnete Abteilungen trennen. Diese dicht gelegenen Spicula erfüllen nicht nur die Rinde, sondern ziehen auch in dicht angeordneten Zügen ventralwärts ins Stielinnere, sich schließlich in kleine Nester auflösend, die zwischen den Gruppen der eigentlichen kleinen Spicula des Stielinneren liegen.

In der Rinde des Polypars finden sich ähnliche aber in allen Dimensionen kleinere und noch mehr abgeplattete Spicula als in der Stielrinde. Diese Spicula können in den basalen Teil des Polypen übergehen und kommen auch in den Tentakeln vor.«

Meine eigenen Beobachtungen stimmen mit diesen Angaben überein. Die Spicula des Stielinneren sind vorwiegend rundliche oder ovale Körperchen von ungefähr 15 μ Länge und 4,6—8 μ Breite. Diese Spicula finden sich in etwas größeren Formen, sehr dicht gehäuft in den Radiallamellen des Stieles, und zwar im oberen Teile größere als im basalen. Es kommen aber auch im Stielinneren Spicula von der Form der Rindenspicula vor: ovale oder biscuitförmige Platten oder auch zusammengesetzte Formen. (Fig. 18 u. 19.) Einige gemessene Längen und Breiten von Spiculis betragen:

Länge in μ :	74	90	63	50	50
Breite in μ :	37	45	50	25	45.

Das Verhältnis von Länge zu Breite betrug in der Mehrzahl ungefähr 2 : 1, näherte sich aber bei einigen dem Werte 1 : 1.

In der Stielrinde finden wir besonders entlang der Ansatzstellen der Radiallamellen dichte Längszüge von ovalen, mittelgroßen Spiculis von etwa 40 μ Länge. Die größeren Formen, die auch eine größere Mannigfaltigkeit aufweisen, finden wir wieder in peripherer Lage, im oberen Teile des Stieles sehr zahlreich. Doch kommen auch unter ihnen viele sehr kleine vor.

Im Kiele ist die Spiculation viel schwächer: Die Kalkplättchen sind viel kleiner und spärlicher als im Stiele und es sind nur runde kleine Spicula in größerer Anzahl vorhanden. Das gleiche gilt vom

Kielinneren wie von der Kielrinde. In den Polypen sind spärliche und kleine Spicula von ovaler Form vorhanden. In den Tentakeln kommen ganz kleine spindelförmige Spicula vor, die nicht sehr dicht gehäuft sind. Ihre Enden sind abgestumpft. Folgende Größen wurden bei ihnen gemessen:

(in μ) 4,7 6,2 10,9 15,6 17 18,7 23,4.

Es kommen endlich ganz kleine Körperchen im Kiele und im Stiele vor, die wie korrodiert aussehen und vielleicht die Trümmer von größeren, vielleicht aber auch erst im Entstehen begriffen sind, zum Teile aber auch sicher eigene Formen darstellen. Ihre Größe betrug 3,5—6,2 μ . Von KÜKENTHAL und BROCH wurden sie nicht beschrieben. Sie sind ungemein zahlreich, von Gestalt mehr oder weniger unregelmäßig. Sie liegen manchmal zu zweien oder dreien hintereinander oder bilden traubige und klumpige Aggregate. Auch bei diesen kleinsten Formen kommen noch Durchkreuzungszwillinge vor, und auch die kleinsten lassen bereits die Strukturen erkennen, die deutlicher bei den größeren Formen beobachtet werden konnten. In ihrem Inneren ist ein zentraler Hohlraum, der die organische Grundsubstanz enthalten hat.

Struktur der Spicula. Bei genauerer Betrachtung erscheinen die Spicula durchaus nicht homogen, sondern selbst die kleinsten lassen noch ganz deutliche Strukturen erkennen. Im Inneren hebt sich deutlich eine zentrale Masse ab, die die Umrißform des Spiculums wiedergibt. Sie ist oft durch dunklere Färbung unterschieden und wir werden wohl nicht fehlgehen, wenn wir hier eine stärkere Anhäufung organischer Substanz annehmen. Ferner findet sich eine Marksubstanz vor, die sich durch etwas gelbliche Färbung von der hellen Rindensubstanz abhebt. Außerdem finden wir ziemlich regelmäßige konzentrische Strukturen; an den Polen der Spicula sind die Ringe dieser konzentrischen Strukturen voneinander weiter entfernt als in der Mitte. Von der Zentralsubstanz aus strahlen radiale Strukturen, bald feiner, bald gröber gegen die Peripherie aus, in letzterem Falle wie Risse aussehend. Sie fallen auch oft durch dunklere Färbung auf, mitunter besonders an den Stellen, wo die radialen Strukturen sich mit den konzentrischen durchkreuzen. — Die radialen und konzentrischen Strukturen der Spicula treten nach Kochen in Eau de Javelle sehr deutlich hervor, doch erscheint die organische Grundsubstanz verschwunden. An ihrer Stelle findet man dann oft größere Sprünge im Inneren des Spiculums.

Wenn man die Spicula mit einer Säure behandelt, sie jedoch nicht

ganz auflöst, so findet man, daß die konzentrischen Strukturen verschwinden, die radialen dagegen in Form von Rissen und Sprüngen sehr auffällig hervortreten. In deren Richtung zerfallen sie denn auch bei weiterer Fortsetzung des Auflösungsprozesses. Demnach scheinen die radialen Strukturen die Richtungen der geringsten Kohäsion der Moleküle zu bezeichnen. Ferner geht aus der genauen Betrachtung der Strukturen und ihres Verhaltens hervor, daß sie nicht der Oberfläche angehören, sondern ein Produkt des Wachstumes und der inneren Organisation der Spicula sind. — Außer den genannten Strukturen finden sich noch ganz feine Riefungen, die in diagonaler Richtung verlaufen und der Oberfläche anzugehören scheinen.

Die Untersuchung der Spicula mit dem Polarisationsmikroskop ergab folgendes: Sie sind, wie dies ja zu erwarten war, anisotrop, hellen das dunkle Gesichtsfeld zwischen den gekreuzten Nicolschen Prismen auf. Dabei treten bei den dünneren die Newtonschen Interferenzfarben auf, deren Aufeinanderfolge jedoch nicht den Schichten der konzentrischen Strukturen entspricht, soweit man dies bei den kleinen Objekten mit Sicherheit behaupten kann. Weder die radialen noch die konzentrischen Strukturen weisen ein verschiedenes optisches Verhalten auf, woraus sich ergibt, daß die Substanz der Spicula durchweg gleichartig ist und ihre Schichtungen nur auf Wachstumsverschiedenheiten beruhen. Das optische Verhalten der organischen Grundsubstanz aus der Mitte des Spiculums ließ sich nicht mit Genauigkeit feststellen. Die Auslöschungsrichtung ist bei den länglichen Formen parallel zur Längsachse: es ist also gerade Auslöschung vorhanden. Bei den zusammengesetzten Formen ließ sich feststellen, daß die Auslöschungsrichtungen nahezu vollkommen symmetrisch zur Mittel Ebene liegen, und sie sich somit optisch genau so wie echte Zwillingsbildungen verhalten.

Auch bei scheinbar einfachen Spiculis wurde des öfteren ein derartiges Verhalten gefunden, das darauf schließen ließ, daß in Wirklichkeit zusammengesetzte Formen vorlagen. — Insbesondere war dies bei den biscuitförmigen oft der Fall.

Ob die Spicula optisch ein- oder zweiachsig sind und es sich demnach um Calcit oder Arragonit handelt, ließ sich wegen ihrer Kleinheit und der sich daraus ergebenden Ummöglichkeit, Schnitte senkrecht zur optischen Achse zu erhalten, auf dem Wege der Untersuchung im convergenten polarisierten Licht nicht feststellen. Ebensowenig ließ sich über den Charakter der Doppelbrechung, ob positiv oder negativ etwas aussagen. — Die MEIGENSche Reaktion (Kochen mit

Kobaltnitrat) ergab, daß die anorganische Substanz der Spicula aus Calcit besteht: Die Spicula färbten sich auch nach langem Kochen nur ganz schwach hellblau; auch mikroskopisch war keine Veränderung der so behandelten Spicula zu beobachten.

Eine Frage, die noch zu entscheiden wäre, ist die, ob die zusammengesetzten Kalkkörper durch Teilung oder durch Aneinanderlagerung ursprünglich getrennter Teile entstehen.

Für die letztere Annahme sprechen folgende Tatsachen:

1. Kommen tatsächlich Zwillingsbildungen im mineralogischen Sinne vor, als Berührungs- und Durchkreuzungszwillinge.

2. Finden wir manchmal in jedem Teile eine eigene Zentralpartie organischer Grundsubstanz.

3. Oft sind schon ganz kleine Spicula aus mehreren zusammengesetzt.

4. Entstehen die jüngsten Spicula stets in dichten Haufen oder Nestern.

Dagegen und für die Entstehung durch Teilung sprechen jedoch folgende Punkte:

1. Man kann ganze Reihen verschiedener Übergänge beobachten, wie aus einem einfachen Spiculum durch Stärkerwerden eines radialen Risses zwei, aus einem Doppelindividuum ebenso vier, sechs, usw. werden.

2. Nicht alle verhalten sich wie Zwillinge: Es kommen auch Anhäufungen von 5 und 7 Individuen vor, deren gemeinsamer Umriß oft noch die frühere Zusammengehörigkeit erkennen läßt.

3. Die Strahlen scheinen dann von einem gemeinsamen Zentrum organischer Grundsubstanz zu entspringen.

Wir werden daher wohl annehmen dürfen, daß beide Arten der Bildung zusammengesetzter Spicula nebeneinander vorkommen können.

Entstehung der Spicula: Die Art der Entstehung der Kalkkörperchen als intracelluläre Differenzierungen innerhalb einer vom Ektoderm stammenden Zelle, eines »Skleroblasten«, läßt sich deutlich an einigen Schnitten studieren. An der Stelle des Spiculums befindet sich eine Lücke in der Mesogloea, durch die Entkalkungsflüssigkeit hervorgerufen; am Rande dieser Lücke ist der Rest der Bildungszelle mit ihrem Kerne zu sehen. — Das Wachstum der Spicula geschieht durch Apposition.

Organische Grundsubstanz: In der Mitte solcher Lücken, wie wir sie eben beschrieben haben, finden wir einen Rest organischer Grundsubstanz, der bei jungen Spiculis noch genau die ovale oder biscuit-

förmige Gestalt erkennen läßt, ebenso die konzentrische Faserrichtung. Dieser Rest liegt bei größeren Spiculis genau an derselben Stelle, wie im unentkalkten Zustande die dunkle Zentralsubstanz.

KÖLLIKER wirft die von ihm nicht entschiedene Frage auf, ob der Rückstand nur eine Cuticula ist, wie bei anderen Aleyonarien, oder ob er den ganzen Kalkkörpern entspricht. Nach allen meinen Beobachtungen bin ich der Ansicht, daß er keine cuticulare Bildung ist, sondern bindegewebige Grundsubstanz, wofür auch der fibrilläre Aufbau des Rückstandes spricht. Auch histologisch gibt der Rückstand alle Reaktionen des Bindegewebes, besonders deutlich mit Pikronigrosin.

6. Das Achsenskelett.

Bekanntlich unterscheidet man nach KÖLLIKER bei *Veretillum cynomorium* zwei Varietäten, die var. *astyla*, der ein Achsenskelett fehlt, und die var. *stylifera*, die ein solches besitzt; außer diesem variablen Verhalten besitzt die Achse von *Veretillum* noch einige Merkwürdigkeiten. Sie ist in jedem Falle sehr klein und kümmerlich entwickelt. BALSS (31) sieht darin eine Anpassung an das Leben im bewegten Wasser; demnach wäre die Achse sekundär rückgebildet, doch könnte ihre mangelhafte Ausbildung auch ein primitives Verhalten darstellen. Freilich ist es auch oft festgestellt worden, daß Variabilität gerade bei reduzierten Organen auftritt, doch kann man allein aus ihrem Auftreten noch keinen Rückschluß auf sekundäre Reduktion ziehen. Jedenfalls erlaubt uns das Verhalten der Achse weder nach der einen noch nach der anderen Richtung etwas Bestimmtes auszusagen.

Die histologische Struktur der Achse ist folgendermaßen beschaffen: Es lassen sich an ihr drei Schichten unterscheiden (Fig. 20), eine innerste, der »Zentralstrang«, eine mittlere, und eine äußere. Der Zentralstrang ist nicht, wie bei anderen Korallentieren, deutlich abgegrenzt, sondern geht allmählich in die Mittelsubstanz über. Er zeichnet sich nur durch größere Kompaktheit aus. Die Hornfasern sind hier sämtlich longitudinal angeordnet. Bei *Pteroeides* habe ich sie in konzentrischer Anordnung gefunden.

Die drei genannten Schichten sind auf Querschnitten, die in verschiedener Höhe durch die Achse gelegt werden, in sehr verschiedener Ausbildung wahrzunehmen und haben nicht überall gleichmäßig Anteil an der Achsensubstanz. — Auch bei der Achse von *Veretillum* ist eine Umbiegung des oberen Endes festzustellen. Diese Umbiegung tritt nicht so deutlich in die Erscheinung wie bei Formen mit wohl ausgebildetem Achsenskelett, doch ist sie auf Querschnitten durch das

obere Ende der Achse schon bei schwacher Vergrößerung zu erkennen: Man findet im Bindegewebe die Achse doppelt getroffen, einmal mit dickem, einmal mit dünnem Querschnitte.

Auf einem Querschnitte durch das oberste Achsenende ist es schwer, die einzelnen Schichten, die in der mittleren Höhe der Achse deutlich voneinander unterscheidbar sind, gegeneinander scharf abzugrenzen und richtig auszudeuten. Das liegt einmal daran, daß die beiden inneren Schichten ineinander übergehen und eine gemeinsame Mittelschicht bilden, andererseits daran, daß die äußere Schicht, die weiter unten, gegen die Mittelhöhe der Achse zu, ausgesprochen verhornt ist, hier rein bindegewebigen Charakter besitzt und durch zellähnliche Elemente von der Mittelschicht getrennt ist. Dadurch gewinnt die äußere Schicht ein derartiges Aussehen, daß man sie für eine bindegewebige »Achsenscheide« halten kann, wie wir eine solche bei *Pteroeides* vorfinden, und als ob die zellähnlichen Elemente dem dort gefundenen »Achsenepithel« homolog wären. Diese Verhältnisse lassen sich am besten durch die Abbildung auf Figur 20 erläutern. Wir können uns von ihnen zwei Auffassungen möglich denken:

Nach der ersteren wäre die mit *c* bezeichnete Schicht ein Teil des Schwammgewebes der Rhachis, *a* und *b* das entodermale Epithel der zentralen Hohlräume des Kanalsystems; *d* wäre demnach die bindegewebige Achsenscheide, *f* die Reste des Achsenepithels und *e* die Achse selbst.

Diese Auffassung ist jedoch, wie die genaue Verfolgung der Schnittserie und die histologische Untersuchung ergibt, nicht die richtige, sondern eine andere. Nach dieser wäre *c* die bindegewebige Achsenscheide, *a* und *b* Teile des Achsenepithels, *d* die periphere Schicht der Achse, die hier zwar noch fast ganz aus reinem Bindegewebe besteht, jedoch bereits Spuren beginnender Verhornung aufweist, wie die Intensität der Färbung schließen läßt; demnach ist *e* die Mittelschicht der Achse mit dem Zentralstrange, ferner haben wir bei *f* bloß Spuren oder Reste von Zellen vor uns, die mit dem Achsenepithel nichts zu tun haben, sondern es handelt sich hier offenbar um solche zellige Elemente, wie sie SCHNEIDER (24) als »Spongioblasten« bezeichnet hat, von denen die Umwandlung der Bindesubstanz in Hornsubstanz ihren Ausgang nimmt. Eine Tatsache von einer gewissen Bedeutung ist das Vorkommen von Spiculis in der peripheren Schicht der Achse bei *g*. Ganz im Inneren der Schicht *e* kann man auch schon eine Andeutung der Differenzierung des Zentralstranges erkennen.

Dafür, daß diese Auffassung die richtige ist, spricht, daß das

Achsenepithel, wie die Untersuchungen bei *Pteroeides* ergeben haben, den Charakter des Entodermepithels besitzt, was vom Epithel bei *a* und *b* wohl zutrifft, aber keinesfalls von den Zellen bei *f*, die ausgesprochen mesenchymatischen Charakter besitzt; ferner der Umstand, daß im Bindegewebe der Mesogloea im obersten Teile der Achse eine allmähliche hornige Umwandlung des Bindegewebes gegen die Achse zu stattfindet, und man kann beobachten, daß diese umgewandelte Bindesubstanz sich direkt in die peripheren Schichten der Achse fortsetzt.

Die Schichten, die wir am oberen Teile der Achse unterscheiden können, haben also folgenden Bau: Die äußerste ist in Umwandlung begriffene Bindesubstanz, in der man konzentrische Struktur, Reste von Zellen und Spicula vorfindet. Die mittlere besteht aus Fasern, die vorwiegend in der Längsrichtung verlaufen. Spicula kommen auch in dieser Mittelschicht vor. Ganz im Inneren bemerkt man noch einen dünnen Strang, in den die Mittelschicht ohne scharfe Grenze übergeht.

Wenn wir das äußerste umgebogene Ende der Achse auf diesen Schnitten untersuchen, so bemerken wir, daß die bindegewebige Schicht fast den ganzen Raum einnimmt; in ihr finden wir deutlich Spicula, und im Inneren einen dünnen, seitlich zusammengedrückten Strang, der eine blasig-maschige Struktur besitzt. Auch in diesem Strange finden wir Zellen vor; er entspricht der mit dem Zentralstrange vereinigten Mittelschicht.

Wenn wir die Schnittserie nach abwärts, gegen die Mittelhöhe der Achse zu verfolgen, so finden wir, daß die periphere Schicht (*d*) an Ausdehnung immer mehr abnimmt, je mehr wir uns der Mitte nähern; wo die Achse am stärksten ist, ist die periphere Schicht am schwächsten. Sie behält ihre konzentrische Struktur bei, verhornt jedoch mehr und mehr, und erscheint mehr und mehr homogen. — In dem gleichen Maße, wie bei dem Dickenwachstum der Achse der Anteil der peripheren Schicht zurücktritt, wächst der der inneren, die sich deutlich in Mittelschicht und Zentralstrang differenziert. Diese beiden Schichten sind also aus der gleichen Grundlage hervorgegangen. Die Mittelschicht nimmt in der Mittelhöhe der Achse den größten Raum ein. Die Längsfasern, aus denen sie besteht, erscheinen hier in radiär angeordneten Zügen gruppiert, die auch stellenweise zwischen die konzentrischen Fasern der äußeren Schicht treten. Die innerste Schicht, der Zentralstrang, ist von der Mittelschicht auch hier nicht mit scharfer Grenze gesondert, sondern der Übergang ist noch immer ein allmäh-

licher. Im Zentralstrange erscheinen die Fasern etwas mehr regellos durcheinandergeflochten. Reste von Zellen sind im peripheren Teile der Mittelschicht zu finden. Ferner finden wir darin radiäre Faserzüge von Bindegewebe, die offenbar aus der peripheren Schicht stammen.

Die Achsenscheide besteht aus Mesogloea, die hier den typischen welligen Verlauf ihrer Fibrillen besitzt. Sie ist von zahlreichen Kanälen durchsetzt, so daß sie netzartig aufgelockert erscheint. Diese Kanäle sind ausgekleidet von einem Epithel, das durch die fast kubischen, oft etwas blasigen Zellen mit ihren kreisrunden Kernen hinreichend deutlich als entodermales Epithel zu erkennen ist. In der Mesogloea finden sich die großen, oft polygonalen, stark körnigen Gallertzellen.

Das Achsenepithel ist nur sehr unvollkommen erhalten, doch kann man nach allem, was sich beobachten läßt, auch sagen, daß seine Zellen den Charakter der entodermalen Zellen der Kanalepithelien besitzen. Seine Höhe beträgt 25—30 μ . Für die Beurteilung der morphologischen Bedeutung des Achsenepithels scheint mir folgende Tatsache von Bedeutung zu sein: Die periphere Schicht der Achse ist ganz außen begrenzt von einem sehr feinen Saum, den ich auf Grund der Untersuchung mit der stärksten Vergrößerung nur als Basalmembran des Achsenepithels ansprechen möchte. Demnach wäre die der Achse zugewendete Seite des Achsenepithels als dessen basale anzusehen und somit die Anschauung von v. KOCH (6), daß die Achse eine kutikulare Ausscheidung des Achsenepithels sei, unhaltbar, da eine solche doch nur an der freien Epithelseite entstehen könnte. Daß es sich tatsächlich so verhält, dafür scheint mir der Umstand zu sprechen, daß sich im Achsenepithel zwei getrennte Lamellen nachweisen lassen. (Fig. 20, a, b.) Somit fasse ich das Achsenepithel auf als die entodermale Auskleidung des Hohlraumes, in den hinein sich aus der Binde substanz durch hornige Umwandlung und nachfolgende Kalkeinlagerung die Achse entwickelt; hierbei wird das Lumen dieses Raumes ausgefüllt, und die beiden Entoderm lamellen werden aneinander gedrängt. Wenn bei starker Entwicklung der Achse das Epithel verschwindet, so haben wir dann die Verhältnisse vor uns, wie wir sie bei *Funiculina* finden. Sonach gäbe es keinen prinzipiellen Unterschied zwischen Formen mit und ohne Achsenepithel.

Bemerkungen zu den Theorien über die Achsenentstehung.

Über die Theorien von v. KOCH (6) und STUDER (12) ist in letzter Zeit so viel geschrieben worden, daß es wohl nicht nötig erscheint,

auf die bisher bekannt gewordenen Tatsachen nochmals einzugehen. Hier möge diese Frage nur soweit berührt werden, als es nötig ist, um das Verhalten von *Veretillum* in dieser Hinsicht klarzustellen. Ich verweise auf die Arbeiten von SCHNEIDER (24) und NEUMANN (36), die sich mit der Achsenfrage bei den Gorgoniden in neuerer Zeit beschäftigt haben. Beide Autoren sprechen sich unbedingt zu Gunsten der STUDERSchen Theorie aus. Ob die Achsen der übrigen Alcyonarien wirklich den einheitlichen Entstehungstypus, den die STUDERSche Theorie fordert, besitzen, vermag ich nicht zu entscheiden, jedenfalls bringt NEUMANN viel überzeugendes Beweismaterial bei; für die Pennatulaceen scheint mir nach meinen bisherigen Untersuchungen eine derartige einheitliche Form der Achsenentstehung festzustellen. Für die Theorie von v. KOCH scheint ja freilich auch hier zunächst das Vorhandensein des Achsenepithels zu sprechen, aber gerade dessen genauere histologische Untersuchung zeigt, wie bereits erwähnt, daß es identisch ist mit dem Epithel entodermaler Kanäle, während es nach v. KOCH ektodermales Epithel, das von der Fußscheibe des Primärpolypen aus ins Innere vorgestülpt ist, sein müßte. Ferner sprechen meines Erachtens unbedingt für die Gültigkeit der STUDERSchen Theorie für die Pennatulaceen folgende Punkte:

1. Das variable Verhalten der Achse von *Veretillum*.

2. Das Vorkommen von zwei Achsen bei *Veretillum*, das zuerst von BUJOR (19) festgestellt und von mir gleichfalls mehrmals beobachtet worden ist.

3. Der bindegewebige Charakter der peripheren Schicht, die gewissermaßen die Grundlage der ganzen Achse bildet und sich erst nach und nach unter Mitwirkung zelliger Elemente in Hornsubstanz umwandelt.

4. Das Vorkommen von Spiculis in der Substanz der Achse.

5. Das Verhalten des Achsenepithels und seiner Basalmembran. So scheinen mithin die Achsen der Pennatulaceen in einheitlicher Weise aus der Binde substanz zu entstehen, und es ist wohl möglich, daß eine derartige Einheitlichkeit für die ganzen Oktokorallia gilt. R. MÜLLER (32) hat für Gorgonaceen allerdings vor kurzem einige entwicklungsgeschichtliche Tatsachen beigebracht, die für die v. KOCHsche Ansicht sprechen. In Ermangelung von entwicklungsgeschichtlichen Beweisen liefert aber für die Pennatulaceen die histologische Untersuchung ausreichende Beweise für die Theorie der einheitlichen mesodermalen Achsenentstehung.

7. Das Kanalsystem.

Das Kanalsystem von *Veretillum* ist gut bekannt und von mehreren Forschern beschrieben worden. Wir können daher hier auf eine ausführlichere Beschreibung verzichten, indem wir uns den Angaben von KÜKENTHAL und BROCH anschließen und wollen nur einige besondere Punkte hervorheben.

a) Das Schwammgewebe ist hier sehr schwach entwickelt, im Gegensatze zu *Pterocides griseum*; die Hohlräume des Kieles sind ihrer Hauptmasse nach direkte Fortsetzungen der Gastralräume von Polypen und Zooiden, von denen die letzteren bedeutend länger sind als bei anderen Pennatuliden, was wir der geringeren Ausbildung des Polymorphismus zuschreiben. E. MUSGRAVE (30) spricht von einer Verschiedenheit des Epithels des Schwammgewebes von dem der übrigen Kanäle, indem die Zellen niedriger sein und Drüsenzellen fehlen sollen. Es seien daher die Kanäle des Schwammgewebes nicht als Ernährungsgefäße im Sinne KÖLLIKERS, sondern als »erektil Gefäße« anzusehen. Die eine Beobachtung, daß das Epithel niedriger ist, ist entschieden richtig; wir haben auch bereits auf die Erscheinung hingewiesen, daß es mit fortschreitender Kleinheit der Kanäle an Höhe abnimmt. Ich vermag jedoch nicht zu bestätigen, daß Drüsenzellen fehlen sollen. Immerhin mag es möglich sein, daß bei höher differenzierten Formen auch eine funktionelle und histologische Verschiedenheit der Kanäle sich bemerkbar macht. Auch Muskelfasern fehlen dem Epithel des Schwammgewebes nicht.

b) Im Stiele sind die Kanäle bekanntlich dem Verlaufe der muskeltragenden Bindegewebslamellen entsprechend angeordnet. Wir haben hier mehrere Lamellensysteme, radiale und transversale, mit Längs- bzw. Ringmuskulatur. Bei den Radiallamellen nun unterscheiden KÜKENTHAL und BROCH zentrifugale und zentripetale Radiallamellen. Diese Unterscheidung ist aber nicht völlig begründet. Es lassen sich nämlich zentrifugale und zentripetale Radiallamellen nur unterscheiden, wenn man einen einzelnen Schnitt untersucht; dann erscheinen die zentripetalen von der äußeren Stielwand gegen innen gerichtet, und erreichen nicht die Ringmuskellage, und umgekehrt die zentrifugalen von der Transversallamellenschicht nach außen gerichtet und erreichen die Stielwand nicht ganz. Wenn man aber die Schnittreihe verfolgt, und sich einen Aufriß der Lamellen rekonstruiert, findet man, daß eine und dieselbe Lamelle in verschiedener Höhe bald als zentripetale, bald als zentrifugale erscheint, je nachdem zwischen ihr und der äußeren

Stielwand oder zwischen ihr und der Transversallamellenschicht sich Lücken befinden. Die Lamellen sind untereinander durch vielfache Anastomosen verbunden.

c) Die vier Hauptkanäle reichen bei *Veretillum* bis an das basale Ende des Stieles. Nach KÜKENTHAL und BROCH ist dies ein Verhalten, das im allgemeinen den radiär gebauten Pennatulaceen zukommt. Die Frage, ob die vier Hauptkanäle mit Stielporen versehen sind, ist vom Verfasser auch bei *Veretillum cynomorium* an einer lückenlosen Serie von Längsschnitten durch das untere Stielende untersucht worden. Es hat sich aber hier nicht die geringste Spur von Poren, wie sie an Schnitten von *Pennatula* und *Pteroeides* mit der größten Deutlichkeit beobachtet werden konnten, finden lassen. Von RAPP (1) sind zwar vier derartige Poren bei *Veretillum* beschrieben worden, jedoch erscheint diese Angabe sehr zweifelhaft. RAPP gibt auch an, daß durch diese Poren Wasser ausgespritzt werden könne, was nach unseren Anschauungen (33, 37) schwerlich möglich ist. Es kann nun sehr wohl sein, daß derartige Stielporen durchaus nicht allen Pennatulaceen zukommen müssen. Es mag sich hier um ganz spezielle Anpassungen handeln, über deren biologische Bedeutung wir uns noch nicht ganz klar sind. Jedenfalls kann den Stielporen, wie Verfasser bei *Pteroeides* hervorgehoben hat, schwerlich eine große Rolle bei der Wasserbewegung zukommen.

Wenn wir derartige Bildungen bei *Veretillum* noch nicht vorfinden, so können wir uns wohl die Frage vorlegen, ob es sich hierbei nicht auch um ein primitives Verhalten unserer Form handelt, und es ist doch sehr wohl denkbar, daß dies der Fall ist, und die Stielporen sich erst später bei den Pennatulaceen entwickelt haben; sie wären demnach kein primitiver Besitz dieser Ordnung, sondern erst sekundär mit ganz bestimmten Anpassungen erworben. Dafür spricht auch, daß ich bei den nächst verwandten Gattungen *Cavernularia* und *Cavernulina* auch keine Stielporen habe finden können; bei den beiden Arten *Cavernularia obesa* und *elegans* sollen nach KÜKENTHAL allerdings Poren vorhanden sein, aber nur zwei, den beiden medianen Hauptkanälen entsprechend.

Die vier Hauptkanäle des Stieles lassen sich ohne weiteres nicht als dorsal, ventral und lateral erkennen. Die lateralen erkennt man als solche, wenn man sie bis zum Kiele verfolgt, da sie sich dann von der Medianlinie entfernen. Für die Unterscheidung des dorsalen vom ventralen Hauptkanal läßt sich kein Merkmal angeben; ein terminaler Primärpolyp, der zur Orientierung dienen könnte, ließ sich nicht fest-

stellen, auch histologisch gelingt es nicht, irgendwelche Unterschiede aufzustellen: Das Epithel zeigte in allen vier Kanälen des Stieles das gleiche Verhalten, und erwies sich als ein hohes Epithel aus typischen Entodermzellen mit Drüsenzellen und einer recht kräftigen Ringmuskelschicht. Hier könnte bloß die Entwicklungsschicht einen Aufschluß geben.

d) Die Septen der vier Hauptkanäle bestehen nach KÖLLIKER aus »fibrillärem Bindegewebe, dessen Fasern vorwiegend in der Richtung der Dicke verlaufen«, daneben kommen aber sehr viele Längsfasern vor. Ferner beschreibt er »bindegewebige Ringfasern dicht unter dem Epithel der Kanäle«; dagegen war es ihm nicht möglich »Muskelfasern in den genannten Scheidewänden zu entdecken und kommt daher die Verdickung derselben an kontrahierten Stöcken einzig und allein auf Rechnung der Elastizität ihres Gewebes«. Hierin hat KÖLLIKER Unrecht; es handelt sich bei den genannten Fasern nicht um Bindegewebs-, sondern um Muskelfasern, die auch als die einzige Ursache der Kontraktilität anzusehen sind.

Innerhalb der Septen der vier Hauptkanäle finden wir zusammenhängende Zellstränge, die oft sehr stark ausgebildet sein können und zu spaltförmigen Bildungen Anlaß geben, die KÜKENTHAL als »Intraseptalräume« bezeichnet und die bei einigen Pennatulaceen, namentlich bei *Cavernularia*-Arten sehr stark ausgebildet sind. Diese »Intraseptalräume« sollen nach KÜKENTHAL eine besondere Bedeutung haben, indem man in ihnen möglicherweise Reste des ursprünglichen Gastralraumes des Primärpolypen erblicken könne, derart, daß je zwei Septen des achtkammerigen Gastralraumes sich durch Aneinanderlagerung zu einem Septum vereinigt hätten und so nur vier Kammern übrig blieben, und die übrigen als »Intraseptalräume« in den Septen der Hauptkanäle zu suchen seien. — Diese Annahme muß so lange als unbewiesen gelten, als sich nicht entwicklungsgeschichtliche Tatsachen für sie anführen lassen; vorläufig aber steht sie im Widerspruche zu den Tatsachen, die von JUNGERSEN (14) über die Entwicklung von *Pennatula phosphorea* gefunden worden sind, wonach die Lateralkanäle Bildungen eigener Art sind, die mit den medianen Hauptkanälen nichts zu tun haben. Dieser Anschauung schließen sich ja KÜKENTHAL und BROCH auch sonst durchwegs an.

Die histologische Untersuchung der Zellen der »Intraseptalräume« ergab nun, daß die Zellen innerhalb der Septen ganz typische Gallertzellen sind, wie sie oben ausführlich beschrieben worden sind. Das Entodermepithel der Hauptkanäle ist deutlich verschieden von den

Intraseptalzellen, schon durch seinen polaren Charakter, während die letzteren apolar, mesenchymatisch sind, viel größer und von stark körnigem, acidophilen Inhalte. Sie bilden oft wenig regelmäßige Stränge, die bald aufhören, bald doppelt verlaufen und miteinander anastomosieren können. Sie haben ganz das Aussehen der in Figur 16 abgebildeten Zellstränge. Auch bei *Cavernularia pusilla* war das gleiche histologische Verhalten festzustellen: Die Intraseptalzellen waren vom Entoderm völlig verschieden, stimmten aber mit den Zellen der Stränge in der Mesogloea durchaus überein.

Somit läßt sich die Frage, ob den »Intraseptalräumen« eine tiefere Bedeutung für die Entwicklungsgeschichte zukommt, auch auf bloßem histologischem Wege lösen, ohne daß wir gezwungen wären, erst die Ergebnisse der Entwicklungsgeschichte abzuwarten: Von einem Zusammenhange mit dem Gastralraume des Primärpolypen kann hier nicht die Rede sein.

Phylogenetische Schlußbemerkungen.

Wie bereits in der Einleitung hervorgehoben worden ist, gibt es zwei Ansichten über die phylogenetische Stellung von *Veretillum* und den Pennatulaceen mit radiärer Anordnung der Polypen, von denen die eine, vertreten vor allem von JUNGENSEN (22) und BALSS (31) *Veretillum* als eine abgeleitete Form an das Ende des Systems stellen will, und die Einfachheit des radiären Baues als sekundären Charakter ansieht, während die andere, von HUBRECHT, HICKSON, v. KOCH, WILSON und vor allem von KÖLLIKER vertreten, die Veretilliden an die Wurzel des Systems gesetzt wissen will. KÖLLIKER nimmt auf Grund der Bilateralität des inneren Baues allerdings an, daß sie von bilateralen Urformen abstammen. KÜKENTHAL und BROCH haben neuerdings in außerordentlich überzeugender Weise dargetan, daß tatsächlich *Veretillum* zu den primitivsten Formen gehört, und darauf ihr phylogenetisches System aufgebaut. Nach ihnen ist es nicht einmal nötig, mit KÖLLIKER auf Grund der inneren Bilateralität eine Abstammung von noch primitiveren bilateralen Urformen anzunehmen; die radiäre Symmetrie, die hier in Frage käme, beruhe ja lediglich auf der Fähigkeit des Primärpolypen, allseitig Knospen zu bilden, und dies müßte entschieden als primitives Verhalten angesehen werden.

Ogleich KÜKENTHAL und BROCH ihre Ansicht sehr wohl stützen, erkennen sie an, daß der endgültige Beweis für ihre Anschauungen von der Entwicklungsgeschichte erbracht werden müßte, die bis jetzt jedoch noch sehr wenig bekannt ist. Bei den vorliegenden histolo-

gischen und mikroskopisch-anatomischen Untersuchungen legte der Verfasser sich stets die Frage vor, ob die Befunde dieser Untersuchungen in irgendeiner Weise zur Klärung dieses Problems beizutragen vermöchten, sei es nach der einen, sei es nach der anderen Richtung. Tatsächlich ist es auch möglich gewesen und die gefundenen Tatsachen waren, wie an den betreffenden Stellen stets hervorgehoben worden ist, ist, immer Stützen der von KÜKENTHAL und BROCH vertretenen Anschauungen und keine einzige Beobachtung sprach gegen diese. Als weiteres Ergebnis der vorliegenden Untersuchungen erscheint ferner dem Verfasser dies, daß ein prinzipieller Unterschied im histologischen Bau zwischen den *Octocorallia* und den *Hexacorallia* gar nicht besteht und daß die histologischen Charaktere, die bei letzteren gefunden worden sind, auch den ersteren nicht fehlen, sondern nur wegen der größeren Feinheit und der Kleinheit aller Einzelheiten viel schwerer zu beobachten sind. Es müßte besonders interessant sein, die primitivsten, koloniebildenden Aktinien, die Zoantheen, nach dieser Richtung hin ganz genau auf ihr histologisches Verhalten zu untersuchen. Es ließe sich sehr wohl denken, daß von Formen, die den Zoantheen nahe stehen, sich beide Stämme, die Aktinien, wie die *Alcyonarien* nach divergenten Richtungen entwickelt haben. Insofern dürften wir wohl auch deutlichere Anklänge an den Bau der Aktinien bei *Alcyonarien* als primitives Merkmal beurteilen können. Der Wert eingehender histologischer Untersuchungen für die Lösung derartiger Probleme scheint dem Verfasser nicht gering anzuschlagen zu sein und vor allem dort, wo der Mangel an entwicklungsgeschichtlichen Kenntnissen uns hindert, phylogenetische Spekulationen sicher zu begründen, vermag auch die Histologie noch einige Beiträge zur Lösung derartiger Fragen zu liefern.

Breslau, im Oktober 1913.

Literaturverzeichnis ¹,

- I. 1829. M. W. RAPP, Untersuchungen über den Bau einiger Polypen des Mittelländischen Meeres.
Nova Acta Acad. Caes. Leop. Car. Bd. XIV. 2. S. 643.

¹ Während des Druckes vorliegender Arbeit sind einige Abhandlungen erschienen, auf die hier nicht mehr eingegangen werden konnte. Sie sollen in einer späteren Arbeit Berücksichtigung finden.

2. 1841. W. ERDL, Über die Organisation der Fangarme der Polypen. MÜLLERS Archiv f. Anat. u. Physiologie. 1841. S. 423.
3. 1865. A. v. KÖLLIKER, *Icones histologicae*. 2. Abt. Leipzig.
4. 1872. — Anatomisch-systematische Beschreibung der Aleyonarien. Die Pennatuliden. In: Abhandl. der SENCKENBERG. naturf. Ges. Vol. VII und VIII. Frankfurt a. M.
5. 1872. P. PANCERI, Gli organi luminosi e la luce delle Pennatule. Atti della R. Accad. Scienze Fische e Matemat. Vol. V.
6. 1878. G. v. KOCH, Das Skelett der Aleyonarien. Morph. Jahrb. Bd. IV.
7. 1883. S. J. HICKSON, On the ciliated groove (siphonoglyphe) and the stomodaeum of the Aleyonarians. Phil. Trans. Roy. Soc. Vol. III.
8. 1883. E. B. WILSON, The development of Renilla. Phil. Trans. Roy. Soc.
9. 1884. — The mesenterial filaments of the Aleyonaria. Mitt. zool. Stat. Neapel. Vol. V. p. 1.
10. 1887. A. KOROTNEFF, Zur Anatomie und Histologie des Veretillum. Zool. Anz. S. 387.
11. 1887. (1883.) A. MILNES MARSHALL, Report on the Pennatulida, dredged by H. M. S. »Triton«. Transact. Roy. Soc. of Edinburgh. Vol. XXXII. 1883. p. 119—152.
12. 1887. TH. STUDER, Versuch eines Systems der Aleyonaria. Arch. f. Naturgeschichte. Bd. I. S. 1—74.
13. 1888. C. VOGT und E. YOUNG, Lehrbuch der praktischen vergleichenden Anatomie.
14. 1888. H. F. E. JUNGENSEN, Über Bau und Entwicklung der Kolonie von Pennatula phosphorea L. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XLVII.
15. 1894. G. H. FOWLER, On two Sea-Pens of the family of the Veretillidae from the Madras Museum. Proc. Zool. Soc. London. p. 376. Taf. XXII.
16. 1895. S. J. HICKSON, The anatomy of Aleyonium digitatum. Quart. Journ. micr. Sc. Vol. XXXVII.
17. 1899. A. ASHWORTH, The structure of Xenia Hicksoni etc. Quart. Journ. micr. Sc. Vol. XLII.
18. 1900. B. C. BOURNE, Anthozoa. In: A Treatise on Zoology, editet by E. Ray-Lankester. Part II.
19. 1901. P. BUJOR, Sur l'organisation de la Vérétille. Arch. Zool. exp. gén. Vol. IX. Notes et Revue Nr. 4.
20. 1902. K. C. SCHNEIDER, Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere Jena, Gustav Fischer.
21. 1904. S. J. HICKSON, Polymorphism in the Pennatulida, Rep. 73. Meeting Brit. Ass. for the Adv. of Sc. p. 688.
22. 1904. H. F. E. JUNGENSEN, Pennatulida, Danish Ingolf Expedition. Vol. V. Nr. 1.
23. 1904. A. PÜTTER, Die Flimmerbewegung. Ergebnisse der Physiologie.
24. 1905. A. SCHNEIDER, Das Achsenskelett der Gorgoniden. Arch. f. Naturg. Bd. LXXI.
25. 1905. EDITH M. PRATT, The digestive organs of the Aleyonaria and their relation to the mesogloecal cell-plexus. Quart. Journ. micr. Sc. Vol. XLIX.

26. 1906. H. REINHARDT, Über den feineren Bau einiger Nephthyiden. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. XLII.
27. 1908. N. KASSANOW, Untersuchungen über das Nervensystem der Aleyonaria. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XC.
28. 1908. — Vergleich des Nervensystems der Octocorallia mit dem der Hexacorallia. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XC.
29. 1909. F. KUTSCHERA, Das Leuchten von *Acholoe astericola*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XCII.
30. 1909. E. M. MUSGRAVE (PRATT), Experimental observations on the organs of circulation and the powers of locomotion in the Pennatulids. Quart. Journ. micr. Sc. Vol. LIV.
31. 1910. H. BALSS, Japanische Pennatuliden. In: DOFLEIN, Beiträge zur Naturg. Ostasiens. Abh. math.-phys. Kgl. Bayr. Akad. Wiss. 1. Suppl.
32. 1910. R. MÜLLER, Über die Bildung des Achsenskelettes von *Corallium*. Mitt. zool. Stat. Neapel. Bd. XX.
33. 1911. A. NIEDERMEYER, Studien über den Bau von *Pteroides griseum* (Bohadsch.). Arb. zool. Inst. Wien. Bd. XIX. Hft. 1.
34. 1911. W. KÜKENTHAL und HJ. BROCH, Pennatulacea. In: Wiss. Erg. der Deutschen Tiefsee-Expedition.
35. 1911. B. CYLKOWSKI, Untersuchungen über den Dimorphismus bei den Aleyonarien. Inaug.-Dissert. Breslau. 1911.
36. 1911. H. NEUMANN, Untersuchungen über die Bildung des Achsenskelettes einiger Gorgonaceen. Jenaische Zeitschr. f. Naturw. Bd. XLVII. N. F. XL. Hft. 4.
37. 1912. A. NIEDERMEYER, Über Verschlussrichtungen an den Stielporen von *Pennatula* und *Pterocides*. Zool. Anz.
38. 1912. R. F. FUCHS, Die physiologische Funktion des Chromatophorensystems als Organ der physikalischen Wärmeregulierung der Poikilothermen. Sitzber. d. physik. med. Societät in Erlangen. Bd. XLIV.
39. 1913. A. NIEDERMEYER, Über einige histologische Befunde an *Veretillum cynomorium*. Zool. Anz. Bd. XLIII.

Erklärung der Abbildungen.

Tafel XIV und XV.

Fig. 1. Ektodermepithel des Coenenchyms (Übersichtsbild). Kryptenartige Vertiefungen des Epithels. LEITZ, Obj. 5, Oc. 0.

Fig. 2. Teil des Ektodermepithels vom Coenenchym, stärker vergrößert. Goldchloridpräparat, SEIBERT, Obj. V, Oc. 2.

dz, Deckzelle; *sz*, Sinneszelle; *drz*, Drüsenzelle; *bz*, Becherzelle; *mf*, Muskelfasern; *ns*, Nervenschicht; *mg*, Mesogloea, *ct*, Crusta.

Fig. 3. Einzelne Deckzellen vom Ektodermepithel. LEITZ, Obj. 9, Oc. 2.

Fig. 4. Ektodermepithel von einem Polypententakel. Goldchloridpräparat, ZEISS, Obj. F, Oc. 2. *cn*, Nesselkapsel; *cn*¹, Cnidoblast; *ggl*, Ganglienzelle; *m*, Muskulatur.

Fig. 5. Ektodermepithel vom Schlundrohr. Goldchloridpräparat. LEITZ, Obj. 9, Oc. 2. *mf*, Muskelfasern.

Fig. 6. Ektodermepithel vom Stiel; papillenförmige Erhebungen. Goldchloridpräparat, LEITZ, Obj. 5, Oc. 5. *gz*, Gallertzellen.

Fig. 7. Entodermepithel vom Schlundrohr. Goldchloridpräparat, LEITZ, Obj. 9, Oc. 1. *ns*, Nervenschicht; *mfs*, Muskelfaserschicht.

Fig. 8. Tentakel eines Polypen, ausgestreckt. Nesselwülste. Vergr. 12 : 1.

Fig. 9. Tentakel eines Polypen, etwas kontrahiert. In der Mesogloea deutliche Falten. ZEISS, Apochromat 16 mm, Compens.-Oc. Nr. 2.

Fig. 10. Längs- und Ringmuskulatur von einem Tentakel. Macerationspräparat. ZEISS, Apochromat 4 mm, Oc. 4.

Fig. 11. Ganglienzelle aus der Nervenschicht eines Tentakels. Goldchloridpräparat. ZEISS, homog. Immersion 2 mm, Compensationsocular 18.

Fig. 12. Ektoderm und Entoderm vom Mauerblatte eines Polypen. *ect*, Ektoderm; *ent*, Entoderm; *mg*¹, äußere; *mg*², innere Mesogloeamelle.

Fig. 13. Querschnitt durch ein dorsales Mesenterialfilament eines Polypen. LEITZ, Obj. 7, Oc. 5. *fz*, Flimmerzellen; *Wz*, WILSONSche Zellen.

Fig. 14. Querschnitt durch ein ventrales Mesenterialfilament. LEITZ, Obj. 7, Oc. 1.

Fig. 15. Stück eines Flachschnittes durch die Längsmuskulatur des Stieles. Nervenplexus. Goldchlorid, LEITZ, Obj. 9, Oc. 1. *gz*, Gallertzellen; *ggl*, Ganglienzellen.

Fig. 16. Stück aus dem Innern eines Querschnittes durch den Stiel. LEITZ, Obj. 5, Oc. 5. *ep*, Epithel des Hauptkanals; *ns*, Nervenschicht; *mfs*, Muskelfaserschicht; *gs*, Grenzschrift der Mesogloea; *mg*, Mesogloea; *gz*, Gallertzellen.

Fig. 17. Gallertzellen aus der Mesogloea des Stieles. a. mit ausgedehnten Fortsätzen, b. mit eingezogenen Fortsätzen. LEITZ, Obj. 9, Oc. 2.

Fig. 18. Verschiedene Formen von Spicula. ZEISS, Apochromat 4 mm, Oc. 4.

Fig. 19. Kleine Spicula aus dem Stielinnern. ZEISS, Apochromat 4 mm, Oc. 4.

Fig. 20. Querschnitt durch das obere Ende der Achse und ihre Umgebung. LEITZ, Obj. 2, Oc. 5.

Zur Kenntnis des Nervensystems der Myopsiden.

Von

Boris Schkaff

aus St. Petersburg.

(Aus dem Zoologischen Institut der Universität Heidelberg.)

Mit Tafel XVI—XVIII.

Inhalt.

	Seite
I. Einleitung	591
II. Literatur	593
III. Das Centralnervensystem	594
IV. Nerven des Ganglion cerebrale	600
V. Nerven des Ganglion viscerale	603
VI. Nerven des Ganglion pedale	614
VII. Nerven des Ganglion brahiale	618
VIII. Das sympathische Nervensystem	621
Literaturverzeichnis	627
Erklärung der Abbildungen	628

I. Einleitung.

Von meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Professor BÜTSCHLI, auf die Lückenhaftigkeit unsrer Kenntnisse über das Nervensystem der Cephalopoden aufmerksam gemacht, beschloß ich im Sommer 1912 das Nervensystem der Familie der Myopsidae einer möglichst gründlichen Bearbeitung zu unterziehen. Zuerst hatte ich die Absicht, die Vertreter der Gattungen *Sepia*, *Sepiolo* und *Loligo* zu untersuchen; als aber im Herbst 1912 die ausgezeichnete Arbeit von R. HILLIG über das Nervensystem von *Sepia officinalis* L. erschien, beschränkte ich mich auf die beiden letztgenannten Gattungen. Von den *Loligo*-Arten habe ich die Art *Loligo marmorae* Vér. und von den vielen Arten, in welche *Sepiolo rondeletti* Leach neuerdings¹ aufgelöst worden ist,

¹ NAEF, Teuthologische Notizen. Zoolog. Anzeiger. Bd. XXIX. Nr. 7 vom 12. März 1912.

Sepietta minor Naef gewählt, da diese beiden Arten wegen ihrer geringen Größe sich zur mikroskopischen Untersuchung besonders gut eignen.

Das Material stammte ausschließlich aus dem Golfe von Neapel und war von mir selbst fixiert worden. Als Fixierungsmittel wurden angewandt: Sublimatessigsäure (95 Teile gesättigter Sublimat-See-wasserlösung und 5—20 Teile Eisessig), Pikrinsalpetersäure, 4%iges Formol (in Seewasser gelöst), Alkohol-Eisessig (3 T. Alk. absol. und 1 T. Eisessig). Alle diese Flüssigkeiten gaben mehr oder minder brauchbare Resultate. Die Untersuchung geschah hauptsächlich an Schnittserien nach allen drei Hauptrichtungen, besonders an Querschnittserien; zum Teil habe ich auch die Methode der anatomischen Zergliederung angewandt. Die Schnittdicke betrug bei der großen Mehrzahl der Serien $15\ \mu$, da diese sich als die geeignetste erwies. Vor der Einbettung wurden den Tieren die Augenlinsen herausgenommen, da sie sich in Paraffin kaum schneiden lassen und das Messer beschädigen. Von Färbungen habe ich folgende angewandt:

A. Färbungen in toto mit 1) Boraxcarmin-Chromhämatoxylin (nach SCHUBERG)¹; die Objekte kamen dabei successive auf je 24 Stunden in Boraxcarmin, in salzsauren Alkohol, in $\frac{1}{6}\%$ wässrige Lösung von Hämatoxylin und in $\frac{1}{2}\%$ Lösung von chromsaurem Kali, und 2) mit Borax-Carmin, Osmiumsäure, Holzessig (nach SCHUBERG¹);

B. Schnittfärbungen mit 3) Eisenhämatoxylin, Säurefuchsin-Pikrinsäure (nach WEIGERT-VAN GIESON) und 4) Säurefuchsin, Anilinblau, Orange (nach MALLORY).

Besonders die erste und die dritte Methode gaben sehr gute Resultate; die erste hat wohl den Vorzug größerer Bequemlichkeit. — Die Färbung der Schnitte mit Methylenblau nach BETHE versagte dagegen vollständig.

Um Mißverständnissen vorzubeugen, bemerke ich hier, daß ich bei der folgenden Beschreibung die physiologische, nicht aber die morphologische Orientierung des Cephalopodenkörpers gelten lassen werde. Die Trichterseite wird also als Bauch-, die Schulpseite als Rücken bezeichnet werden; der Kopf liegt vorn, die Eingeweidesackspitze hinten. — Nach dem Vorgang der neueren Autoren (CHUN, HILLIG, MEYER) werde ich für die Bezeichnung der Ganglien, Commissuren und Nerven nur lateinische Namen anwenden.

¹ SCHUBERG, Zoologisches Praktikum. Bd. I. 1910.

II. Literatur.

Die Literatur über das Nervensystem der Cephalopoden ist ziemlich umfangreich und recht verstreut; ein sehr ausführliches Verzeichnis derselben ist der oben genannten Arbeit von R. HILLIG beigefügt, freilich werden darin viele Werke zitiert, die zu dem Gegenstand nur eine sehr indirekte Beziehung haben. Indem ich hier auf dieses Verzeichnis und auf die kurze Literaturübersicht im Anfange der Arbeit von HILLIG verweise, bemerke ich nur, daß über das Nervensystem der uns hier näher interessierenden Gattungen *Sepiolo* und *Loligo* bis jetzt folgende Arbeiten existieren:

A. Über *Sepiolo*.

1. Die Arbeit von DIETL (1878); sie behandelt fast ausschließlich das Centralnervensystem; die beigefügten Abbildungen sind sehr schematisch und zum Teil, wie weiter unter gezeigt werden soll sehr ungenau.

In der Arbeit von PELSENEER (1888) finden wir eine schematische Zeichnung des Gehirns von *Sepiolo* von der Seite. Sonst geht PELSENEER auf das Nervensystem der *Sepiolo* nicht ein.

B. Über *Loligo*.

1. Die Arbeit von CHÉRON (1866) enthält unter anderm eine Beschreibung des Nervensystems von *Loligo vulgaris*.
2. WILLIAMS (1909) beschreibt das Nervensystem von *Loligo pealii*, einer nordamerikanischen Art.

Außerdem finden wir noch einige kurze Bemerkungen über das Nervensystem von *Loligo vulgaris* in den Arbeiten von JHERING (1877) und BROCK (1880).

Es existiert also bis heute nur eine Arbeit über das Nervensystem von *Sepiolo rondeletti* Leach, die dabei nur einen kleinen Teil des Gegenstandes behandelt; über das Nervensystem von *Loligo marmorae* Vér. liegen gar keine Untersuchungen vor; auch die Darstellungen von CHÉRON und WILLIAMS, die den nahestehenden Arten *Loligo vulgaris* und *L. pealii* gelten, sind ziemlich kurz und entbehren fast der Abbildungen.

Was die übrige Literatur betrifft, so war für mich von großer Wichtigkeit besonders die schon genannte Arbeit von HILLIG (1912), in welcher das Nervensystem von *Sepia officinalis* sehr ausführlich beschrieben ist. Leider hat aber der Verfasser nur die Methode der

makroskopischen Präparation benutzt, ohne sie durch die Untersuchung von Schnittserien zu ergänzen; daher vermochte er über einige interessante Fragen keinen Aufschluß zu geben¹.

III. Das Centralnervensystem.

Das Centralnervensystem (»Gehirn« der Autoren) ist bei *Sepiolo rondeletti* und bei *Loligo marmorae* höchst ähnlich gebaut. Es setzt sich wie bei allen dibranchiaten Cephalopoden aus vier Ganglien zusammen, die den Ösophagus kurz nach seinem Austritt aus dem Schlundkopf umgeben und miteinander teils direkt verwachsen, teils durch Commissuren verbunden sind. Über dem Oesophagus liegt das Ganglion cerebrale, unter dem Oesophagus liegen hintereinander drei Ganglien, vorn das Ganglion brachiale, in der Mitte das Ganglion pedale oder, wie es auch bezeichnet wird, das Ganglion infundibulare, hinten das Ganglion viscerale (Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 1a). Jedes von diesen vier Ganglien ist durch Verwachsung von je ein Paar Ganglien entstanden, doch läßt sich die Doppelnatur an den G. cerebrale, G. pedale und G. viscerale nur undeutlich erkennen; dagegen zeigt sie das Ganglion brachiale sehr deutlich (Taf. XVIII, Fig. 2a, Fig. 3).

Die drei ventralen Ganglien bestehen aus einer centralen Faser-masse und einer Rinde von Ganglienzellen verschiedener Größe. Der Bau des Ganglion cerebrale ist viel komplizierter, worüber unten ausführlich die Rede sein wird. Alle Ganglien sind von einer bindegewebigen Membran umhüllt; außerdem wird das Centralnervensystem mit Ausnahme des Ganglion brachiale vom becherförmigen Kopfknochen geschützt (»Schädelkapsel«), welcher das Gehirn dorsal, anal und zum Teil ventral umfaßt; die Ventralseite des Ganglion pedale ruht zum Teil auf demselben, zum Teil aber auch auf dem Statocystenknorpel, welcher ja eigentlich einen Teil des Kopfknochen bildet; die Ventralseite des Ganglion viscerale liegt in ihrer ganzen Ausdehnung dem Statocystenknorpel auf. Dagegen hat das Ganglion brachiale keine Beziehungen zum Kopfknochen: seine Ventralseite ruht auf der starken ventralen Muskulatur des Kopfes, da der Kopfknochen nach vorn nur ungefähr bis zu der Stelle reicht, wo die Commissura brachiopedalis aus dem G. pedale austritt (vgl. Taf. XVIII, Fig. 1a).

¹ Als diese Arbeit schon abgeschlossen war, erschien im August 1913 eine ausführliche, ebenfalls ausschließlich makroskopische Untersuchung von K. RICHTER über das Nervensystem der Oegopsiden. Ich nehme auf diese Arbeit in Anmerkungen unter dem Text Bezug.

Die Verbindungen zwischen den einzelnen Ganglien des Centralnervensystems sind folgende:

1) Das Ganglion cerebrale verwächst mit dem Ganglion pedale in der ganzen Ausdehnung desselben und mit seinem hintersten Abschnitt auch mit dem vordersten Teil des Ganglion viscerales. Ich hebe diesen Umstand hervor, weil BÜTSCHLI (1912, S. 530) bemerkt: »Infundibular- und Visceralganglion (der Cephalopoden) sind mit dem Cerebralganglion seitlich in ganzer Ausdehnung verwachsen.« Das trifft für *Sepiolo* und *Loligo* (vgl. Taf. XVII) jedenfalls nicht zu, und auch nicht für *Sepia officinalis*, wie ich mich an Schnitten überzeugen konnte und wie man es auch aus der Arbeit HILLIGS ersieht (Taf. VIII).

In dieser (aber nicht in seiner ganzen) Ausdehnung, wie es z. B. STIEDA (1874) fälschlich für *Sepia officinalis* behauptet, bildet das Centralnervensystem einen den Oesophagus, die zwei Arteriae cephalicae und den Ausführungsgang der hinteren Speicheldrüsen vollkommen umschließenden Ring.

Die Markmassen der Ganglion cerebrale und Ganglion pedale werden jederseits durch einen außerordentlich mächtigen Faserstrang verbunden, den wir als Commissura cerebropedalis bezeichnen werden (»Commissura lateralis« von HILLIG, »Commissure postérieure« von CHÉRON). Die Fasern dieser Commissur entspringen in den Lobus basalis anterior und Lobus basalis posterior¹ (s. unten) des Ganglion cerebrale, steigen an beiden Seiten des Oesophagus hinab und treten in das Ganglion pedale ein. Diese Commissur steht in enger Beziehung zu den beiden hochwertigen Nerven des Ganglion cerebrale, dem Nervus opticus und dem Nervus staticus, wovon weiter unten die Rede sein wird. Nahe ihrem Hinterende entspringt aus der Markmasse des G. cerebrale auf jeder Seite ein kurzer Faserstrang, der schräg nach unten und nach außen verläuft und sofort in die vorderste seitliche Ecke des Ganglion viscerales eintritt, da wo es mit dem G. pedale verwächst. Diesen Strang bezeichne ich als Commissura cerebrovisceralis (Taf. XVIII, Fig. 2d; *comm.cer.visc.*). Es sei hier noch betont, daß diese beiden Commissuren innerhalb und nicht, wie etwa die später zu erwähnenden Commissura cerebrobrachialis und Commissura cerebrocecalis außerhalb des Gehirns verlaufen, ein Umstand, den die Autoren nicht ausdrücklich hervorheben.

2) Das Ganglion pedale und das Ganglion viscerales hängen an ihren Außenseiten zusammen, dagegen sind diese beiden Ganglien

¹ Ebenso RICHTER, S. 297.

in der Mitte durch eine dünne knorpelige Membran, die sich vom statischen Knorpel an der Grenze zwischen den beiden Ganglien nach oben erhebt, vollkommen voneinander getrennt. Sagittalschnitte durch das Centralnervensystem (Taf. XVIII, Fig. 1a u. b) zeigen diese Verhältnisse sehr deutlich: an den medianen Sagittalschnitten erscheinen die beiden Ganglien durch die erwähnte knorpelige Membran getrennt, an den seitlichen dagegen zusammenhängend. Ganz ähnlich liegen die Verhältnisse bei *Sepia officinalis* (vgl. OWSJANNIKOW und KOWALEVSKY (1866), Taf. III, Fig. 1). Die Markmassen beider Ganglien werden jederseits durch je einen sehr kurzen lateralen Faserstrang verbunden [Commissura visceropedalis = »connectif pleural« von PELSENEER (1888), Taf. XVIII, Fig. 2d, *comm.visc.ped.*].

3) Das Ganglion brachiale ist mit dem Ganglion pedale durch eine ziemlich lange (bei *Sepiolo* ist sie verhältnismäßig länger als bei *Loligo*) und sehr starke, median verlaufende, unpaare Commissur verbunden (Commissura brachiopedalis; Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 1a; *comm.br.ped.*). Es ist wohl bekannt, daß die Beziehungen dieser beiden Ganglien zueinander in der Reihe der Dibranchiaten verschieden sind: während sie bei *Octopus* vollständig miteinander verschmolzen sind und bei *Sepia* dicht aneinanderliegen, sind sie bei *Loligo* und bei *Sepiolo* ziemlich weit voneinander getrennt und durch eine lange Commissur verbunden, ein Verhältnis, das natürlich an Sagittal- und Horizontalschnitten besonders klar hervortritt, aber auch an Querschnittserien deutlich zu erkennen ist. Um so mehr muß es überraschen, daß DIETL in seiner Fig. 31, welche einen medianen Sagittalschnitt durch das Centralnervensystem von *Sepiolo* darstellt, beide Ganglien dicht aneinanderliegend zeichnet (die Beschreibung im Text ist unklar). Dagegen bringt die von PELSENEER gegebene Abbildung (1888, Taf. XXXVII, Fig. 4) das Verhältnis beider Ganglien zueinander richtig zur Anschauung.

4) Das Ganglion viscerales entsendet von seinem vorderen Teile zwei Faserstränge nach vorn, welche das Ganglion pedale lateroventral durchziehen und in die Commissura brachiopedalis einmünden, an der Stelle, wo diese aus dem Ganglion pedale austritt. Die Fasern verlaufen dann mit der Commissura brachiopedalis weiter nach vorn und treten in das Ganglion brachiale ein. Diese Commissur, die wir als Commissura brachiovisceralis bezeichnen werden, entspricht der Commissura longitudinalis, die HALLER (1912) bei *Eledone* gefunden hat; HALLER behauptet aber irrtümlich, sie sei von allen früheren Autoren übersehen worden. Das ist insofern nicht richtig, als sie schon von

PELSENER (1888) bei *Octopus* unter dem Namen Commissura pleurobrachialis beschrieben und abgebildet worden ist (PELSENER, Taf. XXXVIII, Fig. 26. (Vgl. auch LANG [1900]).

5) Endlich ist noch das Ganglion cerebrale mit dem Ganglion brachiale durch eine paarige Commissur verbunden (Commissura cerebrobrachialis; Taf. XVII, *comm.cer.brach.*); dieselbe entspringt im Lobus frontalis inferior des Ganglion cerebrale, verläuft seitlich vom Oesophagus nach vorn und ventral und tritt in den Hinterrand des Ganglion brachiale ein. Kurz vor der Eintrittsstelle dieser Commissur zweigt sich von ihr die schräg nach oben und nach vorn verlaufende Commissura brachiobuccalis ab.

Wir wenden uns nun zur Betrachtung der einzelnen Ganglien des Centralnervensystems.

Das Ganglion cerebrale ist mächtig entwickelt und zeigt, dorsal betrachtet, eine etwa birnförmige Gestalt; der breitere Teil liegt hinten, der schmälere vorn; dabei liegt der hintere Teil etwas höher als der vordere. Auf Schnitten durch das Ganglion cerebrale kann man eine Anzahl verschiedener Abschnitte (Lobi) unterscheiden, die von verschiedenen Autoren recht verschieden benannt worden sind. Eine Zusammenstellung aller dieser verschiedenen Bezeichnungen hat DIETL in seiner Arbeit (1878) gegeben; wir wollen uns hier an die Terminologie von DIETL halten und teilen mit ihm das Gehirn in fünf Abschnitte oder Lappen (Lobi) ein. Diese Lobi bestehen aus einer centralen Nervenfasermasse und einer Rinde von Nervenzellen; ihre Abgrenzung gegeneinander ist vielfach undeutlich. Am besten läßt sich die Anordnung der Lobi und ihre gegenseitigen Beziehungen an Sagittalschnitten studieren; wir verweisen auf Taf. XVIII, Fig. 1a und b, Fig. 2b und c.

I. Der untere Frontallappen (Lobus frontalis inferior; Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, *lob.front.inf.*) liegt vorn und tiefer als der obere Frontallappen. Aus seiner Vorderseite entspringen zwei wichtige Commissuren — nämlich die Commissura cerebrobuccalis und nach außen von dieser, aber dicht neben ihr die Commissura cerebrobrachialis. Nach hinten verbindet sich dieser Lappen durch einen kräftigen, paarigen Faserstrang (s. Taf. XVIII, Fig. 2b, *fs*) mit dem hinteren Basallappen (Lobus basalis posterior). Außerdem verbindet sich der Lob. front. inf. durch einen weniger kräftig ausgebildeten und ebenfalls paarigen Faserstrang mit dem vorderen Basallappen (Lobus basalis anterior) (s. Taf. XVIII, Fig. 1a); dieser, von DIETL bei *Sepiolo* übersehene

- Faserstrang zieht nach hinten und nach unten und mündet in den untersten Teil des Lobus basalis anterior ein.
- II. Der obere Frontallappen (Lobus frontalis superior; Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, Fig. 2b, *lob.front.sup.*) liegt etwas hinter und oberhalb des unteren Frontallappens. Seine Markmasse hängt breit mit der oberen Partie des Lobus basalis posterior zusammen (= Lobus centralis der Autoren). Dorsal hängt er zusammen mit dem
- III. Scheitellappen (Lobus verticalis; Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, *lob.vert.*), welcher hinter und über dem Lobus frontalis superior liegt und mit dem Lobus basalis posterior breit zusammenhängt. Auf Querschnitten zeigt die untere Fläche seiner Markmasse einen deutlich ausgeprägten medianen keilartigen Fortsatz.
- IV. Der vordere Basallappen (Lobus basalis anterior; Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, Fig. 2b, *lob.bas.ant.*) liegt unter der vom Lobus frontalis inferior zum Lobus basalis posterior ziehenden Commissur. Seine Markmasse ist in drei Blätter gespalten. Die Commissur, die ihn mit dem Lobus frontalis inferior verbindet, wurde schon oben erwähnt. Er verbindet sich nach hinten mit
- V. dem hinteren Basallappen (Lobus basalis posterior; Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, Fig. 2c u. d; *lob.bas.post.*), welcher den bei weitem größten Abschnitt des Ganglion cerebrale bildet. Von einigen Autoren wird er in zwei Lappen zerlegt, in einen hinteren unteren und in einen centralen. Es wird jedoch allgemein zugegeben, daß sich eine scharfe Grenze zwischen beiden nicht ziehen läßt. Wir wollen sie also nach dem Vorgang von DIETL zusammenfassen. Die Markmasse dieses Lappens liefert die große Mehrzahl der Nervenfasern, durch welche die breite Commissura cerebropedalis gebildet wird. In diesem Lappen verläuft auch die Sehnervencommissur, die von einem Nervus opticus quer zum andern zieht (Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, Fig. 2c, *comm.nerv.opt.*). Vom Ganglion cerebrale gehen vier Commissuren aus:
- 1) Commissura cerebropedalis,
 - 2) Commissura cerebrovisceralis,
 - 3) Commissura cerebrobrachialis,
 - 4) Commissura cerebrobuccalis — s. unten, im Abschnitte über das Buccalnervensystem.

Zwei wichtige Nerven nehmen im Ganglion cerebrale ihren Ursprung. Es sind: 1) der Nervus opticus und 2) der Nervus staticus.

Das Ganglion brachiale liegt ventral am Oesophagus kurz nach seinem Austritt aus dem Schlund, etwas weiter nach hinten als die beiden Buccalganglien. Es ist vorn ziemlich hoch und wird nach hinten zu niedriger (Taf. XVII)¹. Auf Querschnitten zeigt es eine charakteristische zweilappige Gestalt (besonders ausgeprägt bei *Sepiolo*; Taf. XVIII, Fig. 2a, Fig. 3)². Seine Ventralseite ruht, wie oben gesagt, auf der ventralen Kopfmuskulatur, nicht auf dem Kopfknochen. Durch die Commissura cerebrobrachialis ist er mit dem Ganglion cerebrale verbunden, durch die Commissura brachiobuccalis mit dem Ganglion buccale superius, durch die Commissura brachiopedalis mit dem Ganglion pedale und durch die Commissura brachiovisceralis mit dem Ganglion viscerale. Es entsendet folgende Nerven: Fünf Paar Nervi brachiales, deren Fasern jedoch hauptsächlich aus dem Ganglion pedale stammen (s. unten), ferner die Nervi antorbitales superiores und Nervi antorbitales inferiores.

Bei Octopoden (*Eledone*, *Octopus*, *Opisthoteuthis*) stehen die beiden, miteinander halb verwachsenen Hälften des Ganglion brachiale noch durch eine dünne supraösophageale Commissur in Verbindung (CHÉRON, HALLER, MEYER). *Sepiolo* und *Loligo* fehlt eine solche, wie sie denn überhaupt bei Decapoden noch nicht gefunden worden ist. Nach HALLER befindet sich bei *Eledone* zwischen den beiden Hälften des Ganglion brachiale ventralwärts noch eine Querverbindung, die er als Commissura anterior bezeichnet. Eine solche konnte ich bei *Sepiolo* und *Loligo* nicht auffinden.

Das Brachialganglion wird jetzt wohl allgemein als ein abgelöster Teil des Pedalganglions gedeutet; zugunsten dieser Auffassung sprechen die Ontogenie, die vergleichende Anatomie (s. oben, S. 596) und die Tatsache, daß die Fasern der Brachialnerven größtenteils aus dem Ganglion pedale kommen, was zuerst JATTA (1889) festgestellt hat. — Ich möchte noch bemerken, daß die Fig. 31 von DIETL, welche einen Querschnitt durch *Sepiolo rondeletti* auf der Höhe des Ganglion brachiale darstellt, nach meiner Überzeugung unmöglich dieser Art entsprechen kann: das Ganglion brachiale liegt bei *Sepiolo* (und auch bei *Loligo*) nicht unter dem Ganglion cerebrale, sondern viel weiter nach vorn.

¹ Vgl. RICHTER, S. 304: »das Armganglion hat eine von vorn nach hinten sich verjüngende Gestalt.«

² Vgl. RICHTER, S. 304: »die Andeutung einer Zweiteilung, und zwar in eine linke und rechte Hälfte, in Verbindung mit flach rinnenförmiger Ausbildung der Dorsalfläche des Ganglion brachiale habe ich stets beobachten können.«

Das Ganglion pedale oder Ganglion infundibulare liegt direkt unter dem Ganglion cerebrale und ist mit ihm in seiner ganzen Ausdehnung verwachsen. Seine untere Fläche ruht auf dem hier sehr starken Kopfknochen, zum Teil auch auf dem statischen Organ. Über die Commissuren, die es mit den benachbarten Ganglien verbinden (Commissura cerebropedalis, Commissura brachio-pedalis und Commissura visceropedalis) wurde schon oben berichtet. Nach HALLER soll das Ganglion pedale bei *Eledone* eine Quercommissur (Commissura media) besitzen. Ich habe eine entsprechende Commissur weder bei *Sepiolo* noch bei *Loligo* finden können.

Folgende Nerven nehmen ihren Ursprung aus dem Ganglion pedale: Nervus infundibuli anterior, Nervus infundibuli medianus, Nervus ophthalmicus inferior posterior, Nervus olfactorius und oculomotorius inferior, und zum Teil Nervi brachiales und Nervus tentacularis. Bei *Loligo marmorae* gesellt sich dazu noch der Nervus ophthalmicus inferior anterior.

Das Ganglion viscerale liegt hinter dem Ganglion pedale und etwas mehr dorsal, da der Oesophagus hier eine Knickung nach oben macht (Taf. XVIII, Fig. 1a). Seine Ventralseite ruht auf dem statischen Organ. In der Mitte der dorsalen Seite erscheint es ein wenig eingedrückt (bei *Sepiolo* deutlicher als bei *Loligo*; Taf. XVIII, Fig. 2e). Über seine Verbindungen mit dem Ganglion pedale und dem Ganglion cerebrale, über die Commissuren cerebrovisceralis, visceropedalis und brachiovisceralis ist schon oben das Nötige gesagt worden. Aus ihm entspringt eine große Anzahl wichtiger Nerven und zwar auf jeder Seite die Nervus visceralis, Nervus pallialis, Nervus collaris, Nervus retractoris capitis anterior, Nervus infundibuli posterior, Nervus post-orbitalis, Nervus ophthalmicus und oculomotorius superior.

IV. Nerven des Ganglion cerebrale.

Außer vier Commissuren (Commissura cerebrobrachialis, C. cerebropedalis, C. cerebrovisceralis und die später zu beschreibende C. cerebrobuccalis) wurzeln im Cerebralganglion zwei wichtige Nerven: 1) Nervus opticus und 2) Nervus staticus.

1) Nervus opticus. Der außerordentlich mächtige Sehnerv (der bei weitem mächtigste Nerv der Cephalopoden; vgl. Taf. XVII) bezieht seine Fasern aus dem Lobus basalis anterior, Lobus basalis posterior und Lobus verticalis des Cerebralganglions, und steigt — zum Teil durch die Commissura cerebropedalis — nach außen und ventral hinab, wobei er durch Fasern verstärkt wird, die aus dem Ganglion pedale

kommen und ebenfalls durch die Commissura cerebropedalis hinaufsteigen. Vor dem Austritt aus dem Gehirn werden die beiderseitigen Nervi optici durch eine Quercommissur verbunden, die im Lobus basalis posterior verläuft (Comm. nerv. optic., Taf. XVIII, Fig. a u. 1b, Fig. 2c). Bei den beiden untersuchten Arten ist der Nervus opticus außerordentlich kurz¹ (viel kürzer als bei *Sepia officinalis*) und tritt gleich nach seinem Austritt aus dem Centralnervensystem in das große Ganglion opticum ein, welches bei *Sepiolo* und *Loligo* (wie auch bei *Chiroteuthis* nach CHUN, 1910) dem Cerebralganglion dicht anliegt. Über und hinter dem Sehnerven, dicht neben dem Cerebral- und Pedalganglion, liegt ein kleines Ganglienknötchen, das sogenannte Ganglion pedunculi (Taf. XVII, *G. pedunc.*), dessen Markmasse mit dem Nervus opticus durch Nervenfasern verbunden ist. Dies Ganglion galt früher als das Ganglion olfactorium, weil man aus ihm den Nervus olfactorius entspringen ließ, was sich später als irrtümlich erwies (vgl. unten den Abschnitt über den Nervus olfactorius). Physiologische Versuche (KLEMENSIEWICZ, 1878) haben gezeigt, daß das Ganglion pedunculi der Sitz der Chromatophorentätigkeit ist. BAUER (1909) bezeichnet es deshalb als das »Kolorationsganglion«.

Die Ganglia optica sind die größten und entwickeltsten Ganglien von *Sepiolo* und *Loligo*, wie der Cephalopoden überhaupt. Sie liegen, vom Augenknochen, einer Fortsetzung des Kopfknochen, geschützt, rechts und links vom Centralnervensystem und übertreffen es an Masse bedeutend (vgl. Taf. XVI, Fig. 1 und 2). Freilich erreichen sie bei *Sepiolo* nicht dieselbe relative Größe, wie bei *Sepia*; während sie (nach HILLIG) bei *Sepia* sich vom Hinterrand des Ganglion viscerales bis zum Vorderrand des Ganglion buccale superius erstrecken, beginnen sie bei *Sepiolo* erst etwa in der Höhe des Hinterrandes des Ganglion cerebrales und erstrecken sich nach vorn nur etwa bis zum Hinterrand des Ganglion brachiales.

Loligo hält in dieser Beziehung die Mitte zwischen *Sepia* und *Sepiolo*. Die Gestalt der Ganglia optica ist bei den beiden untersuchten Arten ungefähr bohnen- oder nierenförmig; die Krümmung ist bei *Loligo* stärker als bei *Sepiolo*. Beide Ganglien konvergieren nach vorn und drücken in ihrem vorderen Teile den Oesophagus stark zusammen, indem sie für seinen Durchtritt nur einen sehr schmalen Raum übrig lassen. Die ganze Oberfläche des Augenganglions ist von einer Schicht kräftiger Nervenfasern (»Stäbchenfaserschicht« von

¹ Vgl. RICHTER, S. 309: »der Sehnerv ist außerordentlich kurz und geht fast unvermittelt in das Augenganglion über.«

KOPSCH, 1899), welche die Nervi retinae bilden, überzogen. Die histologische Struktur des Ganglions scheint im wesentlichen dieselbe zu sein, wie sie für *Sepia*, *Eledone* und *Loligo vulgaris* beschrieben wurde (vgl. die Arbeit von KOPSCH); man erkennt deutlich die Mark- und die Rindenzone, welche letztere wieder in vier Schichten zerfällt; von außen nach innen gerechnet: 1) die äußere Körnerschicht, 2) die retinäre Schicht, 3) die innere Körnerschicht, 4) die Palissadenzellenschicht.

2) Nervus staticus. Die Fasern, die den Nervus staticus (früher als Nervus acusticus bezeichnet) bilden, entspringen im Ganglion cerebrale und zwar nach meinen Beobachtungen, mit welchen auch die Angaben von HALLER für *Eledone* (1912) übereinstimmen, im Lobus basalis anterior. Sie steigen durch die Commissura cerebro-pedalis nach hinten, ventral und schräg medial hinab, wobei die Fasern jedes Nervenbündels sich mit denjenigen des andern in der Markmasse des Ganglion pedale in charakteristischer Weise kreuzen (Chiasma nerv. static., Taf. XVIII, Fig. 1a u. b, Fig. 2c). Nach Austritt aus dem Chiasma wendet sich jedes Faserbündel nach außen und spaltet sich, an der Grenze des Pedal- und Visceralganglions angelangt, in drei Äste. Der innere Ast wendet sich direkt ventralwärts, durchbohrt die obere Knorpelwand der Statocyste und innerviert die Macula statica, indem er sich in mehrere feine Ästchen zerteilt (Nervus maculae staticae; Taf. XVIII, *n.mac.stat.*). Es ist dabei zu beachten, daß die beiderseitigen Nervi maculae staticae bei *Sepiolo*, bevor sie den Statocystenknorpel durchsetzen, noch durch einen im Ganglion pedale verlaufenden Faserstrang verbunden sind, was schon DIETL erkannt hat (Taf. XVII, Fig. 1a; *Comm.nerv.mac.stat.*). Bei *Loligo marmorae* habe ich diese Commissur nicht gefunden. — Die beiden äußeren Äste des Nervus staticus wenden sich nach außen und nach hinten und treten in die Seitenwand der Statocyste; der eine innerviert den vorderen Teil, der andre den Rest der Crista statica (Nervi cristae staticae; Taf. XVII, *n.crist.stat.* und Taf. XVIII, Fig. 4).

Ganz ähnlich wird von WILLIAMS (1909) der Verlauf des statischen Nerven bei *Loligo pealii* geschildert. Er sagt: "Each cristic nerve arises from the back end of the pedal ganglion and, as it enters the cartilage of the skull, divides into 2 branches, one of which innervates the ventral transverse portion of the crista and the other the remainder of the crista. The fibres pass along the surface of the ganglion for perhaps half its length and then turn inward and form at least a partial chiasma. Each macular nerve arises from the back end of the pedal

ganglion some distance inward from the roots of the preceding nerve. It passes immediately into the cartilage and divides into several small branches, which end in the macula.”

In einer kleinen Abhandlung (1911) weist CHUN darauf hin, daß bei den Cephalopoden überhaupt der Nervus staticus nicht, wie man manchmal angegeben findet, zwei, sondern drei Wurzeln im Ganglion pedale hat. Damit stimmen meine Befunde an *Sepiolo* und *Loligo* vollkommen überein — der Nervus maculae staticae würde die eine und der zweiästige Nervus cristae staticae die beiden andern Wurzeln repräsentieren.

V. Nerven des Ganglion viscerale.

1) Nervus visceralis. Der Verlauf und die Verzweigung der Eingeweidennerven (Nervi viscerales) bietet bei *Sepiolo* und *Loligo* so große Verschiedenheiten dar, daß eine gesonderte Schilderung durchaus notwendig erscheint.

A. *Sepiolo rondeletti*.

Diastarken Eingeweidennerven (Taf. XVI, Fig. 1, Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 1a; *n. visc.*) entspringen aus der hinteren unteren Ecke des Ganglion viscerale, ihre Wurzeln sind im Ganglion getrennt, aber beim Austritt aus dem Ganglion legen sich beide Nerven vollkommen aneinander, so daß kein Zwischenraum zwischen ihnen bleibt. Bei *Sepiolo* sind sie nach CHÉRON und HILLIG bei ihrem Austritt aus dem Ganglion noch als zwei deutlich gesonderte, obwohl nur wenig voneinander entfernte Stämme zu erkennen. — Sie steigen bei *Sepiolo* zuerst in der Mittellinie eine kurze Strecke direkt ventralwärts zwischen den Leberlappen hindurch; dann entfernen sie sich etwas voneinander, wenden sich nach außen, durchsetzen gleich darauf die ventrale Leberkapsel (das »Diaphragma musculare« von BROCK [1880]) und erreichen die Seiten der Vena cava, an welche jeder von ihnen einen ziemlich kräftigen Ast abgibt; diesen Ast bezeichnen wir als Nervus venae cavae (Taf. XVI, Fig. 1 *n. v. cav.*). In derselben Höhe geben sie auch einen starken Ast nach außen ab; derselbe verläuft in der bindegewebigen Membran zwischen der muskulösen Leberkapsel und der dorsalen Wand des hintersten Abschnittes des Trichters und tritt dann von der Dorsal-seite her in die Seitenwand des Trichters ein, da wo diese in den Musculus depressor infundibuli übergeht; er dringt in den Muskel ein und ist in demselben auf weite Strecke zu verfolgen. Ich bezeichne diesen Nerven demnach als Nervus depressoris infundibuli (Taf. XVI, Fig. 1

n.depr.infd.). Er wurde von verschiedenen Autoren für *Sepia officinalis*¹ beschrieben.

Etwas entfernter vom Hauptstamm des Nervus visceralis zweigt ein Nerv dorso-lateralwärts und nach hinten ab; nach einem sehr kurzen Verlauf dringt er in den ventralen Teil der Leberkapsel ein, wo er sich verzweigt. Im Anschluß an die Terminologie von BROCK (1880) bezeichne ich diesen Nerven als Nervus diaphragmatis muscularis (Taf. XVI, Fig. 1 *n.diaphr.musc.*).

Bald darauf zieht von jedem Visceralnerv ein kurzer aber ziemlich starker Seitenast median- und ventralwärts; er spaltet sich gleich wieder in zwei Äste; der äußere tritt bald darauf in den Musculus retractor pallii medianus ein, nicht weit von dem vordersten Ende dieses Muskels, da wo sich der bis dahin einheitliche Muskel in zwei Bündel gabelt. Dieser Nerv wurde bis jetzt für keinen Decapoden beschrieben, was nicht wunder nehmen darf, da unter den Decapoden nur die Gattungen *Sepiolo* und *Rossia* diesen, den Octopoden eigentümlichen Muskel besitzen. Ich bezeichne diesen Nerven als Nervus retractoris pallii mediani (Taf. XVI, Fig. 1 *n.retr.pall.med.*). — Der zweite Ast verläuft etwas mehr nach innen und dringt bald in die Wand des Enddarmes ein, an der Stelle, wo der Tintengang in ihn mündet; etwas vor seinem Eintritt in die Wand des Enddarmes sendet er ein feines Ästchen aus, welches den Tintengang innerviert. Ich bezeichne diese Nerven als Nervus recti, bzw. Nervus ductus atramenti (Taf. XVI, Fig. 1 *n.rect.* und *n.duct.atram.*).

Die beiden Hauptstämme der Visceralnerven verlaufen dann weiter von vorn nach hinten, etwas nach außen divergierend eine lange Strecke an den Seiten der Vena cava entlang. Sie geben dabei einige sehr feine kurze Nerven ab, von denen einer nach oben zur Leber zieht (Nervus hepaticus; Taf. XVI, Fig. 1 *n.hep.*), ein anderer zum Tintenbeutel (Nervus atramenti; Taf. XVI, Fig. 1 *n.atram.*), ein dritter zum sogenannten Leuchtorgan. Weiter verläuft jeder Visceralnerv in der Wand des Eingeweidesacks und teilt sich etwas hinter der Stelle, wo sich die Vena cava in zwei Nierenvenen gabelt, in zwei ungleich starke Äste. Der innere Ast zieht nach innen und etwas nach hinten und vereinigt sich mit demjenigen der andern Seite zu der sogenannten Commissura visceralis (Taf. XVI, Fig. 1 *comm.viscer.*), welche bei *Sepiolo* sehr dünn ist und einen nach hinten convexen Bogen bildet. Es gelang mir leider trotz aller Mühe nicht festzustellen, ob und welche

¹ Und von RICHTER für die von ihm untersuchten Oegopsidenarten.

Nerven aus dieser Commissur entspringen. Solche sind für *Sepia officinalis* beschrieben (sie sollen die Geschlechtsorgane und das Herz innervieren, doch wird nach v. JHERING bei *Sepia* das Herz von Seitenästen des Nervus branchialis innerviert, wie ich es auch für *Sepiola* gefunden habe). Bei *Sepiola* ist die Visceralcommissur nur schwach ausgebildet und die von ihr eventuell entspringenden Nerven dürften kaum ohne spezielle histologische Methoden sichtbar gemacht werden können. Auch für *Sepia*, wo die Commissur viel stärker ausgebildet ist, bemerken CHÉRON und HILLIG, daß die Nerven, die von ihr abgehen, schwer zu verfolgen sind.

Der stärkere äußere Stamm des Nervus visceralis (von hier ab auch Kiemennerv, Nervus branchialis, genannt) wird bald ebenfalls sehr dünn. Er verläuft in der Wand des Eingeweidetasches in derselben Richtung weiter und gibt nach meinen Beobachtungen einen feinen kurzen Nervenfasern nach innen ab, welcher sofort in die Wand des Herzens eintritt. Ich bezeichne ihn deshalb als Nervus cordis (Taf. XVI, Fig. 1 *n.cord.*). An der Basis der Kieme angelangt, schwillt der Visceralnerv etwas an und bildet das kurze und bei *Sepiola* ziemlich schwach ausgebildete Kiemenganglion (Ganglion branchiale; Taf. XVI, Fig. 1 *G.branch.*). Vor dem Eintritt in das Ganglion sendet der Nerv einen kurzen Zweig nach innen aus, welcher das venöse oder Kiemengericht innerviert (Nervus cordis branchialis; Taf. XVI, Fig. 1 *n.cord.branch.*). Nach seinem Austritt aus dem Kiemenganglion wendet sich der Kiemennerv nach vorn und etwas nach außen, tritt in die Kieme selbst ein und verläuft in ihr von hinten nach vorn bis zu ihrer Spitze zwischen der Kiemendrüse (unter dem Nerv) und der Kiemenarterie (über ihm)¹. Rechts und links gibt er feine Seitenäste in die Kiemenblätter ab.

Ich möchte noch bemerken, daß ich im Verlaufe des N. visceralis von *Sepiola* nirgends, abgesehen von den Kiemenganglien, Ganglienzellen nachweisen konnte, wie sie für einige Cephalopoden an verschiedenen Stellen des Nervs beschrieben worden sind.

B. *Loligo marmorae*.

Der Nervus visceralis (Taf. XVI, Fig. 2, Taf. XVIII, Fig. 4 *n.visc.*) entspringt als ein kräftiger unpaarer medianer Nerv aus der hinteren ventralen Ecke des Ganglion viscerales. Dabei ist aber zu bemerken, daß er wie bei *Sepiola* zwei Wurzeln im Ganglion viscerales besitzt. Die beiden aus diesen Wurzeln entspringenden Nervenstränge ver-

¹ Vgl. SCHÄFER, Über die Atmungsorgane der tetra- und dibranchiaten Cephalopoden. Leipzig 1904.

schmelzen bei ihrem Austritt aus dem Ganglion zu einem unpaaren. Sie sind dabei nicht nur dicht aneinandergelegt, wie es bei *Sepiolo* der Fall ist, sondern verschmelzen tatsächlich zu einem unpaaren Nervenstrang. Ganz dieselben Verhältnisse finden wir nach WILLIAMS bei *Loligo pealii* ("the two visceral nerves arise separately in the ganglion viscerale and, uniting as they leave the ganglion, form a median nerve"); von *Loligo vulgaris* sagt CHÉRON: «leurs (der Visceralnerven) origines sont distinctes dans la boîte crânienne, mais ils s'accolent aussitôt».

Der auf solche Weise gebildete Nervus visceralis verläuft zuerst über der dorsalen Wand der Statocyste direkt nach hinten, dann steigt er eine weite Strecke durch die Leber schräg nach hinten und ventralwärts hinab. An der ventralen Wand der Leber (dem Diaphragma musculare) angelangt, gabelt sich der Nerv; beide Äste divergieren ein wenig voneinander und senden hier zwei Paar Nerven nach außen aus: jederseits einen dünnen Nerv, welcher sich in dem eben erwähnten Diaphragma musculare verzweigt und welchen wir deshalb als Nervus diaphragmatis muscularis anterior bezeichnen (Taf. XVI, Fig. 2 n. *diaphr.musc.ant.*), und dann einen starken Nerv, der das Diaphragma musculare durchsetzt, nach außen und nach hinten verläuft und dann in die Dorsalwand des Trichters eindringt, wo diese in den Musculus depressor infundibuli übergeht (Nervus depressoris infundibuli anterior Taf. XVI, Fig. 2 n. *depr.infld.ant.*). Er entspricht wohl dem Nervus depressoris infundibuli von *Sepiolo* und *Sepia*.

Die Hauptäste der beiden Eingeweidenerven laufen dorsal vom Diaphragma musculare noch eine Strecke weiter nach hinten; dann durchsetzen sie das Diaphragma musculare und geben dabei zwei Paar feiner Nerven nach außen ab, welche sich im Diaphragma musculare verzweigen und die wir als Nervi diaphragmatis muscularis medius et posterior bezeichnen (Taf. XVI, Fig. 2 n. *diaphr.musc.med.* und n. *diaphr.musc.post.*). Nachdem sie das Diaphragma musculare durchsetzt haben, verlaufen die Visceralnerven an beiden Seiten und etwas oberhalb der Vena cava eine sehr lange Strecke weiter nach hinten und nähern sich dabei etwas. Etwa in der Höhe des Hinterrandes der Stellarganglien zweigt sich von jedem Visceralnerven ein Ast nach außen ab, welcher nach außen und nach hinten verläuft und den Musculus depressor infundibuli innerviert. Wir bezeichnen ihn als Nervus depressoris infundibuli posterior — zur Unterscheidung von dem oben beschriebenen Nervus depressoris infundibuli anterior. Er ist weniger kräftig ausgebildet als dieser letztere.

In ihrem weiteren Verlaufe zweigt sich von jedem Visceralnerven

je ein starker Ast ab, der ventralwärts zieht und zuerst an den Seiten der V. cava verläuft, parallel und unterhalb des Hauptastes des Nervus visceralis. Dann wendet sich dieser Ast mehr nach innen zu und vereinigt sich unter der Vena cava mit demjenigen der andern Seite zu einem unpaaren Nervenstamm. Dieser Stamm zieht direkt nach hinten und gabelt sich sehr bald in zwei Stränge: der eine ist kurz, verstreicht nach ventral und hinten und tritt bald in die Wand des Enddarmes ein, gerade an der Stelle, wo der Tintengang in denselben mündet (Nervus recti; Taf. XVI, Fig. 2 *n.rect.*). Der andre Strang ist lang und verläuft in der Medianlinie ebenfalls nach unten und nach hinten in der bindegewebigen Membran zwischen der Vena cava und dem Tintengang, bzw. dem Tintenbeutel, sich allmählich diesem letzteren nähernd. Er spaltet sich in zwei Äste und tritt dann gleich in die Wand des Tintenbeutels ein, in welcher er sich verzweigt (Nervus atramenti; Taf. XVI, Fig. 2 *n.atram.*).

Die beiden Hauptäste der Eingeweidenerven von *Loligo* verlaufen dann weiter von vorn nach hinten, immer an den Außenseiten der Vena cava entlang, und beginnen bald zu divergieren. Etwa da, wo die Vena cava in die Niere eintritt, werden beide Nerven durch eine Commissur verbunden (Commissura visceralis; Taf. XVI, Fig. 2 *comm.visc.*), die bedeutend kräftiger ausgebildet ist, als bei *Sepiolo*. Diese Commissur liegt auf der Ventralseite der Vena cava. Es gelang mir, ebenso wenig und aus denselben Gründen wie bei *Sepiolo*, festzustellen, ob und welche Nerven aus dieser Commissur entspringen. Gleich hinter der Stelle, wo sich vom Hauptstamm der Visceralnerven die Visceralcommissur abzweigt, lagern sich an den Nervus visceralis einige Ganglienzellen an. Dieselbe Erscheinung beschreibt auch CHÉRON bei *Loligo vulgaris*; er sagt: «l'observation microscopique m'a permis de constater la présence des éléments ganglionnaires au niveau de cette bifurcation du viscéral, ce qui autorise à considérer ce point du nerf, comme l'analogue du ganglion fusiforme de l'*Eledone* et du *Poulpe*».

Die Hauptäste des N. visceralis, die man von nun an auch als Nervi branchiales bezeichnet, verlaufen in den Wandungen des Nieren-sackes schräg nach außen und nach hinten bis zur Kiemenbasis. Hier angelangt, geben sie je einen Ast an die Kiemenherzen ab (Taf. XVI, Fig. 2 *n.cord.branch.*) und schwellen dann zu den Ganglia branchialia an. Aus letzteren tritt der Kiemenerv in die Kieme selbst ein, und zwar verläuft er dicht unter der Kiemenarterie — ganz analog den Verhältnissen bei *Sepiolo*. Nach der Kiemenspitze zu nimmt er an Stärke ständig ab.

Der Verlauf des Nervus visceralis von *Loligo* weicht, wie aus dem

oben Gesagten ersichtlich ist, von den Verhältnissen bei *Sepia* und *Sepiolo* bedeutend ab; dagegen wird ein sehr ähnlicher Verlauf des Eingeweidenerven für *Loligo pealii* von WILLIAMS beschrieben, auf dessen Arbeit ich verweise. Ich führe nur folgende Stelle an: "Before entering the cephalic retractor (= unser diaphragma muscularis) the visceral nerve gives off 2 branches: one passes outward to the siphonal retractor (entspricht unserm Nervus depressoris infundibuli posterior), the other turns downward around the anterior vena cava and joins its mate from the other side. The median trunk thus formed divides at once: one branch passes through the mesenterylike sheet of muscles and fascia which fastens the rectum to the visceral mass and enters the rectum near the distal end of the duct of the ink-sac, the other branch passes back and enters the upper surface of the ink-sac." — Diese Schilderung entspricht, wie wir sehen, vollkommen den Verhältnissen bei *Loligo marmorae*. Ebenfalls ähnlich, aber schon etwas mehr abweichend ist nach CHÉRON der Verlauf des Visceralis bei *Loligo vulgaris*; man vergleiche in seiner Arbeit S. 71 und 72.

2) Nervus pallialis.

A. Bei *Sepiolo*.

Jeder der beiden Mantelnerven (Pallialnerven, Nervi palliales) entspringt an der dorsalen seitlichen Ecke des Ganglion viscerales, etwas hinter und unterhalb des Nervus collaris, als ein außerordentlich kräftig entwickelter Stamm. Er verläuft schräg nach außen und nach hinten, zuerst eine kurze Strecke zwischen den Leberlappen hindurch, dann zwischen dem Außenrande der Leber und dem Innenrande des Musculus retractor capitis. Bald zweigt von ihm ein Ast ab, welcher parallel dem Hauptstamm nach hinten und dabei etwas nach unten streicht und den hinteren Abschnitt des Musculus retractor capitis innerviert. Diesen Ast bezeichne ich als Nervus retractoris capitis posterior (Taf. XVI, Fig. 1; Taf. XVII *n. retr. cap. post.*), zum Unterschied vom Nervus retractoris capitis anterior, welcher selbständig aus dem Ganglion viscerales entspringt und den vorderen Abschnitt des Musculus retractor capitis mit Nervenfasern versorgt (s. unten). — Der Nervus pallialis durchsetzt dann den Musculus retractor capitis durch ein weites Foramen und tritt an die Innenseite des Musculus retractor pallii lateralis (bekanntlich zeichnet die Anwesenheit dieses Muskels die Octopoden und unter den Decapoden *Sepiolo* aus, wo er indessen nur schwach ausgebildet ist; man vergleiche die Arbeit von BROCK [1880])¹. Zwischen dem Musculus retractor capitis und dem Mus-

¹) Vgl. auch die soeben erschienene Arbeit von FR. TRIPPMAR. Histologische

culus retractor pallii lateralis, an welcher letzteren er einige feine Fädchen abgibt, verläuft der Nervus pallialis eine ziemlich weite Strecke und teilt sich dann in zwei ungleich starke Äste. Dieselben behalten die frühere Richtung des Nervus pallialis nach außen bei; dabei streicht der stärkere Ast unter dem andern und etwas mehr nach außen; bald tritt er in den unteren Vorderrand des großen Ganglion stellatum ein (Stern- oder Mantelganglion). Dieses Ganglion (Taf. XVI, Fig. 1, *g.stell.*) liegt an der seitlichen Innenfläche des Mantels und ist bei *Sepiolo*, verglichen mit den Verhältnissen bei *Sepia*, nach der Dorsalseite zu verschoben, allerdings viel weniger als es bei *Loligo marmorae* der Fall ist. Damit steht in Zusammenhang, daß es, zum Unterschied von *Sepia*, bei der Eröffnung der Mantelhöhle von der Ventralseite nicht sofort auffällt, denn es wird hier von dem mächtigen Musculus depressor infundibuli verdeckt. Um es sichtbar zu machen, muß man zuerst diesen Muskel entfernen. Die Gestalt des Ganglion stellatum ist bei *Sepiolo* etwas länglich-elliptisch. Von seinen freien Rändern entspringen strahlenförmig etwa 10—12 Nerven¹. Alle diese Nerven (Nervi stellati; Taf. XVI, Fig. 1 *n.stell.*) sind ziemlich stark, haben einen kurzen Verlauf und treten bald in die mächtige Muskulatur des Mantels ein. Der Name »Mantelganglion«, welcher dem G. stellatum oft beigelegt wird, ist also ganz zutreffend.

Der andre Ast des Nervus pallialis, welchen wir als Nervus pinnac (Taf. XVI, Fig. 1 *n.pinn.*) bezeichnen wollen, da er in der Hauptsache der Innervierung der Flosse dient, verläuft dorsal und zuerst etwas mehr nach innen vom Hauptstamm des Nervus pallialis. Er zieht über dem Ganglion stellatum hin und bekommt von dessen Markmasse zwei ziemlich kräftige Commissuren. Auf diese Weise bedeutend verstärkt, durchsetzt er die Muskelschicht des Mantels, gibt einen feinen Ast an die dorsale Haut des Tieres ab und tritt dann in die Flosse ein, in welcher er sich reich verzweigt.

Eine Commissur zwischen den beiden Ganglia stellata oder zwischen den beiden Pallialnerven, wie sie vielen Cephalopoden und auch *Loligo marmorae* zukommt, ist bei *Sepiolo* ebensowenig vorhanden, wie bei *Sepia officinalis*.

Bei *Sepia officinalis* zeigen die Mantelnerven und die Mantel-

und vergleichend anatomische Untersuchungen an Cephalopoden. (Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. CVII, 3. Heft (1913). TIPPMAR bezeichnet den betreffenden Muskel als Musculus adductor pallii lateralis (S. 555—556).

¹ Vgl. RICHTER, S. 356: »die Zahl der von einem jeden Mantelganglion ausstrahlenden Nerven beträgt bei *Illex* sieben oder acht, bei *Ommatostrephes* und *Stenoteuthis* meist zwölf oder noch einige mehr.«

ganglien im wesentlichen ähnliche Verhältnisse, wie ich sie für *Sepiolo* beschrieben habe.

Die Behauptung von BROCK (1882), daß der Nervus pallialis bei *Sepiolo* — im Gegensatz zu andern Decapoden (auch zu der sehr nahe-
stehenden Gattung *Rossia*) und ähnlich den Octopoden — vor seinem Eintritt in das Ganglion stellatum keine Spaltung erleide, muß ich bestreiten. Diese Angabe widerspricht allen meinen Beobachtungen; ich fand die erwähnte Spaltung des Pallialnerven bei *Sepiolo* stets deutlich ausgebildet.

B. Bei *Loligo*.

Die sehr starken Pallialnerven entspringen an der dorsalen seitlichen Ecke des Visceralganglions, nahe seinem Hinterende und verlaufen zuerst direkt von vorn nach hinten und etwas dorsalwärts zwischen den Leberlappen (außen) und dem Ausführungsgang der hinteren Speicheldrüse, bzw. dieser Drüse selbst (innen), (bei *Loligo marmorae* ist die hintere Speicheldrüse durch Verschmelzung unpaar). (Taf. XVIII, Fig. 4.) Später wendet sich jeder Nerv. pall. nach außen, zieht eine ziemlich weite Strecke zwischen der Leber und dem Nackenknorpel hin und sendet einen Zweig nach außen aus, welcher den Musculus retractor capitis innerviert (Nervus retractoris capitis posterior; Taf. XVI, Fig. 2 *n.retr.cap.post.*). Dann durchsetzt er durch ein Foramen den Musculus retractor capitis dicht an den Seiten des Nackenknorpels und teilt sich gleich darauf in zwei Äste; der eine Ast biegt nach vorn um und tritt nach einem ziemlich kurzen Verlaufe in das Ganglion stellatum ein und zwar etwa in der Mitte der Ventralseite des letzteren.

Die Ganglia stellata haben bei *Loligo marmorae* eine etwa eiförmige bis ovale Gestalt und liegen dorsal an der Innenseite des Mantels dicht neben dem Schulp. Wegen dieser rein dorsalen Lage fallen, wenn man einen *Loligo marmorae* von der Ventralseite öffnet, die Ganglia stellata nicht sofort auf, wie es bei *Sepia officinalis* der Fall ist, sie werden hier nämlich durch den Eingeweidessack verdeckt. Von den freien Außenrändern der Ganglien entspringen bei *Loligo marmorae* je sechs starke Nerven (Taf. XVI, Fig. 2 *n.stell.*), welche die Muskulatur des Mantels innervieren. Beide Stellarganglien sind durch eine ziemlich kräftige Quercommissur miteinander verbunden (Commissura inter-pallialis; Taf. XVI, Fig. 2 *comm.interpall.*); diese Commissur tritt aus dem Pallialnerven aus, kurz vor seinem Eintritt in das Stellarganglion und verläuft in einem nach hinten convexen Bogen unter dem Hinterende des Nackenknorpels und an der dorsalen Wand des Eingeweide-

sacks. Sie verläuft also natürlich über dem Darm, wie bei allen Cephalopoden, bei welchen sie bis jetzt gefunden wurde. Eine entsprechende Commissur wurde auch von WILLIAMS bei *Loligo pealii* und von v. JERING bei *Loligo vulgaris* gefunden.

Der andre Ast des Pallialis (Nervus pinnae; Taf. XVI, Fig. 2 *n.pinn.*) zieht nach hinten und zuerst etwas nach außen, unter dem Ganglion stellatum hindurch, mit welchem er durch einen kurzen Nervenstrang verbunden ist. Nach einem sehr langen Verlaufe in der Mantelhöhle tritt er in die Muskelschicht des Mantels ein und sendet hier einen starken Ast aus, welcher sich in der Mantelmuskulatur verliert und also die hinteren Teile des Mantels mit Nervenfasern versorgt; der Hauptstamm durchsetzt dann den Mantel und tritt in die am Hinterende des Körpers gelegene Flosse ein.

3) Nervus collaris. Der Nervus collaris (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII, *n.coll.*) (von einigen Autoren als Nervus accessorius pallialis bezeichnet) entspringt als ein kräftiger Stamm aus der dorsalen seitlichen Ecke des Ganglion viscerales vor dem Nervus pallialis und bei *Sepiolo* dicht neben letzterem. Er verläuft schräg dorsalwärts, nach außen und nach hinten, durchsetzt den Musculus retractor capitis, an den er einen Ast abgibt, und tritt, bei *Sepiolo* sich etwas nach vorn wendend, in den mächtigen Musculus collaris ein.

4) Nervus infundibuli posterior (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2; Taf. XVII *n.infund.post.*). Der hintere Trichternerv entspringt an der Außenseite des Ganglion viscerales, hinter dem Nervus retractoris capitis anterior. Er verläuft bei *Sepiolo* zuerst nach außen, nach hinten und ventralwärts zwischen der Seitenwand der Statocyste und dem Musculus retractor capitis (bei *Sepia officinalis* nach CHÉRON und HILLIG in der Seitenwand der Statocyste). Bei *Loligo marmorae* tritt er gleich beim Austritt aus dem Ganglion in die dorsale Wand der Statocyste ein, durchsetzt sie und verläuft nun zwischen der Statocyste und dem Musculus retractor capitis in derselben Richtung wie bei *Sepiolo*. Dann durchsetzt er bei beiden von mir untersuchten Arten den genannten Muskel und gelangt so in die bindegewebige Membran oberhalb der Dorsalwand des Trichters. Bei *Sepiolo* biegt er hier um und verläuft nach vorn und etwas nach außen. Er gibt dabei einen ziemlich starken Ast ventral ab, welcher die Dorsalwand des Trichters durchbohrt, sich in zwei Äste spaltet, und dann das sogenannte Trichterorgan oder die Trichterdrüse innerviert. Diesen Ast, der noch bei keinem Cephalopoden beschrieben worden ist, bezeichne ich als Nervus

glandis infundibuli¹ (Taf. XVII *n.gl.inf.d.*). Der Hauptstamm des hinteren Trichternerven zieht weiter nach vorn und nach außen zwischen der dorsalen Wand und dem Musculus collaris; er spaltet sich dann in zwei Äste und tritt bald darauf in die seitliche dorsale Ecke des Trichters ein. — Ähnlich liegen die Verhältnisse bei *Loligo*; nur habe ich hier nur einen Nervus glandulae infundibuli gefunden, dafür aber noch einen Ast, der nach innen zur Wand der Vena cava zieht und dieselbe innerviert. Auch spaltet sich bei *Loligo* der Hauptstamm vor seinem Eintritt in den Trichter nicht.

5) Nervus retractoris capitis anterior. Der kräftige Nervus retractoris capitis anterior (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII *n.retr. cap.ant.*) entspringt an der Außenseite des Ganglion viscerales und teilt sich sofort in zwei gleich starke Äste. Beide verlaufen schräg nach hinten und nach außen in dem hier sehr dicken Kopfknochen. Ein Ast geht mehr nach oben, der andere wendet sich schräg nach unten. Nachdem sie den Kopfknochen durchsetzt haben, dringen beide Äste in den Musculus retractor capitis ein und verzweigen sich in ihm hirschwurmförmig. Ein entsprechender Nerv wurde beschrieben für *Sepia officinalis* von HILLIG (CHÉRON kennt ihn nicht), und für *Loligo pealii* von WILLIAMS.

6) Nervus nuchalis sive postorbitalis. Dieser kräftige Nerv (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII *n.nuch.*) entspringt an der dorsalen Fläche des vordersten Teiles des Ganglion viscerales, gleich hinter dem Ganglion cerebrales. Seine Fasern steigen dorsalwärts und etwas nach vorn durch das Hinterende des Ganglion cerebrales hindurch, durchbohren das hier sehr dicke Schädeldach und zerteilen sich dann baumförmig im Nackenmuskel, welcher dem Schädeldach dorsal aufliegt. Einige feine Ästchen innervieren auch die darüber liegende Haut.

Ein entsprechender Nerv ist von HILLIG (1912) für *Sepia*, von CHUN für *Chiroteuthis imperator* und *Spirula australis*² beschrieben worden unter dem Namen Nervus postorbitalis. Der Name scheint mir aber das Verbreitungsgebiet dieses Nerven nicht genügend zu charakterisieren; ich würde vorschlagen denselben als Nervus nuchalis zu bezeichnen. Nach HILLIG und CHUN soll er bei *Sepia* und *Chiroteuthis* aus dem Ganglion cerebrales entspringen, was für *Sepioida* und

¹ Auch nach RICHTER (S. 365—367) wird die Trichterdrüse von einem Aste des hinteren Trichternerven innerviert.

² Und von RICHTER für *Ommatostrephes sagittatus*, *Stenoteuthis Bartrami* und *Illex illecebrosus*; bei diesen Arten entspringt er nach RICHTER aus der oberen Hinterecke des Ganglion pedales.

Loligo jedoch insofern nicht zutrifft, als seine Fasern, wie bemerkt, aus dem Ganglion viscerale kommen; ich halte es für sehr wahrscheinlich, daß die Angaben von CHUN und HILLIG auch für *Sepia* und *Chiroteuthis* ungenau und wohl auf die ausschließlich makroskopische Zergliederungsmethode, deren sie sich bedient haben, zurückzuführen sind (vgl. Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII *n.nuch.*).

7) Nervus ophthalmicus und oculomotorius superior (Taf. XVI, Fig. 1a u. b; Taf. XVII *n.opth.sup.* und *n.oculomot.sup.*). Etwas vor der Ursprungsstelle des Nervus postorbitalis entspringt ein Nerv aus der oberen Fläche des Vorderrandes des Ganglion viscerale, da wo es mit dem Pedal- und dem Cerebralganglion verwachsen ist. Dieser Nerv steigt schräg nach oben und nach vorn durch das Cerebralganglion hindurch, gelangt an die Unterseite des Schädeldaches, wendet sich nach außen und nach vorn und verläuft zwischen dem Augenknochen und dem oberen Rande des Ganglion opticum. Dann tritt er in den oberen äußeren Augenmuskel ein und teilt sich — ein Zweig innerviert diesen Muskel (Nervus oculomotorius superior), der andre verläuft mehr nach oben und innerviert die Dorsalfläche des Augenbulbus¹. Diesen letzteren Zweig bezeichnen wir als Nervus ophthalmicus superior, im Gegensatz zu den Nervi ophthalmicus inferior anterior und inferior posterior, welche im Pedalganglion wurzeln und die Ventralfläche des Augenbulbus innervieren.

Bei *Sepia* beschreibt CHÉRON einen «nerf ophthalmique supérieur» und rechnet die Ursprungsstelle, wie wir es getan haben, zur Unterschlundmasse. HILLIG beschreibt dagegen bei *Sepia* zwei, CHUN bei *Chiroteuthis*² einen Nervus ophthalmicus superior; nach beiden Autoren³ sollen diese Nerven aus dem Cerebralganglion entspringen. Auch hier halte ich es für sehr wahrscheinlich, daß die Angaben von CHUN und HILLIG⁴ in letzterer Beziehung nicht zutreffend sein dürften und wohl nur durch die von ihnen ausschließlich angewandte Methode der anatomischen Präparation bedingt sind.

Einen selbständigen, aus dem Ganglion viscerale entspringenden Nerv der Vena cava, wie ihn CHÉRON für *Sepia* und *Loligo* und HILLIG für *Sepia* (und zwar ganz anders als CHÉRON) beschrieben, habe ich weder bei *Sepiolo rondeletti* noch bei *Loligo marmorae* zu entdecken vermocht.

¹ Ähnlich RICHTER, S. 314—316.

² Und RICHTER bei *Ommatostrephes*, *Stenoteuthis* und *Illex*.

³ Und nach RICHTER.

⁴ Und RICHTER.

VI. Nerven des Ganglion pedale.

1. Nervus infundibuli anterior.

Der vordere Trichternerv (Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 1b u. 2 c, n. *inf.ant.*) tritt als ein sehr starker Nervenstamm aus der Ventralseite des Ganglion pedale aus, gleich vor dem Vorderende des statischen Organs. Er durchsetzt sofort den Kopfknochen und gibt zwei Nebenäste ab, welche beide nach außen und ventral ziehen, aber der eine geht nach vorn, der andre nach hinten. Bei *Sepiolo* innervieren sie die hintere Muskulatur des Kopfes, welche hier an der ventralen Fläche des Augenknorpels inseriert. Ich bezeichne diese Äste des vorderen Trichternerven als Nervus infraorbitalis anterior, bzw. Nervus infraorbitalis posterior (Taf. XVII, n. *infraorb.ant.* und n. *infraorb.post.*)¹. Bei *Loligo* liegen die Verhältnisse etwas anders: der Nervus infraorbitalis posterior gibt hier zwar einige Ästchen an die hintere ventrale Kopfmuskulatur ab, doch innerviert er hier hauptsächlich den Musculus retractor capitis an der Stelle, wo dieser an der hinteren Seitenecke des Augenknorpels inseriert. Der Nervus infraorbitalis anterior verläuft zuerst dicht unter dem Augenknorpel, dann durchsetzt er diesen und verzweigt sich in der ventralen Muskulatur des Kopfes.

Der Hauptstamm des vorderen Trichternerven verläuft nach seinem Austritt aus der Schädelkapsel weiter nach unten in der bindegewebigen Membran, welche den Kopf vom Trichter scheidet, zuerst an den Seiten der Vena cava, an die er einige Ästchen abgibt. Bei *Sepiolo* spaltet sich von ihm etwas weiter ein Ast ab, der einige feine Zweige an die Arteria brachialis abgibt und dann bald in die dorsale Wand des Trichters eindringt. Der Hauptstamm behält die Richtung nach vorn und ventral, spaltet sich in zwei ungefähr gleich starke Äste und erreicht bald darauf die vordere Dorsalseite des Trichters, in welcher er sich reich verzweigt. Bei *Loligo* wendet er sich etwas nach hinten und tritt nach einem kurzen Verlauf in die Wand des vorderen Teiles des Trichters ein.

2. Nervus infundibuli medianus (Taf. XVII n. *inf.med.*).

Etwas vor dem Nervus infundibuli anterior entspringt aus der Unterseite des Ganglion pedale und zwar genau in der Mittellinie ein

¹ RICHTER bezeichnet sie als »rami laterales Nervi infundibuli anterioris« (S. 323.)

unpaarer, bei *Sepiolo* sehr feiner und bei *Loligo* ziemlich kräftig ausgebildeter Nerv (er fällt hier schon bei schwacher Vergrößerung auf). Er durchsetzt den Kopfknochen und verläuft bei *Sepiolo* in der bindegewebigen Membran zwischen dem Kopf und dem Trichter zuerst gerade ventral, dann nach vorn und nach unten, und zwar immer in der Medianlinie. Nach einem ziemlich langen Verlauf gabelt er sich und tritt gleich darauf in die vordere Dorsalwand des Trichters ein. — Bei *Loligo* durchbohrt er ebenfalls beim Austritt aus dem Ganglion pedale den hier sehr starken Kopfknochen, zieht zwischen den beiden Ästen, in welche sich die Vena cava an dieser Stelle teilt, durch und tritt in eine bindegewebige Membran ein, in welcher er eine ziemlich weite Strecke nach hinten verläuft. Dann dringt er in einen kleinen ventralen Muskel des Kopfes ein, der zwischen Kopf und Trichter liegt (dieser Muskel fehlt bei *Sepiolo*) und durchzieht denselben, wobei er an ihn einige feine Ästchen abgibt. Nach dem Austritt aus dem Muskel biegt er nach vorn um, behält aber die ventrale Richtung. Er tritt schließlich in der Medianlinie in die Dorsalwand des Trichters ein, in welcher er sich verzweigt.

Diesen Trichternerven, der meines Wissens noch für keinen Cephalopoden beschrieben worden ist¹, bezeichne ich als Nervus infundibuli medianus. Zwar beschreibt WILLIAMS (1909) bei *Loligo pealii* einen aus dem Ganglion pedale entspringenden und vermutlich unserm Nervus infundibuli medianus entsprechenden Nerv in folgender Weise: "immediately in front of the siphonal nerves there arises a median nerve which goes through the pedal process and is distributed to the muscles of the lower side of the head"; wie man jedoch aus dieser Beschreibung ersieht, ist es ihm unbekannt, daß dieser mediane Nerv der Innervation des Trichters dient. Im Gegensatz zu allen andern Nerven von *Sepiolo* und *Loligo* ist der Nervus infundibuli medianus ein in seinem ganzen Verlaufe unpaarer Nerv.

3. Nervus ophthalmicus inferior posterior (Taf. XVII n. *ophth.inf.post.*) entspringt an der ventralen seitlichen Ecke des Pedalganglions dicht neben und nach außen vom vorderen Trichternerven mit welchem er eine gemeinsame Wurzel im Ganglion hat. Er durchsetzt schräg nach außen verlaufend den hier nach innen vorsprin-

¹ Einen entsprechenden Nerv beschreibt RICHTER (1913) bei den von ihm untersuchten Oegopsiden und bezeichnet ihn ebenfalls als Nervus infundibuli medianus.

genden Fortsatz der Schädelkapsel, gelangt auf die Ventralseite der Orbita und verläuft dann parallel und unterhalb des Nervus olfactorius, von dem er durch eine dünne Membran getrennt bleibt, auf der ventralen Seite der Orbita zwischen dem Ganglion opticum und dem Augenknochen. Dann entfernt er sich vom Nervus olfactorius, durchsetzt den Augenknochen und verläuft auf der Ventralseite des Auges nach außen. Er innerviert also die Ventralfläche des Augenknochen. Ich bezeichne ihn, im Anschluß an CHÉRON und HILLIG, als Nervus ophthalmicus inferior posterior. Nach HILLIG¹ stellt er bei *Sepia officinalis* einen Ast des vorderen Trichternerven vor, von welchem er sich erst außerhalb der Schädelkapsel abzweigt. Dabei behauptet HILLIG, daß dieser Nerv in der Literatur noch nirgends beschrieben worden ist. Das ist nicht richtig: CHÉRON erwähnt bei *Sepia* einen »Nerf ophthalmique inférieur« und beschreibt ihn als einen ganz selbständigen Nerven mit folgenden Worten: «du milieu de la face latérale de la masse sous-oesophagienne émane un petit nerf qui traverse la paroi interne de l'orbite et se porte au-dessous du nerf optique, du ganglion et du globe oculaire, se distribuant à ce dernier.» Diese Beschreibung stimmt mit meinen Befunden an *Sepiolo rondeletti* und *Loligo marmorae* gut überein.

4. Nervus olfactorius und oculomotorius inferior.

Der Nervus olfactorius (Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 2c, *n.olf.*) entspringt aus der Commissura cerebropedalis an der Grenze zwischen dem Ganglion pedale und dem Ganglion cerebrale, allerdings mehr nach dem Ganglion pedale zu (vgl. Taf. XVIII, Fig. 2c). Seine Austrittsstelle liegt dicht neben dem Ganglion pedunculi, doch habe ich ebensowenig wie Miss WATKINSON (1909) je einen Zusammenhang zwischen der Markmasse des letzteren und den Fasern des Nervus olfactorius zu finden vermocht. Die Frage über den Ursprung des Nervus olfactorius bei den Cephalopoden ist eine sehr strittige: die älteren Autoren (HANCOCK, CHÉRON, OWSJANNIKOW und KOWALEWSKY, v. JHERING, DIETL) ließen ihn aus dem Ganglion pedunculi entspringen; nach ZERNOFF (1869) und CHUN (1911) entspringt er bei *Sepia* vor- und seitwärts von dem Ausgangspunkt des vorderen Trichternerven; dagegen nach JATTA (1887b) aus dem Ganglion cerebrale (und zwar aus dem Lobus frontalis superior), was vom theoretischen Stand-

¹ Und nach RICHTER, der diesen Nerv als »Nervus ophthalmicus inferior« bezeichnet (S. 326—327).

punkte aus am ehesten zu erwarten wäre. Mit Hilfe der von mir angewandten Färbungsmethoden war es mir leider nicht möglich den Verlauf der Fasern des Nervus olfactorius innerhalb des Centralnervensystems unzweideutig festzustellen und damit zu entscheiden, ob die Olfactoriusfasern im Ganglion cerebrale oder im Ganglion pedale oder in beiden (was die Ansicht von Miss WATKINSON ist) ihren Ursprung nehmen.

Nach seinem Austritt aus dem Ganglion pedale verläuft der anfangs sehr dünne Nervus olfactorius zuerst ventralwärts, dann — bei *Sepiolo* — in einem Bogen auf der Ventralseite der Orbita zwischen dem Augenknochen und dem Ganglion opticum nach vorn und nach außen, parallel und oberhalb des Nervus ophthalmicus inferior posterior, von dem er durch eine dünne bindegewebige Membran getrennt bleibt. Dann durchsetzt er den ventralen Augenmuskel, welcher an dem inneren Rand des Augenknochen inseriert, und gibt dabei einen feinen Ast ab, der sich in dem erwähnten Muskel reich verzweigt. Ich bezeichne diesen Ast als Nervus oculomotorius inferior (Taf. XVII, *n. oculomot. inf.*). Der Hauptstamm durchbohrt dann den Augenknochen nicht weit von seinem äußeren Rande und verläuft nun im Unterhautbindegewebe, wobei er ganz bedeutend anschwillt. Er macht dann eine kleine Biegung nach dorsal und hinten und tritt bald in das Geruchsorgan ein, in welchem er sich reich verzweigt. — Ein ganz ähnlicher Verlauf wird für den Nervus olfactorius von *Sepia officinalis* von ZERNOFF (1869) und HILLIG beschrieben. Nur beschreibt HILLIG¹ einen selbständigen »Nervus oculomotorius posterior«, der in der Nähe des Nervus olfactorius entspringen und dicht neben ihm verlaufen soll. Nach meinen Beobachtungen ist der untere Augenmuskelnerv, wenigstens bei *Sepiolo* und auch bei *Loligo marmorae* (siehe gleich unten), nur ein Ast des Nervus olfactorius, welcher also sowohl sensible wie motorische Fasern enthält.

Etwas anders liegen die Verhältnisse bei *Loligo marmorae*. Hier teilt sich der Nervus olfactorius bald nach seinem Austritt aus dem Ganglion pedale in zwei Äste — der eine verläuft nach vorn und nach außen auf der Ventralseite der Orbita und tritt in den ventralen Augenmuskel ein. Er entspricht wohl dem Nervus oculomotorius posterior von HILLIG, nur soll dieser Nerv nach diesem bei *Sepia* einen selbständigen Ursprung im Ganglion pedale haben. Der andre Ast (Nervus olfactorius sensu stricto) geht in einem Bogen nach außen und nach

¹ Und ebenso RICHTER (S. 311—313, 319—320).

hinten zwischen dem Augenknochen und dem Ganglion opticum. Er biegt dann nach vorn um, durchsetzt den Augenknochen und tritt gleich darauf in das Geruchsorgan ein.

5. Nervus ophthalmicus inferior anterior.

Bei *Loligo marmorata* entspringt an den Außenseiten des vorderen Teils des Ganglion pedale jederseits ein Nerv, der ventral und nach außen verläuft. Er innerviert die Ventralfläche des Augensphäculus, weshalb ich ihn als Nervus ophthalmicus inferior anterior (zum Unterschied von dem oben besprochenen Nervus ophthalmicus inferior posterior) bezeichne. — Bei *Sepioida* fehlt er. — Entsprechende Nerven wurden beschrieben von CHUN (1910) bei *Chiroteuthis imperator* (»Nervus ophthalmicus inferior«) und von WILLIAMS bei *Loligo pealii* (»a pair of nerves arise from the sides of the front end of the ganglion. Each nerve passes outward and forward above the pedal process and the capsule of the eye and below the optic ganglion. They supply the muscles and capsule of the eye«).

VII. Nerven des Ganglion brachiale.

1. Nervi brachiales und Nervus tentacularis.

Aus dem Vorderrande des Ganglion brachiale treten jederseits fünf kräftige Nerven aus, von denen vier in die Arme gehen (Nervi brachiales), während der fünfte den Tentakel (den Fangarm) innerviert (Nervus tentacularis). Es ist von vornherein hervorzuheben, daß die Fasern, welche die erwähnten Nerven bilden, zum größeren Teile aus dem Ganglion pedale stammen, durch die Commissura brachio-pedalis in das Ganglion brachiale gelangen und es durchziehen, wobei sie allerdings aus seiner Markmasse Verstärkungen bekommen (vgl. Taf. XVIII, Fig. 1a). Natürlich lassen sich diese Verhältnisse nur an Sagittal- und Horizontalschnitten feststellen, nicht aber an Querschnitten. Das Verdienst diese für die morphologische Beurteilung des Ganglion brachiale wichtige Tatsache aufgeklärt zu haben, gebührt JARNA. Er schreibt (1889): «Non riuscì a constatare rapporto alcuno fra le fibre della commissura laterale anteriore (= Comm. cerebro-brachialis) e quelle dei nervi brachiali (wie es DIETL behauptet hatte; B. S.). Seguendo i nervi brachiali fino alla loro origine si trova che le fibre di cui sono formati provengono la maggior parte del ganglio pedale ed altre dal brachiale. Infatti si può facilmente osservare (sezioni longitudinali e sagittali) che dal ganglio pedale partono due fasci di fibre ciascuno dei quali penetrato nel ganglio brachiale si divide

in 4 (Octopodi) o 5 (Decapodi) fasci secundarii, i quali attraversano in tutta la sua lunghezza il ganglio brachiale e rinforzati da fibre di questo ganglio vanno a formare i nervi brachiali.» Meine Beobachtungen an *Sepiolo* und *Loligo* stimmen mit diesen Angaben JATTAS vollkommen überein.

Von den vier Armnerven, die jederseits aus dem Vorderrande des Brachialganglions ausstrahlen, entspringt einer an der Ventralseite, der Mittellinie genähert (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII *n.brach.IV*), zwei an der Außenseite (*n.brach.II* und *III*), und einer an der dorso-lateralen Ecke des Ganglions (*n.brach.I*). Sie verlaufen in der Wand des Schlundkopfes von hinten nach vorn, und zwar nimmt der erste Armnerv die dorsale, der vierte die ventrale, der zweite und der dritte die Außenseite des Schlundkopfes ein. Vom ersten Armnerven zweigen sich kurz nach seinem Austritt aus dem Ganglion bei *Sepiolo* ein, bei *Loligo* zwei Seitenäste ab, welche sich dorsal wenden und bald in die dorsale Kopfmuskulatur eintreten. Diese Seitenäste des ersten Armnerven rechnen wir zu den Nervi antorbitales superiores (vgl. unten). Den vierten Armnerven, welcher die sogenannten fleischigen Arme innerviert, habe ich bei *Sepiolo*, wenigstens in seinem Anfang, etwas schwächer gefunden, als die andern Armnerven. Nach langem Verlauf in der Wand der Buccalmasse treten die Armnerven in die Muskulatur der Arme ein, wobei sie zu ziemlich großen Ganglien anschwellen, indem sie einen mächtigen peripheren Belag von Nervenzellen bekommen, was an den mehr dorsal verlaufenden Nerven etwas später auftritt, als an den mehr ventralen. Jedes dieser Ganglien ist mit seinen Nachbarn durch eine Commissur (Commissura interbrachialis; Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII *comm.interbr.*) verbunden, so daß alle acht Armnerven miteinander in Verbindung stehen.

Es scheint wichtig zu bemerken, daß diese Commissur sich bei den beiden von mir untersuchten Arten an jedem Armganglion schleifenförmig verdoppelt. Dasselbe Verhältnis hat CUVIER (1817) bei *Octopus*¹ gefunden («les huit nerfs sont joints ensemble par une ceinture nerveuse et cette ceinture se dédouble vis-à-vis de chaque nerf et y forme une petite anse. Mém. p. 36). HANCOCK (Pl. I, Fig. 2, 3) zeichnet die Armnervencommissuren bei *Ommastrephes todarus* nicht einfach, sondern mit bogenförmigen Schenkeln, ohne indessen im Texte dieses Verhaltens zu gedenken. Dagegen soll sie bei *Sepia* einfach sein (HILLIG, CHÉRON).

¹ Und RICHTER (S. 372—373) bei den von ihm untersuchten Oegopsidenarten.

Von nun an werden die Nerven gangliös und durchziehen die ganze Länge der Arme, begleitet von den Brachialarterien; sie innervieren die Haut und die starke Muskulatur der Arme, sowie die Saugnäpfe. Je mehr sie sich der Armspitze nähern, um so mehr nehmen sie an Stärke ab, was ganz allmählich erfolgt. Sie sind also nicht rosenkranzförmig eingeschnürt, wie es für die Armnerven der Octopoden angegeben wird.

Bald nachdem jeder Armnerv zu einem Ganglion schwillt, zweigt sich von letzterem ein dünner Nervenast nach innen ab. Er durchsetzt die Muskelmasse der Arme, tritt bald in die den Mund umgebende Hautfalte (äußere Lippe, Mundhaut) ein und schwillt hier zu einem kleinen Ganglion an. Dabei vereinigen sich die zwei dorsal verlaufenden Äste zu einem; es gibt also hier nicht acht, sondern sieben solcher Ganglien. — Die betreffenden Nerven und Ganglien wurden zuerst von CHUN bei *Chiroteuthis* (1910) entdeckt, der ihnen den Namen Nervi pili buccalis (N. des Buccalpfeilers) gegeben hat. Sie wurden dann auch bei *Sepia* (HILLIG, 1912)¹ nachgewiesen. Bei allen diesen Gattungen findet man wie bei *Sepiolo* und *Loligo* sieben Ganglien, da die beiden dorsalen Nerven ebenfalls zu einem verschmelzen. Die physiologische Bedeutung dieser Nerven und Ganglien ist noch vollkommen dunkel. Ich behalte den von CHUN gegebenen Namen bei.

Der Nerv für den Fangarm (Nervus tentacularis; Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVIII, Fig. 2a u. 3, *n.tent.*) entspringt an der ventralen seitlichen Ecke des Ganglion brachiale zwischen dem dritten und dem vierten Armnerven und zwar ganz dicht neben dem letzteren (vgl. Taf. XVIII, Fig. 2a). Bei *Sepiolo* ist er bedeutend dünner als die Brachialnerven und tritt fast sofort in den Fangarm ein, den er als von nun an gangliöser Nerv in seiner ganzen Länge durchzieht. Nach meinen Beobachtungen ist er durch einen dünnen Strang mit dem vierten Armnerven verbunden (Taf. XVII); dagegen scheint er bei *Sepiolo* mit der Commissura interbrachialis in keiner Verbindung zu stehen. — Bei *Loligo marmorae* ist er bedeutend kräftiger, als bei *Sepiolo* und tritt erst nach längerem Verlaufe in den Fangarm ein, wobei er zu einem Ganglion anschwillt. Bei *Loligo* steht er durch einen Nervenstrang mit der Commissura interbrachialis in Verbindung, wie es auch CHÉRON für *Loligo vulgaris*² gefunden hat. Über *Loligo pealii* sagt WILLIAMS "it is not certain but probable that the ganglia of the fourth

¹ Und bei *Ommatostrephes*, *Stenoteuthis* und *Illex* (RICHTER 1913).

² Und RICHTER für *Ommatostrephes*, *Stenoteuthis* und *Illex*.

pair of arms (= nervi tentaculares; B. S.) are connected with the brachial ring." Dagegen ist nach HILLIG der Tentakelnerv bei *Sepia officinalis* weder in die Ringcommissur der Armnerven einbezogen, noch steht er mit ihr in irgendwelcher Weise in Verbindung.

2. Nervi antorbitales superiores.

Die oberen Antorbitalnerven (Taf. XVII *n. antorb. sup.*), welche Bezeichnung CHUX für entsprechende Nerven bei *Chiroteuthis* eingeführt hat, entspringen in etwas schwankender Zahl (2—4) aus dem oberen Rande des G. brachiale, bzw. aus dem ersten Armnerven und verzweigen sich in der vorderen dorsalen Muskulatur des Kopfes. Sie bilden ein Gegenstück zu den

3. Nervi antorbitales inferiores (Taf. XVII *n. antorb. inf.*).

Diese Nerven treten ungefähr in der Dreizahl bei *Sepiolo*, in der Vierzahl bei *Loligo* aus der Ventralfläche des Brachialganglions aus und innervieren die vordere ventrale Muskulatur des Kopfes. — Bei *Sepia* sollen sie nach HILLIG in der Vierzahl vorhanden sein und in der Nähe des Tentakelnerven und vierten Armnerven ihren Ursprung nehmen.

Bei *Sepia* beschreibt HILLIG einen Nerv, der zwischen dem Tentakelnerv und dem vordersten unteren Antorbitalnerv entspringt und die Ventralfläche der vorderen Wand der Orbita innerviert. HILLIG bezeichnet ihn als Nervus ophthalmicus inferior anterior. Dieser Nerv ist bei keinem anderen bis jetzt untersuchten Cephalopoden beobachtet worden; ich konnte ihn weder bei *Sepiolo*, noch bei *Loligo* nachweisen.

VIII. Das sympathische Nervensystem.

Das sympathische System besteht bei *Sepiolo* und *Loligo* aus drei durch Commissuren miteinander und mit dem Centralnervensystem in Verbindung stehenden Ganglien: dem Ganglion buccale superius, Ganglion buccale inferius und Ganglion gastricum, sowie zahlreichen Nerven, welche aus diesen Ganglien entspringen. Diese Nerven innervieren die verschiedenen Abschnitte des Darmkanals.

I. Das Ganglion buccale superius liegt dem Oesophagus auf, und zwar gleich hinter der Stelle, wo derselbe in den Schlundkopf übergeht. Es ist bei *Sepiolo* breiter als lang, bei *Loligo* ist es umgekehrt. Eine mediane Einkerbung auf seiner Ventralfläche, welche auf Querschnitten gut wahrzunehmen ist (Taf. XVIII, Fig. 2a u. 3) deutet seine

Entstehung aus zwei paarigen Ganglien an. Es liegt ungefähr in der Höhe des Ganglion buccale inferius und des Vorderrandes des Ganglion brachiale (vgl. Taf. XVII und Taf. XVIII, Fig. 1a u. 2a), doch lag es bei einigen von mir untersuchten Individuen von *Sepiola* auch etwas vor, bei andern dagegen etwas hinter dem Ganglion buccale inferius, mit welchem es durch die Commissura buccalis superior inferior verbunden ist.

Durch zwei Commissuren steht das Ganglion buccale superius mit dem Centralnervensystem in Verbindung: es sind dies die Commissura cerebro-buccalis und Commissura brachio-buccalis. Die Commissura cerebro-buccalis (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2; Taf. XVII, *c.cer.bucc.*) entspringt vom Vorderende des Lobus frontalis inferior des Ganglion cerebrale in der Medianlinie; sie ist bei beiden Arten anfangs unpaar (wie bei *Chiroteuthis imperator* nach CHUN)¹. Die Behauptung v. JHERINGS, daß die Commissura cerebro-buccalis nur bei *Ommastrephes todarus* in ihrem Anfangsteile unpaar sei, ist also nicht richtig. Sie verläuft auf dem Oesophagus von hinten nach vorn; etwa in der Höhe des Vorderrandes des Ganglion opticum (vgl. Taf. XVI, Fig. 1 u. 2), gabelt sie sich in zwei divergierende Äste, welche nach vorn und nach außen ziehen und in den Hinterrand des Ganglion buccale superius eintreten, dicht oberhalb der gleich zu besprechenden Commissura brachio-buccalis. — Bei *Sepia officinalis* ist die Commissura cerebro-buccalis in ihrem ganzen Verlaufe paarig und soll ganz nahe der Medianlinie ziehen (HILLIG).

Die Commissura brachio-buccalis (Taf. XVII *comm.br.bucc.*) ist in ihrem ganzen Verlaufe paarig; sie zweigt sich dicht oberhalb des Hinterrandes des Ganglion brachiale von der Commissura cerebro-brachialis ab, verläuft schräg dorsal und nach vorn, erreicht die Dorsalseite des Oesophagus und tritt in den Hinterrand des Ganglion buccale superius ein, etwas ventral und vor der Eintrittsstelle der Commissura cerebro-buccalis.

Hinsichtlich des Verhaltens des Ganglion buccale superius zum Centralnervensystem ordnen sich die Dibranchiaten, ähnlich wie im Verhalten des Ganglion brachiale zum Ganglion pedale, bekanntlich in eine morphologische Reihe ein: bei den Decapoden ist das Ganglion superius vom Ganglion cerebrale mehr oder weniger entfernt, am meisten von den bis jetzt untersuchten Gattungen bei *Ommastrephes*, am wenigsten bei *Sepia*; bei den Octopoden dagegen ist es mit dem Ganglion cerebrale verschmolzen und bildet einen Lobus desselben.

¹ Und bei *Ommatostrephes*, *Stenoteuthis* und *Illex* nach RICHTER.

Nach CHÉRON, PELSENER und JHERING sollten die Octopoden das primäre Verhalten repräsentieren und das Ganglion buccale superius der Decapoden einen abgelösten Teil des Cerebralganglions darstellen. Dagegen sucht BÜTSCHLI (1912, S. 531), wie uns scheint mit Recht, die Frage im entgegengesetzten Sinne zu lösen, indem er auf die Verhältnisse bei den Tetrabranchiaten hinweist. Die Commissur nämlich, welche bei *Nautilus* das Cerebralband (= Cerebralganglion der Dibranchiaten) mit dem Labialganglion (= Ganglion buccale superius der Decapoden) vereinigt, entspringt jederseits mit zwei Wurzeln. Diesen zwei Wurzeln würden wohl die beiden Commissuren der Decapoden entsprechen: nämlich die Commissura cerebrobuccalis und Commissura brachio-buccalis, da ja letztere doch nicht direkt vom Ganglion brachiale, sondern von der Commissura cerebrobrachialis entspringt, also auch dem Cerebralganglion zugerechnet werden könnte. Dann wäre das Ganglion buccale superius bei Octopoden mit dem Vorderende des Ganglion cerebrale unter Einziehung der beiden Wurzeln vereinigt. Die Tatsache, daß die Octopoden doch sicher phylogenetisch jünger sind, als die Decapoden spricht zugunsten dieser Auffassung und gegen die Deutung von CHÉRON, JHERING und PELSENER. Es dürfte kaum anzunehmen sein, daß die in allen sonstigen Verhältnissen die Endglieder der Cephalopodenreihe darstellenden Octopoden gerade in bezug auf das Nervensystem ursprünglichere Verhältnisse bewahrt haben sollten!

Von der vorderen ventralen Ecke des Ganglion buccale superius entspringt jederseits ein kräftiger Faserstrang; er zieht ventral, umgreift den Oesophagus und tritt von oben her in das Ganglion buccale inferius ein. Diesen die beiden Buccalganglien verbindenden Faserstrang bezeichnen wir nach dem Vorgang von CHUN (1910) als die Commissura buccalis superior inferior (»nerf buccal« von CHÉRON; »nervus buccalis« von MEYER; s. Taf. XVII, *comm.bucc.sup.inf.*). Bei *Loligo marmorae* ist die Commissur sehr kurz, da die Ganglien sehr nahe aneinander liegen.

Außer diesen drei Commissuren entspringen vom Vorderrande des Ganglion buccale superius bei *Sepiolo* etwa sechs bis sieben, bei *Loligo* etwa fünf Paar feiner Nerven (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2; Taf. XVII, *n.supr.phar.*). Diese Nerven ziehen nach vorn und verlaufen bei *Sepiolo* zunächst in einer durchsichtigen Membran, dann legen sie sich innig den äußersten Muskelschichten der Buccalmasse an. Sie werden bald sehr dünn und verlieren sich allmählich in der oberen Wand der Buccalmasse; bei *Loligo* treten sie fast sofort in die obere Muskelwandung der Buccal-

masse ein. Ähnlich verlaufende Nerven wurden bei verschiedenen Cephalopoden beschrieben, meistens (CHÉRON, HILLIG) unter dem Namen Nervi labiales, da sie angeblich die Lippen innervieren sollen. Ich ziehe dagegen den Namen Nervi suprpharyngei vor, den CHUN bei seiner Beschreibung des Nervensystems von *Chirotheutis imperator* adoptiert hat; ich habe nämlich, ebenso wie CHUN (1910) und HANCOCK (1852), diese Nerven nie bis zur inneren Lippe verfolgen können, und was die äußere Lippe (sogenannte Mundhaut) betrifft, so wird sie nach meinen Beobachtungen wenigstens bei *Sepiolo* und *Loligo* nicht von diesen Nerven, sondern von den Nerven und den Ganglien pili buccalis innerviert, welche aus den Armnerven ihren Ursprung nehmen (s. oben).

Bei *Loligo marmorac* sah ich aus dem oberen Buccalganglion noch einen paarigen Nerven entspringen. Derselbe ist sehr fein und tritt aus der ventralen seitlichen Ecke des Ganglions, etwas vor der Austrittsstelle der Commissura buccalis superior inferior aus. Er zieht ventrolateral, zuerst dicht an der Seite des Ganglion buccale inferius und verzweigt sich in der den venösen Sinus umgebenden Membran. Ich bezeichne ihn als Nervus septi buccalis. — Bei der Beschreibung des Nervensystems von *Loligo vulgaris* erwähnt CHÉRON folgende Tatsache (S. 70): «en arrière des deux angles latéraux (du ganglion sus-pharyngien = Ganglion buccale superius) quelques petits filets se portent en dehors et en bas dans la membrane limitante du sinus nerveux.» Ich vermute, daß diese Nervenfasern unserm Nervus septi buccalis entsprechen.

II. Das untere Buccalganglion — Ganglion buccale inferius — liegt an der Ventralseite des Schlundkopfes, da, wo er in den Oesophagus übergeht, meist etwas vor dem Ganglion buccale superius und dem Ganglion brachiale (Taf. XVII, Taf. XVIII, Fig. 1a, g. *bucc. inf.*); doch, wie oben erwähnt, lag es in einigen von mir untersuchten Exemplaren von *Sepiolo* direkt unter, in andern sogar etwas hinter dem oberen Buccalganglion. Es zeigt im Querschnitt die Gestalt eines Rechtecks, dessen größerer Durchmesser senkrecht zur Medianlinie des Tieres steht. Bei *Sepiolo* ist an ihm keine Andeutung von Paarigkeit wahrzunehmen, etwas mehr dagegen bei *Loligo*.

Durch die oben besprochene Commissura buccalis superior inferior steht es in Verbindung mit dem oberen Buccalganglion und durch dessen Vermittlung mit dem Centralnervensystem.

Aus dem Ganglion buccale inferius tritt eine Reihe von Nerven aus. Es sind:

1) Nervi linguales oder Nervi buccales medii. Sie entspringen, der Medianlinie genähert, in der Zahl von zwei (*Sepiolo*) bis vier (*Loligo*) Paar aus der Ventralseite des Vorderrandes des Ganglion buccale inferius (Taf. XVII, *n.bucc.med.*); sie dringen sofort in die unter dem Ganglion liegende starke Zungenmuskulatur ein und teilen sich bald in viele feine Fäden.

2) An den Lateralseiten des Ganglion buccale inferius entspringt je ein kräftiger Nervenstamm; er zieht nach vorn und ein wenig dorsal und dringt bald in die obere Seitenwand der Buccalmasse ein, wobei er sich in zwei bis drei Äste auflöst (Nervus buccalis lateralis superior, Taf. XVII, *n.bucc.lat.sup.*). Bei *Loligo marmorae* gibt er kurz nach seinem Austritt aus dem Ganglion einen dünnen Ast ab, welcher die vorderen Speicheldrüsen innerviert. — Ein analoger Nerv ist auch bei *Sepia* gefunden worden (CHÉRON, HILLIG: »nervus maxillaris«).

3) Aus der ventralen vorderen Ecke des Ganglion buccale inferius entspringt jederseits ein Nerv, der sich ventrolateral und nach vorn wendet und in die ventrale Seitenwand des Schlundkopfes eindringt (Nervus buccalis lateralis inferior; Taf. XVII, *n.bucc.lat.inf.*). Er entspricht wohl dem »nervus mandibularis« von HILLIG¹, doch ist zu bemerken, daß er nach meinen Beobachtungen nicht mit der Commissura buccalis superior inferior in Verbindung steht, wie es für *Sepia* beschrieben ist². Ganz analoge Verhältnisse wie bei *Sepiolo* und *Loligo* finden wir nach HANCOCK bei *Ommastrephes todarus*. Nach ihm treten aus dem Ganglion buccale inferius dieser Art drei Paar Nerven aus, von denen das mittlere in die Zunge, das zweite in die Unterkiefermuskulatur geht. Außerdem zieht ein Paar Nerven auf dem Oesophagus entlang, entspricht also dem gleich zu beschreibenden Nervus sympathicus³.

VON PELSENEER (1899) und WÜLKER (1910) werden bei einigen Cephalopoden besondere sogenannte Subradularganglien beschrieben, welche in der Muskelmasse der hinteren Hälfte der Zunge liegen — unterhalb der Radula und an beiden Seiten des Ausführungsganges der hinteren Speicheldrüsen. Diese Ganglien habe ich auch bei *Sepiolo* und *Loligo* gefunden; sie sind sehr klein; bei *Sepiolo* sehen sie ganz

¹ Und RICHTER.

² Vgl. RICHTER, S. 383: »nach CHÉRON'S Feststellung beteiligt sich bei *Sepia* die Commissur der beiden Schlundganglien mit ihren Fasern am Aufbau der Unterkiefernerven . . . Ich habe Ähnliches nie beobachten können.«

³ Sehr ähnlich liegen die Verhältnisse auch bei den von RICHTER untersuchten Oegopsiden.

so aus, wie sie von WÜLKER (Fig. 50) für *Octopus* abgebildet sind, bei *Loligo* zeigen sie im Querschnitt eine nicht rundliche, sondern mehr verlängert-elliptische Form. Leider gelang es mir mit Hilfe der von mir angewandten Färbungsmethoden nicht, den Zusammenhang dieser Ganglien mit dem Ganglion buccale inferius, mit welchem sie unzweifelhaft durch Nervenstränge verbunden sein müssen, genau zu verfolgen. Ich vermute, daß dieser Zusammenhang durch Äste der Nervi buccales medii bewerkstelligt wird, doch konnte ich es nicht unzweideutig nachweisen.

4) Von der Dorsalfläche des unteren Buccalganglions entspringen, der Mittellinie genähert, die beiden Nervi sympathici (sive oesophageales; Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, Taf. XVII, *n. symp.*). Sie wenden sich nach hinten, treten sofort an die Wand des Oesophagus heran und verlaufen als zwei getrennte Stränge an seinen Seiten bis zum Magen. Sie sind sehr dünn und auf Schnitten oft nur mit großer Mühe zu erkennen. An der Stelle, wo der Oesophagus in den Magen übergeht, schwellen die beiden Nervi sympathici zu dem Magenganglion (Ganglion gastricum) an.

III. Das Ganglion gastricum (Taf. XVI, Fig. 1 u. 2, *g. gastr.*; auch Ganglion sympathicum genannt) ist unpaar und asymmetrisch. Es liegt auf der Ventralseite des Magens, da, wo er mit dem Oesophagus und dem Spiralmagen (Blindsack, Pförtnersack) zusammenstößt. Es entsendet einige sehr feine und recht schwer zu verfolgende Nerven zu den benachbarten Partien des Eingeweidetractus — dem Magen (*n. stom.*), dem Blindsack (*n. stom. caeci*), dem Enddarm (*n. rect.*) und den Ausführungsgängen der Leber (*n. duct. hepat.*). Man vergleiche die Taf. XVI, Fig. 1 u. 2.

Am Schlusse meiner Arbeit stehend, spreche ich allen, bei denen ich im Laufe derselben Hilfe und Rat gefunden habe, meinen aufrichtigen Dank aus. Vor allem danke ich meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Geh.-Rat Professor Dr. BÜTSCHLI auch an dieser Stelle für sein stetes Interesse an meiner Arbeit und für die Anregungen, die er mir zuteil werden ließ. Großen Dank schulde ich außerdem dem Kaiserlichen Russischen Ministerium des Unterrichts für die Verleihung eines Arbeitsplatzes auf der zoologischen Station in Neapel im Herbst 1912 und der Verwaltung der genannten Station für ihr freundliches Entgegenkommen. Endlich fühle ich mich dem Assistenten am Zoologischen Institute in Heidelberg, Herrn Dr. VON BUDDENBROCK, zu großem Danke verpflichtet.

Heidelberg, den 12. Juli 1913.

Literatur.

1909. V. BAUER, Einführung in die Physiologie der Cephalopoden. Mitt. d. zoolog. Station Neapel. Bd. XIX.
1880. J. BROCK, Versuch einer Phylogenie der dibranchiaten Cephalopoden. Morphol. Jahrbuch. Bd. VI.
1882. — Zur Anatomie und Systematik der Cephalopoden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXXVI.
1912. O. BÜTSCHLI, Vorlesungen über vergleichende Anatomie. 2. Lieferung. Leipzig.
1866. J. CHÉRON, Recherches pour servir à l'histoire du système nerveux des Céphalopodes dibranchiaux. Annales d. Sciences Naturelles. 5-ème Série. Zoologie. T. V.
1910. C. CHUX, Die Cephalopoden. 1. Teil. Oegopsiden. Wissensch. Ergebnisse d. Deutschen Tiefseeexpedition 1898—1899. Bd. XVIII. Teil I. Text und Tafeln.
1911. — Cirrothauma, ein blinder Cephalopod. Leipzig.
1817. G. CUVIER, Mémoire sur les Céphalopodes et sur leur Anatomie. Mémoires pour servir à l'histoire et à l'anatomie des Mollusques. Paris.
1878. M. DIETL, Untersuchungen über die Organisation des Gehirns wirbelloser Tiere, 1. Abt. Sitzber. d. math.-nat. Klasse d. Kaiserl. Akademie der Wissenschaften. Wien. Bd. LXXVII. 1. Abt.
1913. A. HALLER, Die Intelligenzsphären d. Molluskengehirns. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. LXXXI. T. 1.
1852. A. HANCOCK, On the Nervous System of *Ommastrephes todarus*. Annals and Magazine of Natural History. Second Series. Vol. X.
1912. R. HILLIG, Das Nervensystem von *Sepia officinalis*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. CL.
1877. H. v. JHERING, Vergleichende Anatomie des Nervensystems und Phylogenie der Mollusken. Leipzig.
- 1887a. G. JATTA, Sopra il così detto ganglio olfattivo dei cefalopodi. Bollettino della Società di Naturalisti in Napoli. Serie 1a. Vol. 1. Anno 1. Fasc. 1.
- 1887b. — La vera origine del nervo olfattivo nei cefalopodi. Boll. d. Soc. di Naturalisti in Napoli. Serie 1a. Vol. I. Anno 1. Fasc. 2.
1889. — La innervazione della braccia dei Cefalopodi. Boll. d. Soc. di Naturalisti in Napoli. Vol. III. Anno 3. Fasc. 2.
1878. R. KLEMENSIEVICZ, Beiträge zur Kenntnis d. Farbenwechsels d. Cephalopoden. Sitzber. d. math.-naturw. Kl. d. Kaiserl. Akademie d. Wissenschaften, Wien. Bd. LXXVIII. 3. Abt. Hft. 1—5.
1899. FR. KOPSCH, Mitteilungen über das Ganglion opticum der Cephalopoden. Internat. Monatschrift f. Anatomie und Physiologie. Bd. XVI.
1900. A. LANG, Lehrbuch d. vergl. Anatomie der wirbellosen Tiere. 2. Aufl. Bd. III. 1. Abt. (Mollusken). Jena.
1906. W. MEYER, Die Anatomie von *Opisthoteuthis depressa*. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. LXXXV.

1866. PH. OWSJANNIKOW und A. KOWALEWSKY, Über das Centralnervensystem und das Gehörorgan der Cephalopoden. Mémoires de l'Académie Imp. d. Sciences de St. Pétersbourg. Série 7. T. XI.
1888. P. PELSENER, Sur la valeur morphologique des bras et la composition du système nerveux central des Céphalopodes. Archives de Biologie. T. VIII. Paris.
1899. — Recherches morphologiques et phylogénétiques sur les Mollusques archaïques. Mém. couronnés et Mém. d. savants étrangers, publ. p. l'Académie royale des sciences de Belgique. T. LVII.
1913. K. RICHTER, Das Nervensystem der Oegopsiden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. CVI.
1874. L. STIEDA, Studien über den Bau der Cephalopoden. I. Abt.: Das Centralnervensystem des Tintenfisches (*Sepia officinalis*). Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XXIV.
1909. GR. WATKINSON, Untersuchungen über die sogenannten »Geruchsorgane« der Cephalopoden. Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XLIV.
1909. L. WILLIAMS, The Anatomy of the Common Squid (*Loligo pealii*). Publ. under the Patronage of the Amer. Museum of Natural History. New-York City.
1910. G. WÜLKER, Über Japanische Cephalopoden. Beiträge zur Naturgeschichte Ostasiens. (Abhandlungen der math.-physik. Klasse der K. Bayerischen Akademie der Wissenschaften. III. Suppl. Bd. I. Abhandlung).
1869. D. ZERNOFF, Über das Geruchsorgan der Cephalopoden. Bull. Soc. d. nat. d. Moscou.

Erklärung der Abbildungen.

Buchstabenerklärung:

- ch.n.st.*, Chiasma nervorum staticorum;
comm.br.bucc., Commissura brachiobuccalis;
comm.br.ped., Commissura brachiopedalis;
comm.br.visc., Commissura brachiovisceralis;
comm.bucc.sup.inf., Commissura buccalis superior inferior;
comm.cer.brach., Commissura cerebrobrachialis;
comm.cer.bucc., Commissura cerebrobuccalis;
comm.cer.ped., Commissura cerebropedalis;
comm.cer.visc., Commissura cerebrovisceralis;
comm.interbr., Commissura interbrachialis;
comm.interpall., Commissura interpallialis;
comm.nerv.opt., Commissura nervorum opticorum;
comm.n.mac.stat., Commissura nervorum maculae staticae;
comm.visc., Commissura visceralis;
comm.visc.ped., Commissura visceropedalis;
duct.gl.sal., ductus glandis salivaris;
fs, Faserstrang zwischen Lobus frontalis inferior und Lobus basalis posterior;

- g.brach.*, Ganglion brachiale;
g.branch., Ganglion branchiale;
g.bucc.inf., Ganglion buccale inferius;
g.bucc.sup., Ganglion buccale superius;
g.cer., Ganglion cerebrale;
g.gastr., Ganglion gastrieum;
g.opt., Ganglion optieum;
g.ped., Ganglion pedale;
g.pedunc., Ganglion pedunculi;
g.pil.bucc., Ganglion pili buccalis;
g.stell., Ganglion stellatum;
g.visc., Ganglion viscerale;
lob.bas.ant., Lobus basalis anterior;
lob.bas.post., Lobus basalis posterior;
lob.front.inf., Lobus frontalis inferior;
lob.front.sup., Lobus frontalis superior;
lob.vert., Lobus verticalis;
musc.coll., Musculus collaris;
musc.retr.cap., Musculus retractor capitis;
n.antorb.inf., Nervi antorbitales inferiores;
n.antorb.sup., Nervi antorbitales superiores;
n.atr., Nervus atramenti;
n.brach.I, II, III, IV, Nervus brachialis I, II, III, IV;
n.branch., Nervus branchialis;
n.bucc.lat.inf., Nervus buccalis lateralis inferior;
n.bucc.lat.post., Nervus buccalis lateralis posterior;
n.bucc.med., Nervi buccales medii;
n.coll., Nervus collaris;
n.cord., Nervus cordis;
n.cord.branch., Nervus cordis branchialis;
n.crist.stat., Nervus cristae staticae;
n.depr.inf.d., Nervus depressoris infundibuli;
n.depr.inf.d.ant., Nervus depressoris infundibuli anterior;
n.depr.inf.d.post., Nervus depressoris infundibuli posterior;
n.diaphr.musc., Nervus diaphragmatis muscularis;
n.diaphr.musc.ant., Nervus diaphragmatis muscularis anterior;
n.diaphr.musc.med., Nervus diaphragmatis muscularis medius;
n.diaphr.musc.post., Nervus diaphragmatis muscularis posterior;
n.duct.atr., Nervus ductus atramenti;
n.duct.hep., Nervus ductus hepatici;
n.gl.inf., Nervus glandis infundibuli;
n.hep., Nervus hepaticus;
n.inf.ant., Nervus infundibuli anterior;
n.inf.med., Nervus infundibuli medianus;
n.inf.post., Nervus infundibuli posterior;
n.infr.ant., Nervus infraorbitalis anterior;
n.infr.post., Nervus infraorbitalis posterior;
n.mac.stat., Nervus maculae staticae;

n.nuch., Nervus nuchalis (sive postorbitalis);
n.oculomot.inf., Nervus oculomotorius inferior;
n.oculomot.sup., Nervus oculomotorius superior;
n.olf., Nervus olfactorius;
n.ophth.inf.ant., Nervus ophthalmicus inferior anterior;
n.ophth.inf.post., Nervus ophthalmicus inferior posterior;
n.ophth.sup., Nervus ophthalmicus superior;
n.opt., Nervus opticus;
n.pall., Nervus pallialis;
n.pil.bucc., Nervus pili buccalis;
n.pinn., Nervus pinnae;
n.rect., Nervus recti;
n.rectr.cap.ant., Nervus retractoris capitis anterior;
n.retr.cap.post., Nervus retractoris capitis posterior;
n.supr.phar., Nervi suprpharyngei;
n.stell., Nervi stellati;
n.stom., Nervi stomachi;
n.stom.coeci, Nervi stomachi coeci;
n.symp., Nervus sympathicus;
n.tent., Nervus tentacularis;
n.ven.cav., Nervus venae cavae;
n.visc., Nervus visceralis;
oes., Oesophagus;
stat., Statocyste.

Tafel XVI.

Fig. 1. Das Nervensystem von *Sepiola rondeletti* von der Dorsalseite. Rekonstruktion.

Fig. 2. Das Nervensystem von *Loligo marmorae* von der Dorsalseite. Rekonstruktion.

Tafel XVII.

Das Nervensystem von *Sepiola rondeletti* von der rechten Seite. Rekonstruktion.

Tafel XVIII.

Fig. 1. *Sepiola rondeletti*. Sagittalschnitte durch das Centralnervensystem. Vergr. 11. *a*, beinahe in der Medianlinie; *b*, seitlich.

Fig. 2*a—c*. *Sepiola rondeletti*. Querschnitte durch das Gehirn auf der Höhe der Linien *a—e* der Fig. 1*a*. Vergr. 11.

Fig. 3. *Loligo marmorae*. Querschnitt durch den vorderen Teil des Kopfes. Vergr. 11.

Fig. 4. *Loligo marmorae*. Querschnitt durch das ganze Tier, gleich hinter dem Visceralganglion. Vergr. 11.

Die Anatomie von *Protomyzostomum polynephris* Fedotov.

Von

D. Fedotov.

(Aus dem Zootomischen Laboratorium der kaiserl. Universität zu St. Petersburg.

Mit 2 Figuren im Text und Tafel XIX—XXII.

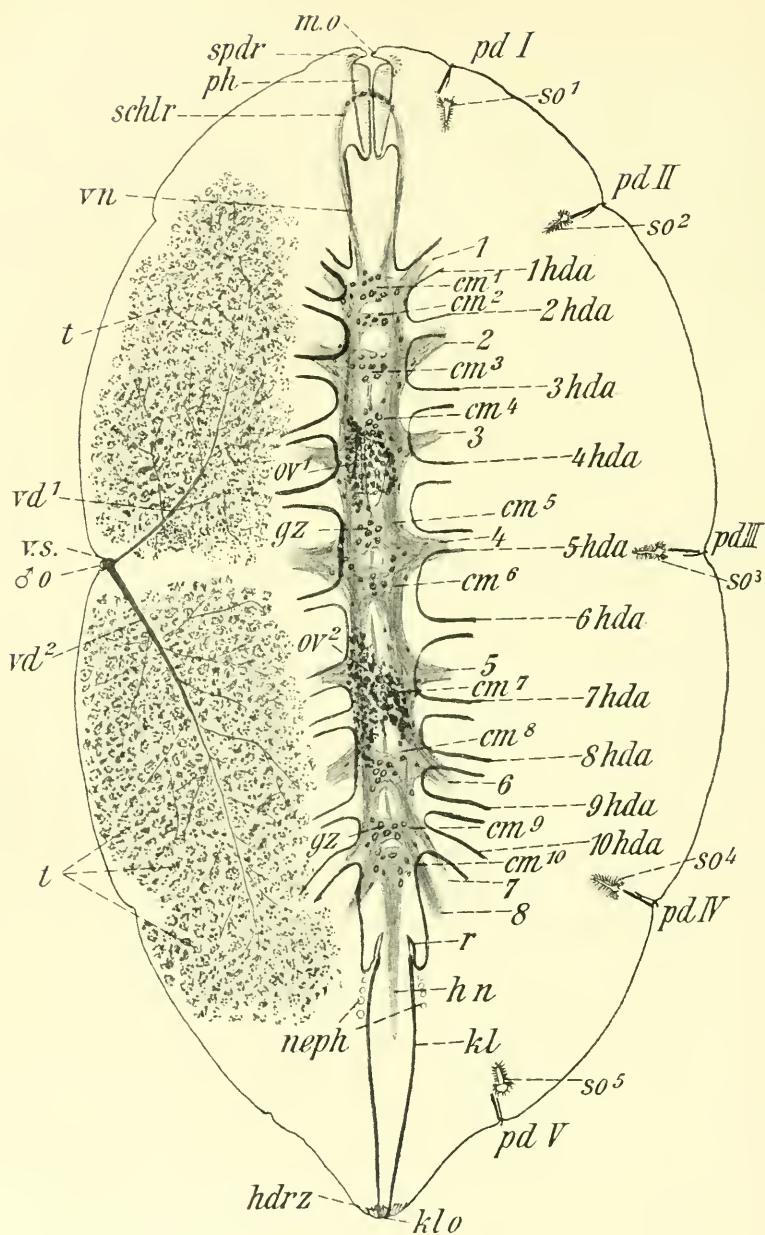
In der vorliegenden Arbeit beabsichtige ich eine Beschreibung der Anatomie und zum Teil auch der Histologie von *Protomyzostomum polynephris* gen. nov., sp. nov. zu geben¹, eines Wurmes, den ich im Sommer des Jahres 1911, im Kola-Fjord, in den Geschlechtsorganen von *Gorgonocephalus eucnemis* entdeckt habe.

Im Sommer 1912 fuhr ich fort Material über diesen Parasiten zu sammeln und diesen letzteren auf der Biologischen Murmanstation der St. Petersburger Naturforschergesellschaft zu studieren; hier stand ein außerordentlich reichliches Material zu meiner Verfügung, welches ich dem lebenswürdigen Entgegenkommen des Leiters der Station, Herrn H. A. KLUGE, verdanke, dem ich auch hier meinen aufrichtigen Dank ausspreche. Für manche Ratschläge und stetes Interesse für meine Arbeit bin ich Herrn Professor WL. M. SCHIMKEWITSCH sowie Herrn Professor V. A. DOGIEL, in dessen Laboratorium meine Arbeit ausgeführt wurde, aufrichtigen Dank schuldig.

Diagnose von *Protomyzostomum polynephris* Fedotov.

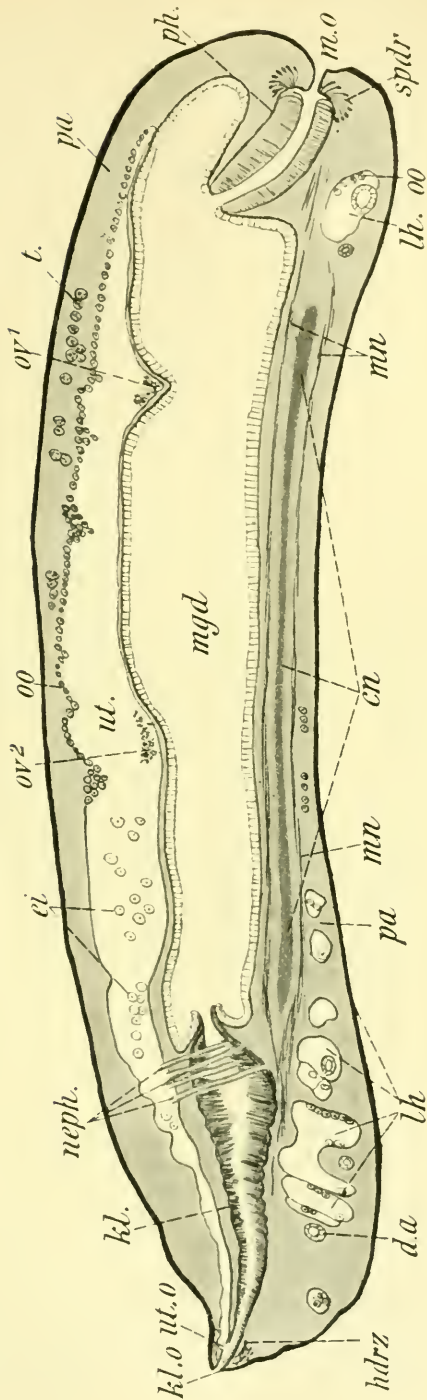
Flacher, planarienförmiger, bis zu 3 cm langer Wurm, fleisch-orangefarben (seltener rötlich-zimmtfarben), Länge etwa doppelt so groß wie die Breite, Dicke 2,5—3 mm. Die Ränder ohne Cirren, etwas verdickt. Vorder- und Hinterende des Körpers breit, das letztere mit dem Cloacalkegel. In fünf Ausschnitten der Körperränder sitzen fünf Paare sehr schwach entwickelter, beinahe rudimentärer Para-

¹ Eine vorläufige Mitteilung über diesen Parasiten habe ich im »Zoologischen Anzeiger«, Bd. XXXIX, 1912, Nr. 21, 22, veröffentlicht.



Textfig. 1.

Erklärung nebenstehend S. 633.



Textfig. 2.

Textfig. 1. Schema der Organisation von *Protomyzostomum polynephris* Fedotov (die Leibeshöhle oder »Uterus« ist nicht eingezeichnet). *eml-eml¹⁰*, zehn Commissuren des Nervensystems (zwischen den Nervenzellen sieht man den intermediären Nerv; *gz*, Ganglienzellen; *hdrz*, Hautdrüsenzellen des Cloacalkegels; *lh*, hinterer unipolarer Nerv; *kl*, Cloake; *kl.o.*, Cloacalöffnung; *m.o.*, Mundöffnung; *m.u.*, Nephridien im Querschnitt; *av¹*, *av²*, vordere und hintere Ovarien; *av³*, vordere, männliche Geschlechtsöffnung; *pd.I—pd.V*, fünf Paare Parapodien; *ph*, Pharynx; *r*, Rectum; *schl.x*, Schilddrüse des Nervensystems; *so^{1—so⁵}*, fünf Paare der Seitenorgane; *t*, Hoden; *av¹* und *av²*, vordere und hintere Äste *vd*; *vs*, Vesicula seminalis; *vn*, vorderes Nervenpaar; *l—l¹⁰*, zehn Paare Hauptnerven; *l—l¹⁰*, zehn Paare Hauptnerven; *l^{1—8}*, acht Lateralnervenpaare (*l¹*, *l²*, *l³*, *l⁴*, *l⁵*, *l⁶*, *l⁷*, *l⁸*, kleinere Nerven).

Textfig. 2. Etwas schematisierte Abbildung, Längsschnitt durch *Protomyzostomum polynephris* Fedotov (die Nephridien sind ganz dargestellt). *cn*, Bauchnervenstrang; *da*, Darmast; *ei*, Eier; *hdrz*, Hautdrüsenzellen des Cloacalkegels; *kl*, Cloake; *kl.o.*, Cloacalöffnung; *lh*, ventrale Abschnitte der Leibeshöhle mit Oocyten; *m.g.d.*, Magendarm; *m.o.*, Mundöffnung; *mu*, das Nervensystem begleitende Muskel; *neph*, Nephridien; *oo*, Oocyten; *ov¹* und *ov²*, vordere und hintere Ovarien; *pa*, Parenchym; *ph*, Pharynx; *spd*, Spindel; *v.a.*, »Uterus«; *ut.o.*, Uterusöffnung.

podien. Gegenüber den Parapodien befinden sich auf dem Rücken oder am Körperande fünf Paare von Seitenorganen.

Körper mit einer dünnen Cuticula bedeckt; Körperepithel eingesenkt unter die subcuticulare Muskulatur, ohne Wimpern. Mund endständig, am Körperande; Cloacalöffnung am Gipfel eines Cloacalkegels, endständig.

Rüssel fehlt. Der muskulöse Pharynx ist kurz. Darm länger, mit 8—10—13 Paaren seitlicher Hauptäste. Reetum sehr kurz, Cloake ziemlich lang. Hermaphroditen.

Leibeshöhle oder »Uterus« stark entwickelt, die Zahl der Seitenäste ihres mittleren Abschnittes (über dem Darm) entspricht nicht der Zahl ihrer Verästelungen und die Anordnung derselben ist nicht symmetrisch. Sie mündet an dem äußersten Ende der Cloake in diese letztere ein.

Die beiden unpaaren, hinter einander angeordneten Ovarien von diffusem Charakter, liegen an den Grenzen des mittleren Körperdrittels, oberhalb des Darmes.

Die stark verästelten follikulären Moden liegen über den weiblichen Geschlechtsorganen und dem Darm angeordnet. Die vorderen und hinteren Äste des Vas deferens münden jederseits in die Vesicula seminalis.

Die Geschlechtsöffnungen des ♂ liegen zwischen dem III. Paare der Parapodien und demjenigen der Seitenorgane. Penis schwach entwickelt.

Nervensystem leiterartig segmentiert, mit acht Lateralnervenpaaren und einem unpaaren hinteren Nerv; das vorderste Nervenpaar bildet den Schlundring.

Muskulatur schwach entwickelt.

Mehrere Paare von Nephridien, deren Zahl auf beiden Seiten eine verschiedene sein kann.

Entoparasit in den Genitalschläuchen von *Gorgonocephalus eucnemis* Müller und Troschel.

In seiner Eigenschaft als Entoparasit weist *Protomyzostomum* im Gegensatz zu den übrigen Vertretern der Familie Myzostomidae, zu der es gehört, eine Reihe von Merkmalen regressiven Charakters auf. Gleichzeitig besitzt es Merkmale von außerordentlich primitivem Charakter. Die Besprechung dieser Merkmale gebe ich weiter unten.

Unter den bis jetzt beschriebenen Vertretern der Gruppe der Myzostomidae besitzt *Protomyzostomum* die bedeutendste Größe, indem es die größten *Myzostomum*-Arten um mehr als das dreifache

übertrifft. Von großem Interesse ist die Erscheinung seiner entoparasitischen Lebensweise in den Geschlechtsorganen von *Gorgonocephalus*. Es ist dies der erste Fall eines Entoparasitismus in Ophiuroideen und der vierte Fall von Entoparasitismus für die Familie der Myzostomiden überhaupt. Bis jetzt waren bekannt: *M. asteriae* Marenz. in den Darmdivertikeln von *Asterius richardi* und *Stolasterius neglecta* E. Per.; *M. fisheri* Wheeler in der Leibeshöhle von *Tosia (Pentagonaster) leptoceramus* Fisher; *M. pulvinar* im Darne von *Antedon phalangium* (Müller).

Bekannt sind zwei Fälle von Ectoparasitismus auf Ophiuroideen: *M. japonicum* Mc.Cl. auf *Ophioceras* und *Astroceras pergamena* Lyman, Mc.Clendon (1906) und eine unbekannte Art von *Myzostomum* auf *Ophiocantha vivipara* Köhler (1907).

Überhaupt wurde der Ectoparasitismus auf Crinoideen als für die Myzostomiden charakteristisch angesehen. So sind von 101 Arten (*Stelechopus*, *Protomyzostomum*, die erwähnte nicht beschriebene Art und eine subsp. n., sowie eine var. n. mit eingeschlossen) 96 Parasiten von Crinoideen. Ihr Auffinden in Asteroideen und Ophiuroideen gibt uns Veranlassung zu erwarten, daß sie auch in andern Ordnungen der Echinodermen aufgefunden werden können.

Protomyzostomum polynepris parasitiert in den Geschlechtsorganen von *Gorgonocephalus cucnemis* Müller et Troschel und zwar in den weiblichen sowohl, wie auch in den männlichen (Taf. XIX, Fig. 1). Der Parasit dringt in die Geschlechtsschläuche (*g*) ein, sowohl auf der dorsalen, wie auf der ventralen Seite der Scheibe, wird aber häufiger auf letzterer angetroffen. Indem er sich von den Geschlechtsprodukten seines Wirtstieres nährt, ruft er eine weitgehende Kastration desselben hervor. In von dem Parasiten infizierten Teilen der Genitalschläuche finden wir an deren Wänden nur noch wenige Lappen dieser Produkte oder gar keine, indem der größte Teil bereits vernichtet ist.

Durch den von dem Parasiten verursachten Reiz werden die Genitalschläuchewandungen dicker und gröber, wobei sie bis zu einem so hohen Grade verkalken, daß die Gegenwart von Kalk durch Anfühlen bemerkt werden kann.

Die Genitalschläuche werden auf diese Weise zu ziemlich dickwandigen Cysten (Taf. XIX, Fig. 1**), welche bedeutend heller erscheinen, als die nicht infizierten Gonaden und nicht selten an blutunterlaufene Stellen erinnernde Flecke aufweisen. Die Cyste ist geöffnet (Taf. XIX, Fig. 1*), in derselben sind mehrere *Protomyzostomum* zu sehen (*Pm*).

Junge Parasiten wurden nicht selten in der Bursalhöhle oder unterhalb des Bursalepithel angetroffen. Für gewöhnlich sind sie bei der Präparation des *Gorgonocephalus* durch das Gewebe hindurch bemerkbar. Sie liegen gewöhnlich nicht tief im Gewebe des Wirtstieres, oder ragen sehr häufig mit ihrem einen Ende in die Bursalhöhle, während sie mit dem andern in das Gewebe versenkt sind.

Nachdem die jungen Parasiten unter das Bursalepithel gelangt sind, dringen sie immer tiefer hinein, bis sie die Gonaden (Genitalschläuche der Autoren) erreicht haben, in denen sie dann eine Art von Cysten oder Kapseln bilden. Die Zahl der in einer Kapsel befindlichen Parasiten ist eine verschiedene: seltener sind es ihrer ein oder fünf, häufiger zwei, drei oder vier. In der Cyste befinden sich gewöhnlich Parasiten von gleichen Dimensionen. Es ist anzunehmen, daß der in die Leibeshöhle des Wirtstieres gelangte Parasit der im Gewebe hinterlassenen Spur seines kürzlich durch dasselbe hindurchgedrungenen Vorgängers folgt. Nicht selten habe ich unter dem Bursalepithel mehrere junge Exemplare in einem Häufchen angetroffen. Einer nach dem andern erreicht die Gonade, wo sie dann gemeinsam eine Kapsel bilden.

Die Infektion von *Gorgonocephalus* habe ich nicht beobachtet, vermute indessen, daß wir es hier mit einer wohl dicht am Boden frei schwimmenden Larve zu tun haben, welche durch die Spalten der Bursa in das Wirtstier eindringt.

Infizierte *Gorgonocephalus*-Exemplare kann man an folgenden Merkmalen erkennen:

Gewöhnlich wird das Gewebe des Interradius der unteren Scheibenfläche unterhalb des betreffenden Parasiten vorgestülpt (Taf. XIX, Fig. 2), wobei diese Stelle sich von normal gebauten durch größere Dichtigkeit und andre Farbe auszeichnet. Die Farbe ist hier statt orange-fleischrot mehr hell, fast weißlich. Bisweilen weist die vorgestülpte Wand Flecke von unbestimmter Gestalt auf, welche wie blutunterlaufene Stellen aussehen. An der oberen Fläche der Scheibe von *Gorgonocephalus* ist die Anwesenheit des Parasiten weniger zu bemerken. Bisweilen wird die Wand der Kapsel mit dem Parasiten durch die Bursalspalte nach außen vorgestülpt (Taf. XIX, Fig. 2 *Pm.*), wahrscheinlich infolge des von dem Trawl, mit welchem die *Gorgonocephalus* gewöhnlich gefangen werden, ausgeübten Druckes.

Die Infektion des *Gorgonocephalus* beträgt bis zu 47—50% dieser Tiere. Im Mittel kommen auf ein Wirtstier $10\frac{3}{16}$ % Parasiten. In einem Wirtstier wurden 119 (Taf. XIX, Fig. 2) Parasiten angetroffen, wobei wahrscheinlich nicht wenige kleine Exemplare meiner Aufmerk-

samkeit entgangen sind; in einem 65, in einem 33, in 3—8, in 1—7, in 3—6, in 4—5, in 2—3, in 10—2, in 3—1 Parasit usw.

Infiziert sind gewöhnlich große Exemplare von *Gorgonocephalus* mit entwickelten Geschlechtsorganen, von 87—35 mm Scheibendurchmesser; kleinere Exemplare enthielten keine Parasiten. Von Interesse ist der Umstand, daß von den beiden *Gorgonocephalus*-Arten, welche den Kola-Fjord unter vollständig gleichartigen Bedingungen bewohnen und meist zusammen angetroffen werden, nur *G. eucnemis* infiziert wird, während ich in *G. agassizi* niemals Parasiten angetroffen habe. Dabei sind diese beiden Arten bekanntlich häufig sehr schwer von einander zu unterscheiden, so daß sogar Zweifel an ihrer Selbständigkeit ausgesprochen worden sind. Der von mir angeführte Umstand spricht gegen eine solche Annahme.

Protomyzostomum wird an vielen Stellen des Kola-Fjordes (in Tiefen von 40—160 m) angetroffen und ist wohl ein steter Begleiter von *Gorgonocephalus eucnemis*. Man wird annehmen können, daß dieser Parasit im Karischen Meere häufig angetroffen wird. Und zwar hat LEVINSEN schon im Jahre 1887 bei der Beschreibung der Geschlechtsorgane von *Gorgonocephalus eucnemis* aus Kara-Havet die Parasiten für »eggesamlinger« angesehen, wobei die Kapseln, in denen dieselben sich befanden, hinter dem Peritonealsacke lagen. Die Abbildungen dieser »eggesamlinger« (Taf. XXXV, Fig. 3—6) erinnern sehr an den Körper von *Protomyzostomum*. LEVINSEN gibt an, daß er solche in allen von ihm untersuchten *Gorgonocephalus*-Exemplaren angetroffen hat.

Untersuchungsmethoden.

Ich habe das Studium von *Protomyzostomum* sowohl an lebendem, wie an fixiertem Material ausgeführt.

Zum Fixieren bediente ich mich folgender Flüssigkeiten: FLEMMING'sches Gemisch (von einigen Stunden bis zu 1 Tag); MEVESSESches Gemisch (24 Stunden); Alkohol mit Formalin; GILSON'sches Gemisch, von 10 Minuten bis zu 3 Stunden (gewärmt); LENHOSSEK'sche Flüssigkeit, 3 bis 6 Stunden; Sublimat (gesättigte Lösung in physiologischer Kochsalzlösung mit 5—20% Essigsäure, von 5 Minuten bis zu 1½ Stunden) (erwärmt).

Die besten Resultate erhielt ich durch Sublimat (in Seewasser) mit 20% iger Essigsäure.

Zum Färben verwandte ich nachstehende Färbemethoden: DELA-FIELDSches Hämatoxylin, Nachfärbung mit Eosin; WEIGERT'Sches Hämatoxylin, Nachfärbung mit Pikrofuchsin (nach VAN GIESON);

HEIDENHAIN'Sches Eisenhämatoxylin, Nachfärbung mit Orange oder Eosin; Boraxcarmin, Nachfärbung mit BLOCHMANN'Scher Flüssigkeit. Als das beste Färbemittel erwies sich das HEIDENHAIN'Sche Eisenhämatoxylin nach der DREYER'Schen Methode, namentlich für die Differenzierung des Nervensystems. Für das Beizen verwandte ich eine Lösung von 2,5 g Eisenalaun auf 100 ccm Wasser + 5 ccm 40% Formalin auf 1 Tag, in Eisenhämatoxylin, 1 Tag; Differenzierung mit der gleichen Mischung.

Für das Studium der Organe von *Protomyzostomum* bediente ich mich häufig der Rekonstruktionen nach Zeichnungen von Schnittserien. Die Zeichnungen habe ich mit Hilfe des großen Zeichenapparates von ZEISS und Mikroskopen von KRAUSS und ZEISS angefertigt.

Da die Taf. XXI bei der Reproduktion um 1,35mal verkleinert wurde, so muß man die angegebenen Vergrößerungszahlen dementsprechend verändert auffassen.

Gestalt des Körpers.

Der Körper ist flach, planarienartig, vorn und hinten abgerundet (Taf. XIX, Fig. 3 *a, b*; Textfig. 1). Die Ränder sind etwas verdickt und besitzen fünf Paare von Hauptausschnitten, in denen die Parapodien liegen. Man findet nicht selten, namentlich bei großen Exemplaren, auch noch sekundäre Ausschnitte, welche in keinen Beziehungen zu den Parapodien stehen.

An der Dorsalseite treten die Verzweigungen des »Uterus« etwas hervor (Taf. XIX, Fig. 3 *a*) und sind die Umrise der Seitenorgane mit der Lupe zu erkennen.

An der Ventralseite treten das Nervensystem und die Verästelungen des Darmes hervor (Taf. XIX, Fig. 3 *b*).

Die Gestalt des Körpers weist öfters Unregelmäßigkeiten auf, und dieser ist bei jungen Exemplaren in die Länge gestreckt (Taf. XIX, Fig. 4). Es kommen Exemplare vor, deren Länge viermal größer ist als die Breite. Die Länge des Körpers übertrifft gewöhnlich dessen Breite etwa um das Doppelte. Abweichungen sind in beiden Richtungen zu bemerken.

Ein aus der Kapsel herausgenommener Parasit von kleinen oder mittleren Dimensionen, verändert seine Körpergestalt recht energisch (Taf. XIX, Fig. 5 *a—d*). Indem er sein Vorderende zu einem Rohr kontrahiert, streckt er dasselbe in die Länge, dreht es nach den Seiten, läßt es wieder breiter werden, wölbt bald seinen Rücken, bald seine

Ventralseite buckelartig vor, zieht die Ränder des Körpers zusammen, welche eine stark wellenförmige Gestalt annehmen, biegt sie nach oben um u. dergl. m. Die gewöhnliche Größe von *Protomyzostomum* beträgt 15—25 mm, Exemplare von 30 mm sind eine Seltenheit. Kleine Exemplare von 1—2 mm werden hauptsächlich im Juni angetroffen.

Das Integument.

Körperepithel und Hautmuskelschlauch. Die Körperoberfläche entbehrt der Wimpern, ist aber von einer dünnen, fein gewellten Cuticula überdeckt (Taf. XIX, Fig. 6 *cu*). Unter der Cuticula liegen langgestreckte Epidermiszellen, welche an ihren distalen Teilen miteinander verschmolzen sind und eine subcuticulare plasmatische (Taf. XIX, Fig. 6 *sc.s*) Schicht bilden. Hier sind keine Zellgrenzen zu sehen. In dieser Schicht liegen längsgerichtete und ringförmige Muskelfasern (Taf. XIX, Fig. 6 *sc.r*, *sc.l.*), von denen weiter unten noch die Rede sein wird.

Der größte Teil einer jeden Epithelzelle liegt unterhalb dieser Muskulatur, und stützt sich auf das Parenchym.

Unterhalb der Muskeln sind die Zellgrenzen deutlich zu unterscheiden, was auf Querschnitten durch die Epithelzellen am besten zu erkennen ist (Taf. XXI, Fig. 10 *ep*). Die Epithelzellen sind von langgestreckter Gestalt mit etwas erweitertem und abgerundetem Ende (Taf. XIX, Fig. 6 *ep*). In diesem erweiterten Teil der Zelle liegt ein ovaler Kern (Taf. XIX, Fig. 6 *k.ep*), mit vielen kleinen Chromatinklümpchen.

Das Zellplasma, welches in seinem distalen Teile einen faserigen Bau aufweist, färbt sich hier intensiver, während es in dem erweiterten Teil der Zelle eine blässere Färbung hat und sich häufig zusammenzieht, offenbar unter der Einwirkung der fixierenden Flüssigkeiten.

Die Dimensionen der Zellen sind sehr mannigfaltig. Die allerhöchsten Zellen finden wir an der Dorsalfläche (etwa 45 μ) und zu beiden Seiten des Körpers, während sie an der Ventralseite kleiner sind. Eine so regelmäßige Anordnung der Zellen, wie sie auf der Zeichnung zu sehen ist, läßt sich auf Präparaten nur selten antreffen. Infolge des Umstandes, daß die Zellen nicht genau senkrecht zur Körperoberfläche, sondern häufig schräg zu derselben gerichtet sind, finden wir auf Schnitten gewöhnlich nur Teile von Zellen und Kerne, welche in verschiedener Höhe liegen. Man erhält nicht die Vorstellung von einzelnen Zellen, sondern den Eindruck einer gemeinsamen plasmatischen Masse mit darin zerstreuten Kernen. Ganz besonders stark

wird die Anordnung der Zellen in den Fällen beeinträchtigt, wo die sich entwickelnden Hoden einen Druck auf dieselben ausüben. Für gewöhnlich ist das Körperepithel an der Ventralseite niedriger. Die die Zellen bedeckende Cuticula ist dünn und weist kleine und häufige wellenförmige Krümmungen auf. Sie ist nur schwach differenziert und hebt sich nur wenig von der subcuticularen Plasmaschicht ab. Auf stark gefärbten Präparaten ist sie dank ihrer dunkleren Färbung deutlich zu erkennen. Nur selten löst sie sich allein in ganzer Schicht von der Epidermis ab; gewöhnlich erfolgt bei der Maceration eine Ablösung ganzer Schichten der Cuticula und der subcuticularen Schicht zusammen mit den Muskeln.

Gewöhnlich ist die Körperoberfläche mit einfachen Epithelzellen bekleidet. Nur am Ende des Cloacalkegels (Taf. XIX, Fig. 8 *hdrz*) sehen wir stets, bisweilen außerdem im vorderen Teil des Körpers in der Nähe der Mundöffnung (Taf. XXI, Fig. 11 *hdrz*), auch noch Hautdrüsenzellen (Taf. XIX, Fig. 7 *hdrz*). Große, birnförmige Zellen (Taf. XIX, Fig. 9 *hdrz*) mit schmalem und langem Hals umgeben die Cloacalöffnung. Sie sind um dieselbe konzentriert, doch kann man vereinzelte solche Zellen auch weit von derselben entfernt antreffen. Eine jede Zelle dringt mit ihrem basalen erweiterten Ende tief in das Parenchym hinein, während sie mit dem schmalen und langen distalen Teil, oder dem Hals, zwischen den Epithelzellen verläuft. Da, wo sie auf die Cuticula trifft, wölbt sie dieselbe in Gestalt eines kleinen Kegels vor (Taf. XIX, Fig. 9, 10 *cu.kg*). Ein Teil der Zellen mündet augenscheinlich direkt in das Lumen der Cloacalöffnung. Das Secret der Zelle erfüllt in Gestalt von kleinen runden Körnchen das ganze Plasma der Zelle (Taf. XIX, Fig. 7), so daß der Kern ganz unsichtbar wird. Da ihr Secret mit HEIDENHAINSCHEM Eisenhämatoxylin stark gefärbt wird, so treten diese Zellen auf so behandelten Präparaten deutlich hervor. Indem das Secret in dem basalen Teil der Zelle gebildet wird, läßt es diesen anschwellen und verändert durch seine allmähliche Verlagerung nach dem distalen Ende die birnförmige Gestalt der Zelle (Taf. XIX, Fig. 9 *hdrz*). Wir finden Zellen von birnförmiger Gestalt mit langem, schmalem, kaum bemerkbarem Hals, andre Zellen besitzen einen stark erweiterten, mit Secret erfüllten mittleren Teil und einen schmalen Halsteil, während ihr basaler Teil nicht zu sehen ist. Endlich trifft man auch Zellen an, bei denen der Halsteil stark aufgetrieben ist. Das hierher verlagerte Secret übt einen Druck auf die Cuticula aus und stülpt dieselbe vor. Der übrige, tiefer liegende Teil der Zelle ist schmal und kaum bemerkbar.

Öffnungen der Zellen nach außen sind nicht vorhanden, so daß man annehmen muß, daß die Abscheidung des Secrets durch Zerreißen der Cuticula erfolgt.

Die Dimensionen der Zellen sind verschieden, etwa 135—150 μ .

Ihre Kerne liegen im basalen Teil der Zelle (Taf. XIX, Fig. 9 *hdrz*); sie sind klein, rund, arm an Chromatin, sie besitzen einen runden Nucleolus und sind schwach färbbar.

Drüsenzellen in dem Cloacalkegel finden sich (Taf. XXII, Fig. 1 *hdrz*), wenn auch in verschiedener Anzahl, bei allen Individuen von *Protomyzostomum*. Seltener finden wir Hautdrüsenzellen im vorderen Körperende, namentlich in der Nähe der Mundöffnung (die Dimensionen der Zellen etwa 80 μ). Diese Zellen erinnern durch ihre Gestalt und ihr Secret außerordentlich an die oben beschriebenen Zellen (Taf. XIX, Fig. 7 *hdrz*), doch erreichen sie niemals so große Dimensionen wie letztere. Dabei liegen diese Zellen zerstreut angeordnet und nicht zu Gruppen vereinigt, wie wir dies in dem Cloacalkegel gesehen haben. Bei einigen Individuen trifft man noch ziemlich häufig, und zwar sowohl an der Ventral- wie auch an der Dorsalseite kleine vorgewölbte Kegel auf der Cuticula an, gleich den oben beschriebenen. Unter der Cuticula finden sich an diesen Stellen Reste von Plasma und Kern. Die Bedeutung dieser Bildungen ist unklar, doch ist es möglich, daß sie Überreste von degenerierten Drüsenzellen darstellen.

Zu dem Bestand des Hautmuskelschlauches gehören rings- und längsgerichtete subcuticulare Muskeln und die subepitheliale Muskulatur. In der subcuticularen (Taf. XIX, Fig. 6 *sc.s*) Plasmaschicht liegen, wie bereits weiter oben hervorgehoben wurde, unmittelbar unter der Cuticula Rings-, (Quer-) und Längsmuskeln (*sc.r.*, *sc.l.*). Diese Muskeln bilden nicht etwa zwei einzelne Schichten, sondern sie kreuzen sich und sind untereinander verflochten, so daß es schwer fällt von einer äußeren und einer inneren Schicht zu sprechen. Indem diese Fasern sich kreuzen, bilden sie ein Netzwerk aus ziemlich regelmäßigen viereckigen Maschen (Taf. XXII, Fig. 17 *sc.m*), wie dies bei verschiedenen Cestoden und Trematoden, so z. B. bei *Apobolema* (BRANDES, 1893) beobachtet wurde. Die Regelmäßigkeit, mit welcher die Fasern einander kreuzen, ist auf Flächenschnitten besonders deutlich zu sehen.

Etwas tiefer, im Parenchym unter dem Körperepithel, liegt ein System von schräggerichteten, einander kreuzenden Muskeln (Taf. XIX, Fig. 6 *se.m*), welche, wie dies auch bei den subcuticularen Muskeln der Fall war, ein Netzwerk bilden, das hier indessen unregelmäßig gestaltet ist (Taf. XXII, Fig. 18 *se.m*). Die Fasern verlaufen schräg in bezug

auf die Längsachse des Körpers. In den von ihnen gebildeten Maschen trifft man nicht selten Eier an.

In dem Bau des Integuments von *Protomyzostomum* bemerken wir beträchtliche Unterschiede von den Verhältnissen bei den ecto- und entoparasitischen Arten von *Myzostomum*. Bei ersterem ist das Körperepithel unregelmäßig bewimpert (GRAFF 1877, SEMPER 1858).

Die Cuticula ist wohl entwickelt, so daß NANSEN (1885, S. 75) in derselben zwei Schichten beschrieben hat. STUMMER (1903) beschreibt für *M. asteriae* (S. 506—507, Taf. XXXV, Fig. 1—3 *ct*), daß die Cuticula von jeder Zelle einzeln abstehen kann, d. h. daß dieselbe keine ununterbrochene Schicht bildet, wie wir dies bei *Protomyzostomum* sehen. Das Integument von *Myzostomum* (GRAFF 1877, NANSEN 1885, STUMMER 1903) besteht aus dem gewöhnlichen Cylinderepithel, zwischen dessen Zellen NANSEN (S. 71) mit einigem Zweifel, STUMMER (S. 504) dagegen mit voller Bestimmtheit Drüsenzellen beschreiben. Diese Zellen sind indessen nicht größer als die gewöhnlichen Epithelzellen; sie sind nach Gestalt und Charakter den oben beschriebenen Drüsen von *Protomyzostomum* nicht ähnlich und sind auch nicht unter die Epidermis in das Parenchym versenkt, wie dies bei der genannten Gattung beobachtet wird.

Die Kerne der Drüsenzellen sind größer als diejenigen der gewöhnlichen Zellen, nicht aber kleiner als dieselben; ihr Secret besteht aus hyalinen, stark färbbaren Tröpfchen (S. 504—506, Taf. XXXV, Fig. 2, 3 *Hdrz*). Bei *Protomyzostomum* sind keine Unterschiede zwischen den Körperepithelialzellen zu finden, wie sie STUMMER angibt, welcher gewöhnliche Zellen und Zellen mit schmalem Basalteil und schmaler werdendem Kern unterscheidet (S. 502—504, Taf. XXXV, Fig. 3 *cz*). Bei keinem einzigen Vertreter der Gattung *Myzostomum* finden wir Anhäufungen von Drüsen in der Nähe der Cloacalöffnung, wie sie weiter oben für *Protomyzostomum* beschrieben wurden. Man wird annehmen müssen, daß das Auftreten dieser Drüsen eine Folge der parasitischen Lebensweise darstellt, obgleich ihre Bedeutung mir nicht bekannt ist. Eine Basalmembran unterhalb des Epithels, wie sie z. B. STUMMER für *M. asteriae* beschreibt (S. 507—508, Taf. XXXV, Fig. 1—3 *Bm*), habe ich bei *Protomyzostomum* nicht finden können: hier liegt unter den Epithelzellen ein Parenchym, welches man mit der von den Autoren bei *Myzostomum* beschriebenen Cutis vergleichen kann.

Einen wesentlichen Unterschied bemerken wir auch zwischen *Protomyzostomum* und *Myzostomum* in bezug auf den Hautmuskelschlauch. Bei den Arten der letzteren Gattung liegen unter dem Körperepithel

nach STUMMER (1903) und GRAFF (1877) zwei Schichten von Muskeln. » Die äußere besteht aus radial vom Centrum der Scheibe zum Rande verlaufenden und hier auf die andre Seite übertretenden Fasern, während die innere Lage aus parallel zum Körperande in Form konzentrischer Ringe gelegten Fasern zusammengesetzt ist«, d. h. außen eine radiale, innen dagegen eine ringförmige Schicht (GRAFF 1877). NANSEN dagegen hat keine Regelmäßigkeit in der Anordnung der Muskeln bei andern Arten von *Myzostomum* gefunden (S. 71). Kein einziger Vertreter der Gattung *Myzostomum* besitzt eine subcuticulare Muskulatur gleich der von *Protomyzostomum*. Was die subepitheliale Muskulatur von *Protomyzostomum* betrifft, so habe ich bei derselben, wie oben erwähnt, keinerlei Regelmäßigkeit in der Anordnung der Fasern bemerken können.

Wir wissen, daß man bei den Cestodes (BRONN, Bd. IV, S. 1231 bis 1247, Taf. XLVII, Fig. 1—6) eine Grenzmembran oder Cuticula, eine subcuticulare, in typischen Fällen aus einem sich rechtwinklig kreuzenden, in Längs- und Querrichtung verlaufenden Fasersystem bestehende Muskulatur und eine Subcuticularschicht aus pallisadenartig gestellten Subcuticularzellen unterscheidet. Mit einem Worte, es sind dies Verhältnisse, welche mit denen außerordentlich übereinstimmen, die wir bei *Protomyzostomum* gefunden haben. Selbst ihrer Gestalt nach unterscheiden sich die Subcuticularzellen, z. B. bei *Triaenophorus nodulosus* (BRONN, Taf. XLVII, Fig. 2), fast in keiner Weise von den Epithelzellen bei *Protomyzostomum*. Die einzelligen Drüsen erinnern ebenfalls an diejenigen bei unserer Form. Auch bei den Trematodes finden wir unterhalb der Cuticula und der Subcuticularschicht Ring- und Längsmuskeln, unter welche Drüsenzellen versenkt liegen.

MACLAREN bildet bei der Beschreibung jener Veränderungen, welche das Integument bei *Distomum* sp. durchmacht (1903, S. 522) Vorsprünge der Cuticula ab, in denen Überreste degenerierter Epithelzellen enthalten sind. Etwas ähnliches finden wir auch bei *Protomyzostomum*, worüber ich weiter oben gesprochen habe.

Ebenso wie dies bei den Trematoden der Fall war, erleidet das Integument auch bei *Protomyzostomum* während der postembryonalen Entwicklung Veränderungen. Und zwar habe ich bei jungen Exemplaren (von etwa 1 mm Länge) eine beträchtliche Anzahl von Drüsenzellen unter den Epithelzellen angetroffen. Mit fortschreitendem Alter verschwinden dieselben. Bei Exemplaren von 4—6 mm Länge trifft man recht häufig kegelförmig vorgewölbte Stellen der Cuticula an, unter denen Kerne liegen, die ich für Überreste von degenerierten

Zellen halte; Drüsenzellen bleiben fast ausschließlich im Cloacalkegel erhalten. Bei großen Exemplaren sind solche Kegel für gewöhnlich nicht vorhanden.

Die Übereinstimmung im Bau des Integuments bei *Protomyzostomum* einerseits und den *Cectodes* und *Trematodes* andererseits verdient aus dem Grunde Interesse, weil unter der Einwirkung der entoparasitischen Lebensweise bei außerordentlich weit voneinander stehenden Gruppen gleiche Bilder entstehen können: die Epithelzellen sind unter die Muskelschicht versunken, und in der oberflächlichen Schicht sind die Zellgrenzen verschwunden.

Parapodien.

Die Parapodien, fünf Paare, sind schwach entwickelt, beinahe rudimentär (Textfig. 1). Sie stellen kleine Kegel dar, welche am Rande des Körpers in entsprechenden Ausschnitten desselben liegen. Die I., II., IV., V. Parapodien sind einander genähert, die II., III. und IV. weiter voneinander entfernt. Mit bloßem Auge sind die Parapodien wegen ihrer geringen Größe kaum zu erkennen. Bei großen Individuen sind sie nach der Ventralseite des Körpers verschoben (Taf. XIX, Fig. 3 *b*, *pr.pd*), bei kleinen dagegen (von etwa 1 mm Länge) befinden sie sich am Rande selbst (Taf. XIX, Fig. 4 *I—V*), wo sie nach außen vorspringend, mit der Lupe gut zu bemerken sind. Ein Ein- und Ausstülpfen der Borsten und ein Hin- und Herbewegen der Parapodien habe ich nur bei jungen Individuen bemerken können.

In jedem Parapodium finden wir einen Haken und einen Stützstab (Taf. XX, Fig. 2 *hk*, *st.st*), die in aus Sackmembran *scm.b* und Drüsenepithel bestehenden Borstenfollikeln (Taf. XX, Fig. 3, 5 *f*) eingeschlossen sind (wie dies von STUMMER 1903, S. 512—550 auch für *Myzostoma* beschrieben worden ist). Der Haken ist um das anderthalbfache kürzer (230—280—370 μ) und um das doppelte dünner (Taf. XX, Fig. 3 *hk*) als der Stützstab (*st.st*). Sein verschmälertes Teil endet in Gestalt einer hakenförmig gekrümmten scharfen Spitze (Taf. XX, Fig. 2 *hk*). Nach der gerade abgestumpften Basis zu wird der Haken allmählich und gleichmäßig dicker. Der Stützstab ist gerade oder leicht gekrümmt (350 bis 410 bis 600 μ). Seine Basis ist abgestutzt und erweitert, während sein mittlerer Abschnitt dünner wird. Das distale Ende ist erweitert und endet mit einer gebogenen, ziemlich stumpfen Spitze (Taf. XX, Fig. 2 *st.st*), welche wie gewöhnlich mit einer Verdickung zur Stütze des Hakens versehen ist.

In den unteren Teil des Follikellumens mündet eine ziemlich kompakte kleine Gruppe von Drüsenzellen (Taf. XX, Fig. 3 *ptr*), die Parapodialdrüsen der Autoren, welche bei *Myzostomum* meist stark entwickelt erscheinen. Bei *Protomyzostomum* sind sie dagegen nur schwach entwickelt, die Zahl der Zellen ist eine nur geringe und sie können auf Schnitten leicht übersehen werden.

Die Muskulatur der Parapodien habe ich nicht eingehender untersucht, doch dürfte dieselbe sich wohl kaum wesentlich von derjenigen der *Myzostomum*-Arten unterscheiden, unter denen wir auch solche mit reduzierten Parapodien kennen. Die Unterschiede im Bau der Parapodien bei *Protomyzostomum* von den durch die Autoren für *Myzostomum* beschriebenen Verhältnissen bestehen in folgendem:

Bei *Myzostomum* findet sich in den Follikeln außer den beiden funktionierenden Borsten noch eine unbestimmte Anzahl von Ersatzhaken. Diese letzteren ersetzen die in Tätigkeit befindlichen Haken sobald dieselben abgenutzt werden.

Ich habe bei *Protomyzostomum* drei Stadien in der Entwicklung der Haken beobachten können. Individuen von 1—2 mm Länge besitzen zwei Borsten von fast gleicher Größe (Taf. XIX, Fig. 4), von denen die Haken beträchtlich weit nach außen hervorragen. Individuen von 2 bis etwa 15 mm besitzen mehr als zwei Borsten. In einem jeden Parapodium können deren häufiger drei bis vier, seltener mehr, bis zu neun bis zehn vorhanden sein. Die Anzahl dieser Borsten ist sowohl in verschiedenen Parapodien, wie auch in den Parapodien eines Paares eine verschiedene.

Häufig erwiesen sich nicht zwei, sondern mehr Borsten als in Tätigkeit befindlich. Wenigstens habe ich bisweilen in einem Parapodium mehrere gleich lange Borsten angetroffen, welche mit ihren distalen Enden zusammenstießen. Außerdem habe ich in ein und demselben Parapodium zu je zwei Stützstäben angetroffen (Taf. XXI, Fig. 9 *st.st*). So viel mir bekannt ist, wurde ein solches Verhalten bei *Myzostomum* nicht festgestellt, wo die Ersatzhaken meist viel kleiner als die in Tätigkeit befindlichen sind und nur einer derselben, der zum Funktionieren bereit ist, diesen letzteren an Größe gleichkommt.

Das dritte Stadium endlich, welches Individuen von 1,5—2 cm Länge und mehr umfaßt, ist mit je zwei Borsten versehen (Taf. XX, Fig. 2). Individuen dieses Stadiums habe ich denn auch untersucht, als ich meine vorläufige Mitteilung verfaßte, wo ich für *Protomyzostomum* zwei Borsten als ständige Zahl für jedes Parapodium angegeben habe. Dafür finden wir bei Individuen der letzteren Kategorie in dem Gewebe

der Follikel Körperchen von verschiedener Größe und Gestalt, welche aus der gleichen Substanz wie die Borsten bestehen (Taf. XX, Fig. 5 *cu.kr*). Dieselben werden in gleicher Weise gefärbt wie die Borsten und sind in frischem Zustande ebenso goldfarben-durchsichtig wie diese letzteren. In den Parapodien mit zwei Borsten finden wir stets solche Körperchen (Taf. XX, Fig. 2 *cu.kr*). Sie werden von Zellen der Follikel gebildet, in deren Wandungen sie in Gestalt kleinster, allmählich an Größe zunehmender Körnchen im Zellplasma angeordnet sind (Taf. XX, Fig. 6 *cu.kr*). Nachdem sie eine beträchtliche Größe erreicht haben, welche dem Querdurchmesser der Borsten gleichkommt oder denselben sogar übertrifft (90μ), fallen sie in die Höhlung der Follikel der Borsten (Taf. XX, Fig. 5 *cu.kr*), wobei sie sich bisweilen unten in der Nähe des Stützstabes, dicht an denselben gedrängt, anhäufen. Diese Körperchen sind bisweilen von unregelmäßig abgerundeter Gestalt (Taf. XX, Fig. 7 *a*), häufiger haben sie die Gestalt langgestreckter, rosenkranzförmiger Gebilde, aus deren Form man entnehmen könnte, die Körnchen entstünden aus runden, kleinen Körperchen, welche miteinander verschmolzen sind (Taf. XX, Fig. 7 *b, c*). Dimensionen der Cuticularkörper 20, 40, 90μ Länge.

10, 30, 75μ Breite.

Das Alter eines *Protomyzostomum* genau zu bestimmen, wenn dasselbe in jedem Parapodium nur zwei Borsten mit Körperchen besitzt, ist nicht möglich; wahrscheinlich sind hier sehr weitgehende individuelle Schwankungen möglich.

Wie aus den Beschreibungen des Baues der Borstenfollikel bei *Myzostomum* durch STUMMER (1903, S. 530—544, 1910), bei *Sigalion* durch C. SCHNEIDER (S. 380—381, 1902) und bei *Lumbricus* durch G. SAJOVIC (S. 4—14, 1907—1909) bekannt geworden ist, unterscheidet man in dem Drüsenepithel der Borstenfollikel eine Borstenbildungszelle = Basalzelle, aus welcher die Borste hervorgeht, während die übrigen Zellen an der Bildung der Verbindungsstücke der Borsten mit der Sackmembran (Taf. XX, Fig. 3 *semb.*) beteiligt sind.

Beide sind auch bei *Protomyzostomum* vorhanden, obgleich ich Überreste der Borstenbildungszelle hier nur sehr selten finden konnte, aber nirgends habe ich Hinweise darauf gefunden, daß die Drüsenzellen der Follikel Cuticularkörper ausschieden, wie wir sie bei *Protomyzostomum* kennen gelernt haben.

Die Anzahl der Borsten in den Parapodien von *Protomyzostomum* kann mit der Lebensweise dieses Parasiten in Zusammenhang gebracht werden. Individuen von 1 mm Länge fand ich gewöhnlich frei in der

Bursalhöhle von *Gorgonocephalus*, und zwar bis zu dem Augenblick ihres Eindringens in die Geschlechtsorgane des Wirtstieres. Hierdurch wird es verständlich, daß sie einstweilen nur zwei Borsten besitzen, d. h. wir haben es hier mit einem ersten Anfangsstadium zu tun. Hierauf erfolgt das Eindringen des Parasiten in das Gewebe der Geschlechtsorgane des Wirtstieres, wo er sich einen Weg bahnt um Nahrung zu finden und wohl auch auf der Suche nach seinesgleichen zur Vollendung seines Entwicklungszyklus. Dies macht die Notwendigkeit begreiflich, Ersatzborsten zu besitzen, durch welche die abgenutzten Haken ersetzt werden könnten; dieses Alter entspricht dem zweiten Stadium. Schließlich liegt keine Notwendigkeit mehr vor, sich fortzubewegen und der Parasit hat sich mit andern Individuen in einer aus den Geweben der Geschlechtsorgane gebildeten Cyste festgesetzt; es liegt nunmehr kein Bedürfnis mehr vor Ersatzhaken zu bilden, und statt der Borsten werden nur noch Körperchen gebildet, welche gleichsam nur eine Erinnerung an die frühere bildende Tätigkeit der Zellen bedeuten und vielleicht zur Befestigung der beiden Borsten dienen, indem sie sich anhäufen und an deren Ende ankleben.

Von besonderem Interesse ist ein anomaler Fall, wo bei einem großen Individuum das eine der Parapodien bis zu 20 Borsten aufwies (Taf. XX, Fig. 4 *hk*), während die übrigen Parapodien deren je zwei besaßen.

Seitenorgane.

Entsprechend der Parapodienzahl besitzt *Protomyzostomum* fünf Paare von Seitenorganen (Textfig. 1 *so*), und zwar liegen das II., III. und IV. Paar oberhalb und gegenüber den Parapodien (Taf. XXI, Fig. 1 *so*), während das I. und V. Paar dagegen etwas nach außen verlagert ist. Die Verlagerung des I. und V. Paares der Seitenorgane steht im Zusammenhang mit der Bildung des Mundes und des Cloacalkegels. Die Seitenorgane liegen auf der Dorsalseite oder sind nach dem Körperrande zu verschoben, was sich hauptsächlich auf das I. und V. Paar bezieht. Für gewöhnlich erkennen wir bei Lupenvergrößerung auf der Dorsalseite das II., III. und IV. Paar.

Für *Protomyzostomum* halte ich die Lage der Seitenorgane oberhalb und gegenüber den Parapodien für die ursprüngliche. Gegenüber den Parapodien liegen sie stets bei jungen, am wenigsten veränderten Individuen. Bemerken wir dagegen eine gewisse Verlagerung der Seitenorgane, so ist dieselbe eine ganz unwesentliche und zwar auf Grund nachstehender Erwägungen. Diese Verschiebung in der

Richtung von den Parapodien beträgt nur Bruchteile von Millimetern bei einer Entfernung von bis zu 10 mm zwischen den Parapodien. Eine Verlagerung der Seitenorgane wird bei großen Exemplaren angetroffen und wird häufig durch eine ungleichmäßige Entwicklung der Eier hervorgerufen, deren Masse einen ungleichen Druck auf die verschiedenen Teile des Körpers ausübt. Sie kann auch die Folge einer Kontraktion des Wurmes bei der Fixierung darstellen. Die Fälle, wo eine Verlagerung der Seitenorgane auf Schnitten festgestellt wurde, können durch die Orientierung der Schnittfläche erklärt werden. Endlich spricht auch der Umstand für eine künstliche Verlagerung des Seitenorgans, daß dasselbe sowohl etwas vor, wie auch etwas hinter dem betreffenden Parapodium liegen kann. Äußerlich sind die Seitenorgane mit unbewaffnetem Auge kaum zu bemerken.

Mit ihrer Längsachse sind die Seitenorgane des ersten Paares nach vorn gerichtet, diejenigen des V. nach hinten, diejenigen des II., III. und IV. Paares nach den Seiten. Die Organe des I. und V. Paares sind mit ihrer Längsachse, gleich den entsprechenden Parapodien, mit der Hauptachse des Tieres parallel gerichtet, oder mit ihren Enden etwas nach außen — das V., oder nach innen — das I. Paar. Das III. Paar der Seitenorgane steht senkrecht zur Längsachse des Tieres, während das II. und das III. Paar einen gewissen Winkel mit ihr bilden. In verticaler Richtung sind die Seitenorgane schief nach oben gerichtet, ihr innerer Gang verläuft mit seinem blindgeschlossenen Ende nach oben und seine Umrisse treten bisweilen etwas über die Oberfläche des Tieres hervor. Dieses Verhalten ist bei dem II., III. und IV. Paar schärfer ausgesprochen. Das I. und das V. Paar von Seitenorganen ist mit seiner Längsachse etwas nach unten geneigt oder liegt fast horizontal, so daß diese beiden Paare auf Querschnitten durch *Protomyzostomum* nicht selten querschnittsen erscheinen.

Ein kleines, schräggeneigt liegendes Grübchen führt in das Seitenorgan. Sein oberer Rand ist leicht aufgeworfen und ragt in Gestalt eines kleinen Vorsprunges nach oben hervor. Das Grübchen führt in den äußeren Gang des Seitenorgans (Taf. XXI, Fig. 2 *a.k.*) von etwa 80 bis 240 μ Länge, welcher seinerseits in den zwiebel förmigen mittleren Abschnitt übergeht (*m.t.*) (etwa 80—110 μ Länge bis 240 μ Durchm.), der mit einem langen inneren Kanal endet (*i.k.*) (etwa 150—540 μ Länge). Der äußere, durch eine Einstülpung des Körperepithels gebildete Gang kommuniziert durch eine weite Öffnung mit dem äußeren Medium und mündet (Taf. XXI, Fig. 2 *o.so.*) durch eine engere Öffnung in den mittleren zwiebel förmigen Abschnitt des Seitenorgans: indem der Gang

sich erweitert, bildet er die Wölbung des mittleren Teiles, dessen Boden unregelmäßige Vorsprünge aufweist (Taf. XXI, Fig. 2 *mt.*). Durch diese Vorsprünge wird die untere Hälfte dieser Höhle in mehrere schmale Lumina zerlegt, welche zwischen ihren Rändern liegen (Taf. XXI, Fig. 3). Der obere, unterhalb der Wölbung liegende Teil der Höhlung dagegen ist ziemlich umfangreich (Taf. XXI, Fig. 2 *mt.*). Indem diese stark verengerte Höhlung des mittleren Abschnittes der Seitenorgane in die Höhlung des inneren Kanales übergeht, bildet sie eine Erweiterung (Taf. XXI, Fig. 2). Auf Tangentialschnitten hat der innere Kanal das Aussehen eines langen Dreiecks mit sehr spitzem Gipfel, welches mit seiner Basis nach dem mittleren Abschnitt, mit seiner Spitze dagegen nach hinten gerichtet ist. Das Lumen des Kanales, welches in seinem vorderen Abschnitte in dorso-ventraler Richtung komprimiert erscheint, wird im Querschnitt nach seinem hinteren blindgeschlossenen Ende zu rund.

Die Wandung des äußeren Kanales wird, wie ich dies schon früher erwähnt habe, durch die eingestülpte Epidermis des Körpers gebildet. Wir können an ihr folgende Teile unterscheiden: eine Cuticula, eine subcuticulare Muskulatur, aus der der Sphinkter der äußeren Öffnung gebildet wird, und die gewöhnlichen Epidermiszellen. Die Kerne des äußeren Kanales sind indessen etwas kleiner, als die Kerne der Epidermis. Die Wölbung des mittleren Teiles besteht aus epidermalen Zellen, unter deren Cuticula sich ebenfalls Muskeln befinden. Der Boden des mittleren Teiles wird hauptsächlich von Muskelfasern gebildet (Taf. XXI, Fig. 3 *m.so*), von denen ein ganzes System von Muskeln des Seitenorgans ausgeht. Der Boden trägt einen Belag von Wimperzellen (Taf. XXI, Fig. 3 *wz.so*; etwa 6—7 μ Länge). Die distale, freie Oberfläche der einzelnen Zellen ragt kappenförmig vor und ist dicht mit langen Wimpern besetzt (Taf. XXI, Fig. 4 *wz.so*). Die Zellen sind von cylindrischer Gestalt, wobei ihre Länge den Querdurchmesser etwa um das Doppelte übertrifft. Ihre Kerne sind hell, von ovaler Gestalt (*k.wz*), chromatinarm; die Basalkörperchen der Wimpern sind ziemlich groß (Taf. XXI, Fig. 4). Die Wimperzellen sind auch in der Erweiterung des mittleren Teiles gut zu sehen, wo derselbe in den inneren Kanal übergeht.

Zwischen die Wimperzellen dringen Muskel- und wahrscheinlich auch Nervenzellen herein (Taf. XXI, Fig. 3 *m.so*). Der mittlere Abschnitt des Seitenorganes ist futteralartig von großen Drüsenzellen umgeben (Taf. XXI, Fig. 2 *dz.so*) (etwa 75—160—175 μ Länge). Diese Zellen liegen dicht aneinandergedrängt, wobei ein Teil derselben mit den

erweiterten basalen Enden nach vorn gerichtet, andre dagegen in bezug auf das Seitenorgan radiär nach den Seiten und nach hinten angeordnet sind. Sie sind von beträchtlichen Dimensionen, von unregelmäßig kolbenförmiger Gestalt und mit ihrem distalen schmalen Ende nach dem Boden des mittleren Teiles gerichtet. Ihr Plasma färbt sich deutlich aber ungleichmäßig mit HEIDENHAINSCHEM Eisenhämatoxylin und ihr erweitertes basales Ende (Taf. XXI, Fig. 5, 6 *dz.so*) enthält runde, gleichartige Einschlüsse — ein Secret, welches die Gestalt von Körnchen oder Tröpfchen hat. In dem schmalen distalen Teil der Zelle befindet sich eine Menge kleinerer, sehr stark färbbarer Körner (Taf. XXI, Fig. 5), durch welche das Plasma verdeckt wird. Die Zellen enthalten zwei bis fünf Kerne; diese sind rund mit scharf ausgesprochenen Umrissen, und reich an Chromatin; die kleineren Körnchen liegen an der Peripherie des Kernes, in dessen Mitte sich ein bis zwei größere Klümpchen befinden (Taf. XXI, Fig. 5, 6 *k.dz*).

Diese Zellen sind sehr zahlreich und sie liegen dicht aneinander gedrängt. Dank dem Umstande, daß das Seitenorgan nach der Dorsalfläche verschoben ist, sind die an der oberen (dorsalen) Wandung des Organes befindlichen Zellen kleiner als die tiefer liegenden. Der innere Kanal wird von ebenso großen Zellen gebildet (Taf. XXI, Fig. 2 *z.so*); seine Zellen (etwa 103—160 μ Länge) sind von keulenförmiger, birnförmiger oder kolbenförmiger Gestalt (Taf. XXI, Fig. 7 *z.so*), mit ihrem erweiterten, basalen Ende aneinandergerückt, mit ihren verschmälerten distalen Enden einander genähert. Dank diesem Verhalten begrenzen sie das Lumen des Kanales, indem sie dessen Wandung bilden. Die Wandungen des Kanales bestehen aus einer wellenförmigen Cuticula (Taf. XXI, Fig. 7 *cu.ik*), welche diesen Zellen angehört; hierauf folgen Muskelfasern, welche meist längsgerichtet sind und von den Retractoren (*r.so*) des Organes verlaufen; hinter ihnen liegen kleine Kerne (*k*), welche zwischen den großen Zellen liegen. Diese Kerne gehören wahrscheinlich Muskel- und Bindegewebszellen an. Die Zahl der die Wandungen des Kanales bildenden Zellen ist verhältnismäßig gering; sie sind in bezug auf die Längsachse des Seitenorganes schief nach hinten gerichtet (Taf. XXI, Fig. 2 *z.so*). Das Plasma der Zellen ist homogen, ohne Einschlüsse und weist nur in dem erweiterten Teil der Zelle einen schwach wabigen Bau auf.

Bisweilen bemerkt man in ihnen, wohl infolge der Fixation, eine starke Vacuolisierung. Die Kerne liegen in dem erweiterten Ende der Zelle oder in deren Mitte (Taf. XXI, Fig. 7, 8 *k.z*). Sie sind von ovaler Gestalt, mit blassen Umrissen und schwach färbbar. In der Mitte

des Kernes liegt ein großes Chromatinklumpchen und kleine Körnchen sind über den ganzen Kern zerstreut. Die größten Zellen sind die, welche am Ende des Kanales liegen. Aus deutlichsten tritt die Differenzierung in den Zellen des mittleren Teiles und des inneren Kanales bei Färbung mit HEIDENHAIN'schem Hämatoxylin hervor, wenn die ersteren ihre Farbe gut beibehalten, die zweiten dagegen schon fast entfärbt sind.

Die Natur der Zellen des inneren Kanales ist mir unklar geblieben; doch scheint auf Grund der bestehenden Übergänge in der Färbung beider, wie auch der Fälle von Teilungen und der hiermit zusammenhängenden Verminderung der Dimensionen der Kerne in den Zellen des inneren Kanales, der Gedanke nicht so unglaublich, daß die Zellen des inneren Kanales und die Drüsenzellen des mittleren Teiles den gleichen Charakter besitzen. Ein Unterschied besteht darin, daß erstere sich im Ruhezustande befinden, letztere dagegen in einem Stadium intensiver Secretion.

Das Seitenorgan ist mit einer mächtigen Muskulatur versehen. Die Muskelfasern sind am Grunde des mittleren Teiles des Seitenorganes konzentriert, wo sie eine Art von Muskelkörbchen oder -gerüst bilden (Taf. XXI, Fig. 2, 3), auf dem die Wimperzellen ruhen, und von wo Systeme von Muskeln auslaufen, durch welche die Bewegungen des Seitenorganes besorgt werden. Eine beträchtliche Anzahl von Muskeln verläuft längs der Peripherie des mittleren Abschnittes, indem sie dessen Sphinkter, den inneren Sphinkter des Seitenorganes, bildet. Einige kräftige Muskelfasern, welche parallel oder schief zum inneren Kanal gerichtet sind, verlaufen nach hinten; es sind dies die Retractores (Taf. XXI, Fig. 2 *r.so*). Mächtige Bündel, die Dilatatores (*dl.so*), verlaufen vom mittleren Abschnitt radiär nach den Seiten. Eine beträchtliche Anzahl von Muskelbündeln verlaufen von dem mittleren Abschnitt nach vorn, zur Körperoberfläche des Tieres; diese Bündel wird man für Protractores ansehen können (Taf. XXI, Fig. 2 *p.so*). Allein ihre Wirkung ist eine kompliziertere, indem man drei Systeme von Bündeln in ihnen unterscheiden kann. Die längsten Fasern verlaufen nach dem Hautmuskelschlauch und bilden durch ihre Kontraktionen die wahren Protractores des mittleren Abschnittes des Seitenorganes. Die mittleren Bündel verlaufen zur Cuticula der Wandung des äußeren Kanales in der Nähe seiner Ausmündung; bei der Kontraktion verkürzen und erweitern sie den äußeren Kanal. Die aller kürzesten Muskelbündel inserieren an der Wölbung und am inneren Ende des Ausführanges, weshalb sie als die Dilatatores seiner Ausmündung

angesehen werden können. Auf der Abbildung (Taf. XXI, Fig. 2) sind die Systeme der Protractores nicht zu erkennen, da der Schnitt durch die Mitte des Seitenorganes geführt ist. Es fällt natürlich schwer, für die Richtigkeit dieser Bezeichnungen für die Muskeln einzustehen, da wir nicht wissen, in welcher Aufeinanderfolge sie tätig sind. Ich habe eine Erweiterung, Verengung, Verlängerung, Verkürzung des äußeren Ganges beobachtet, ferner eine wellenförmige Krümmung und Streckung des inneren Kanales, endlich eine Vergrößerung und eine Verringerung des Lumens im mittleren Abschnitt des Seitenorganes. Das III. linke Seitenorgan besaß bei einem Exemplare zwei innere Kanäle von 110 bzw. 230 μ Länge und gewohntem Bau; das entsprechende Organ der gegenüberliegenden Seite war durchaus normal gebaut.

Bekanntlich besitzen die Vertreter der Gattung *Myzostomum* nicht fünf, sondern nur vier Paare von Seitenorganen, welche nicht gegenüber den Parapodien, sondern zwischen denselben, und zwar auf der Ventralseite des Körpers angeordnet liegen. Die Anzahl von vier Paaren ist für sie charakteristisch und es sind nur wenige Ausnahmen von dieser Regel bekannt geworden. STUMMER (1903) beschrieb für *M. asteriae* vier paarige (im ganzen acht) und ein unpaares neuntes Seitenorgan. BOULENGER (1911, S. 350—351) stellte kürzlich für *M. costatum* Leuckart, bei dem man früher vier Paare von Seitenorganen angenommen hatte, deren sechs Paare fest, doch kann es sich hier um einen Fall anormaler Vermehrung der Zahl der Organe handeln. Der Autor spricht den Gedanken aus, daß auch andre *Myzostomum*-Arten mehr als vier Paare von Seitenorganen besitzen dürften. BOULENGER erwähnt u. a., daß GRAFF (1877) einen Fall beschrieben hat, wo ein Exemplar von *M. glabrum* Leuck. rechts vier Parapodien, dafür aber fünf Seitenorgane aufwies. Bei *M. moebianum* nimmt BOULENGER z. B. auf Grund von Angaben in der Literatur fünf Paare an. Allein in den beschriebenen Fällen liegen die Seitenorgane an der Ventralseite und zwischen den Parapodien.

Wenn die Seitenorgane sich bei *Myzostomum* nicht zwischen den Parapodien, sondern gegenüber denselben befinden würden, so könnte man voraussetzen, daß die Arten dieser Gattung mehr als vier Paare von Seitenorganen, und zwar fünf Paare, besitzen können. Geht man indessen alle auf *Myzostomum* bezüglichen Arbeiten von den ältesten bis zu den neuesten durch, in denen schon die neuen Untersuchungsmethoden angewandt wurden, so wird man sich davon überzeugen können, daß für *Myzostomum* stets vier auf der Ventralseite und

zwischen den Parapodien gelegene Paare von Seitenorganen charakteristisch sind.

Es ist ein Fall bekannt, wo eine Befestigung der Seitenorgane an den Parapodien beschrieben wurde, und zwar bei *M. calycotyle* GRAFF (1884, S. 42, Taf. III, Fig. 24—26). Ich teile indessen durchaus den von WHEELER (1896) ausgesprochenen Zweifel bezüglich der Bedeutung dieser Organe als Seitenorgane, und vermute, daß dieselben vielmehr den »ventral cirri« bei *M. circinatum* WHEELER (1896, S. 286) homolog sind. Die Anordnung und vor allem die Übereinstimmung der Zahl von Seitenorganen mit der Zahl der Parapodien bei *Protomyzostomum* weist darauf hin, daß sich hier ursprüngliche Züge des Baues erhalten haben, daß hier die Eigentümlichkeiten des Baues ihrer polyhäuten Vorfahren besser fixiert sind, als dies bei *Myzostomum* der Fall ist.

Das Vorhandensein von fünf Paaren von Seitenorganen bei *Protomyzostomum* bewahrt uns auch vor der gewagten Vermutung, daß der Penis ein abgeändertes Seitenorgan darstellt (WHEELER 1896, S. 285), oder daß der Penis sich aus einem Parapodium gebildet habe (BOULENGER 1911, S. 350—351), eine Annahme, die der Autor selbst nicht zu verteidigen wagt.

Es ist dies dieses selbe fünfte Paar von Seitenorganen, welches STUMMER (1903, S. 565) bei der Vergleichung von *Myzostomum* mit den *Polychaeta* finden wollte.

Auch in bezug auf ihren Bau unterscheiden sich die Seitenorgane von *Protomyzostomum* ebenso beträchtlich von denjenigen bei *Myzostomum*. Nicht eine einzige Art dieser letzteren Gattung besitzt ein so kompliziert gebautes Seitenorgan. Wir haben hier einen äußeren Kanal und eine mehr oder weniger umfangreiche Höhlung des Organes. Niemals können wir in demselben drei Abschnitte unterscheiden, wie dies bei *Protomyzostomum* der Fall ist. Die beste Beschreibung des histologischen Baues des Seitenorganes verdanken wir STUMMER (1903, S. 553—565) für *M. asteriae*. Hier wird die Wandung des erweiterten Teiles durch große »drüsenähnliche Zellen« gebildet (Taf. XXXVII, Fig. 4 Sz), welche wir mit den Zellen des inneren Kanales vergleichen können, den ganzen Teil selbst dagegen mit dem inneren Kanal bei *Protomyzostomum*. Es ist dies die einzige Art der Gattung *Myzostomum*, wo der Bau des Seitenorganes den entsprechenden Verhältnissen bei *Protomyzostomum* sehr ähnlich ist. Die Beschreibungen dieser Organe sind bei den einzelnen Autoren sehr verschieden gehalten und stimmen nicht miteinander überein. Wimpern sind in den Seitenorganen nicht

ein einziges Mal mit Sicherheit beschrieben worden. Wenn auch die großen Zellen des Seitenorganes bei *Myzostomum* bezüglich ihrer Natur Widersprüche hervorgerufen haben, so unterliegt der drüsige Charakter der Zellen des mittleren Abschnittes bei *Protomyzostomum* doch wohl kaum einem Zweifel. Bei keiner einzigen Art der Gattung *Myzostomum* ist eine so komplizierte Muskulatur beschrieben worden, wie bei unserm Wurm. Gewöhnlich wird nur ein Sphinkter und ein Retractor beschrieben (STUMMER 1903, NANSEN 1885, WHEELER 1896), oder auch ein Dilator (NANSEN 1885, S. 75—76). Dabei ist jene bei *Myzostomum* aus dorsoventralen Muskeln um das Seitenorgan gebildete Muskelkapsel (STUMMER 1903) bei *Protomyzostomum* nicht vorhanden.

Bekanntlich treten die Seitenorgane von *Myzostomum*, welche mit den Seitenorganen der Capitelliden verglichen werden (WHEELER 1896), meistens in Gestalt äußerlich deutlich bemerkbarer, runder oder ovaler, an der Ventralseite des Tieres gelegener Saugnäpfe auf. Es wurde ihnen die Rolle von Befestigungsorganen zugeschrieben, woher auch der Ausdruck »Saugnäpfe« stammt (GRAFF 1877). Ihre Ausmündung führt in eine Höhle, welche durch kleine, schmale Lumina zwischen den Wandungen des Organes vertreten sein kann. Die Gestalt desselben kann auf Schnitten birnförmig oder sphärisch sein (WHEELER 1896). Seltener trifft man solche Organe an (*M. platypus*), deren Boden konvex ist, so daß keine Höhlung in demselben vorhanden ist und dann erinnert ein solches Organ ganz besonders an die Seitenorgane der Polychäten (WHEELER 1896). Der innere Bau des Organes hat in den Beschreibungen durch die einzelnen Autoren stets Widersprüche hervorgerufen und gibt keine Antwort auf die Frage nach der Bedeutung dieser Gebilde.

Die bisher beschriebenen *Myzostomum*-Arten könnten auf Grund der Eigenschaften ihrer Seitenorgane in zwei Gruppen eingeteilt werden.

Zur ersten Gruppe gehört die Mehrzahl der ectoparasitischen Arten, sowie etwa ein Drittel der in Cysten lebenden Arten (86 Arten), welche vier Paare von Seitenorganen besitzen (zwischen den Parapodien und auf der Ventralseite). Sie haben das Aussehen von runden oder ovalen Saugnäpfen. Der innere Bau ist bei den einzelnen Arten ein verschiedener, und weist eine nur geringe histologische Differenzierung auf. Diese Organe funktionieren offenbar öfters mechanisch als Befestigungsorgane. Zugunsten ihrer drüsigen Natur liegen ebensowenig Angaben vor, wie für eine sensible.

Die Vertreter der zweiten Gruppe, welche zum Teil von ectoparasitischen freilebenden, zum Teil von in Cysten lebenden Formen

gebildet wird, besitzen reduzierte oder gar keine Seitenorgane (16 Arten besitzen keine Seitenorgane, davon leben sieben in Cysten). Sind die Seitenorgane Organe der Befestigung, so wird es verständlich, daß sie sich bei solchen unbeweglich lebenden Formen auf dem Wege der Rückbildung befinden oder ganz fehlen, wie z. B. bei den in den Armen der Crinoideen in Cysten lebenden Arten. Die Bedeutung von drüsigen oder von Sinnesorganen haben sie bereits eingeübt.

Die entoparasitische Form *Protomyzostomum* besitzt fünf Paare von Seitenorganen von deutlich ausgesprochenem drüsigen Charakter.

Die hochausgebildete anatomische und histologische Differenzierung weist auf einen tätigen Zustand des Organes hin. Es ist dies wahrscheinlich durch die entoparasitische Lebensweise bedingt, was auch durch *M. asteriae* bestätigt wird. Letztere Art bildet einen Übergang zwischen *Protomyzostomum* und den übrigen *Myzostomum*-Arten auf Grund des Charakters und der Zahl der Seitenorgane. Wie bereits erwähnt worden ist, besitzt die genannte Art vier paarige und ein fünftes unpaares Seitenorgan. Der Verfasser hält dieses letztere auf Grund seiner Innervation für paariger Abstammung.

Der Bau der Seitenorgane des Entoparasiten aus der Leibeshöhle des Seesternes *Tosia leptoceramus* (WHEELER 1904) ist uns leider nicht bekannt. *M. pulvinar*, welches zwar ein Entoparasit ist, gehört auf Grund des Baues der Seitenorgane, wie auch seiner andern anatomischen Eigenschaften doch zu der zweiten Gruppe. Allein seine Existenzbedingungen unterscheiden sich dadurch von denen der ersten drei Arten, daß dieser Parasit in dem vorderen Abschnitte des Darmes von *Antedon phalangium* lebt (PROUHO, 1892); hierzu kommt, daß *M. pulvinar* erst kürzlich zu einem Entoparasiten geworden ist, weshalb seine Organisation sich noch nicht stark verändern konnte. Wir wissen, daß GRAFF (1884, S. 42), welcher diese Art entdeckte, dieselbe auf dem Peristom von *A. phalangium*, d. h. als einen Ectoparasiten, gefunden hat.

Die Zahl der Seitenorgane, ihre Anordnung und ihre Innervation durch einen Ast des Parapodiumnerven, nicht aber durch einen selbständigen Nerv, wie dies bei *Myzostomum* der Fall ist (STUMMER 1903; NANSSEN 1887), tragen demnach bei *Protomyzostomum* einen ursprünglicheren Charakter, als bei *Myzostomum*. Bei letzterem ist sowohl die Zahl, wie auch die Anordnung der Seitenorgane sekundär verändert.

Gleichzeitig stehen die Seitenorgane von *Myzostomum* in Bezug auf ihren Bau denjenigen der Capitellidae näher (EISIG 1887) als diejenigen von *Protomyzostomum*, was wahrscheinlich auf die entoparasitische Lebensweise dieser letzteren Gattung zurückzuführen ist.

Der Darmkanal.

Der Darmkanal verläuft median durch die gesamte Länge des Körpers (Textfig. 1). Der Mund mündet an dem Rande des vorderen Körperendes nach außen (Taf. XIX, Fig. 3 *a, m*), die Cloacalöffnung befindet sich an dem Gipfel des Cloacalkegels (Taf. XIX, Fig. 13 *kl.o*).

Der Darmkanal besteht aus der Mundhöhle (Taf. XX, Fig. 10 *mh*), dem Schlund oder Pharynx, dem mittleren Abschnitt oder Magen mit lateralen Verästelungen, dem kurzen Rectum und der Cloake (Taf. XX, Fig. 1; Taf. XIX, Fig. 12, 13). Die am Grunde einer runden Einsenkung (Taf. XX, Fig. 10 *m.g*) am Rande des Körpers ausmündende Mundöffnung (*m.o*) führt in eine geräumige Höhle (*m.h.*). Letztere ist mit der Epidermis der Körperoberfläche ausgekleidet, während ihr Boden von dem vorderen Teil des Schlundes gebildet wird. Die Mundöffnung (Taf. XXI, Fig. 11 *m.o*) ist mit einem kräftigen Sphinkter (*sph.m*) und radial von demselben auslaufenden Bündeln von Musculi dilatatores versehen (*dl.m*). Unter den Epithelzellen der Mundhöhle und der Einsenkung werden die oben beschriebenen Drüsenzellen angetroffen (Taf. XXI, Fig. 11 *hdrz*). Das vordere Ende des Schlundes ist von einem Ring großer Drüsenzellen (etwa 146 μ Länge) (Speicheldrüsenzellen STUMMERS) eingeschlossen (Taf. XXI, Fig. 11 *sp.dr*). Diese mit ihren erweiterten basalen Enden nach vorn, radial nach den Seiten sowie nach hinten gerichteten Enden treten mit ihren schmalen distalen Enden an dem Schlunde zusammen und münden in den erweiterten Teil der Mundhöhle (Taf. XX, Fig. 10). Diese Zellen sind von langgestreckt birnförmiger Gestalt (Taf. XIX, Fig. 11) und beträchtlicher Größe; ihr erweitertes Ende enthält einen großen ovalen Kern mit scharf ausgesprochener Hülle und ein oder zwei Nucleolen und einer unregelmäßig gelappten Chromatinmasse, welche bei Färbung mit HEIDENHAINSCHEM Hämatoxylin und Nachfärbung mit Eosin einen bräunlichen Ton annimmt. Die Anzahl dieser Drüsenzellen ist bei verschiedenen Individuen beträchtlichen Schwankungen unterworfen; bisweilen findet man ihrer über 200 auf einem einzigen Querschnitt (Taf. XXI, Fig. 11 *sp.dr*).

Der Schlund stellt eine in der Verticalebene etwas gekrümmte Röhre dar (Textfig. 2 *ph*). Sein vorderes Ende ist erweitert (Taf. XIX, Fig. 12 *ph*), während er nach hinten zu schmaler wird. Sein Lumen ist, namentlich in den hinteren zwei Dritteln seines Verlaufes, seitlich stark komprimiert (Taf. XX, Fig. 8).

Die Wand des Schlundes besteht (Taf. XX, Fig. 8 *w.ph*) aus einer

bindegewebigen Grundsubstanz mit ziemlich starker Muskulatur und dem sein Lumen auskleidenden Epithel.

Die Epithelzellen sind in dem vorderen, in die Mundhöhle hereinragenden Teil des Schlundes höher als in dem Lumen des Schlundes (Taf. XX, Fig. 10 *ep.ph.*). Sie sind durch eine Membrana basilaris (Taf. XX, Fig. 8 *mb.*) von der Schlundwandung geschieden.

Das Epithel des den Boden der Mundhöhle bildenden Teiles des Schlundes besteht aus hohen Zellen, welche mit verhältnismäßig kurzen Wimpern besetzt sind; diese Wimpern fehlen in dem verengerten Lumen des Schlundes. Für gewöhnlich bleiben die Wimpern nicht erhalten und ich habe dieselben nur auf wenigen Präparaten sehen können.

Auf dem Epithel des Schlundlumens dagegen habe ich in keinem einzigen Falle Wimpern finden können (Taf. XIX, Fig. 15, 16 *ep.ph.*), wobei die Zellen hier bedeutend niedriger sind als die oben erwähnten. Die Zellen haben eine unregelmäßig prismatische Gestalt, sie sind stark zusammengedrückt und zwischen ihnen verlaufen Muskelfasern (Taf. XIX, Fig. 16 *m.f.*), wovon weiter unten die Rede sein wird. Infolge der Kontraktion der Muskeln wird die Gestalt der Zellen beim Fixieren stark verändert und kann nur dadurch festgestellt werden, daß man die Quer- und Längsschnitte durch epitheliale Flächenschnitte ergänzt. Auf diesen ist die prismatische, unregelmäßig vieleckige Gestalt der Zellen deutlich zu erkennen (Taf. XIX, Fig. 17 *ep.ph.*).

In der Wandung des Schlundes können wir radial verlaufende Muskeln (Taf. XIX, Fig. 8 *rd.m.*) und eine äußere Ringmuskelschicht (*a.r.*) unterscheiden, wobei diese Muskeln an einigen Stellen in das Innere der Wandung eindringen und bis zu dem Epithel des Lumens verlaufen.

Unmittelbar unter dem Epithel liegen die Bündel der inneren Ringmuskeln (Taf. XX, Fig. 8 *i.r.*), welche indessen keinen ununterbrochenen Ring bilden.

Der Schlund liegt im Parenchym, von welchem er durch eine wellenförmige Membrana basilaris (Taf. XX, Fig. 8 *mb.*) getrennt ist. Mit seinem vorderen Ende stößt er, wie schon oben erwähnt worden ist, auf den Boden der Mundhöhle, während er sein hinteres Ende in den Magen, oder richtiger gesagt, in den Mitteldarm vorstülpt (Taf. XXI, Fig. 15 *ph.*) und in diesen ausmündet (Taf. XIX, Fig. 12 *ph.*).

Die Muskulatur, welche die Bewegung des Schlundes besorgt, besteht aus Protractoren und Retractoren (Taf. XX, Fig. 8 *r.ph.*). Von dem vorderen Körperende aus verlaufen an dem erweiterten vorderen Drittel des Schlundes inserierende Muskelbündel, die Musculi

protractores. In den das Nervensystem begleitenden mächtigen Längsmuskeln differenzieren sich Muskelbündel, welche in das Innere der Schlundwandung bis an das Epithel hineindringen und als Retractoren fungieren.

Obgleich *Protomyzostomum* keinen Rüssel besitzt, so gestatten das Vorhandensein einer geräumigen Mundhöhle, sowie die Fähigkeit des den Schlund einschließenden Parenchyms sich zu kontrahieren, dem Schlunde dennoch sich etwas nach vorn zu strecken oder sich nach hinten in das Lumen des Mitteldarmes vorzustülpen (Taf. XIX, Fig. 12 *ph*). In diesem Falle kann es vorkommen, daß letzterer fast die Hälfte des Schlundrohres wie ein Futteral umfaßt.

Die Schlundmuskulatur steht in sehr naher und unmittelbarer Beziehung zum Schlundepithel. Dünne Muskelfasern dringen, namentlich von den radiär verlaufenden Muskeln und, wie mir scheint, von den Pro- und Retractores ausgehend, durch die Membrana basilaris zwischen die Epithelzellen ein und endigen in Gestalt dünner Verzweigungen an der oberen Grenze der Zellen (Taf. XIX, Fig. 15, 16 *mf*). Diese Verhältnisse erinnern an die Beziehungen der Muskeln zu den Schalenzellen bei *Anodonta mutabilis* (SCHNEIDER 1902, S. 544, Fig. 461).

Dank dem Umstande, daß die Epithelzellen eine unregelmäßig vieleckige Gestalt besitzen und dicht an einander liegen, erhält man auf Schnitten oft den Eindruck, als ob das Muskelfäserchen an die Oberfläche einer Epithelzelle tritt und dort eine Verdickung bildet. Die so erhaltenen Bilder erinnern einigermaßen an die von NANSSEN (1885) im Schlundepithel von *Myzostomum graffi* beschriebenen langgestreckten sensiblen Zellen, welche ich bei *Protomyzostomum* nicht gefunden habe.

Der mittlere Abschnitt des Darmes ist der längste (Taf. XX, Fig. 1 *mgd*) und gibt die Hauptäste ab, deren Zahl 8, 10, 11, 13 beträgt; am häufigsten trifft man zehn Ästepaare an (Taf. XX, Fig. 1 *hda*; Taf. XIX, Fig. 12, 13). Offenbar verändert sich die Zahl der Seitenäste des Darmes mit dem Alter des Tieres. Die geringste Anzahl von Ästen habe ich bei älteren Individuen angetroffen, bei denen ein großer Teil des Körpers mit in der Entwicklung begriffenen Eiern angefüllt ist (Taf. XXI, Fig. 15 *ei*). In der Reihenfolge der Abzweigung und in dem Entwicklungsgrad der Hauptäste ist keine Symmetrie zu bemerken (Taf. XX, Fig. 1 *hda*). Die Hauptäste geben eine Menge von Nebenästen ab, deren feinere Verzweigungen bis an den Rand des Körpers unter das Epithel seiner Oberfläche herantreten. Bei jüngeren Individuen nehmen die Verästelungen des Darmes den größten Teil des Körpers ein (Taf. XX, Fig. 11 *da*). Seinem Bau nach unterscheidet

sich das mediane Rohr einigermaßen von den Seitenästen. Sein Epithel besteht aus hohen schmalen Zellen (Taf. XX, Fig. 13 *ep.d*), deren distales Ende etwas erweitert ist. An dem verschmälerten basalen Ende, dicht an der Basis der Zelle, liegen kleine ovale Kerne. Die Zellen liegen auf der Membrana basilaris, an welche sich die Ring- und Längsmuskeln anlegen, in deren Anordnung keine Regelmäßigkeit zu bemerken ist. Das mediane Rohr wird, wie dies auch bei *Myzostomum* beobachtet wurde, wie mit einem Überzug von Bindegewebe (Taf. XX, Fig. 12, 13 *bd.d*) umgeben, in welchem auch Muskelfasern anzutreffen sind. Dies zum Teil auch auf die Hauptäste des Darmes übergehende Parenchym, zeigt einige Unterschiede von dem Parenchym des übrigen Körpers. Bei Färbung mit WEIGERTSchem Hämatoxylin (nach VAN GIESON) tritt es durch seine bräunlich-gelbliche Färbung hervor; bei Färbung mit Eisenhämatoxylin und Nachfärbung mit Eosin nimmt es eine ziemlich stark ausgesprochene rosa Färbung an. Dieses Parenchym fehlt auf den Wandungen der Seitenäste des Darmes, welche von der Leibeshöhle durch flache Zellen mit kleinen Kernen abgegrenzt und in der Art eines Pseudoepithels (STUMMER 1903) bekleidet werden.

Die Seitenastwände bestehen aus einem Epithel mit Grenzmembran und Muskelfasern. Die Epithelzellen der Darmseitenäste sind beträchtlich niedriger und breiter als diejenigen des medianen Darmrohres. In allgemeinen hängt ihre Breite und Höhe natürlich davon ab, ob Nahrung in dem Darm enthalten ist, oder nicht. Die Kerne der Zellen sind von fast regelmäßig runder Gestalt und basal angeordnet. Von außen schließen sich Ring- oder Längsmuskelfasern an die Grenzmembran an, welche sich längs den Wandungen der Seitenäste hinziehen. Sie sind so dünn und so spärlich angeordnet, daß sie nur bei Färbung mit HEIDENHAIN'schem Eisenhämatoxylin sichtbar werden.

Im Darm fand ich Reste von Eiern und Spermatozoen von *Gorgonocephalus*. Bei der Sektion von *Protomyzostomum*-Individuen, welche etwa zwei Monate hindurch in 70%igen Alkohol gelegen hatten, traten aus dem Darne große orangegelb gefärbte Fetttropfen hervor, die augenscheinlich aus den Eiern des *Gorgonocephalus* herstammten. In den hinteren Abschnitt des Mitteldarmes, welcher keine Seitenäste mehr entsendet, ragt, seine Wandungen noch vorn vorstülpend, das Rectum in Gestalt eines kurzen Rohres (von 350—400 μ Länge) herein, das gleich darauf in die Cloake übergeht (Taf. XIX, Fig. 14 *r*).

Die Cloake besitzt die Gestalt eines Rohres mit beträchtlich erweitertem Vorderende (Taf. XIX, Fig. 13; Taf. XX, Fig. 1 *kl*), welches

allmählich schmaler werdend, unterhalb des Uterus nach hinten verläuft und nach der dorsalen Oberfläche ansteigend, vermittels einer kleinen Öffnung am Gipfel des Cloacalkegels nach außen mündet (Textfig. 2 *klo.*). Nur selten sind die Wandungen der Cloake ganz glatt (Taf. XXII, Fig. 3 *kl.*). Meist entspringen von ihrer unteren und den lateralen Wandungen eine Reihe von Vorsprüngen, oder aber ihre Wandungen bilden Falten (Taf. XX, Fig. 9 *kl.*). Diese mit ihren blindgeschlossenen Enden nach vorn oder nach hinten gerichteten Auswüchse zerfallen nicht selten in eine Reihe kleinerer Höhlungen, welche sich in dem die Cloake umgebendem Parenchym verlieren. Die Länge und das Lumen der Vorsprünge sind außerordentlich mannigfaltig. Nicht selten sind sie nur wenig schmaler als das Lumen der Cloake selbst. Von besonders beträchtlicher Größe sind die Auswüchse, die von den lateralen Cloakenwandungen ausgehen, in welche die Nephridien eimmünden (Taf. XX, Fig. 14 *a.kl.*). Neben solchen finden sich auch, wie dies schon weiter oben erwähnt wurde, Exemplare mit einer Cloake ohne Auswüchse und es gibt allmähliche Übergänge von einer nur geringen bis zu einer außerordentlich großen Anzahl von Auswüchsen. Das hintere, schmale Ende der Cloake besitzt gewöhnlich keine Auswüchse oder Falten und hat die Gestalt eines runden Rohres mit glatten Wandungen.

Die Cloakenwandungen bestehen aus Flimmerepithel (Taf. XIX, Fig. 14 *ep.kl.*) und Muskelfasern (Taf. XX, Fig. 9 *r.kl.*). Die Epithelzellen sind lang und sehr schmal. Ihre langgestreckten Kerne sind basal angeordnet. Das distale Ende der Zelle trägt eine lange Geißel, welche nicht selten die Zelle selbst an Länge übertrifft und aus miteinander verklebten Wimpern besteht. Das Lumen der Zelle ist wegen der Höhe der Zellen und der Länge ihrer Geißeln nur unbedeutend (Taf. XX, Fig. 9 *kl.*). Die Geißeln der benachbarten Zellen verkleben miteinander und bilden gleichsam Zotten, welche in das Lumen der Cloake hereinragen. Das Protoplasma der Epithelzellen ist stark vacuolisiert und färbt sich ziemlich schwach; die Geißeln dagegen werden, besonders von HEIDENHAIN'SCHEM Hämatoxylin, sehr intensiv gefärbt. Die Zellen der Cloake sind meist sehr schlecht erhalten, obgleich verschiedene Fixierungsmethoden angewendet wurden. Die Cloakenwandung wird durch kräftige Ringmuskeln gebildet (Taf. XX, Fig. 9 *r.kl.*; Taf. XXI, Fig. 19 *r.kl.*), denen sich einige Längsfasern (*l.kl.*) anschließen, und zwar namentlich am Hinterende der Cloake.

Was den Bau des sogenannten Rectums betrifft, welches genau genommen einen Teil der bis zu den Nephridien von dem Mitteldarm

umgebenen Cloake ausmacht, so entsteht sein Epithel aus dem Epithel der Cloake (Taf. XIX, Fig. 14 r), wobei die Zellen dieser letzteren bei ihrem Eintritt in das Rectum immer niedriger werden und ihre Wimpern nach vorn gerichtet sind. Im Epithel des Rectums sind die Wimpern nur schwach entwickelt, während die Basalkörper meist gut zu sehen sind.

Die Cloake ist nebst dem »Uterus« in einen dicken parenchymatösen Überzug eingeschlossen (Taf. XX, Fig. 9, 14 *bd.u.*), in dem nachstehende Muskeln unterschieden werden können. Die Hauptmasse des Futterals bilden Ringmuskelfasern; Längsfasern verlaufen von den ringförmigen Fasern nach innen und nach außen und zwischen ihnen befindet sich ein System sich kreuzender Muskeln. Nicht selten bilden die Ringmuskeln die Grenze des parenchymatösen Überzuges gegen das Parenchym des Körpers. Bei der Präparation löst sich die Cloake, dank diesem Futteral, stets zusammen mit dem Uterus ab. Die Färbung des Darmkanales des lebenden Wurmes ist folgende: der Schlund ist weißlich, der mittlere Teil des Darmrohres und die Wurzeln der Hauptäste weiß, die Verzweigungen orange gelb und die Cloake rötlich-orange gelb gefärbt.

Die Unterschiede, welche zwischen *Protomyzostomum* und *Myzostomum* in bezug auf ihren Darmkanal bestehen, sind folgende. Die für die meisten *Myzostomum*-Arten charakteristische ventrale Lage der Mund- und Cloacalöffnung. Es sind nur wenige Ausnahmen bekannt, wo dieselben terminal gelegen sind, und zwar bei *M. inflator* Graff (GRAFF 1883, 1884, 1887), *M. murrayi* Graff (1883, 1884, 1887), *M. pentacrini* Graff (1884), *M. willemoesii*, Graff (1887), *M. cysticum* Graff (1883, 1884, 1887) (Mc.CLENDON 1906), *M. clarki* (Mc.CLENDON 1906). *Protomyzostomum* besitzt weder Papillen des Mundrandes, noch Rüsselpapillen, wie sie bei den Vertretern der Gattung *Myzostomum* häufig angetroffen werden. Unserer Gattung fehlt eine für *Myzostomum* charakteristische Bildung, und zwar der Rüssel nebst Rüsselscheide. Ersterer besteht aus Wimperepithel, Bindegewebe und Muskelfasern, und dem Bulbus musculosus (GRAFF 1877, NANSEN 1885), er ist in eine Scheide eingeschlossen und besitzt eine große Beweglichkeit. Allein schon bei *M. asteriae* bemerken wir eine starke Rückbildung des Rüssels. *Protomyzostomum* besitzt weder einen Rüssel, noch eine Rüsselscheide; als Erinnerung an diese Gebilde ist nur die geräumige Mundhöhle zurückgeblieben, welche als ein Überrest der Scheide angesehen werden könnte.

Der muskulöse Schlund liegt unmittelbar im Parenchym, ähnlich wie wir dies bei den Trematoden sehen.

Unter den Myzostomiden besitzt nur *M. asteriae* (STUMMER 1903) einzellige Drüsen, welche in den hinteren Abschnitt der Rüsseltasche einmünden und die man mit den oben beschriebenen Drüsen von *Protomyzostomum* vergleichen könnte.

Der Bulbus musculosus von *Myzostomum* besitzt nur eine Ringschicht und regelmäßig angeordnete Bündel radialer Fasern; bei *Protomyzostomum* haben wir zwei Schichten von Ringmuskelfasern und die radiären Fasern sind hier nicht so regelmäßig angeordnet, wie GRAFF (1877) dies abbildet.

Für *Myzostomum* ist ein Eindringen von Muskelfasern zwischen die Epithelzellen nicht vermerkt worden, wie es bei *Protomyzostomum* nachgewiesen worden ist. Dafür habe ich, wie schon oben bemerkt, unter den Epithelzellen dieser letzteren Gattung die von NANSEN (1885) im Bulbus musculosus von *Myzostomum* beschriebenen langgestreckten Sinneszellen nicht antreffen können.

Die bei *Myzostomum* zwischen dem Bulbus musculosus und dem Magen vorhandene Klappe sowie ein Oesophagus fehlen bei *Protomyzostomum*. Der Mitteldarm (Magen) ist bei *Protomyzostomum* stark in die Länge gestreckt und macht den größten Teil des Darmkanals aus, während er bei *Myzostomum* kurz ist.

Die Seitenäste des Darmes sind bei *Myzostomum* meist in der Zahl von zwei bis drei Paaren, selten bis zu fünf Paaren *M. elegans* (GRAFF, 1877, 1883, 1884, 1887); *M. rotundatum* (GRAFF, 1883, 1884, 1887) vorhanden.

Der Charakter des Darmkanales von *Protomyzostomum* erinnert stark an die Verhältnisse bei *Spinther*, wie sie von GRAFF (1888) abgebildet worden sind.

In den Wandungen des medianen Rohres von *Myzostomum* findet sich nur Ringmuskulatur (STUMMER 1903, GRAFF 1877,) zu welcher NANSEN (1885) noch eine radiale Muskulatur (Dilatatores) beschrieben hat. Nur für *M. cysticum* Graff hat STUMMER kürzlich (1908) eine äußere ringförmige und eine innere längsgerichtete Muskulatur beschrieben, d. h. solche Verhältnisse, wie wir sie bei *Protomyzostomum* kennen gelernt haben.

Die Unterschiede im Charakter der Epithelzellen auf der dorsalen und ventralen Seite der Seitenäste, wie sie von den meisten Autoren für *Myzostomum* vermerkt worden sind, habe ich bei *Protomyzostomum* nicht finden können. Ebenso fehlt hier jene Übereinstimmung in der Abzweigung der Darmäste und der Verästelungen der Leibeshöhle, wie sie für *Myzostomum* (z. B. für *M. asteriae*, STUMMER 1903) be-

schrieben worden ist. Für keinen einzigen Vertreter der Gattung *Myzostomum* ist die Bildung von Auswüchsen an der Cloake beschrieben worden, welche an die oben geschilderten erinnern würden. Ebenso fehlt hier die Anhäufung von Hautdrüsen in der Nähe der Cloacalöffnung, wie sie weiter oben erwähnt worden ist.

Leibeshöhle und Geschlechtsorgane.

Der mediane Teil der Leibeshöhle oder des »Uterus«, wie er von den Autoren bei *Myzostomum* bezeichnet worden ist, erstreckt sich in Gestalt eines Rohres längs der Dorsalseite des Körpers, in dessen Mitte, über dem Darmkanal; vermittels seiner seitlichen Fortsätze steht er in Verbindung mit den geräumigen Bezirken der Leibeshöhle, welche den Raum zwischen dem Darm und dem Parenchym ausfüllen. Dieser mediane Teil tritt schon über der hinteren Hälfte des Schlundes auf (Textfig. 2 *ut*), während die Verzweigungen der Leibeshöhle sich bis an das vorderste Körperende des Tieres erstrecken. Diese anfangs schmale Höhle nimmt nach hinten an Breite und Höhe zu. Von unten wird sie durch den Darm begrenzt und gibt seitlich unsymmetrisch von beiden Seiten auslaufende Seitenäste ab.

Deutlich ausgesprochene eigne Wandungen erhält sie annähernd in den hinteren zwei Dritteln oder der hinteren Hälfte. Hier bestehen seine Wandungen aus einem ziemlich hohen Epithel (Taf. XXII, Fig. 2 *ep.ut*), welches häufig an der oberen Seite niedriger ist (Taf. XXII, Fig. 1 *ep.ut*), einer Membrana basilaris (Taf. XXII, Fig. 12 *m.b*) und kräftigen Muskelfasern (Taf. XX, Fig. 9 *m.ut*), zwischen welche sich das Parenchym erstreckt.

Dieser Teil der Leibeshöhle, oder des »Uterus«, steht von dem Darne ab, welcher bis dahin seine untere Wandung dargestellt hat (Taf. XX, Fig. 13 *ut*). Er steigt etwas zur Dorsalseite an und zwischen ihm und dem Darm liegt eine Parenchymschicht, welche auf der Höhe der Nephridien ihre größte Mächtigkeit erreicht (Taf. XX, Fig. 14 *ut*). Auf der Höhe des vorderen Cloacalabschnittes zweigen die Nephridien nach unten zu von ihm ab (Taf. XXI, Fig. 14 *neph.*).

Das bisher breite und hohe Lumen des »Uterus« beginnt jetzt beträchtlich kleiner zu werden und die Wandungen des »Uterus« werden flach. Der im Querschnitt viereckige (Taf. XXII, Fig. 2 *ut*) »Uterus« nimmt oft eine halbmondförmige Gestalt an (Taf. XX, Fig. 9 *ut*), indem er die Cloake von oben umfaßt. Weiter nach hinten nimmt der halbmondförmige »Uterus« die Gestalt eines engen Rohres an, welches der Cloake dicht anliegt, so daß seine untere Seiten ein-

gedrückt werden (Taf. XXII, Fig. 1 *ut.*). Nicht weit von der Cloacalöffnung mündet der »Uterus« in die obere Cloakenwandung (Textfig. 2 *ut.o.*). In seinem hinteren Abschnitt liegt der »Uterus« der Cloake nicht nur dicht an, sondern er erhält von ihr auch seine Ringmuskulatur (Taf. XXII, Fig. 1 *r.kl.*).

Gewöhnlich sind die Epithelzellen der oberen Uteruswand weniger hoch als die Zellen der unteren Wandung. Wimpern habe ich nicht finden können, allein die basalen Körpchen bleiben nicht selten erhalten. Die mächtigen muskulösen Wandungen bestehen hauptsächlich aus Ringmuskeln (Taf. XXI, Fig. 14; Taf. XXII, Fig. 2 *rm.ut.*). Nur an den Ecken des »Uterus« kann man Muskelfasern antreffen, welche eine Längsrichtung aufweisen (Taf. XX, Fig. 9 *m.ut.*).

Ein großer Teil der Verzweigungen geht von den vorderen zwei Dritteln des »Uterus« ab. Hinter den Nephridien bildet der »Uterus« keine Verzweigungen mehr. Die Zahl der Seitenäste variiert in Abhängigkeit von dem Alter des Tieres: bei größeren Individuen ist ihre Zahl eine größere. Ihre Zahl und Anordnung zu beiden Seiten ein und desselben Individuums weist keine Symmetrie auf, indem sie augenscheinlich infolge des Druckes der heranreifenden Eier gebildet werden. In einigen Fällen begleiten sie die Seitenäste des Darmes (Taf. XXII, Fig. 11 *v.ut.*), in andern verlaufen sie unabhängig von diesen. Ihre Zahl beträgt 8—9, 11—17, 18—17. An lebenden Exemplaren sind die Umrisse der Leibeshöhle mit ihren Verzweigungen deutlich zu sehen, und zwar infolge der Menge der in ihnen enthaltenen blaß-rosa gefärbten Eier (Taf. XX, Fig. 13 *ei*; Taf. XXII, Fig. 3 *ei*), welche an der dorsalen Oberfläche durchschimmern. Durch die Eier wird auch die Forderung der Rückenfläche bei fixierten Exemplaren hervorgehoben. Die Umrisse des »Uterus« treten auf dem hinteren Drittel des Körpers hervor (Taf. XIX, Fig. 3 *a*).

Die Gestaltung des Lumens und namentlich der Charakter der Wandungen des hinteren Uterusdrittels sind sehr mannigfaltig. Ich will hier einige Beispiele anführen, welche beweisen, daß die Entwicklung des »Uterus« bei verschiedenen Individuen durchaus nicht in gleicher Weise verläuft. Bei einem Exemplare sehen wir, wie breite, abgeplattete Fortsätze hinter den Nephridien von den Wandungen des »Uterus« abzweigen, welche mit ihren blindgeschlossenen Enden nach vorn gerichtet sind. Es zweigen auch Auswüchse in Gestalt enger Rohre ab, welche an beiden Enden mit dem »Uterus« in Verbindung stehen. Stellenweise geht von der inneren Wandung des »Uterus« in dessen Höhlung ein kleiner kompakter Fortsatz aus, welcher walzenförmig in die Uterus-

höhle vorspringt und sodann frei in die Uterushöhle hineinragt, wobei er sich von dessen Wandung entfernt, und nach der andern Wand des »Uterus« hinübergehend sich mit dieser verbindet. Hier verläuft er anfangs wiederum in Gestalt eines Walles, um dann allmählich zu verschwinden. Es entsteht auf diese Weise eine Art schmale Zwischenwand, welche von dem Uterusepithel, Parenchym und Muskelfasern gebildet wird. In einigen Fällen ist ein solches walzenförmiges Gebilde nicht kompakt, sondern hohl und tritt nicht auf die entgegengesetzte Seite des »Uterus« über; wir haben dann ein dünnwandiges Rohr vor uns. (Taf. XXII, Fig. 12 *a, b, c*). Die Bedeutung dieser Bildungen habe ich mir nicht klar machen können. Bei einem zweiten Exemplar sind solche walzenförmige Gebilde nicht vorhanden, dafür ist aber die Uterushöhle an mehreren Stellen, so z. B. auf der Höhe des I. und II. linken Nephridiums, durch eine breite Zwischenwand, welche Muskelfasern enthält, in zwei Teile geschieden (Taf. XXII, Fig. 2 *ut*). Die Wandungen des hinteren Uterusabschnittes bilden symmetrische Falten.

Bei einem dritten Exemplar sind die Uteruswandungen nicht faltig und gewunden, wie dies bei den zwei ersten Exemplaren der Fall war, sondern glatt. Hinter den Nephridien zweigen bald rechts, bald links, seitlich oder von der unteren Uteruswand, kleine zusammengedrückte Kanälchen ab, welche an ihren beiden Enden mit der Uterushöhle in Verbindung stehen.

Am hinteren Ende des »Uterus«, kurz vor dessen Verbindung mit der Cloake, entspringen zwei Auswüchse, welche in zwei runde, regelmäßig geformte Kanäle übergehen, von denen der linke sich in Gestalt eines Siphons in einer Ausdehnung von etwa 360μ längs dem Uterus hinzieht. Rechts verläuft der Kanal in einer Ausdehnung von 50μ , worauf er mit der Uteruswand verschmilzt, sich auf einer Strecke von 55μ von neuem von ihr trennt und dann in die Uterushöhle einmündet.

Auf Grund des Baues ihrer Wandungen können diese Kanäle nicht als ein einfacher Abschnitt der Leibeshöhle angesehen werden, sondern zeigen vielmehr Übereinstimmung mit Nephridialröhren, wenn auch ihr Epithel nicht mit Wimpern versehen ist. Derartige Kanälchen habe ich nur bei zwei Exemplaren angetroffen.

Bei einem vierten Exemplar finden sich im Uterus weder Auswüchse, noch walzenförmige Bildungen; seine Höhle ist an einer Stelle durch eine Zwischenwand in zwei Hälften eingeteilt (Taf. XXII, Fig. 2 *ut*), dafür bilden aber seine ventralen und seine lateralen Wandungen hinter den Nephridien starke Falten.

Es gibt auch noch andre Unterschiede, welche die Beziehungen zwischen »Uterus« und Nephridien betreffen und weiter unten besprochen werden sollen.

Unter den von mir untersuchten *Protomyzostomum* kann man überhaupt mit Leichtigkeit eine Reihe Übergänge feststellen, von dem glattwandigen »Uterus« mit einfachem Lumen bis zu einem an von seinen Wandungen ausgehenden Auswüchsen, Schläuchen und walzenförmigen Bildungen reichen »Uterus« mit stark gefalteten Wandungen, wobei das Lumen dieses letzteren Extrems stellenweise eine Zweiteilung erfahren kann. Häufig wird die grobe Faltenbildung der Uteruswandungen natürlich auf die Kontraktion des Tieres bei der Fixierung zurückgeführt werden können.

In der Leibeshöhle (oder dem Uterus) liegen etwa an der vorderen oder der hinteren Grenze des mittleren Drittels des Körpers an der unteren Darmwandung die beiden unregelmäßig gestalteten Ovarien (Textfig. 1, 2 *ov*¹, *ov*²). Wir unterscheiden ein vorderes (*ov*¹) und ein hinteres (*ov*²) Ovarium, welche weit voneinander entfernt liegen. Sie besitzen eine langgestreckte, unregelmäßige, mehr oder weniger gelappte Gestalt und stellen, wie dies auch bei *Myzostomum* der Fall ist, eine Anschwellung des peritonealen Epithels dar. In meiner vorläufigen Mitteilung habe ich das Ovar irrtümlich als unpaar beschrieben. Diese Ovarien entstehen nicht als streng lokalisierte Anlage, sondern sie sind das Ergebnis der Wucherung und Verschmelzung einer unbestimmten Anzahl von Anschwellungen des Peritoneums, welche sowohl paarweise zu beiden Seiten des Darmes (Taf. XXI, Fig. 13 *ov.*), wie auch unpaar an dessen oberen Wandung auftreten (Taf. XXI, Fig. 12 *ov.*). Mit fortschreitendem Wachstum verschmelzen diese Anschwellungen untereinander und bilden zwei Ovarien, eine Zahl, welche bei *Protomyzostomum* am häufigsten beobachtet wird. Das Nichtvorhandensein einer strengen Lokalisierung der Ovarialanlagen geht daraus hervor, daß bei ein und demselben Individuum das eine Ovar paarig, das andre unpaar, und zwar auf der Mitte des Darmes liegend, vorhanden sein kann. Eine Regelmäßigkeit in der Anordnung der Ovarialanlagen ist nicht zu bemerken.

Neben Individuen mit zwei Ovarien habe ich auch solche getroffen, welche fünf kleine Ovarien besaßen: ein erstes unpaares, medianes, ein zweites links vom Darm, ein paariges drittes und viertes und ein fünftes unpaares, medianes.

Ein andres großes Exemplar besaß links fünf, rechts drei Ovarien und eine lange mediane Ovarialanlage oder Gruppen von Anschwel-

lungen. Mit einem Worte, die Ovarien weisen bei *Protomyzostomum* einen diffusen Typus auf und zeigen mehr Ähnlichkeit mit denjenigen der Polychäten.

Wie dies bei *Myzostomum* der Fall ist, so konnte ich auch hier Oogonien, größere Zellen und kleinere "accessory cells" (WHEELER 1894, S. 178) nachweisen. Augenscheinlich bilden die Oogonien auch hier mit den "accessory cells" die für *Myzostomum* erstmals durch WHEELER (1896, S. 233) beschriebenen "triplet cells". Auf den Abbildungen (Taf. XXI, Fig. 12 u. 13) sind diese Details wegen der geringen Vergrößerung nicht zu sehen.

Diese Zellen reißen sich augenscheinlich ebenfalls von den Ovarien los, befestigen sich an den Wandungen der Leibeshöhle (Taf. XXI, Fig. 12 *oo*) und gelangen hier zur Reife, worauf sie frei in der Leibeshöhle (*lh.*) umherschwimmen (Taf. XX, Fig. 13, 14; Taf. XXII, Fig. 3 *ei*). Bei großen Individuen erfüllen die Eier in großer Anzahl die Leibeshöhle (Taf. XXI, Fig. 15 *ei*), wobei sie zum Teil den Darm rein mechanisch zurückdrängen, während bei jüngeren Individuen der Darm einen größeren Raum einnimmt und die Leibeshöhle beinahe gar keine Eier enthält (Taf. XX, Fig. 11 *lh.*).

In dieser Beziehung habe ich die Angaben von STUMMER (1908, S. 21—22) nicht bestätigen können, wonach bei größeren Individuen der Gattung *Myzostomum* der Darm eine stärkere Entwicklung aufweist, da die Mengen der in der Entwicklung begriffenen Eier eines energischeren Stoffwechsels bedürfen.

Die männlichen Geschlechtsorgane liegen beiderseits in Gestalt stark verästelter Hoden (Textfig. 1 *t*) an der oberen, dorsalen Körperseite, oberhalb der weiblichen Geschlechtsorgane, wobei sie sich (Textfig. 2 *t*; Taf. XXII, Fig. 4 *t*) auf die Epidermis stützen. Zu beiden Seiten des Körpers, über dem III. Parapodienpaare und unterhalb des III. Paares von Seitenorganen, liegen die kleinen spaltförmigen Ausmündungen (Taf. XXI, Fig. 1 ♂*o*) der Geschlechtsorgane. Jede Spalte führt in einen kurzen Ductus ejaculatorius (Taf. XXII, Fig. 6 *d.ej*), welcher durch eine Einstülpung des Körperinteguments gebildet wird. Der Ductus geht in eine birnförmige Vesicula seminalis über (Taf. XXII, Fig. 7 *v.s.*), von der nach vorn und nach hinten ein vorderes und ein hinteres ziemlich breites Vas deferens ausläuft (Textfig. 1; Taf. XXII, Fig. 7 *v.d.*). Letztere verzweigen sich stark dendritisch, und bilden eine Menge von Vasa efferentia (Taf. XXII, Fig. 4 *v.ef*), welche ihrerseits in die Follikel der Testes (*t*) übergehen. Mit einem Worte, man wird die männlichen Geschlechtsorgane von *Protomyzostomum*, von

deren besonderen Eigenheiten weiter unten die Rede sein wird, auf den Typus des »verzweigten Hodens« beziehen können, d. h. einen der drei von STUMMER (1908) für die *Myzostomum*-Arten aufgestellten Hodentypen.

Der Penis ist verkümmert und besitzt die Gestalt einer durch das Körperepithel gebildeten Saugwarze (Taf. XXII, Fig. 6, 7 p); er erscheint als eine bloße Andeutung auf einen Penis und ist häufig gar nicht zu bemerken, was mit dem Zustande der Muskeln beim Fixieren zusammenhängt.

Die Hodenfollikel bestehen aus Gruppen von Keimepithel oder Spermatogonien (Taf. XXII, Fig. 5 sp.g) und einer Tunica propria (t.p). Indem die Zellen sich teilen, ergeben sie Spermatozyten I. und II. Ordnung; andre Zellen, als die Keimzellen habe ich in den Follikeln nicht beobachtet. Schon in den basalen Abschnitten der Vasa efferentia sind die heranreifenden Spermatozoen zu Gruppen vereinigt, welche in den Waben liegen, während die Kerne der diese Waben bildenden Zellen wandständig liegen (Taf. XXII, Fig. 4 v.ef). Wenn wir zu den Vasa deferentia übergehen, finden wir in ihnen bereits echte epitheliale Wandungen mit großen hellen Kernen. Bündel von Spermatozoen liegen in den Maschen des Protoplasmas, in deren Knotenpunkten Kerne angeordnet sind. Außerdem liegen zwischen ihnen und wandständig Gruppen von kleinen Zellen mit kleinen dunklen Kernen. Es ist wohl möglich, daß diesen Zellen die Bedeutung von Nährzellen zukommt.

Ähnliche Zellen finden sich auch bei *Myzostomum*, allein STUMMER (1903, S. 583) hält sie hier für »degenerierte, unentwickelte Spermatozyten«. Dies ist indessen wohl kaum der Fall, indem sie sonst nicht nur vom Vas deferens angefangen, sondern auch in den kleinen Verästelungen der Vasa efferentia angetroffen werden müßten, was ich nicht feststellen konnte. Außerdem sind ihre Kerne bedeutend kleiner als die Kerne der Spermatozyten. Die Hauptäste der Vasa deferentia besitzen in ihrer Wandung außer dem eignen Epithel auch noch Muskelfasern, welche in der Längs- und Querrichtung des Ganges verlaufen. Ihr Epithel wird in der Nähe der Vesicula seminalis höher und die Zahl der oben erwähnten Zellen zwischen den Spermatozoengruppen wächst an.

Es muß hier bemerkt werden, daß in den feineren Verästelungen des Ganges, so z. B. in den Vasa efferentia, ein eigentliches Lumen fehlt. Es sind dies eher Teile des Hodens, welche aber funktionell als ausführende Gänge tätig sind. Man wird sich vorstellen können, daß

die Spermatozoen bei fortschreitender Entwicklung und Teilung der Spermatogonien sich in dichter Masse fortbewegen bis sie das Lumen der Vasa deferentia erreichen. Die Vesicula seminalis besteht aus großen Epithelzellen mit großen hellen Kernen, einer Membrana basilaris und sich kreuzenden Muskelfasern, welche der Länge nach und ringförmig verlaufen.

Das Plasma der Zellen der Vesicula seminalis oder deren Ausscheidungsprodukte umfassen die Spermatozoengruppen in Gestalt eines Netzes, indem sie dieselben offenbar zu Klumpen verkleben (wie dies für *Myzostomum* von SEMPER 1858, S. 56 und GRAFF 1877, S. 61 bis 62 beschrieben worden ist).

Durch den kurzen, von dem eingestülpten Körperepithel gebildeten Ductus ejaculatorius (Taf. XXII, Fig. 6 *d.ej*) mündet die Vesicula seminalis nach außen. Ein beweglicher einstülpbare Penis fehlt bei *Protomyzostomum*, und dieser hat die Gestalt einer kleinen Saugwarze. Das Vorhandensein des Parapodiums und des Seitenorganes mit deren Muskeln oberhalb und unterhalb der Ausführungsgänge der männlichen Geschlechtsorgane erschwert das Auffinden der Muskulatur dieser Gänge. Doch gelingt es Muskelbündel, welche wahrscheinlich als Dilatatores und Retractores dienen, wie auch auf der Peripherie des Ausführungsganges verlaufende Bündel, d. h. einen Sphinkter, aufzufinden. Für gewöhnlich sind die Spermatozoenballen um ein etwas wabiges Plasma herum angeordnet (Taf. XXII, Fig. 8), in welchem wir, indessen bei weitem nicht immer, kleine Kerne antreffen. Diese Kerne färben sich intensiv und besitzen häufig ein unregelmäßiges zerknittertes Aussehen (Taf. XXII, Fig. 8 *k.ej*). Mit einem Worte, wir haben es mit einem Gebilde zu tun, welches einem Cytophor ähnlich sieht. Bei Färbung mit DELAFIELDSchem Hämatoxylin und Nachfärbung mit Eosin oder bei Färbung nach GIEMSA tritt dieses Plasma sehr deutlich hervor. Seine Bildung verdankt es miteinander verschmolzenen Überresten des Plasmas von Spermatocyten, wobei man zu Beginn der Streckung des Kernes und der Verwandlung der Spermatiden in Spermatozoen das Plasma der Zellen erkennen kann, welches sich im Centrum einer Gruppe zukünftiger Spermatozoen ansammelt. Anfangs sind auch die Grenzen der Zellen noch zu sehen, welche gegen das Ende der Spermatozoenbildung verschwinden. Setzt man voraus, daß eine der Spermatiden sich nicht in ein Spermatozoon verwandelt und in der Gruppe dieser letzteren zurückbleibt, so haben wir damit eine Erklärung für die Anwesenheit eines Kernes in dem von Spermatozoen umgebenen Plasma.

Die lebenden Spermatozoen sind in Seewasser unbeweglich; sie besitzen einen langen, fadenförmigen, an seinem vorderen Ende leicht zugespitzten Kopf (etwa 45μ Länge) und einen diesen letzteren an Länge um das dreifache übertreffenden Schwanzteil (Taf. XXII, Fig. 9). An gefärbten Spermatozoen kann man in dem Kopfe Chromatinkörnchen bemerken (Taf. XXII, Fig. 10 *ch*), welche in zwei Reihen längs dieses letzteren angeordnet liegen. Ihre Anzahl läßt sich sehr schwer feststellen; sie ist offenbar nicht beständig und schwankt in der Nähe von 20 in jeder Reihe. Indem man die Entwicklung der Spermatozoen verfolgt, kann man bemerken, wie sich das Chromatin des Spermatidenkernes allmählich in die Länge streckt und in langen Stäbchen anordnet, deren es anfangs auf dem Querschnitt durch die Spermatide vier sein können; bei erwachsenen Spermatiden dagegen zerfallen diese Stäbchen in einzelne Klümpchen, welche in zwei Reihen längs des Kopfes angeordnet liegen.

Die Entwicklung der Spermatozoen bei *Myzostomum* ist von SEMPER (1858) und Mc. CLENDON (1906) beschrieben worden; hiernach sind bei dem unreifen Spermatozoon von *M. japonicum* (Taf. XVII, Fig. 31—34) zwei Reihen von Chromatinkörperchen vorhanden, während das reife Spermatozoon, wie dies schon von WHEELER (1897) nachgewiesen worden ist, nur eine Reihe von Chromatinkörperchen besitzt.

Ich habe zwei Reihen von Chromatinkörperchen in Spermatozoen von *Protomyzostomum* gesehen, welche sich in der Nähe der Ausmündungsöffnung befanden und wohl kaum unreif waren. Diese beiden Reihen von Chromatinkörperchen in dem Kopf eines Spermatozoons habe ich besonders deutlich auf Trockenpräparaten gefunden, die nach GIEMSA in der für die Malariaparasiten üblichen Weise gefärbt waren (Taf. XXII, Fig. 10 *ch*). Auf solchen Präparaten liegen die Spermatozoen einzeln und nicht zu Bündeln versammelt, und hier tritt ihr Bau deutlicher zutage.

Leider ist es mir nicht gelungen mit Hilfe der Färbung nach BRONDI nachzuprüfen, ob diese Klümpchen von Chromatin herkommen, wie dies die meisten Autoren für *Myzostomum* annehmen, oder ob sie auf Kosten des Nebenkernorganes entstehen, wie RETZIUS (1910, S. 67—69) dies annimmt.

Nach den Angaben dieses Autors ist das eigentliche Chromatin im Kopf des Spermatozoons von *Myzostomum* in Gestalt eines seitlich in der Ausdehnung eines Drittels der Spermatozoenlänge verlaufenden Streifens angeordnet. Der letztgenannte Autor hat zu dieser Feststellung die neuesten Methoden angewandt, wie die BRONDISCHE Färbung

auf Chromatin, so daß wir mit seinen Angaben zu rechnen haben. Ich beabsichtige mich späterhin unter Anwendung der modernen Methoden speziell mit der Spermatogenese von *Protomyzostomum* zu beschäftigen, welches ein sehr passendes Objekt für diese Zwecke darstellt.

Die Unterschiede, welche im Bau der Leibeshöhle und der Geschlechtsorgane zwischen *Protomyzostomum* und *Myzostomum* bestehen, sind nachstehende.

Die Leibeshöhle ist bei unserem Wurm umfangreicher, als dies bei verschiedenen Vertretern der letzteren Gattung beobachtet worden ist; die Zahl der Seitenäste des »Uterus« entspricht nicht der Zahl der Hauptäste des Darmes, indem ihrer häufig mehrere sind als letztere. Außerdem fehlt jene Übereinstimmung zwischen der Abzweigung dieser Äste untereinander, wie dies z. B. für *Myzostomum asteriae* von STUMMER beschrieben wurde, wo je ein Ast der Leibeshöhle einen Ast des Darmes begleitet. Die Zahl der Hauptäste des »Uterus« beträgt bei dieser Art z. B. nur zwei.

Das Uterusepithel ist bei *Myzostomum* ein Flimmerepithel (STUMMER 1903; NANSEN 1885), ein Pseudoepithel aus Bindegewebszellen befindet sich auf den Seitenästen (STUMMER 1903); bei *Protomyzostomum* besitzt der »Uterus« nur in seiner hinteren Hälfte einen epithelialen Belag. Für *Myzostomum* ist von den Autoren eine Bildung von Vorsprüngen und Zwischenwänden durch die Uteruswand, wie wir sie bei *Protomyzostomum* kennen gelernt haben, nicht signalisiert worden.

Was die Ovarien betrifft, so sind dieselben bei *Myzostomum* mehr lokalisiert, und stellen paarige Organe dar. In der Zahl von einem oder zwei Paaren liegen sie in Gestalt von mehr oder weniger gelappten Anschwellungen des peritonealen Epithels zu beiden Seiten dorso-lateral oder latero-ventral vom Darne (WHEELER 1896, Mc. CLENDON 1906, NANSEN 1885, MAIDL 1910). Allein auch hier ist ein Fall bekannt, wo nur ein einziges, unpaares Ovarium vorhanden ist, und zwar bei *M. fischeri* (WHEELER 1904).

Für die Gattung *Myzostomum* ist die dorsale Lage der weiblichen Geschlechtsorgane über dem Darm, und die ventrale Lage der männlichen Organe unter dem Darm charakteristisch. Im Gegensatz hierzu nehmen bei *Protomyzostomum*, worauf ich auch schon in meiner vorläufigen Arbeit hingewiesen habe, die männlichen Geschlechtsorgane eine dorsale Lage über dem Darm ein. Nur bei *M. belli* und *M. cryptopodii* (WHEELER 1896, STUMMER 1910) liegen die Hoden, wie bei *Protomyzostomum*, auf der Dorsalseite, aber die weiblichen Organe haben eine ventrale Lage unter dem Darm. Es besitzt demnach

kein einziger Vertreter der Gattung *Myzostomum* eine solche Lage, wie wir sie bei *Protomyzostomum* antreffen.

Für gewöhnlich besitzt *Myzostomum* einen wohlentwickelten, ein-stülpbaren Penis, welcher bei *Protomyzostomum* im Zusammenhang mit der entoparasitischen Lebensweise eine Reduktion erfahren hat. Ebenso fehlt hier ein zweiter Sphinkter, wie ihn GRAFF (1877) am Anfang des Ductus ejaculatorius für *Myzostomum* beschreibt, allein ein solcher fehlt auch bei *M. asteriae* (STUMMER 1903).

Die einen Autoren beschreiben für verschiedene *Myzostomum*-Arten eine Tunica propria der Hoden (GRAFF 1877), andre leugnen eine solche (STUMMER 1903 für *M. asteriae*). Bei *Protomyzostomum* ist diese Tunica propria vorhanden. Nach STUMMER (1903) besitzt *M. asteriae* in den Wandungen der Vasa deferentia keine Muskelfasern, wie sie bei *Protomyzostomum* wohl entwickelt sind. Meist finden sich in dem Kopfteil des Spermatozoons der *Myzostomum*-Arten nicht zwei Reihen von Chromatinkörperchen, wie dies bei *Protomyzostomum* der Fall ist, sondern nur eine Reihe und in dieser sind viel mehr solcher Körperchen enthalten. Kein einziger der Autoren hat bei *Myzostomum* ein Cytophor beschrieben und nur NANSEN (1885) spricht, wenn auch ohne Bestimmtheit die Annahme aus, daß die Kerne der in der Nähe der Spermatozoen liegenden Zellen (S. 56, Taf. VIII; Fig. 8 A, h, e, s) Cytophoren angehören könnten; allein aus seinen Abbildungen geht nicht hervor, daß diese Zellen in der Tat Cytophore darstellen.

Wie bekannt haben zuerst BEARD (1884) und nach ihm STUMMER (1903) die Vermutung ausgesprochen, daß der sogenannte Uterus Cölom ist, welches an der Bildung nicht nur der weiblichen, sondern auch der männlichen Geschlechtsorgane Anteil nimmt. Späterhin ist diese Vermutung von MAIDL (1910) bestätigt worden, welcher den Uterus als Eierack bezeichnet. Dieser Autor gibt an, daß bei der Entwicklung die Vesiculae seminales als ein Cölombezirk mit Epithel angelegt werden, welcher durch Wucherung auf die Vasa deferentia, die Vasa efferentia und die Testes übergeht, wobei die beiden ersteren ein Epithel erhalten, während die Testes nur aus Keimzellen bestehen. Von der kompakten Anlage der Vesiculae seminales verlaufen Verästelungen in das Parenchym, aus welchen dann die verästelten Testes des erwachsenen Tieres hervorgehen.

Ich schließe mich der Auffassung vollauf an, wonach die männlichen Geschlechtsorgane von *Myzostomum* einen Bezirk der Leibeshöhle darstellen, und halte dieselbe auch für *Protomyzostomum* für gültig. Ich habe ebenfalls beobachten können, daß bei jungen Individuen (von

1 mm Länge) zuerst gerade die Vesiculae seminales zur Bildung gelangen, wie dies von MAIDL für *Myzostomum* beschrieben worden ist. Nur kann bei *Protomyzostomum* wegen der dorsalen Lage der Hoden nicht von einer Entwicklung der männlichen Geschlechtsorgane aus einem ventralen Bezirk der Leibeshöhle die Rede sein, wie dies für *Myzostomum* mitgeteilt wurde (STRUMMER 1903).

Alle von mir untersuchten Exemplare von *Protomyzostomum* waren Hermaphroditen, doch waren die männlichen und weiblichen Geschlechtsorgane bei ihnen in sehr verschieden hohem Grade entwickelt. Bei Exemplaren von etwa 1 mm Länge fand ich bereits Anlagen von Ovarien wie auch von Hoden. Allein die männlichen Geschlechtsorgane beginnen bei ihnen früher zu funktionieren.

Ich schließe mich der Auffassung von WHEELER an (1896), daß *Myzostomum* einen protandrischen Hermaphroditen darstellt, wie demnach auch *Protomyzostomum*, wofür auch spätere Studien sprechen. Es scheint mir, als bedürfe die Feststellung von »complemental males« BEARDS (1884) bei den *Myzostomum*-Arten noch einer Bestätigung, weshalb es meiner Ansicht nach etwas voreilig erscheint, die von SMITH aufgestellte "Theory of Dwarf Males cirripedia" auf die geschlechtlichen Verhältnisse bei *Myzostomum* anzuwenden, wie COVENTRY (1910) dies getan hat.

In der Leibeshöhle findet man gewöhnlich zwischen den Ovarien oder etwas hinter denselben Bildungen von unbestimmter Gestalt, welche aus einer Anhäufung von Zellen mit einer Menge gut färbbarer Kerne bestehen. Die Zellen sind miteinander verschmolzen, wobei sie Vacuolen bilden, in denen degenerierte Eier und Spermatozoen angetroffen werden. Die Bedeutung dieser Gebilde beabsichtige ich später klar zu stellen. Ich will hier nur hinzufügen, daß auch die "subectodermal testes" von NANSEN (1885, S. 79) schließlich zusammen mit den in ihnen zur Bildung gelangenden Spermatozoen in dieser Zellenanhäufung degenerieren und keinen lebensfähigen Samen hervorbringen.

Nephridien.

Die Nephridien bestehen bei *Protomyzostomum* aus einem Kanal (240—270 μ Länge) mit Wimperzellen (Taf. XXI, Fig. 14 *neph.*), welcher durch ein Nephrostom (*neph.*) in den »Uterus« mündend, abwärts nach der Cloake verläuft, in deren vorderem Abschnitt er vermittels eines Nephroporus (*neph.*) einmündet. Diese Kanäle nenne ich Nephridien, indem ich mich an die für *Myzostomum* angenommene

Terminologie halte, obgleich man jedenfalls nur für einen Teil echter Nephridien ansehen könnte. Erst die Zukunft wird ihre morphologische Bedeutung aufklären.

Der Nephridialkanal ist meist etwas gewunden, im Querschnitt fast rund (Taf. XXII, Fig. 11). Seine Wandungen bestehen aus cylindrischen Zellen (*ep.neph.*) (von etwa 15μ Länge), welche auf einer Membrana basilaris (*m.b.*) sitzen und deren lange Wimpern zu einem Plättchen verklebt sind. Indem die Wimpern benachbarter Zellen längs der Mitte des Kanals herabhängen, verkleben sie miteinander. Von besonderer Länge sind die in der Höhlung der Cloake hereinragenden Wimpern des Nephroporus (Taf. XXII, Fig. 16 c).

In dem oberen Schenkel des Nephridialkanales sind die Wimpern der Zellen nach dem »Uterus« hin gerichtet (Taf. XXII, Fig. 14), in dem unteren Schenkel dagegen in umgekehrter Richtung, nach der Cloake zu. Die Kerne der Zellen sind rundlich-oval und enthalten zahlreiche kleine Chromatinkörnchen.

Auf den Wandungen der Nephridien verlaufen Längs- und Ringmuskelfasern (Taf. XX, Fig. 15 *m.neph.*), deren Verlauf ein etwas diagonal ist. Die diagonale Anordnung der Muskelfasern in den Nephridienwandungen ist an den Enden der Nephridien deutlich zu sehen (Taf. XX, Fig. 16 *m.neph.*). Der Nephridialkanal geht vom unteren Winkel des »Uterus« aus, verläuft dann nach unten und mündet nach schwacher Krümmung seitlich oder vom unteren Winkel der Cloake aus in letztere ein. Nicht selten ist das Nephridium nach vorn oder nach hinten gebogen; außerdem kann es nicht direkt vertical nach unten, sondern nach vorn oder hinten geneigt den »Uterus« verlassen. Auf Querschnitten durch *Protomyzostomum* finden wir daher nicht selten den ganzen Nephridialkanal nicht im Längsschnitt, sondern entweder den Nephroporus und das Nephrostom ohne Verbindung miteinander (Taf. XX, Fig. 14 *neph.*), oder nur die obere oder nur die unteren Schenkel des Nephridiums. Es sind mehrere Paare von Nephridien vorhanden (Textfig. 2 *neph.*) (Taf. XIX, Fig. 14 *neph.* — in dem Frontalschnitt), welche aufeinanderfolgen, wobei eine Symmetrie in ihrer Anordnung auf beiden Seiten meist nicht zu bemerken ist.

Seltener entspringen zwei Nephridien gleichzeitig auf einer Seite; dann befindet sich innen ein kürzeres, welches von außen von einem längeren umbogen wird. Ebenso wie beträchtliche Unterschiede im Charakter der Wandungen der Cloake und des »Uterus« bestehen, welche bald glatt, bald stark gefältelt sind, mit einfachem Lumen oder

Vorsprüngen, ebenso finden wir auch verschiedene Verhältnisse zwischen den Nephridien und der Cloake und dem »Uterus«.

Typisch ist die unmittelbare Abzweigung des Nephridiums von einer Ecke des »Uterus« und dessen Einmündung in die Cloacalhöhle (Taf. XXI, Fig. 14). Man trifft indessen auch Individuen an, bei denen der »Uterus« einen in das Parenchym eindringenden Auswuchs abgibt, von dem dann erst ein oder mehrere Nephridien ausgehen (Taf. XX, Fig. 14 *a.ut.*). Bisweilen steht dieser Fortsatz an mehreren Stellen, entsprechend einem jeden Nephridium, in Verbindung mit dem »Uterus«, wobei diese Verbindung hinter dem Nephridium verloren geht.

Die Wandungen des »Uterus«, von wo die Nephridien ausgehen, sind entweder glatt oder sie bilden eine Menge kleiner Falten. Nicht selten bildet die Uteruswand vor dem Nephrostom eine in die Uterushöhle hereinragende Verdickung (Taf. XXI, Fig. 14 *vd.ut.*). Ebenso kann der Nephroporus des Nephridialkanales entweder direkt in die untere Cloacalecke einmünden (Taf. XXI, Fig. 14 *neph.p.*), oder aber mit jenen Vorsprüngen der Cloacalhöhle in Verbindung stehen, welche von der Cloacalwand ausgehen (Taf. XX, Fig. 14 *a.kl.*). Dabei gehen bei ein und demselben Individuum die einen Nephridien unmittelbar von der Uterushöhle aus und verlaufen in die Cloake, andre dagegen entspringen von ihren Fortsätzen aus und münden wiederum in diese oder in die Cloaken selbst.

Das für *Protomyzostomum* typische Verhalten ist ein einfacher Nephridialkanal. Seltener finden wir eine Verzweigung der unteren Schenkel des Nephridiums in zwei Äste, d. h. ein Nephrostom und zwei Nephroporen. Eine Symmetrie in der Anordnung der Nephridien auf beiden Seiten ist, worauf ich schon hingewiesen habe, nicht vorhanden: die Nephridien der einen Seite entspringen unabhängig von denen der anderen Seite. Die Zahl der Nephridien ist bei den einzelnen Individuen und auf beiden Seiten eine verschiedene, was durch nachstehende Beispiele erläutert wird. 1) *Protomyzostomum* von 1,6 mm Länge, 0,7 mm Breite — ein Paar Nephridien; 2) 5 mm Länge, 2,5 mm Breite — rechts 4, links 4; 3) 5,4 mm Länge, 3 mm Breite — rechts 4, links 4; 4) 19 mm Länge, 12 mm Breite — rechts 7 (ein unvollkommenes), links 4 Nephridien (1 mit zwei Nephroporen); 5) 25 mm Länge, 13 mm Breite — rechts 3, links 2 Nephridien; 6) 25,1 mm Länge, 15,1 mm Breite — rechts 5, links 6 Nephridien; 7) 25,9 mm Länge, 16 mm Breite — rechts 3, links 3 Nephridien.

Abgesehen hiervon habe ich bei verschiedenen Individuen neben vollkommenen Nephridien auch unvollkommene angetroffen. Ein

derartiges Nephridium bestand aus einem blindgeschlossenen Rohre, welches entweder einen Nephroporus oder ein Nephrostom besitzt. Sein blindgeschlossenes Ende verläuft sich im Parenchym, welches die Cloaken und den »Uterus« umgibt. Es werden Exemplare angetroffen, bei denen von dem »Uterus« zur Cloake Fortsätze ausgehen, welche an ein noch nicht ausgebildetes Nephridium erinnern (Taf. XXII, Fig. 3 *a.ut.*). Wir wissen, daß WHEELER (1896) bei *Myzostomum belli* Nephridien mit nur einem Nephroporus angetroffen hat. Derartige Fälle lassen sich bisweilen durch den Verlust einiger Schnitte aus einer Serie erklären, in anderen Fällen aber haben wir es augenscheinlich entweder mit einer Degeneration oder noch eher mit einem noch nicht ausgebildeten Nephridium zu tun. Mit einem Worte, die Unbeständigkeit in der Zahl der Nephridien bei *Protomyzostomum* läßt sich auf zweierlei Weise erklären: entweder wir haben es mit Altersveränderungen zu tun, deren Aufeinanderfolge indessen noch nicht festgestellt ist, oder aber wir haben Organe von selbständigem Charakter vor uns und ihre Zahl ist eine unbestimmte.

Ich habe bei kleinen Individuen von etwa 1 mm Länge entweder ein Paar sehr kleiner, schlecht ausgebildeter, sich von dem umgebenden Gewebe nur undeutlich abhebender Nephridien, oder aber ein Paar noch gar nicht ausgebildeter Nephridien angetroffen. In dem Gewebe, welches augenscheinlich an der Entwicklung des »Uterus« beteiligt ist, geht eine Differenzierung vor sich: die Zellen begrenzen die Höhlung des künftigen Nephridiums, indem sie sich wandständig anordnen. Dieser Gang wächst in die Länge und nimmt nach und nach seinen definitiven Charakter an. Bei größeren Individuen können wir bereits drei Paare von Nephridien antreffen, obgleich dieselben noch nicht definitiv ausgebildet sind.

Durch diese meine Beobachtungen wird die von MAIDL (1910) ausgesprochene Ansicht bestätigt. Dieser Autor hatte eine Übereinstimmung in den Anlagen der Leibeshöhle (Uterus) und der Nephridien bei *Myzostomum* festgestellt und sprach die Vermutung aus, daß letztere auf Kosten des Cöloms entstanden seien. Eine solche Annahme scheint mir auch für *Protomyzostomum* durchaus bestätigt zu sein. Die Details in der Bildung der Nephridien habe ich indessen bei diesem Wurm einstweilen noch nicht verfolgen können. Es ist unbedingt erforderlich Versuche mit Injektionen anzustellen, um die physiologische Funktion dieser Organe festzustellen. Meine diesbezüglichen Versuche mißlingen, indem die mit ammoniakalischen und Indigocarmin injizierten Würmer rasch zugrunde gingen. Auch für *Myzostomum* bedürfen die

Nephridien weiterer Versuche mit Injektionen, da auch ihre Funktion noch nicht sicher festgestellt worden ist. Es ist sehr wahrscheinlich, daß sie nur zur Wegschaffung der überflüssigen Spermatozoen und Eier dienen. Beides haben verschiedene Autoren denn auch in den Nephridien von *Myzostomum* angetroffen. Bekanntlich sind Nephridien bei *Myzostomum* zuerst von WHEELER und BEARD nachgewiesen worden; die beste histologische Beschreibung derselben finden wir bei STUMMER, und zwar für *M. asteriae*. Der mittlere Abschnitt der Nephridien von *M. asteriae* Stummer unterscheidet sich in bezug auf den Bau seiner Wandungen in keiner Weise von den beiden andern Abschnitten, so daß wir auch hier keinen drüsigen Abschnitt antreffen, der ein notwendiges Element für jedes Nephridium darstellt. Erst kürzlich hat STUMMER (1908, S. 20, fig. 8, 10) für eine *Myzostomum*-Art, *M. cysticolum*, eine Endblase mit deutlichem Drüsenepithel und ohne Wimpern beschrieben; es muß jedoch bemerkt werden, daß die betreffende Ausbeute von einer antarktischen Expedition stammt, und daß daher nicht auf einen guten Erhaltungszustand gerechnet werden kann.

Das wichtigste Merkmal, welches *Protomyzostomum* von *Myzostomum* unterscheidet, ist das Vorhandensein mehrerer Paare von Nephridien; es ist dies zweifellos ein ursprüngliches Merkmal. Wir wissen, daß *Myzostomum* nur ein Paar von Nephridien besitzt, welches dazu noch häufig einen gemeinsamen Nephroporus oder ein gemeinsames Nephrostom besitzen (WHEELER 1896). Die Nephridien treten bei *Myzostomum* gewöhnlich in Gestalt ziemlich langer, schlauchförmiger Röhren auf, welche horizontal verlaufen, so daß der Nephroporus im Vergleich mit dem Nephrostom beträchtlich weit nach hinten verschoben ist. Beide heben sich undeutlich von den umgebenden Geweben ab, weshalb sie auf Schnitten leicht übersehen werden können. Ihre histologische Differenzierung steht auf einer etwas niedrigeren Stufe, als bei *Protomyzostomum*. So befinden sich bei *M. asteriae* in ihren Wandungen nur Ringmuskelfasern.

Muskulatur und Bindegewebe.

Die Muskulatur ist bei *Protomyzostomum* ziemlich schwach entwickelt, was mit dem parasitischen Leben dieses Wurmes im Zusammenhang steht. Dorso-ventrale Bündel verlaufen hauptsächlich zu beiden Seiten des Darmes (Taf. XX, Fig. 11 *d.v.m*) und zwischen den Längssträngen des Nervensystems (Taf. XX, Fig. 12 *d.v.m*), während sie von dem Darm nach der Peripherie hin etwas schwächer (Taf. XXI, Fig. 15 *d.v.m*) und wenig bemerkbar werden.

Außer den dorso-ventralen Muskeln finden wir noch Muskelbündel (Textfig. 2 *m.n.*), welche längs dem Körper des Tieres hinziehen, wobei sie das Nervensystem begleiten (Taf. XX, Fig. 12 *m.n.*). Ein System von Muskeln befindet sich unter dem Nervensystem, das andre über demselben und unter dem Darne. Ein Teil der Muskeln befestigt sich an der Schlundwand und funktioniert als deren Retractores. Zum Teil begleiten die Muskeln auch die lateralen Nerven.

Der Unterschied zwischen dem Muskelsystem von *Protomyzostomum* und demjenigen von *Myzostomum* besteht darin, daß bei ersterem keine radiäre Anordnung von Muskeln zu finden ist. Ebenso fehlt die »bauchständige Muskelmasse«, welche bei *Myzostomum* radiär auseinanderlaufende Muskelsepten bildet.

Bei unserm Tier ist demnach keine Verbindung durch Muskelfasern zwischen allen Parapodien vorhanden, wie dies von GRAFF (1877) für *Myzostomum* beschrieben worden ist.

Bekanntlich liegt bei *Myzostomum* unter dem Nervensystem eine mächtige bauchständige Muskelmasse, welche bei den frei beweglichen Arten besonders stark entwickelt ist. Bei den entoparasitischen Arten ist dieselbe schwächer entwickelt (STUMMER 1903). Es ist sehr wohl möglich, daß die Muskelbündel unter dem Nervensystem von *Protomyzostomum* Überreste eines solchen Systems darstellen, welches sich unter der Einwirkung der entoparasitischen Lebensweise rückgebildet hat, und dies um so mehr, als die Musculi retractores des Rüssels bei *Myzostomum* ebenfalls von ihm ausgehen. Die Längsmuskeln unter dem Nervensystem finden sich auch bei *Myzostomum*-Arten.

Das Parenchym stellt nichts besonderes dar und ist im hinteren Körperabschnitt, namentlich in der Nähe der Cloake stark entwickelt.

Nervensystem.

Das Nervensystem ist strickleiterförmig gebaut und besteht aus einem Schlundring und dem Bauchmark (Textfig. 1). Letzteres ist aus zwei Längsstämmen zusammengesetzt, welche durch zehn Commissuren miteinander verbunden sind; von ihnen gehen ein Paar vorderer Nerven, acht Paare lateraler Nerven und ein hinterer unpaarer Nerv aus. Die Stränge liegen tief unter dem Epithel im Parenchym (Taf. XX, Fig. 12 *cn.*). Von oben und unten werden sie von den schon oben erwähnten Längsmuskelbündeln begleitet, welche dem Nervensystem gleichsam zur Stütze dienen (Taf. XX, Fig. 12, 13 *m.n.*).

Wir unterscheiden zwei vordere Nerven (Taf. XIX, Fig. 18, 19 *v.n.*), welche nach vorn zum Schlunde verlaufen und indem sie ansteigen,

sich über diesem letzteren vereinigen und so einen Ring bilden (Textfig. 1 *schl.r*) In demselben befindet sich eine kleine Anhäufung von Ganglienzellen (Taf. XXII, Fig. 13 *gz*). Hier, wie auch bei *Myzostomum*, ist die schwache Entwicklung des Gehirns äußerst charakteristisch, ein Umstand, welcher BEARD (1884) veranlaßte, *Myzostomum* als kopflos zu bezeichnen ("has no head").

Acht Paare von Lateralnerven entspringen zwischen dem vorderen und dem hinteren Nerv, von den beiden Strängen (Taf. XIX, Fig. 18, 19, 1—8). Unter den Lateralnerven kann man dickere Hauptnerven 1, 2, 4, 6, 8 und dünnere kleinere Nerven unterscheiden 3, 5, 7. Die mächtigen Hauptnerven zerfallen in zwei Äste (Taf. XIX, Fig. 18, 1, 2, 4, 6, 8), ohne die feineren Verzweigungen zu rechnen; sie innervieren die Parapodien und Seitenorgane, sowie den Penis. Es sind ihrer fünf Paare.

Die dünneren kleineren Nerven sind unverzweigt (Taf. XIX, Fig. 18, 3, 5, 7) und innervieren die Geschlechtsorgane, hauptsächlich die Hoden. Der Unterschied in der Dicke der Nerven ist bei jungen Exemplaren gut zu bemerken. Der hintere Teil des Nervensystems setzt sich in Gestalt eines unpaaren Nervis (Taf. XIX, Fig. 18, 19 *h.n.*) nach hinten unter die Cloake fort.

Die Reihenfolge im Abgang der Nerven ist folgende.

Das I. Paar — Hauptnerven — entspringt in der Nähe der vorderen Nerven (Taf. XIX, Fig. 18, 1). So viel ich auf Schnitten erkennen konnte, innerviert ihr vorderer Ast das I. Paar von Parapodien und Seitenorganen.

Das II. Paar — Hauptnerven — innerviert das II. Parapodienpaar (Taf. XIX, Fig. 18, 2).

Das III. Paar — kleinere Nerven — innerviert die Geschlechtsorgane (Taf. XIX, Fig. 18, 3).

Das IV. Paar — dritte Paar von Hauptnerven — ist sehr mächtig und innerviert das III. Parapodienpaar, die Seitenorgane und den Ausführgang der männlichen Geschlechtsorgane (Taf. XIX, Fig. 18, 4).

Das V. Paar — zweite Paar kleinerer Nerven — innerviert die Geschlechtsorgane (Taf. XIX, Fig. 18, 5).

Das VI. Paar — vierte Paar von Hauptnerven; ihr vorderer Ast innerviert das IV. Parapodienpaar, der hintere Ast das IV. Paar von Seitenorganen (Taf. XIX, Fig. 18, 6).

Das VII. Paar — dritte Paar von kleineren Nerven — versorgt augenscheinlich die Geschlechtsorgane (Taf. XIX, Fig. 18, 7).

Das VIII. Paar — fünfte Paar von Hauptnerven; ihr vorderer Ast innerviert das V. Parapodienpaar, der hintere Ast das V. Paar von Seitenorganen (Taf. XIX, Fig. 18, 8).

Der hintere unpaare Nerv verläuft unter der Cloake (Taf. XIX, Fig. 18 *h.n.*).

Es ist außerordentlich schwer, den Verlauf der Nerven auf Schnitten zu verfolgen. Es unterliegt keinem Zweifel, daß die kleineren Nerven (drei Paare) in keinerlei Beziehungen zu den Parapodien und den Seitenorganen stehen, sondern vielmehr die Geschlechtsorgane und wahrscheinlich auch die Darmfortsätze innervieren. Was die Hauptnerven betrifft, so war es sehr schwer den Verlauf der Verzweigungen aller Paare zu verfolgen. Augenscheinlich werden aber die Seitenorgane durch ihren hinteren Ast innerviert, die Parapodien dagegen nicht nur durch den vorderen, sondern auch durch den hinteren Ast. Und zwar nähern sich die anfangs weit voneinander entfernten beiden Äste des Hauptnerven, wie dies bei jungen Exemplaren gut zu sehen ist, in der Nähe der Parapodien einander ganz beträchtlich.

Die Längsstämme des Nervensystems sind durch Quercommissuren miteinander verbunden, deren es die vordere und hintere mitgerechnet, im ganzen zehn sind (Taf. XIX, Fig. 18 *cm*¹—*cm*¹⁰).

Die Commissuren, welche dem Paare der vorderen Nerven und dem I. Paar von Lateralnerven entsprechen, sind einander, gleich den Nerven selbst, stark genähert (Taf. XIX, Fig. 18 *cm*¹, *cm*²).

Dem II., III., V., VI. und VII. Nervenpaar entspricht je eine Commissur, wobei diese Commissuren entweder gegenüber dem Nerv liegen, oder aber von seinem Ursprung nach vorn oder nach hinten verlagert sein können; dem IV. Nervenpaar entsprechen zwei Commissuren (Taf. XIX, Fig. 18 *cm*⁵, *cm*⁶). Das VIII. Paar und der hintere unpaare Nerv entspringen von der hintersten Commissur. Die letzte und die vorletzte Commissur sind einander stark genähert (Taf. XIX, Fig. 18 *cm*⁹, *cm*¹⁰), gleich dem VII. und dem VIII. Nervenpaar.

Die genauen Beziehungen zwischen den Commissuren und den Lateralnerven lassen sich nur nach speziell dazu (so z. B. nach GOLGI) bearbeiteten Präparaten feststellen. Der Umstand, daß dem IV. Paare mächtiger Nerven, welche nicht nur ein Paar von Seitenorganen und Parapodien, sondern auch noch die männlichen Ausführungsgänge samt dem Penis innervieren, zwei Commissuren entsprechen, kann zugunsten der Annahme gedeutet werden, daß dieses Paar durch Verschmelzung zweier Nerven jeder Seite hervorgegangen ist.

Soweit ich dies auf mit HEIDENHAIN'schem Eisenhämatoxylin gefärbten Präparaten erkennen konnte, ist ein recht deutlicher Übergang der Fasern der V. und VI. Commissur in das IV. Nervenpaar zu sehen. Nichtsdestoweniger ist es nicht unmöglich, daß die Commissuren in bezug auf die lateralen Nerven verlagert sind, d. h. daß die VI. Commissur dem V. Nervenpaar entspricht, und dies um so mehr, als das gleiche Verhalten auch bei den andern Commissuren beobachtet wird.

Die Längsstränge verlaufen ziemlich weit voneinander entfernt. Zwischen ihnen befindet sich Parenchym und verlaufen Bündel dorsoventraler Muskeln (Taf. XIX, Fig. 12 *d.v.m.*). Bisweilen schieben sich zwischen die Stränge des Nervensystems Verästelungen des Darmes oder Bezirke der Leibeshöhle herein, welche Eier (Taf. XX, Fig. 13), oder sogar Gruppen von Oogonien enthalten. Die Stränge sind bei jungen Individuen weiter voneinander entfernt (Taf. XIX, Fig. 18), bei älteren stehen sie näher voneinander, bisweilen auf größere Strecken Entfernung hin (Taf. XIX, Fig. 19).

Zwischen den Hauptstämmen zieht sich noch ein unpaarer dünner Nervenstrang — intermediärer Nerv — (Textfig. 1; Taf. XXII, Fig. 14 *in*) hin, welcher von Fasern der auf den Commissuren liegenden Ganglienzellen gebildet wird. Auf Totalpräparaten sind dieselben undeutlich zu sehen; auf der Fig. 18, Taf. XIX, sind sie nicht eingezeichnet.

Sein Verlauf ist ein unregelmäßiger, indem er bald über die Commissur hinweggeht, bald an deren Grenze endet. Bei seinem Verlaufe zwischen den Hauptstämmen berührt er bald den rechten, bald den linken dieser Stämme.

Ich habe diesen Nerv zwischen dem I. und II. und zwischen dem VII. und VIII. Paar nicht bemerken können. Ein derartiger Strang ist von NANSEN für *Myzostomum* (1885) beschrieben worden und er gehört wahrscheinlich dem sympathischen System an.

Ganglienzellen liegen den Commissuren auf der vorderen und hinteren Grenze auf (Taf. XXI, Fig. 16 *cm*⁵, *cm*⁶), ebenso an den Wurzeln der lateralen Nerven und der auf den Längssträngen (Taf. XXII, Fig. 14 *gz*); sie sind im allgemeinen ziemlich unregelmäßig.

Es ist sehr wohl möglich, daß solcher Anhäufungen zehn vorhanden sind, entsprechend der Anzahl von Commissuren, doch ist es schwer zu entscheiden, in wie weit sie in bezug auf die beiden ersten Commissuren selbständig sind. Sie sind hier einander so sehr genähert, daß an dieser Stelle vielleicht nur eine Ganglienanhäufung vorhanden ist.

Abgesonderte paarige Ganglien gibt es hier nicht; die Beziehung

der Ganglienzellen zu den Nerven ist hier die gleiche, wie sie für *Myzostomum* beschrieben worden ist.

Die Zahl der Ganglien ist überhaupt nicht groß. Es gibt hier, ebenso wie bei *Myzostomum*, große und kleine Ganglienzellen (Taf. XXI, Fig. 16 *gz.g.*, *gz.k.*). Die großen Zellen liegen auf der vorderen und hinteren Grenze der Commissuren, sowie an der inneren Seite der Längsstämme (Taf. XXII, Fig. 15 *gz.*) (da wo die Nerven abzweigen). Kleine Zellen finden wir außerdem längs den Längsstämmen und an den Wurzeln der lateralen Nerven (Taf. XXI, Fig. 16 *gz.k.*).

Das Nervensystem ist in eine bindegewebige Hülle (Taf. XXII, Fig. 15 *bh.n.*) mit zahlreichen, kleinen schmalen Kernen (*k.b.h.*) eingeschlossen; die Zellen dieser Hülle umgeben die Stämme und Commissuren und vermehren auf diese Weise die Anzahl von zelligen Elementen des Nervensystems.

Das allerwesentlichste Merkmal, welches das Nervensystem von *Protomyzostomum* von demjenigen der *Myzostomum*-Arten unterscheidet, besteht darin, daß ersteres nach dem Typus einer segmentierten Leiter gebaut ist. Seine Hauptstämme stehen ziemlich voneinander entfernt, ebenso die meisten Commissuren mit ihren Ganglienzellen.

Bei *Myzostomum* dagegen hat das Nervensystem die Gestalt einer konzentrierten, kompakten, ovalen Masse, von welcher Seitennerven ausgehen. In demselben sind (NANSEN) zwei Längsstämme und ein dritter medianer Stamm zu unterscheiden; zwischen den Commissuren liegen Ganglienzellen angeordnet (NANSEN 1887, Taf. XIX, Fig. 1).

NANSEN (1887) erblickt eine Segmentierung des Nervensystems in der Abzweigung der Nerven; indem er zugibt, daß es sehr schwer fällt in der Verteilung der Ganglienzellen eine bestimmte Anzahl von Segmenten festzustellen, fügt er hinzu, daß das Nervensystem von *Myzostomum* von einer »früher stärker ausgeprägten Segmentierung hergeleitet werden« könne; Mit einem Worte, seine Vermutung wird durch die Befunde bei *Protomyzostomum* durchaus bestätigt.

Ein Unterschied zwischen beiden Gattungen besteht auch in der Anzahl der Nerven. Ich stütze mich auf die Angaben von NANSEN, als desjenigen Autors, welcher das Nervensystem von *Myzostomum* am gründlichsten erforscht hat. Bei *M. giganteum* haben wir ein vorderes Nervenpaar, welches demjenigen von *Protomyzostomum* und ein hinteres Paar, welches dem unpaaren Nerv dieser Gattung entspricht. Wir sehen ferner fünf nach den Parapodien verlaufende Hauptnerven und fünf kleinere Nerven, statt drei, wie dies bei *Protomyzostomum* der Fall ist. Allein diese Nerven sind vielmehr Teile

der Hauptnerven, und besitzen nicht jene Selbständigkeit, wie wir sie bei *Protomyzostomum* kennen gelernt haben. Entsprechend der Zahl der Nerven sind auch mehr Commissuren vorhanden, und zwar elf, die vordere und die hintere mitgerechnet. *M. graffi* besitzt deren nach NANSEN (1885) 16.

Das vordere Nervenpaar bildet den Schlundring, wie bei *Protomyzostomum*, allein außerdem ist noch ein Nervensystem des Rüssels vorhanden. Dasselbe ist von NANSEN und WAGNER beschrieben worden und dieses System eben fehlt bei *Protomyzostomum*. Dasselbe ist übrigens durchaus nicht bei allen *Myzostomum*-Arten vorhanden.

Das Nervensystem nimmt bei *Protomyzostomum* nicht weniger als die halbe Körperlänge ein, ohne die vorderen und den hinteren Nerv mitzurechnen, während es bei *Myzostomum* stark verkürzt ist; so erreicht es z. B. bei *M. gigas* nach meinen Beobachtungen nur etwa ein Zehntel der Körperlänge. NANSEN führt den Fall an, daß es bei *M. graffi* so klein sein kann, daß man Mühe hat es zu entdecken.

Bei *Protomyzostomum* habe ich das äußere Neurilemm nicht auffinden können, welches von NANSEN und WAGNER bei *Myzostomum*-Arten beschrieben wurde.

Sowohl NANSEN wie auch WAGNER leiten das Nervensystem von *Myzostomum* von einem Typus ab, auf den auch das Nervensystem von *Protomyzostomum* bezogen werden könnte. Ein Unterschied besteht nur in der Zahl der Segmente; allein der Typus der *Myzostomidae* ist hier schon ausgesprochen, indem die Ganglien eines jeden Paares von Lateralnerven bereits zu einem einzigen Ganglion verschmolzen sind. NANSEN erblickt in dem Nervensystem Spuren von sechs Segmenten. WAGNER spricht bei der Schilderung eines Schemas der Phylogenese des Nervensystems von *Myzostomum* von sechs Ganglienpaaren, durch deren Verschmelzung das definitive Nervensystem entstanden sei.

In dem Nervensystem von *Protomyzostomum* kann man zehn Segmente annehmen. Es muß darauf hingewiesen werden, daß das vierte Nervenpaar Spuren einer Verschmelzung von zwei Nervenpaaren aufweist, wenn man zwei Commissuren auf desselbe bezieht. Natürlich ist dies nur eine Voraussetzung und es ist sehr schwer anzugeben, wie viele Segmente in Wirklichkeit in seinem Nervensystem enthalten sind, und dies um so mehr, als sein vorderer und sein hinterer Teil oft bedeutend verdickt sind. Es ist auch wohl möglich, daß der kleine Lateralnerv, der zwischen dem I. und II. Hauptnervenpaar fehlt, mit ersterem verschmolzen ist.

Schlußbetrachtung.

Für das Verständnis der zwischen *Myzostomum* und *Protomyzostomum* bestehenden Beziehungen ist die Gattung *Stelechopus* außerordentlich wichtig. Es ist sehr zu bedauern, daß ihre Anatomie wegen Mangels an Material ungenügend erforscht ist.

	<i>Myzostomum</i>	<i>Protomyzostomum</i>	<i>Stelechopus</i>
Größe	von 1—9 mm	bis zu 32 mm.	3,5 mm
Körpergestalt	rund, seltener langgestreckt	langgestreckt	langgestreckt
Cirri:	meist 20 Cirri am Rande des Körpers, seltener mehr als 20 Cirri oder diese fehlen ganz.	Ränder des Körpers ohne Cirri.	Ränder des Körpers ohne Cirri.
Parapodien	Fünf Paare radial angeordneter Parapodien, durch Muskeln miteinander verbunden, welche sich zu einer gemeinsamen Muskelmasse vereinigen (GRAFF, 1884), 1 Stützstab, 1 Haken + Ersatzhaken.	5 Paare voneinander unabhängiger Parapodien. 1 Stützstab und 1 Haken + Cuticularkörperchen.	5 voneinander unabhängige Parapodienpaare. Stützstab + ein Haken.
Seitenorgane	Meist 4 Paare von Seitenorganen auf der Ventralseite, zwischen den Parapodien.	5 Paare von Seitenorganen auf der Dorsalseite oder am Körperrande gegenüber den Parapodien.	Seitenorgane fehlen.
Körperepithel	Cylinderepithel, ungleichmäßig bewimpert oder ganz ohne Wimpern.	»Eingesenktes« Epithel, mit einer Cuticula bekleidet.	Epithel mit einer Cuticula bekleidet.
Muskulatur	Hautmuskelschlauch aus zwei Schichten, welche unter dem Epithel liegen. Bauchständige Muskelmasse mit radiären Muskelschichten, unter dem Nervensystem.	Hautmuskelschlauch aus subcuticulären Ring- und Längsschichten und einer Schicht subepithelialer schrägverlaufender Muskeln. Längsmuskelbündel unter dem Nervensystem, aber ohne radiäre Septen.	Ring- und Längsmuskelschicht; keine radiären Muskelsepten.
Laged. Mund- und Cloacalöffnung	Mund- und Cloacalöffnung meist auf der Ventralseite	Mund- und Cloacalöffnung terminal.	Mund- und Cloacalöffnung terminal.
Rüssel	beweglicher Rüssel mit Rüsselscheide.	Rüssel fehlt.	Rüssel fehlt.
Darm	verkürzt, mit 2—3 Paaren lateraler Hauptäste, seltener mit 5 Paaren solcher	lang, mit 8—10—13 Paaren lateraler Hauptäste.	lang, ohne laterale Äste.

	<i>Myzostomum</i>	<i>Protomyzostomum</i>	<i>Stelechopus</i>
Nervensystem	konzentriert in Gestalt einer kompakten ovalen, aus Längsfasern und Ganglienzellen bestehenden Masse; um mehrere Male kürzer als die Körperlänge.	langes segmentiertes Nervensystem, leiterförmig; Länge nicht weniger als $\frac{1}{2}$ der Körperlänge.	Bau unbekant.
Die Leibeshöhle oder d. Uterus besorgt die geschlechtliche Funktion.	—	—	—
Hermaphroditen.	—	—	—
Weibliche Geschlechtsorgane	Ein oder zwei Paare von Ovarien zu beiden Seiten des Darmes	zwei unpaare oder, richtiger gesagt, diffuse Ovarien	unbekannt.
Männliche Geschlechtsorgane	Hoden unterhalb des Darmes; zwei Ausmündungen unter d. III. Parapodienpaar; wohlentwickelter Penis	Hoden über dem Darmlum und den weiblichen Geschlechtsorganen; zwei Ausmündungen über dem III. Parapodienpaare; Penis rudimentär	unbekannt.
Nephridien	1 Paar	mehrere Paare	unbekannt.

Indem wir die Merkmale dieser drei Gattungen einander gegenüberstellen, erkennen wir, daß die Gattung *Protomyzostomum* mit größerem Rechte als die Gattung *Stelechopus* in eine besondere Familie ausgeschieden werden kann, und zwar hauptsächlich auf Grund des Baues des Nervensystems. Da das Studium von *Protomyzostomum* noch nicht abgeschlossen ist, belasse ich diese Gattung innerhalb der Grenzen der Familie Myzostomidae, aus der sie späterhin immer noch ausgeschieden werden kann.

In der Anatomie von *Protomyzostomum* lassen sich Merkmale primitiven Charakters hervorheben, und solche, welche sekundärer Natur und durch die entoparasitische Lebensweise hervorgerufen sind.

Einer dritten Kategorie von Merkmalen endlich kommt eine unbestimmte Bedeutung zu, indem dieselben nach individueller Auffassung sowohl als primäre, wie auch als sekundäre Merkmale gedeutet werden können. Ihre wahre Bedeutung wird uns die Entwicklungsgeschichte aufklären können.

A. Merkmale von primitivem Charakter.

1) Ein langgestrecktes, leiterförmig segmentiertes Nervensystem. Dasselbe erinnert an jenen Ausgangspunkt, von dem NANSEN und WAGNER das Nervensystem von *Myzostomum* abgeleitet haben.

2) Die Anzahl der Seitenorgane (fünf Paare) und deren Lage. Erkennt man ihre Homologie mit den Seitenorganen der Polychäten an, so wird man ihre Zahl bei *Myzostomum* als reduziert, ihre Lage als ursprünglich ansehen müssen.

3) Die Anzahl von Nephridien (mehrere Paare). Die Zahl der Nephridien erscheint bei *Myzostomum* im Vergleich zu deren Zahl bei *Protomyzostomum* reduziert.

4) Ein langgestreckter Magen mit zahlreichen Hauptästen (oft bis zu zehn Paaren) (im Vergleich mit dem Darm von *Spinther*, Aphroditidae). Bei *Myzostomum* ist in Abhängigkeit von der Verkürzung der Körperachse auch der Magen stark verkürzt und die Zahl der lateralen Fortsätze verringert.

5) Fehlen einer scharfen Lokalisation der Ovarien.

6) Die terminale Lage der Mund- und Cloacalöffnung. Im Vergleich mit *Stelechopus* und den Polychaeten überhaupt, ist die endständige Lage der Mund- und Cloacalöffnung bei *Protomyzostomum* als ein primäres Merkmal anzusehen. Bei *Myzostomum* sind dieselben auf die Ventralseite verlagert (mehr als 50 Arten); bisweilen befindet sich die Cloacalöffnung auf der Dorsalseite. Dabei gibt es aber auch in der Gattung *Myzostomum* Arten mit terminaler Lage der Mund- und Cloacalöffnung (15 Arten).

B. Sekundäre Merkmale, welche unter dem Einfluß des Entoparasitismus entstanden sind.

1) Das Fehlen von Wimpern auf dem Körperepithel; ein eingesenktes Körperepithel und im Zusammenhang hiermit das Auftreten einer subcuticulären Plasmaschicht und einer Muskulatur, worin eine Ähnlichkeit mit den Cestoden und Trematoden und einigen Turbellarien zutage tritt.

2) Die starke Reduktion der Parapodien, welche an großen Exemplaren kaum zu sehen sind und die Reduktion der Borstenzahl auf einer bestimmten Altersstufe bis zu zwei Borsten, wobei statt ihrer unregelmäßige Körperchen gebildet werden.

3) Die schwache Entwicklung der die Bewegungen des Wurmes besorgenden Muskulatur.

4) Das planarienartige Aussehen und die beträchtlichen Dimensionen können mit der bewegungslosen parasitischen Lebensweise und dem Überfluß an Nahrung in Verbindung gebracht werden.

C. Merkmale von unbestimmter Bedeutung, welche als primitiv oder als sekundär aufgefaßt werden können.

1) Das Fehlen der Cirri am Körperende.

Sieht man die Cirri von *Myzostomum* als den dorsalen Cirri der Polychäten homologe Gebilde an (WHEELER 1896) und zieht in Betracht, daß sie bei den entoparasitischen Arten und bei den meisten der in Cysten lebenden fehlen, so ist dieses Merkmal als ein sekundäres anzusehen. Allein wir wissen, daß *Stelechopus* und einige (nicht weniger als neun) ectoparasitische *Myzostomum*-Arten keine Cirri besitzen. Außerdem ist die Homologie der Cirri von *Myzostomum* mit denen der Polychaeta nicht bewiesen und zweifelhaft.

Nur zwei *Myzostomum*-Arten besitzen eine den Parapodien entsprechende Anzahl von Cirri, und zwar fünf Paare; gegen 50 Arten besitzen deren die doppelte Anzahl, auf jedes Parapodium zwei, d. h. zehn Paare. Gegen 20 Arten besitzen ihrer mehr als zehn Paare, und zwar bis zu 100, wobei die Zahl eine unbestimmte sein kann, ohne dabei irgendwelche Metamerie und Beziehung zu der Zahl der Parapodien aufzuweisen.

Endlich kennen wir mehrere *Myzostomum*-Arten, wie z. B. *M. filicauda* GRAFF (1884), bei denen die hinteren der zehn Cirrenpaare länger als der Körper sind und die Geschlechtsorgane und den Darm enthalten. Man wird demnach die Cirri gut als ein von der Gattung *Myzostomum* unabhängig erworbenes Merkmal ansehen können, wie man sie als Tastorgan auffaßt. Dann kann man auch das Fehlen der Cirri bei *Protomyzostomum* als ein primäres Merkmal ansehen.

2) Das Fehlen von radiären Muskelsepten.

Ein Merkmal von primärem Charakter im Vergleich mit *Stelechopus* und den übrigen Polychäten. Wir wissen aber, daß durch die entoparasitische Lebensweise sehr leicht eine Reduktion der bauchständigen Muskelmasse mit ihren radiären Septen hervorgerufen werden kann, und dies umso mehr, als diese ebenso bei den entoparasitischen *Myzostomum*-Arten eine beträchtliche Rückbildung erleidet.

3) Das Fehlen eines Rüssels. Der Rüssel könnte bei *Protomyzostomum* auch rückgebildet sein, obgleich er ein charakteristisches und beständiges Merkmal für *Myzostomum* darstellt; bei *M. asteriae* ist er aber zum Beispiel stark reduziert und der Übergang von diesem

Verhalten zu *Protomyzostomum* bietet keine Schwierigkeit. Andererseits besitzt auch *Stelechopus* keinen Rüssel, so daß *Protomyzostomum* den seinigen vielleicht gar nicht verloren, sondern niemals einen besessen hat.

4) Die schwache Entwicklung des Penis (dessen Fehlen).

Betrachtet man die Myzostomidae als eine Familie der Polychaeta, so wird man das Fehlen eines Penis bei *Protomyzostomum* als ein Merkmal ansehen müssen, welches auf eine nahe Verwandtschaft mit derselben hinweist. Überhaupt ist der Penis ein charakteristisches Merkmal für den Bau der Myzostomidae und ist bisweilen länger, als die Parapodien. Andererseits gibt es aber Arten mit beträchtlich reduziertem Penis, weshalb dieser bei *Protomyzostomum* eher ein sekundäres Merkmal darstellt.

Protomyzostomum erscheint demnach auf Grund einer Reihe von Merkmalen als eine den Polychaeta näher als die Myzostomidae stehende Form. Nichtsdestoweniger halte ich es für übereilt, dieselben direkt in die Gruppe der Nereimorpha zu stellen, wie dies einige Autoren getan haben (so z. B. CLAUS-GROBBEN 1910), welche sie als den Familien der Phyllodocidae, Hesionidae, Eunicidae gleichberechtigt ansehen.

Die Myzostomidae sind immerhin so eigenartig, daß man ihnen eher die Bedeutung einer Unterordnung, als einer Familie der Polychaeta zusprechen kann. Augenscheinlich hat die parasitische Lebensweise einen tiefeingreifenden Einfluß auf ihre Organisation ausgeübt.

St. Petersburg, den 28. Juni 1913.

Literaturverzeichnis.

- JOHN BEARD, On the life History and Development of the Genus Myzostoma (F. S. LEUCKART). Mitt. Z. Stat. Neapel. Bd. V. 1884. p. 544—580. tab. XXXI and XXXII.
- The Nature of the Hermaphroditism of Myzostoma. Zool. Anz. 1894. Bd. XVII. S. 399—404.
- The sexual Conditions of Myzostoma glabrum (F. S. LEUCKART). Mitt. Z. Stat. Neapel. 1898. Bd. XIII. S. 293—324. Taf. X.
- CH. BOULENGER, The "Suckers" of the Myzostomidae. Zool. Anz. 1911. Bd. XXXVII. Nr. 7. S. 346—351.
- G. BRANDES, Zum feineren Bau der Trematoden. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1892. Bd. LXVII. S. 558—577.
- M. BRAUN, Trematodes und Cestodes. BRONN, Klassen und Ordnungen. Bd. IV. Abt. I. 1879—1893. 1894—1903.

- H. L. CLARK, A New Host for Myzostomidae. Zool. Anz. 1902. Bd. XXV. S. 670—671.
- A. F. COVENTRY, The Application of Mr. G. W. SMITH's Theory of Dwarf Males to Myzostoma. Annal. Mag. Nat. Hist. 1910. Ser. 8. Bd. V. S. 378—380.
- H. EISIG, Monographie der Capitelliden des Golfes von Neapel. Fauna u. Flora Golf v. Neapel. 1887. XVI. Monographie. Taf. 1—XXXVII.
- D. FEDOTOV, *Protomyzostomum polynephris*, eine neue Myzostomidenart. Zool. Anz. 1912. Bd. XXXIX. Nr. 21 22. S. 649—653.
- L. GRAFF, Das Genus *Myzostoma* (F. S. LEUCKART). Leipzig 1877.
- Verzeichnis . . . »HASSLER« und »BLAKE« . . . von 1867 zu 1879 gesammelten Myzostomiden. Bull. Mus. Comp. Z. Cambridge. 1883. XI. p. 125—133.
- Report on the Myzostomida collected during the Voyage of H. M. S. Challenger during the years 1873—76. Rep. Chal. Exped. 1884. Vol. X. p. 1—82. tab. 1—XVI.
- Supplement zu vorstehender Arbeit. Rep. Chal. Exped. 1887. Vol. XX. p. 1—16. tab. I—IV.
- Die Annelidengattung *Spinther*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. XLVI. 1888. S. 1 bis 66. Taf. I—IX.
- G. M. R. LEVINSEN, Kara-Havets Echinodermata. Dijnphna-Togtets Udbytte . . 1887. p. 407—410. tab. XXXV. fig. 3—6.
- R. KÖHLER, Sur le dimorphisme sexuel de l'*Ophiocantha vivipara*. Zool. Anz. 1907. XXXI. S. 229—230.
- N. MACLAREN, Über die Haut der Trematoden. Zool. Anz. 1903. XXVI. S. 516—524.
- FR. MAIDL, Über die Cölonverhältnisse von *Myzostoma*. Verhandl. K. Zool.-Bot. Gesell. Wien. 1910. Bd. LX. S. 200—215.
- E. MARENZELER, *Myzostoma asteriæ*, n. sp., ein Entoparasit von *Asterias*-arten. Anz. d. K. Akad. Wiss. Wien. 1895. Bd. XVIII.
- J. F. McCLENDON, The Myzostomes of the "Albatross" Expedition to Japan. Bull. Amer. Mus. Nat. Hist. 1906. XXII. p. 119—130. tab. X—XVII.
- E. MECZNIKOW, Zur Entwicklungsgeschichte von *Myzostomum*. Mitt. Zool. Stat. Neapel. 1866. Bd. XVI. S. 236—244. Taf. XIII A.
- F. NANSEN, Bidrag til Myzostomernes Anatomi og Histologi. Bergen 1885.
- Anatomie und Histologie des Nervensystems des Myzostomen. Jen. Zeitschr. Naturw. 1887. Bd. XXI. N. F. S. 267—321. Taf. XIX.
- H. PROUHO, Sur deux Myzostomes parasites de l'*Antedon phalangium* (Müller). Compt. Rend. 1892. T. CXV. p. 846—849.
- Diöicité et Hermaphroditisme chez les *Myzostoma*. Zool. Anz. 1895. Bd. XVIII. S. 392—395.
- A. REICHENSBERGER, Eine neue *Myzostoma*-Art. Bull. Mus. Horward College. 1906. Vol. LIII. Nr. 5. p. 199—201.
- R. RITTER v. STUMMER-TRAUNFELS, Beiträge zur Anatomie und Histologie der Myzostomen. I. *Myzostoma asteriæ* Marenz. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1903. LXXV. S. 495—595. Taf. XXXIV—XXXVIII.
- Myzostomidae. National Antarctic Expedition, Nat. History, 1908, Zoologie. Vol. IV. p. 1—26. tab. I.
- Arktische Myzostomen. Fauna Arctica, 1910. Bd. V. Lief. 1. S. 75—85.

- G. RETZIUS, Die Spermien der Myzostomiden. *Biolog. Untersuch.* 1910. Bd. XV. N. F. S. 67—69. Taf. XVI. Fig. 21—25.
- G. SAJOVIC, Anatomie, Histologie und Ersatz der Borstenorgane bei *Lumbricus*. *Arbeiten zool. Inst. Wien.* 1907—1909. Bd. XVII.
- C. SEMPER, Zur Anatomie und Entwicklungsgeschichte der Gattung *Myzostoma* (Leuckart). *Zeitschr. f. wiss. Zool.* 1858. Bd. IX. Hft. 1. S. 48 bis 64. Taf. III und IV.
- K. C. SCHNEIDER, Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere. 1902. S. 1—988.
- F. WAGNER, Das Nervensystem von *Myzostoma* (F. S. Leuckart). Graz 1886. S. 1—32. Mit 1 Tafel.
- *Myzostoma bueehiehii* (nova species). *Zool. Anz.* 1887. Bd. X. S. 363—364.
- W. M. WHEELER, Protandrie Hermaphroditism in *Myzostoma*. *Zool. Anz.* 1894. Bd. XVII. S. 177—182..
- The Sexual Phases of *Myzostoma*. *Mitt. Zool. Stat. Neapel.* 1896. Bd. XII. Hft. 2. S. 227—302. Taf. X—XII.
- The Maturation, Fecundation and Early Cleavage of *Myzostoma glabrum* (Leuckart). *Arch. Biol.* 1897. Bd. XV. S. 1—77. Taf. I—III.
- J. BEARD on the sexual Phases of *Myzostoma*. *Zool. Anz.* 1899. Bd. XXII. S. 281—288.
- A new *Myzostoma*, parasitic in a Starfish. *Biol. Bullt. Mar. Biol. Labor., Woods Holl. Mass.* 1904. Vol. VIII. p. 75—78.

Erklärung der Abbildungen.

Allgemeine Bezeichnungen:

- | | |
|--|---|
| <i>a.k.</i> , äußerer Kanal des Seitenorganes; | <i>cy.</i> , Cytophor; |
| <i>a.kl.</i> , Auswuchs der Cloake; | <i>d.</i> , Darm; |
| <i>a.r.</i> , äußere Ringmuskelschicht des Pharynx; | <i>d.a.</i> , Darmast; |
| <i>a.ut.</i> , Auswuchs des »Uterus«; | <i>d.ej.</i> , Ductus ejaulatorius; |
| <i>bd.d.</i> , bindegewebiger Überzug des Darmes; | <i>dl.m.</i> , Dilatatores der Mundöffnung; |
| <i>bd.u.</i> , bindegewebiger Überzug der Cloake nebst dem »Uterus«; | <i>dl.so.</i> , Dilatatores des Seitenorganes; |
| <i>bh.n.</i> , bindegewebige Hülle des Nervensystems; | <i>d.v.m.</i> , dorsoventrale Muskeln; |
| <i>c.</i> , Cilien des Nephridialepithels; | <i>dz.so.</i> , Drüsenzellen des Seitenorganes; |
| <i>ch.</i> , Chromatinkernchen; | <i>ei.</i> , Ei (Eier); |
| <i>cm.</i> , Commissur des Nervensystems; | <i>ep.</i> , Körperepithel; |
| <i>cn.</i> , Längsnervenstrang; | <i>ep.d.</i> , Darmepithel; |
| <i>cu.</i> , Cuticula; | <i>ep.kl.</i> , Wimperepithel der Cloake; |
| <i>cu.ik.</i> , Cuticula des inneren Kanales des Seitenorganes; | <i>ep.neph.</i> , Epithel des Nephridiums; |
| <i>cu.kg.</i> , Cuticularkegel; | <i>ep.ph.</i> , Pharynxepithel; |
| <i>cu.kr.</i> , Cuticularkörper des Parapodium; | <i>ep.ut.</i> , Epithel des Uterus; |
| | <i>f.</i> , Borstenfollikel; |
| | <i>g.</i> , Gonaden von <i>Gorgonocephalus eucnemis</i> ; |
| | <i>gz.</i> , Ganglienzelle; |
| | <i>gz.g.</i> , große Ganglienzelle; |

- gz.k.*, kleine Ganglienzelle;
hd.u., Hauptdarmast;
hdrz., Hautdrüsenzelle;
hk., Haken;
hn., hinterer unpaarer Nerv;
ik., innerer Kanal des Seitenorganes;
in., intermediärer Nerv;]
i.r., innerer Muskelring des Pharynx;
k., Kerne;
k.bh., Kerne der bindegewebigen Hüllen des Nervensystems;
k.cy., Kerne des Cytophors;
k.dz., Kerne der Drüsenzellen des Seitenorganes;
k.ep., Kerne des Körperepithels;
kf., Kerne des Borstenfollikels;
kl., Cloake;
kl.kg (*Kl.Kg*), Cloacalkegel;
kl.l., Cloacallumen;
kl.o., Cloacalöffnung;
k.pa., Kerne des Parenchyms;
k.wz., Kerne der Wimperzellen des Seitenorganes;
k.z., Kerne der Zellen des inneren Kanals des Seitenorganes;
lh., ventrale Abschnitte der Leibeshöhle;
l.kl., Längsmuskel der Cloake;
m., Mund;
m.b., Membrana basilaris;
m.f., Muskelfasern;
mg., Mundgrube;
mgd., Magendarm;
m.h., Mundhöhle;
m.n., Nervensystem begleitende Muskeln;
m.neph., Muskulatur des Nephridiums;
m.o., Mundöffnung;
m.pd., Muskulatur der Parapodien;
mso., Muskeln des Mittelteiles des Seitenorganes;
mt., Mittelteil des Seitenorganes;
m.ut., Muskulatur des »Uterus«;
neph., Nephridium;
neph.p., Nephroporus;
neph.s., Nephrostom;
oo., Oocyten;
o.so., äußere Öffnung des Seitenorganes;
o.v., Ovarium;
- ♂o.*, männliche Geschlechtsöffnung;
p., Penis;
pa., Parenchym;
pd., Parapodien;
p.dr., Parapodialdrüse;
pd.III., III. Paar Parapodien;
ph., Pharynx;
Pm., *Protomyzostomum*;
pr.pd., I. Paar Parapodien;
p.so., Protractores des Seitenorganes;
r., Rectum;
rdm., radiale Muskulatur des Pharynx;
rkl., Ringmuskeln der Cloake;
rm.ut., Ringmuskeln des »Uterus«;
r.ph., Retractores des Pharynx;
r.so., Retractores des Seitenorganes;
s.c.l., subcuticuläre Längsmuskulatur;
semb., Sackmembran des Borstenfollikels;
sc.m., subcuticuläre Muskulatur;
sc.r., subcuticuläre Ringmuskulatur;
sc.s., subcuticuläre Plasmanschicht;
se.m., subepitheliale Muskulatur;
s.o., Seitenorgan;
sp., Spermatozoen;
sp.c., Spermatoocyten;
sp.dr., Speicheldrüse;
sp.g., Spermatoγονien;
sph.m., Sphinkter der Mundöffnung;
st.st., Stützstab;
t., Hoden;
t.p., Tunica propria;
ut., »Uterus«;
vd., Vas deferens;
vd.ut., Verdickung der Uteruswand;
v.ef., Vas efferens;
v.n., vorderes Nervenpaar;
v.s., Vesicula seminalis;
v.ut., Uterusverzweigung;
w.f., Wand des Borstenfollikels;
w.ph., Wandung des Pharynx;
wz.so., Wimperzellen des Seitenorganes;
z.so und *z.*, große Zellen des inneren Kanales des Seitenorganes;
I—V, Fünf Paar Parapodien;
 1, 2, 4, 6, 8, Hauptlateralnervenpaare;
 3, 5, 7, kleinere Lateralnervenpaare.

Tafel XIX.

Fig. 1. Geöffnete Scheibe von *Gorgonocephalus eucnemis* mit zahlreichen Parasiten — *Protomyzostomum polynephris* — in den Geweben der Geschlechtsorgane. Der größte Teil der Gonaden ist mit *Protomyzostomum* infiziert. Eine Cyste ist geöffnet, in derselben sind mehrere Parasiten zu sehen *; **, ungeöffnete Cysten mit Parasiten. Photographiert, etwa $\frac{1}{2}$ der natürlichen Größe.

Fig. 2. Scheibe von *Gorgonocephalus eucnemis* von unten gesehen (in derselben befinden sich 119 Exemplare von *Protomyzostomum*); die Scheibe ist durch die Parasiten aufgetrieben; ein Teil derselben ist durch die Bursalspalte vorgestülpt (*Pm.*). (Photographiert, etwas verkleinert).

Fig. 3. *Protomyzostomum polynephris*. Habitusbild; *a*, von der Dorsalseite; *b*, von der Ventralseite. Natürliche Größe.

Fig. 4. *Protomyzostomum polynephris*. Junges Exemplar (etwa 1,6 mm Länge, 0,7 mm Breite. *d*, Umriß des Darmes). Alkohol. Oc. 12,5 KRAUSS, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 43.

Fig. 5. *Protomyzostomum polynephris*. *a, b, c, d*, Veränderungen der Körperform während der Bewegung. Natürliche Größe.

Fig. 6. Teil eines Querschnittes durch *Prtm. polynephr.* Körperepithel (*ep*). Sublimat mit Eisessigsäure, HEIDENHAIN'Sches Eisenhämatoxylin. Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 7. Eine Hautdrüsenzelle. Subl.-Eisessig, H.-Häm. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 8. Teil eines Frontalschnittes durch das Hinterende von *Protomyzostomum polynephris*, auf dem die Anordnung der Hautdrüsenzellen des Cloacalkegels zu sehen sind. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 9. Hautdrüsenzellen des Cloacalkegels. Subl. Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5; Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 250.

Fig. 10. Konische Vorsprünge der Cuticula des Körperepithels, welche durch die distalen Enden der Hautdrüsenzellen des Cloacalkegels nach außen vorgestülpt wird. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 11. Eine Speicheldrüsenzelle. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 12. Teil eines Frontalschnittes durch den vorderen Teil des Darmes. FLEMMING, H.-Häm., Eosin. Oc. 4, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 34.

Fig. 13. Teil eines Frontalschnittes durch den hinteren Teil des Darmes. FLEMMING, H.-Häm., Eosin. Oc. 4, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 34.

Fig. 14. Teil eines Frontalschnittes durch den Darm auf dem Niveau der Nephridien, man sieht den Übergang der Cloake durch das Rectum in den Magendarm. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 4, Obj. AA ZEISS. Vergr. 100.

Fig. 15. Teil eines Querschnittes durch den Pharynx. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Fig. 16. Epithel des Pharynx. FLEMMING, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 17. Pharynxepithel auf einem Flächenschnitt. FLEMMING, H.-Häm.

(abgeänderte Methode von DREYER). Comp.-Oc. 12, Imm. 1/12 ZEISS. Vergrößerung 1750.

Fig. 18. Frontalschnitt durch das Nervensystem eines jungen Exemplares von *Protomyzostomum polynephris*; der intermediäre Nerv ist nicht eingezeichnet. FLEMMING, DELAF. Häm. Oc. 3, obj. α_2 ZEISS. Vergr. 29.

Fig. 19. Abbildung des Nervensystems eines großen Exemplares von *Protomyzostomum*. Die Längsstämme sind einander genähert, der intermediäre Nerv ist nur stellenweise und undeutlich zu sehen. Die Commissuren lassen sich auf Totalpräparaten schwer zählen. Das Nervensystem ist durch Maceration herauspräpariert worden. Vergr. etwa 6—7mal.

Tafel XX.

Fig. 1. Herauspräparierter Darm mit zehn Paaren von Hauptseitenästen; links ist ein Ast nicht sichtbar. Nach einem frischen Präparat; etwa 10mal vergrößert.

Fig. 2. Stützstab und Haken eines Parapodiums (aus dem Parapodium eines *Protomyzostomum* der dritten Altersstufe). Nach einem frischen Präparat Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 3. Querschnitt durch die Borstenfollikel; man erkennt die Beziehung der Parapodialdrüsen zu dem Follikel. Subl.-Eisessig, H.-Häm. Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Fig. 4. Querschnitt durch die Borstenfollikel. Abnorm große Anzahl von Borsten — gegen 20 Stück. Die Länge dieses Exemplares von *Protomyzostomum* beträgt 25 mm, seine übrigen Parapodien sind normal. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Fig. 5. Längsschnitt durch die Borstenfollikel (der Schnitt ist etwas schräg geführt); man sieht eine Menge kleiner und ein großes cuticuläres Körperchen. Alkohol, Hämatoxylin, Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Fig. 6. Teil der Borstenfollikelwandung mit cuticulären Körperchen. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm. KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 7 a, b, c. Verschiedenartige Formen der Cuticulärkörperchen eines Parapodiums. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 8. Querschnitt durch den Pharynx. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 1, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 45.

Fig. 9. Teil eines Querschnittes durch das hintere Körperende; man sieht den »Uterus« (die Leibeshöhle) und die Cloake. Vorzugsweise Ringmuskeln des »Uterus«, Längsmuskeln sind an den Ecken des »Uterus« zu sehen. Die Cloake und der »Uterus« sind von Bindegewebsüberzug umgeben; in letzterem sieht man Ring-, Längs- und schräge Muskeln. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 4, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 34.

Fig. 10. Teil eines Frontalschnittes durch den vorderen Teil des Pharynx und die Mundöffnung. Fixierung mit Alkohol, die Wimpern des Epithels sind nicht erhalten. Alkohol, DELAF.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 16 mm. KRAUSS. Vergr. 130.

Fig. 11. Teil eines Querschnittes durch die Körpermitte eines jungen Exemplares von *Protomyzostomum*. Ein Ast des »Uterus« (der Leibeshöhle) (*v. ut*)

stimmt mit einem Ast des Darmes (*hda*) überein. FLEMMING, H.-Häm. Oc. 4, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 34.

Fig. 12. Teil eines Querschnittes durch den Magendarm (mit einem Hauptast) und den Bauchstrang. Die Längsnervenstränge sind weit auseinandergerückt und durch dorso-ventrale Muskelbündel getrennt. Subl.-Eisessig, H.-Häm. (abgeänderte Methode von DREYER). Oc. 3, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 90.

Fig. 13. Teil eines Querschnittes durch den Magendarm (mit einem Hauptast) und den Bauchstrang. Die Längsnervenstränge sind weit auseinandergerückt und durch die Leibeshöhle mit Eiern getrennt; unter dem Bauchstrang liegt ein Darmast. Alkohol, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 2, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 20.

Fig. 14. Teil eines Querschnittes des Körpers auf dem Niveau der Nephridien. Auf dem Schnitte sieht man den »Uterus«, die Nephridien und die Cloake mit Auswuchs, in welchem nur einige Schnitte weiter das Nephridium von links einmündet. Das Nephridium von links geht von dem (Fortsatz) Auswuchs des »Uterus« aus, rechts unmittelbar von dem »Uterus«. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5 KRAUSS, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 27.

Fig. 15. Teil eines Flächenschnittes durch das Nephridium. Man sieht Längs-, Ring- und schräge Muskeln des Nephridiums. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 250.

Fig. 16. Teil eines Flächenschnittes durch den unteren Teil (Schenkel) des Nephridiums; die Muskulatur der Wandung besteht hier aus schrägen Muskeln. FLEMMING, H.-Häm. Oc. 12,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 250.

Tafel XXI.

Fig. 1. Teil eines Querschnittes, am Körperrande sieht man die Anordnung des Seitenorganes, der Vesicula seminalis (der schwach entwickelte Penis ist nicht abgebildet) und des Parapodiums (ein junges Exemplar von *Protomyzostomum* von 2,9 mm Länge, 1,5 mm Breite). GILSON, H.-Häm., Orange. Oc. 12,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 130.

Fig. 2. Längsschnitt durch das Seitenorgan. (Die Abbildung ist nach zwei Schnitten kombiniert.) LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 3. Querschnitt durch den Mittelteil des Seitenorganes. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 4. Wimperzellen des Mittelteiles des Seitenorganes. (Teil eines etwas schiefen Querschnittes durch den Mittelteil des Seitenorganes.) LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc.-Comp. 12, Hom. Imm. 2 mm ZEISS. Vergr. 1500.

Fig. 5. Schiefer Längsschnitt durch die Drüsenzellen aus dem mittleren Teil des Seitenorganes (der Schnitt hat nur einen geringen Teil derselben getroffen). LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 6. Querschnitt durch die Drüsenzellen aus dem mittleren Teil des Seitenorganes. Jede Zelle enthält mehrere Kerne, die Grenzen der Zellen sind undeutlich. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 7. Teil eines Längsschnittes durch den inneren Kanal des Seitenorganes. Große Zellen des Seitenorganes mit blassem Plasma und hellen Kernen (Zellen des inneren Kanales). LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS, Vergr. 550.

Fig. 8. Querschnitt durch die Zellen des inneren Kanales des Seitenorganes (z.so). LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 9. Zwei Stützstäbe und drei Haken (alle funktionierend) eines Parapodiums von *Protomyzostomum* (17 mm Länge). Nach einem frischen Präparat. Oc. 12,5, Obj. 16 mm. KRAUSS. Vergr. 130.

Fig. 10. Teil eines Flächenschnittes durch den unteren Teil der Körper-epithelzellen. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Comp.-Oc. 12, hom. Imm. 2 mm ZEISS. Vergr. 1500.

Fig. 11. Querschnitt durch die Mundöffnung, auf welchem die Anordnung der Speicheldrüsen zu sehen ist, zwischen letzteren die dunkel gefärbten Hautdrüsenzellen. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 12. Teil eines Querschnittes, man sieht den »Uterus« mit dem unpaaren medianen Ovarium auf der Wand des Magendarmes. Subl.-Eisessig, H.-Häm. Eosin. Oc. 7,5, Obj. 16 mm. KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 13. Teil eines Querschnittes durch das paarige Ovarium. Alkohol, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 14. Teil eines Querschnittes durch den »Uterus«, das Nephridium und die Cloake. Die Wimpern des oberen Schenkels sind dem »Uterus«, die des unteren der Cloake zugewendet. Alkohol 90°, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 7,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 80.

Fig. 15. Teil eines Querschnittes auf der Höhe des Pharynx, wo letzterer in das Lumen des Magendarmes vorgestülpt ist (großes Exemplar von *Protomyzostomum* mit einer Menge von Eiern in der Leibeshöhle). Alkohol, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 7,5 KRAUSS, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 27.

Fig. 16. Teil eines Frontalschnittes durch das vierte Paar der Hauptlateralnerven. Man sieht zwei Anhäufungen der Ganglienzellen auf der fünften und sechsten Commissur. Subl.-Eisessig, H.-Häm. (abgeänderte Methode von DREYER). Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Da die Taf. XXI bei der Reproduktion um 1,35mal verkleinert wurde, so muß man die angegebenen Vergrößerungszahlen dementsprechend verändert auffassen.

Tafel XXII.

Fig. 1. Querschnitt durch den Cloacalkegel, man sieht den »Uterus« und die Cloake. Ringmuskeln (*r.kl.*) der Cloake, welche teils auch auf den »Uterus« übergehen. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 130.

Fig. 2. Querschnitt durch den »Uterus«. Eine breite Zwischenwand aus Bindegewebe mit Muskeln teilt jene Höhlung in zwei Abschnitte. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 150.

Fig. 3. Teil eines Querschnittes durch den »Uterus« und die Cloake; von dem »Uterus« gehen Auswüchse zur Cloake aus, welche an Nephridien erinnern. Alkohol, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 12,5, KRAUSS, Obj. α_2 ZEISS. Vergr. 43.

Fig. 4. Teil eines Querschnittes, man sieht die Hoden und einen Teil der Leibeshöhle mit Eiern. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin (abgeänderte Methode von DREYER). Oc. 3, Obj. C. ZEISS. Vergr. 210.

Fig. 5. Querschnitt durch die Hodenfollikel. LENHOSSEK, DELAF.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 6. Etwas schräger Längsschnitt durch den Penis und die Vesicula seminalis. GILSON, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 2, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 60.

Fig. 7. Halbschematische Darstellung (nach mehreren Schnitten) der männlichen Ausführgänge (im Frontalschnitt). Alkohol, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 1, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 45.

Fig. 8. Spermatozoenbündel um ein Cytophor. LENHOSSEK, DELAF.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 4 mm KRAUSS. Vergr. 550.

Fig. 9. Spermatozoid (nach einem frischen Präparat). Comp.-Oc. 12, Imm. 1/12. ZEISS. Vergr. 1750.

Fig. 10. Spermatozoidenkopf (nach einem Trockenpräparat, gefärbt nach GIEMSA). Comp.-Oc. 12, Imm. 1/12. ZEISS. Vergr. 1750.

Fig. 11. Querschnitt durch ein Nephridium. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 8 mm. KRAUSS. Vergr. 250.

Fig. 12. Querschnitt durch die Uteruswand, auf dem der Fortsatz an derselben zu sehen ist: *a.* anfangs erscheint er in Gestalt eines beinahe massiven Wulstes (110 μ Länge); *b.* in einer Ausdehnung von 50 μ löst er sich von der Wandung ab und enthält Höhlungen; *c.* in einer Ausdehnung von 110 μ in Gestalt eines hohlen Wulstes. LENHOSSEK, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 250.

Fig. 13. Teil eines Querschnittes durch den oberen Teil des Schlundringes. GILSON, H.-Häm. (modifizierte Methode von DREYER). Oc. 12,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 250.

Fig. 14. Teil eines Frontalschnittes durch das Nervensystem. Subl.-Eisessig, H.-Häm. (modifizierte Methode von DREYER). Oc. 2, Obj. AA. ZEISS. Vergr. 60.

Fig. 15. Querschnitt durch die Commissur des Bauchstranges. Man sieht nur wenige Ganglienzellen. FLEMMING, H.-Häm. (modifizierte Methode von DREYER). Oc. 7,5, Obj. 8 KRAUSS. Vergr. 120.

Fig. 16. Etwas schiefer Längsschnitt durch den Nephroporus des Nephridiums. Alkohol 90°, Häm.-Picrofuchsin (nach VAN GIESON). Oc. 7,5, Obj. 8 mm KRAUSS. Vergr. 120.

Fig. 17. Teil eines Flächenschnittes durch die subcuticulare Muskulatur des Hautmuskelschlauches. Die Regelmäßigkeit der Längs- und Quermuskelanordnung kommt wegen der geringen Dimensionen der Zeichnung nicht zur Geltung. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergrößerung 130.

Fig. 18. Teil eines Flächenschnittes durch die subepitheliale Muskulatur des Hautmuskelschlauchsystems der sich regellos kreuzenden Muskeln. Subl.-Eisessig, H.-Häm., Eosin. Oc. 12,5, Obj. 16 mm KRAUSS. Vergr. 130.

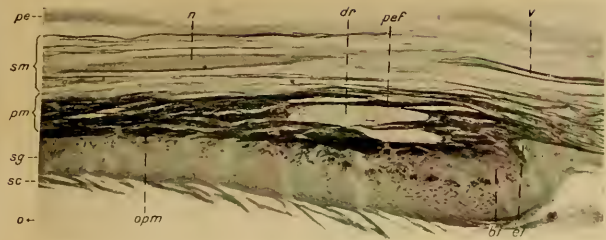


Fig. 1

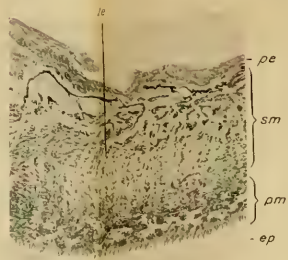


Fig. 8

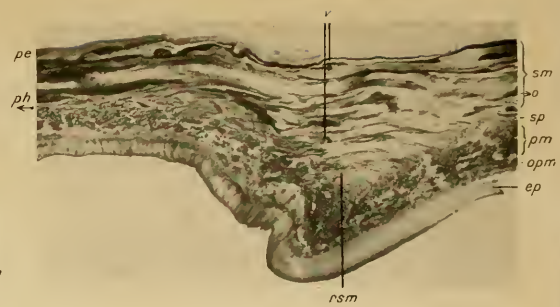


Fig. 7

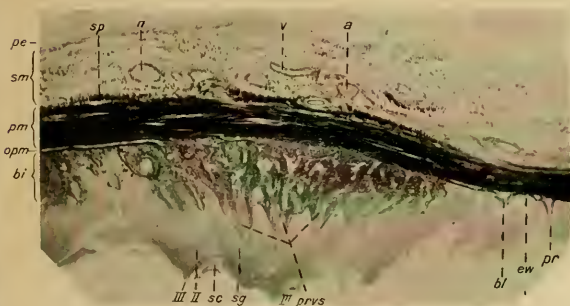


Fig. 2

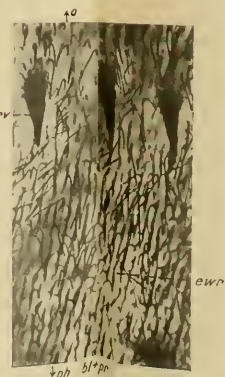


Fig. 4

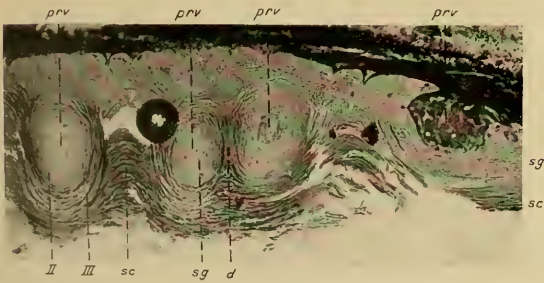


Fig. 3



Fig. 6

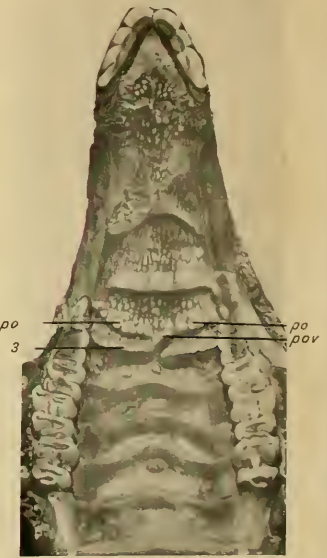


Fig. 5

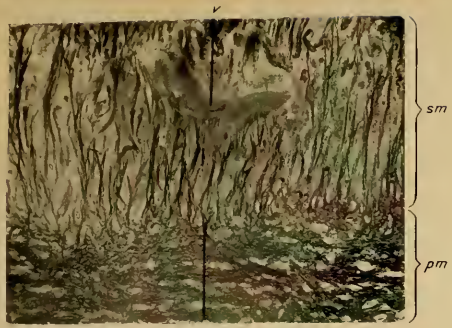


Fig. 9



Fig. 13



Fig. 14



Fig. 12

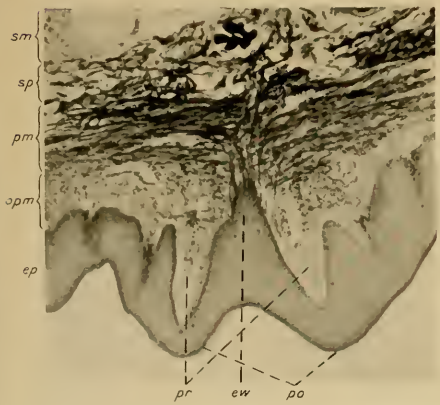


Fig. 10



Fig. 16

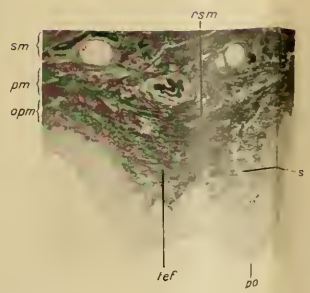


Fig. 11

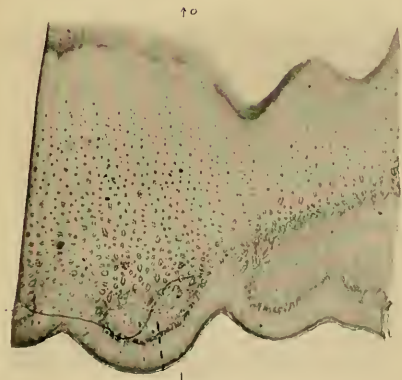


Fig. 15



Fig. 17



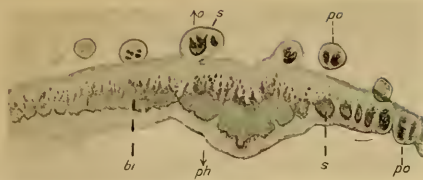


Fig. 18

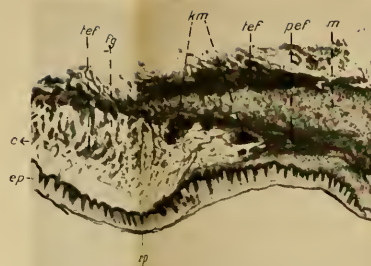


Fig. 21

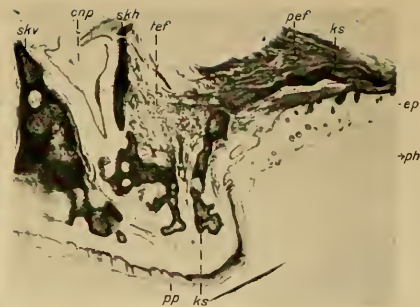


Fig. 23



Fig. 19



Fig. 20

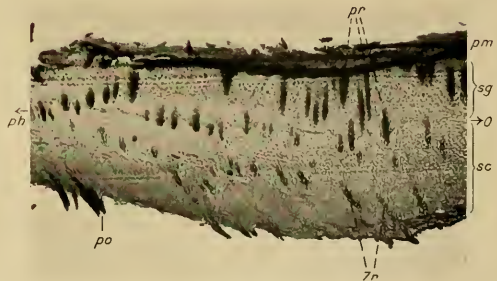


Fig. 24



Fig. 22

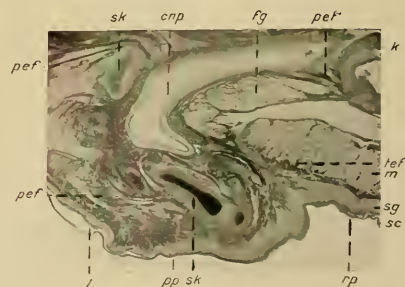


Fig. 25

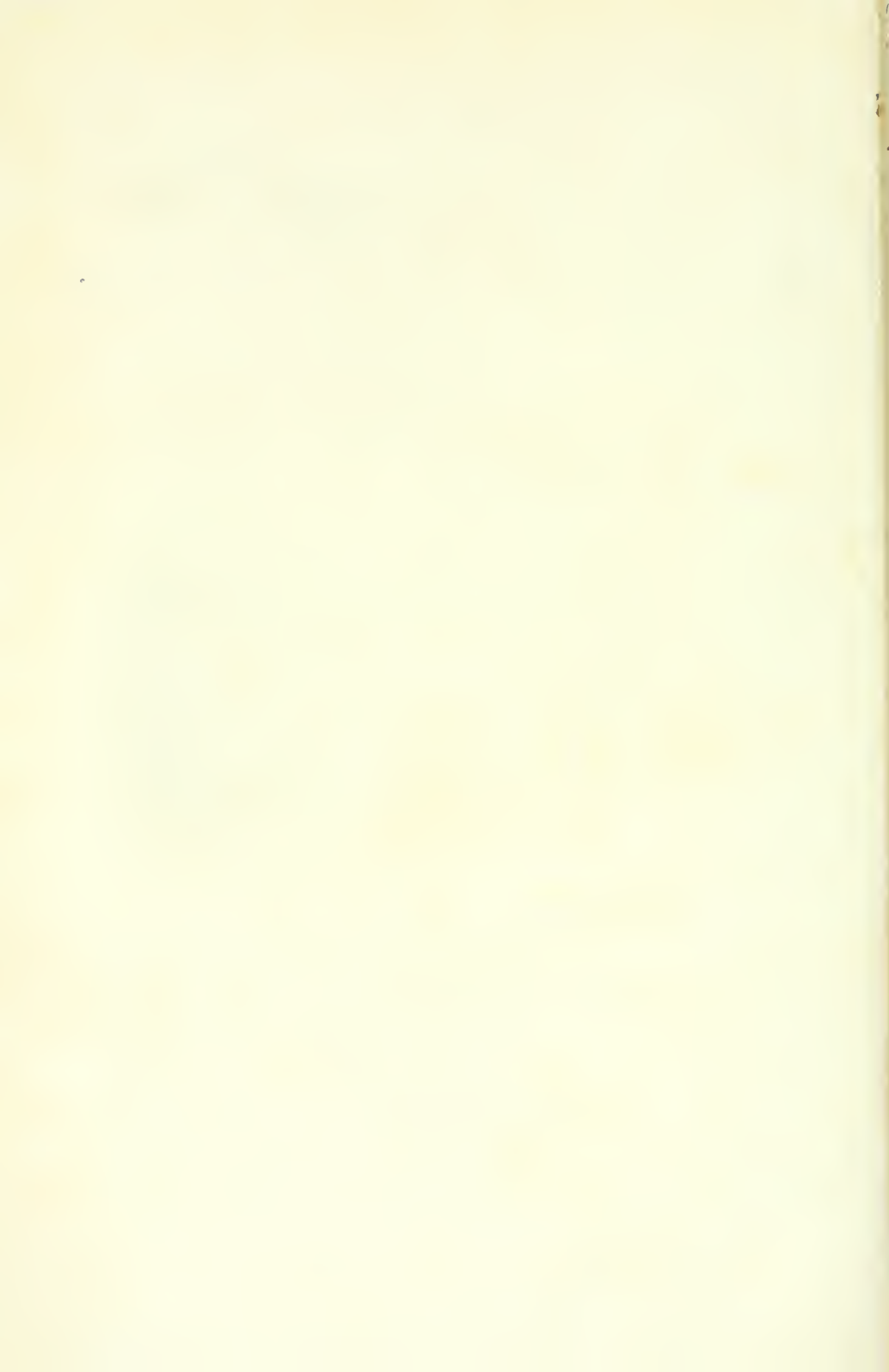




Fig. 26

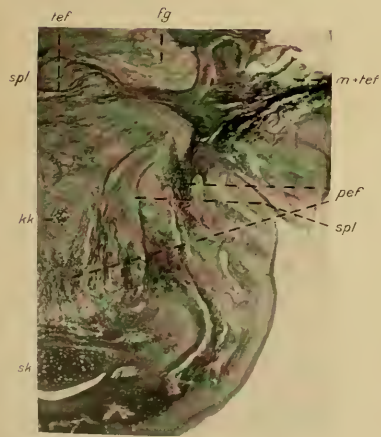


Fig. 27



Fig. 28

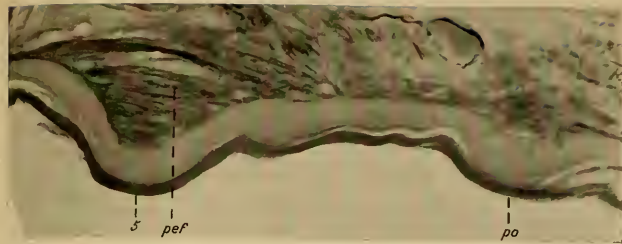


Fig. 29

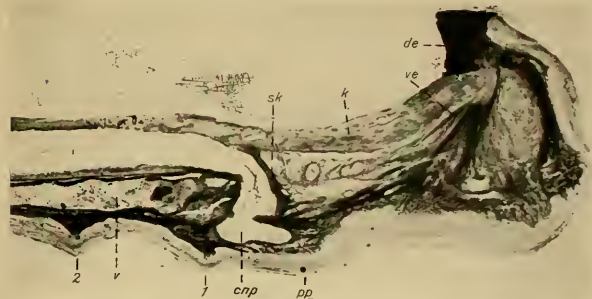


Fig. 30

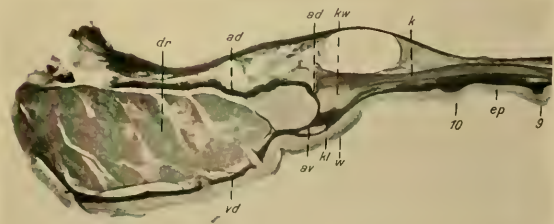
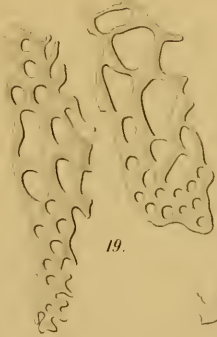
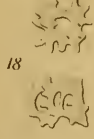
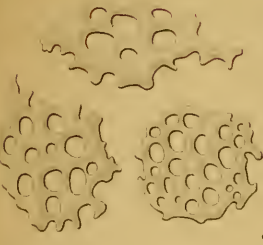
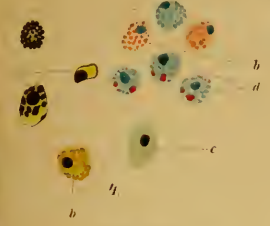
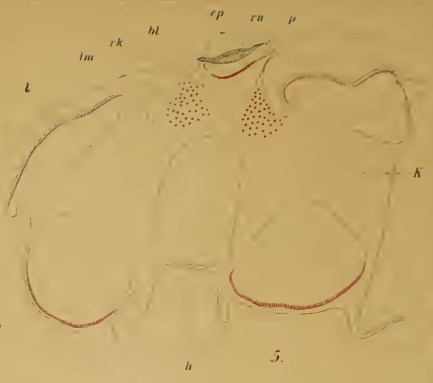
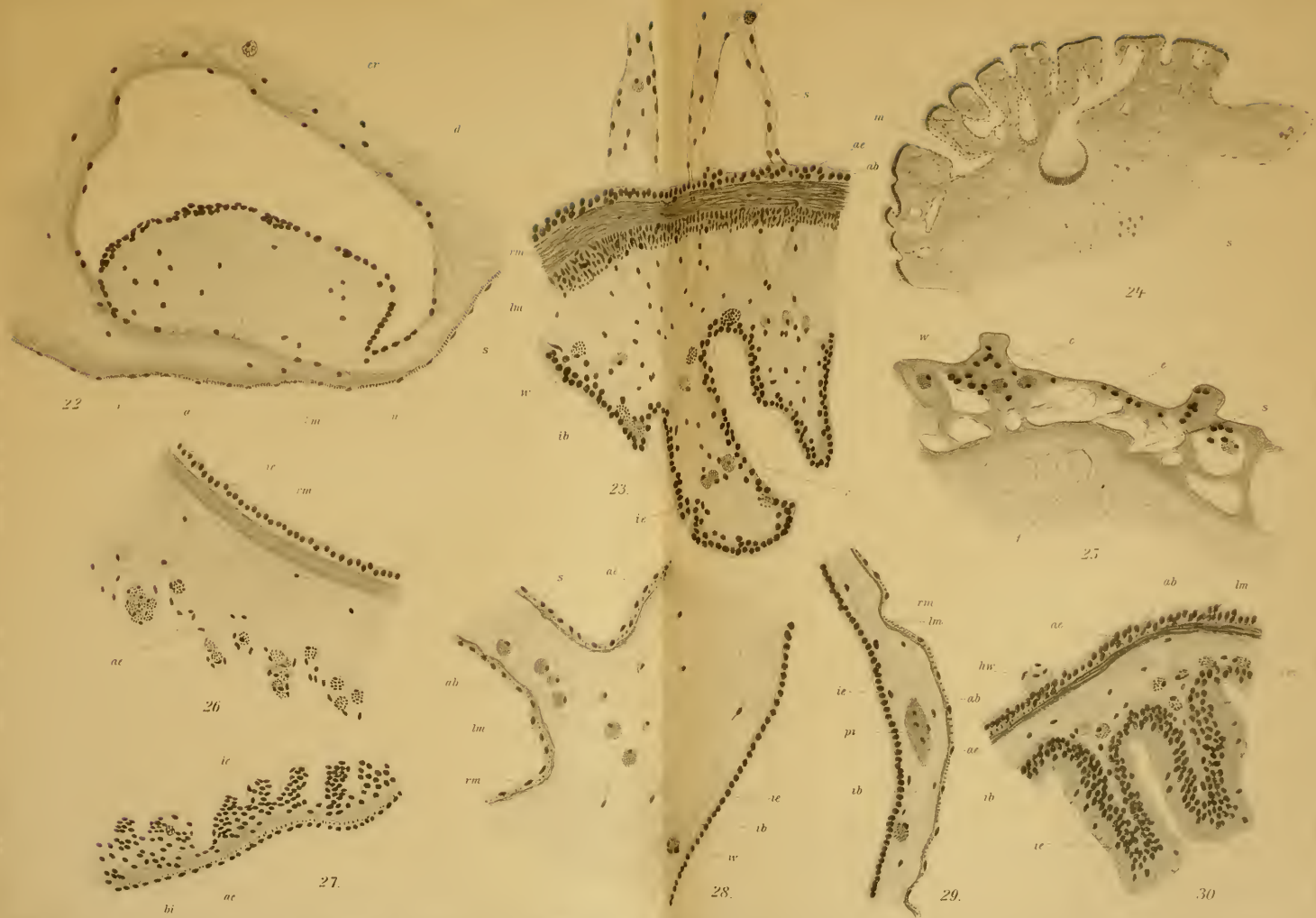
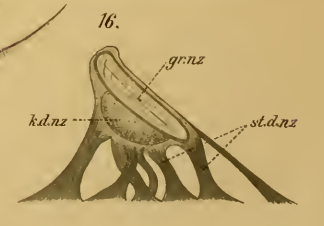
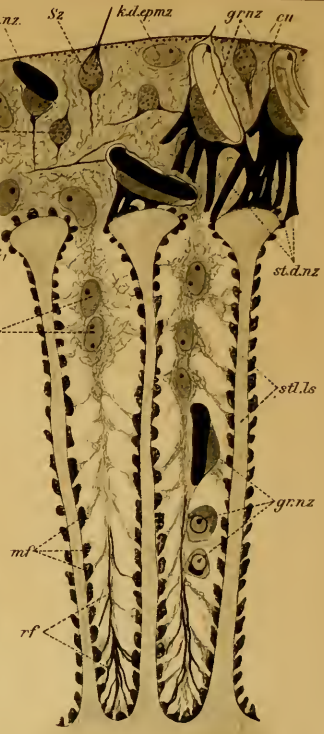
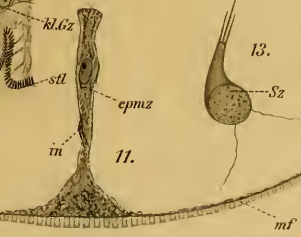
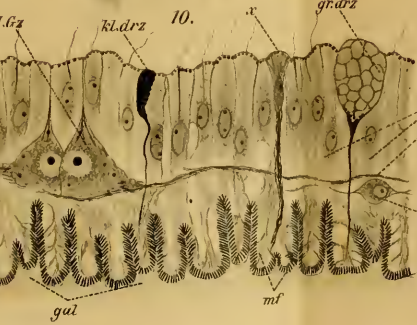
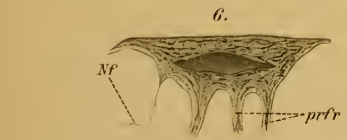
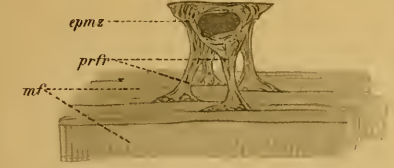
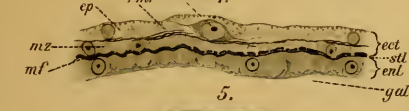
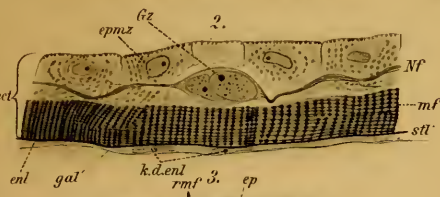
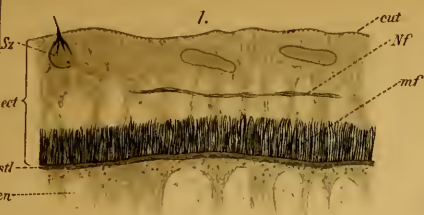
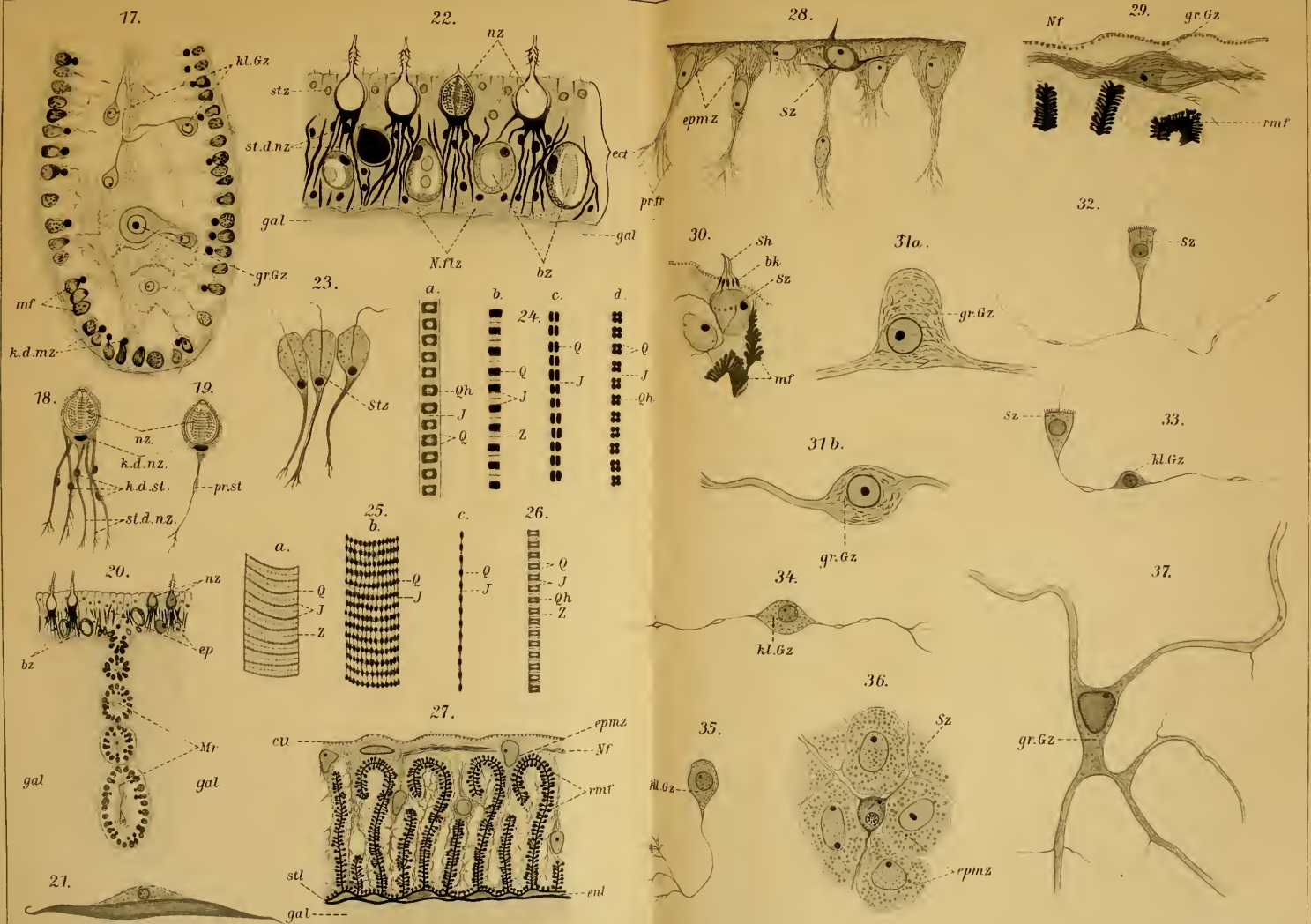


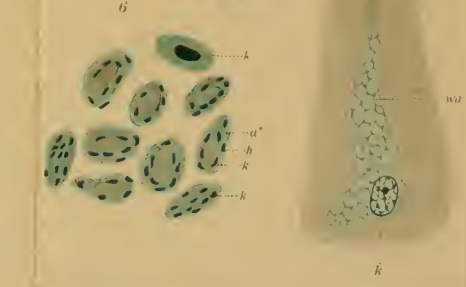
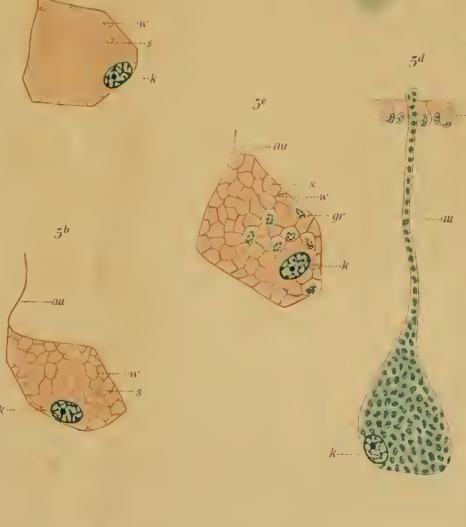
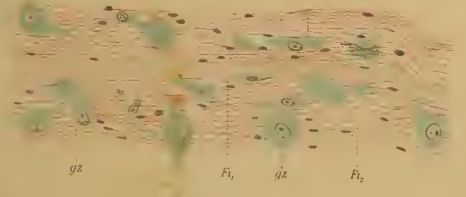
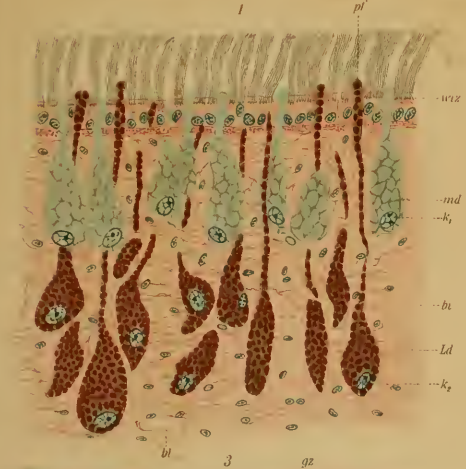
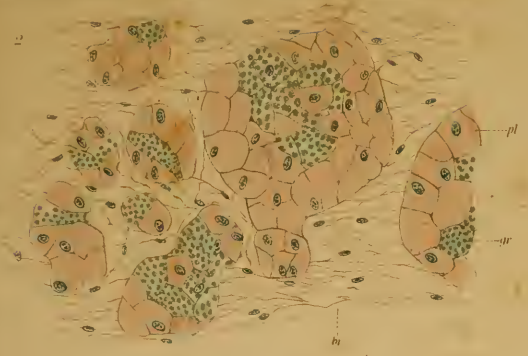
Fig. 31

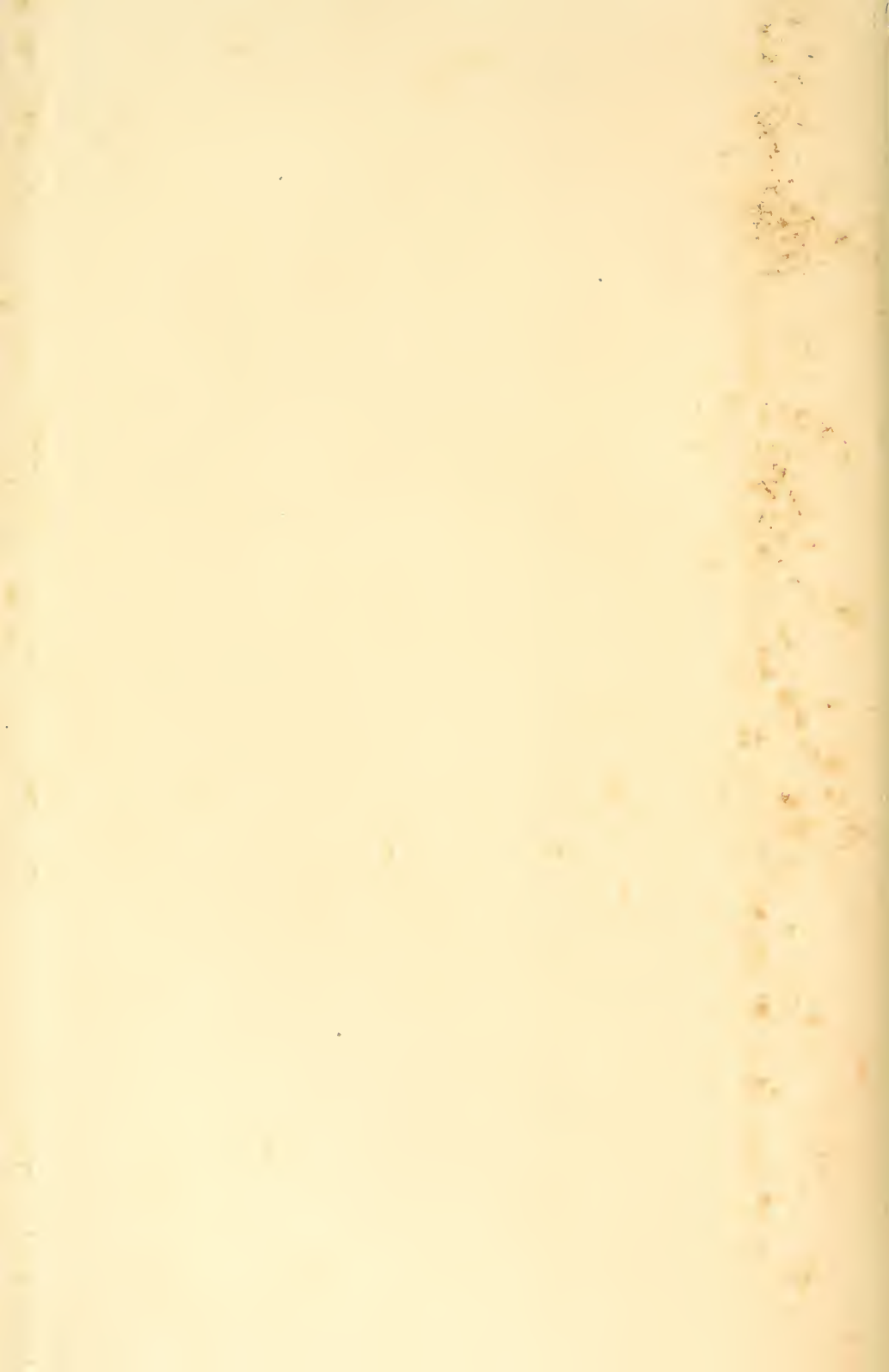


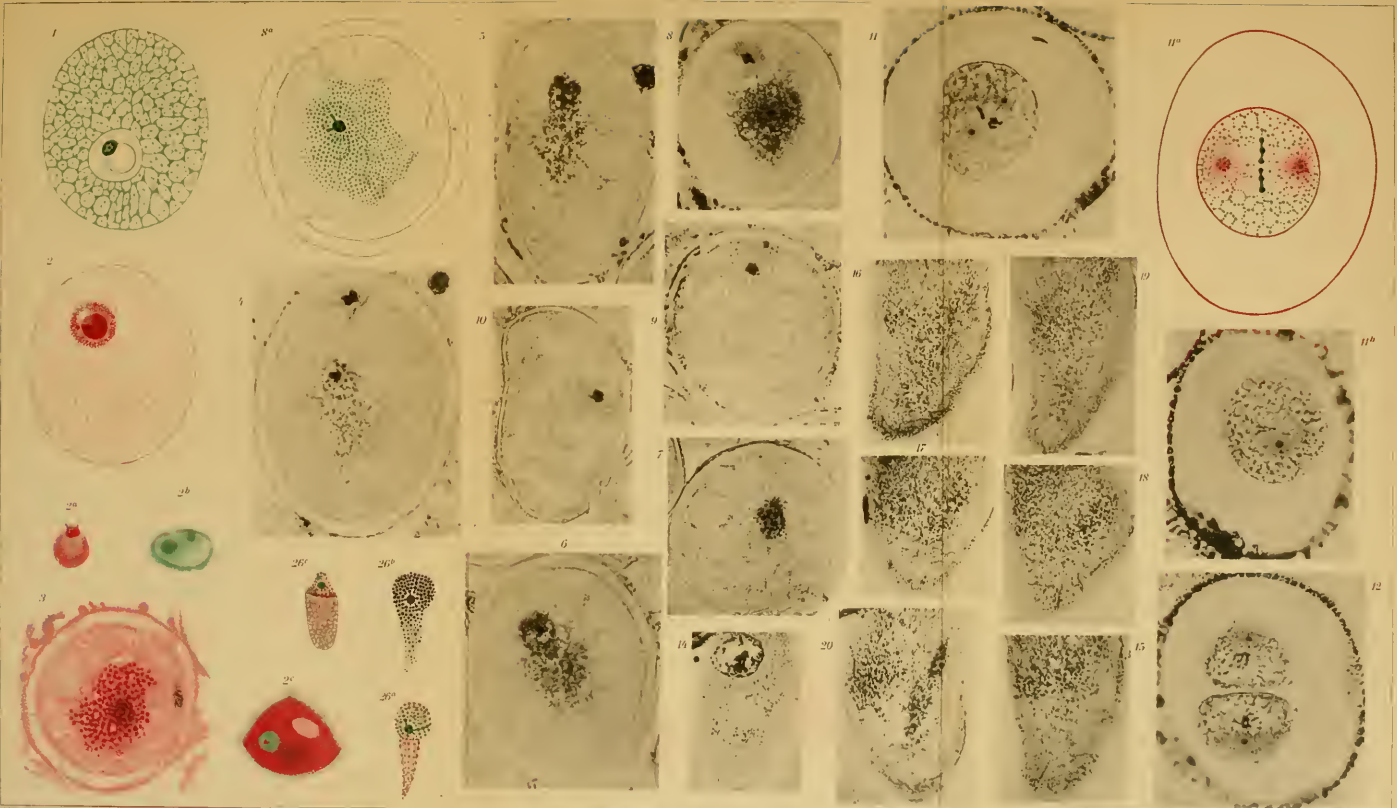








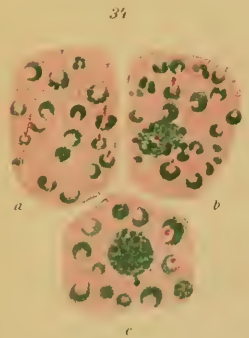
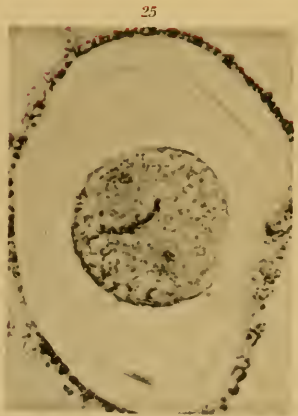
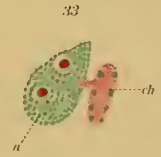
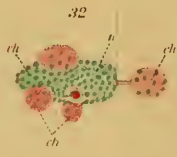
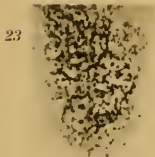
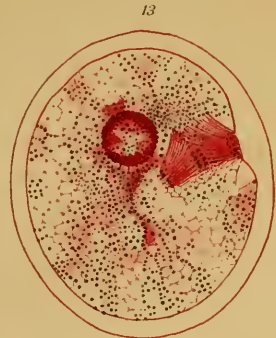
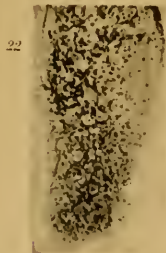
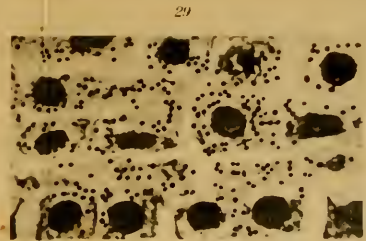
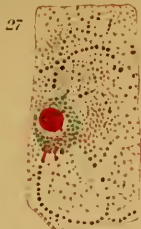




Plasmodium (aus dem Jenseits Papageiens)

Plasmodium (aus dem Jenseits Papageiens)

Plasmodium (aus dem Jenseits Papageiens)





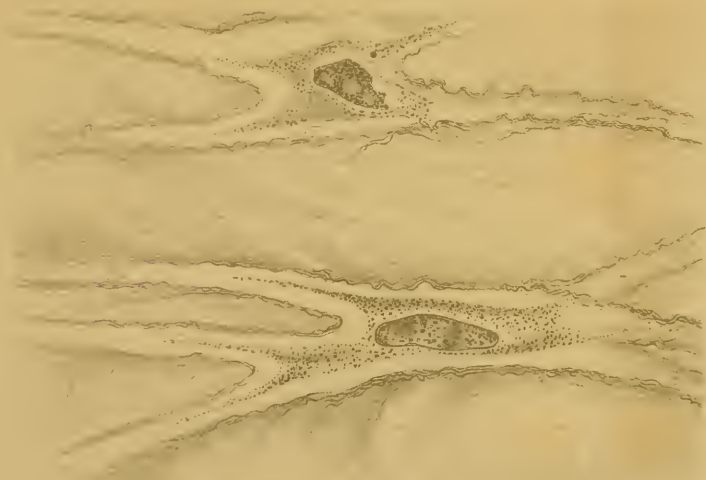
10.



12.



11.



13.



14.





Fig. 1

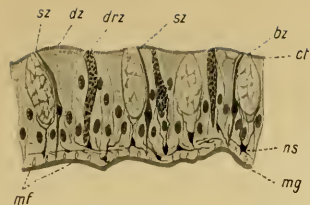


Fig. 2



Fig. 6

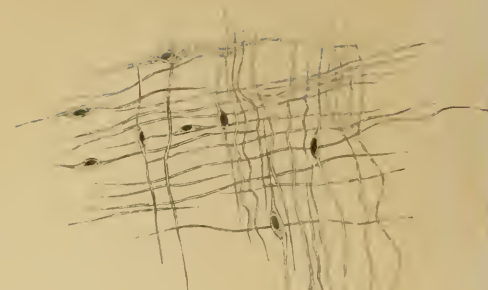


Fig. 10

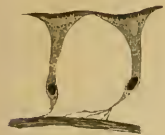


Fig. 3



Fig. 7



Fig. 5

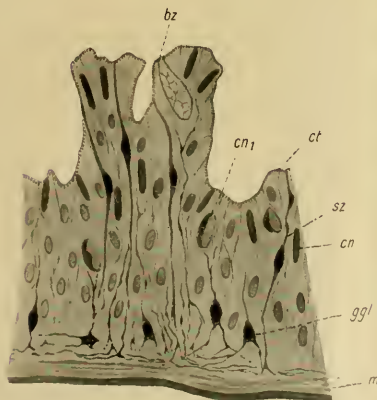


Fig. 4



Fig. 8



Fig. 9



Fig. 11





Fig. 12

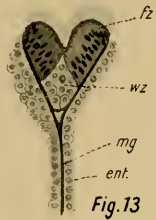


Fig. 13



Fig. 14

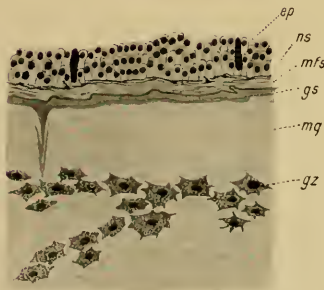


Fig. 16

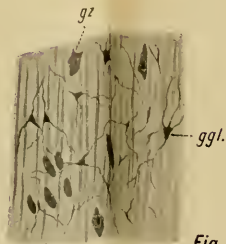


Fig. 15



Fig. 18



Fig. 19



Fig. 17 a



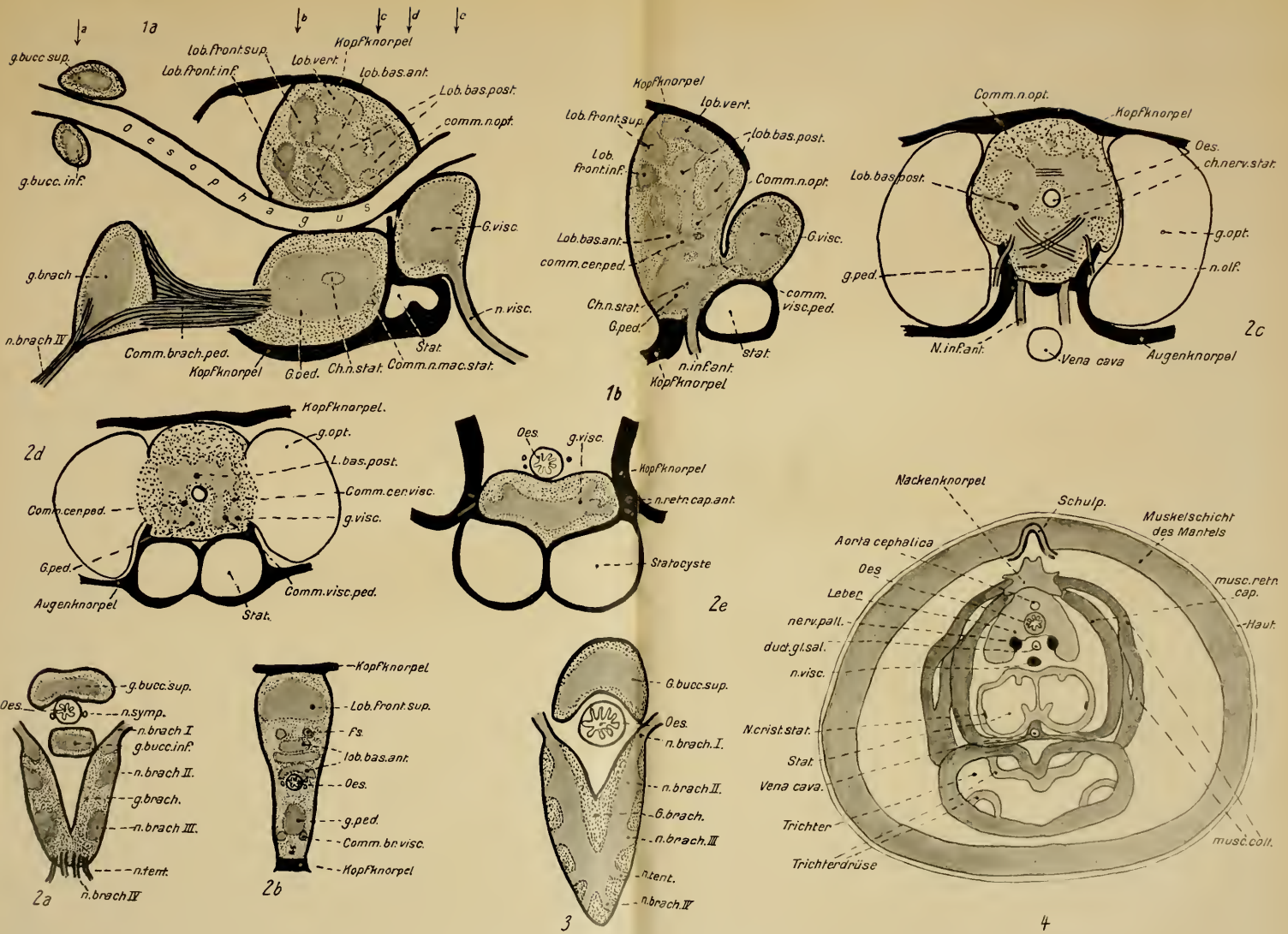
Fig. 17 b

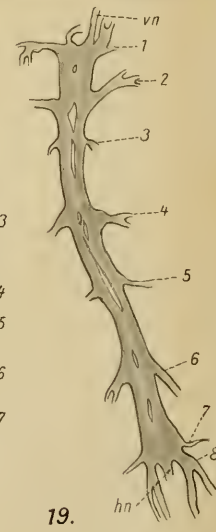
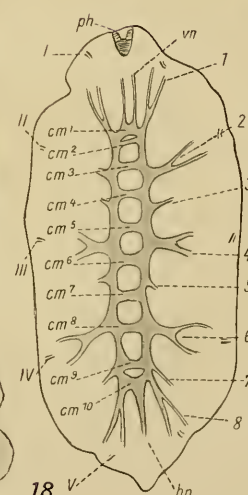
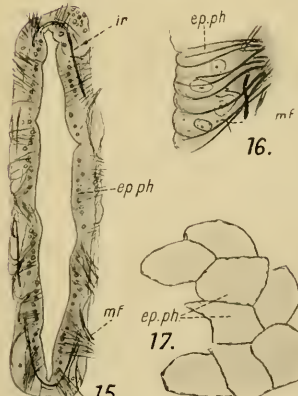
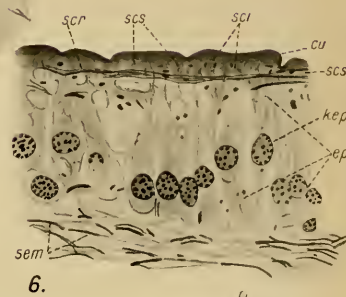
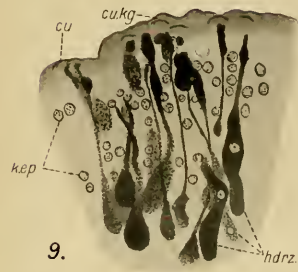
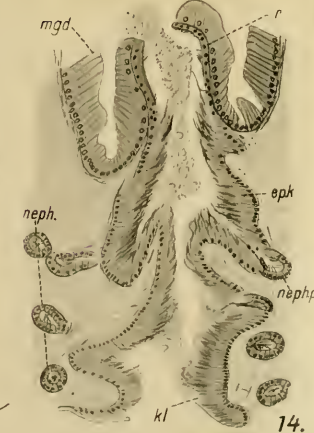
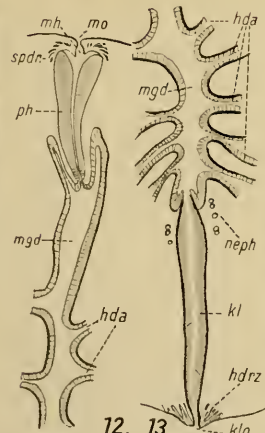
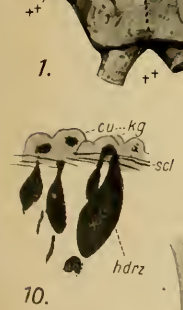
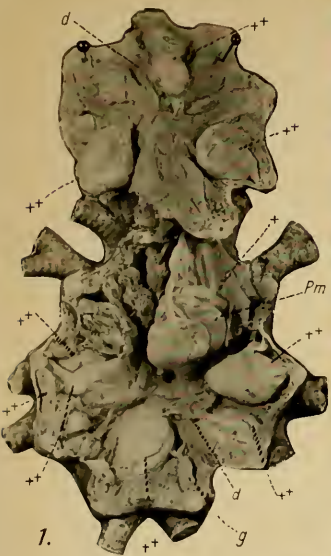


Fig. 20

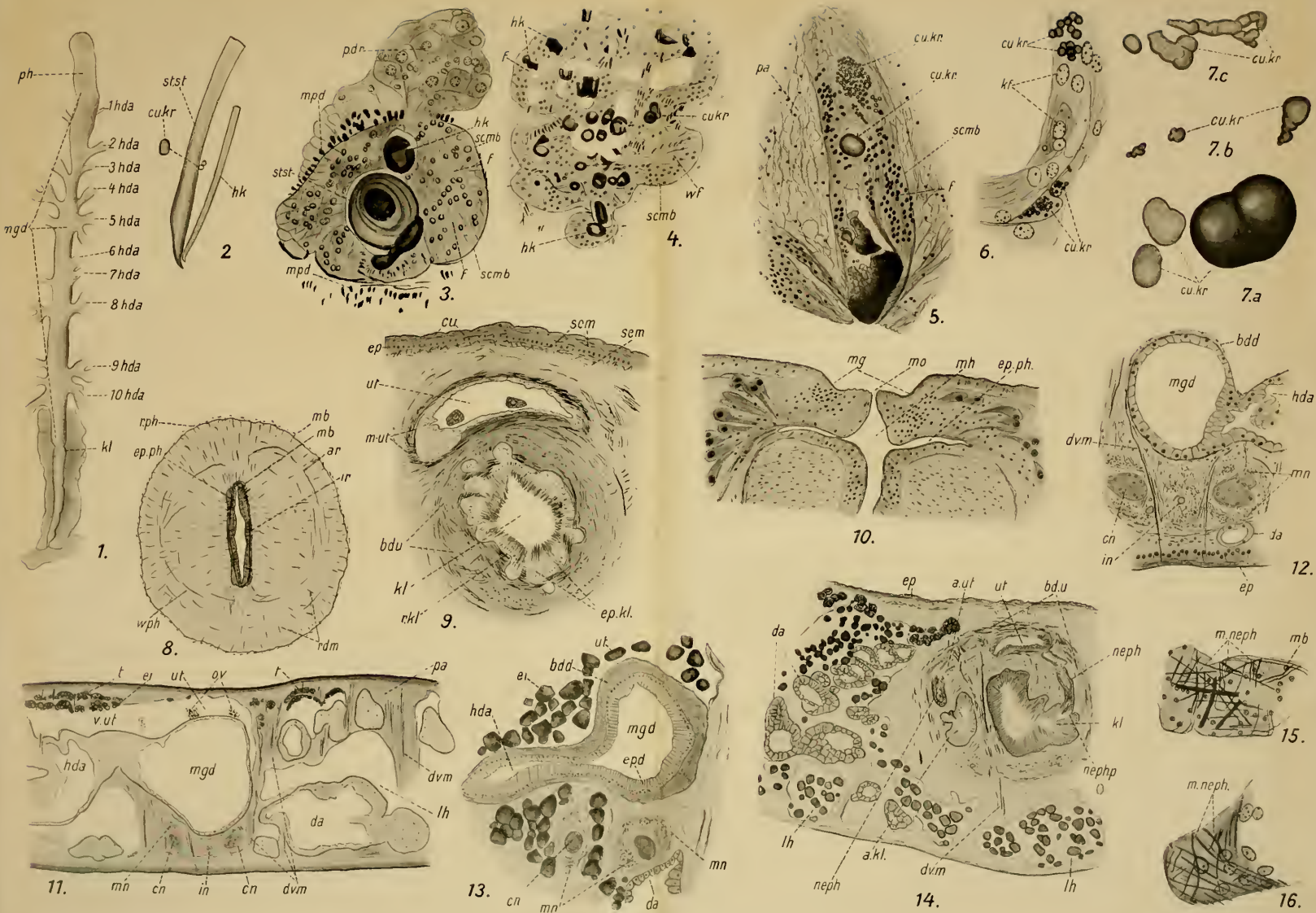




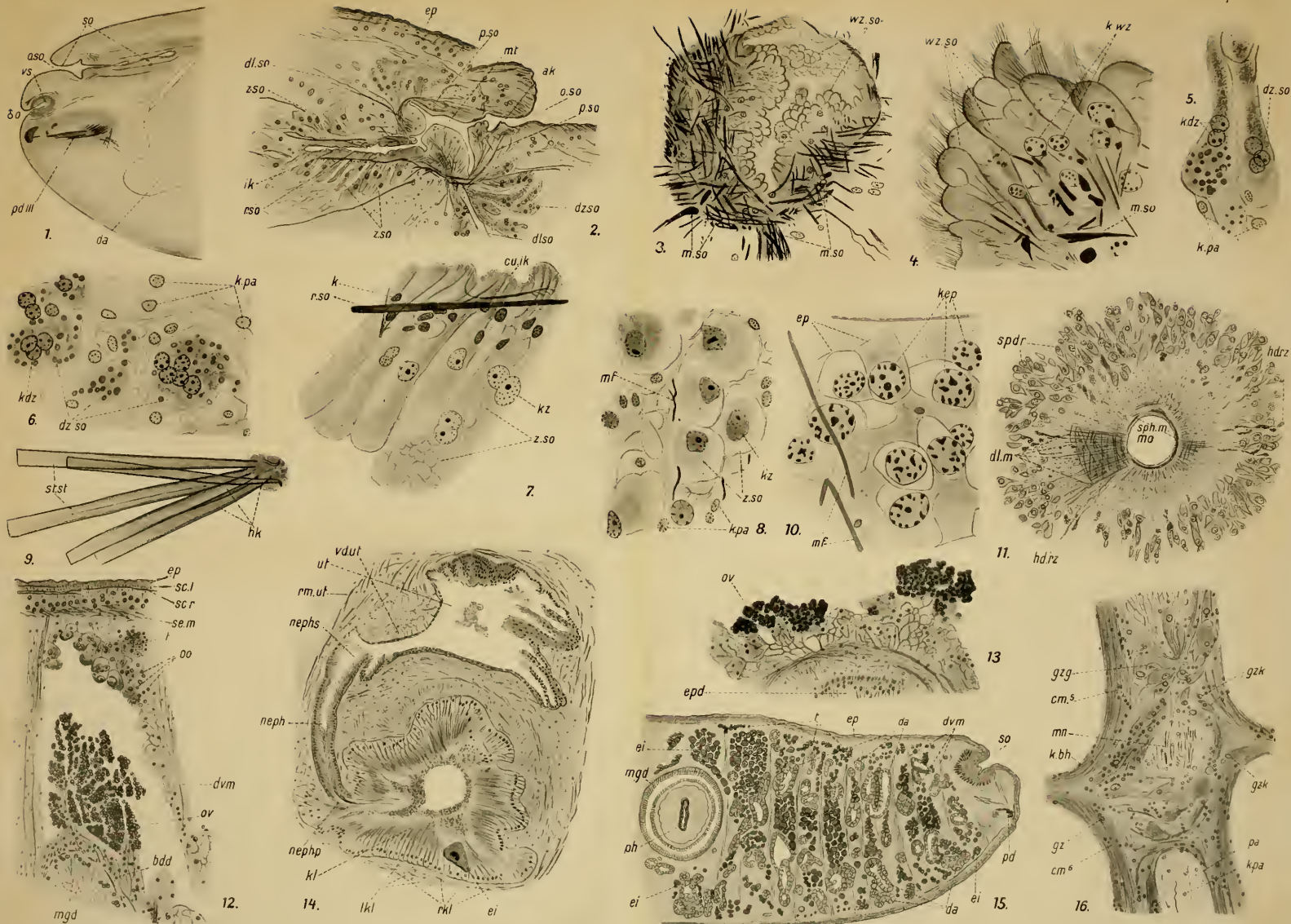


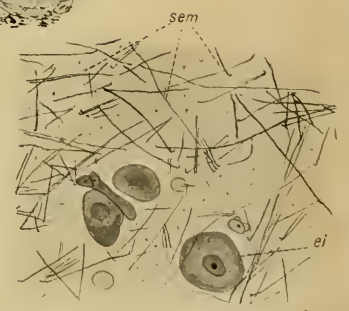
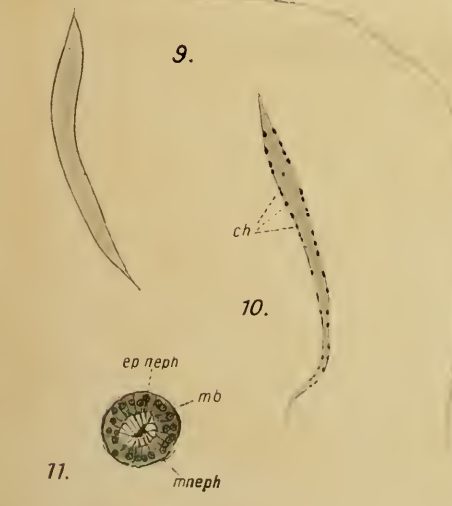
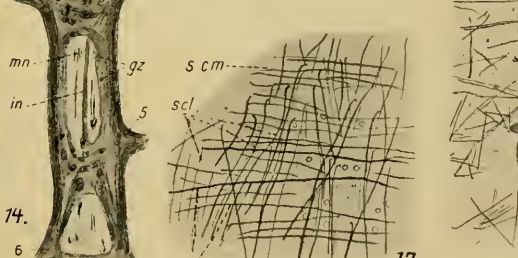
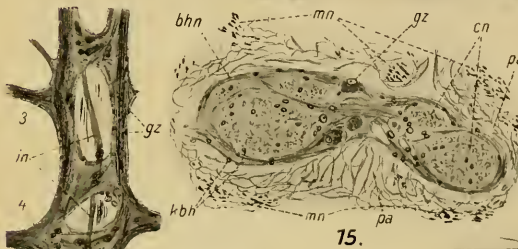
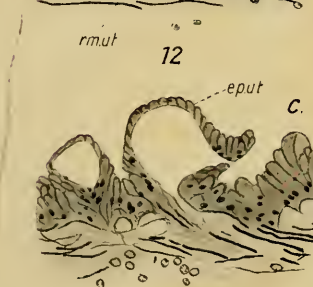
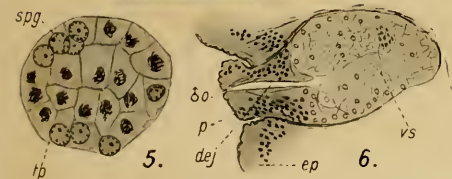
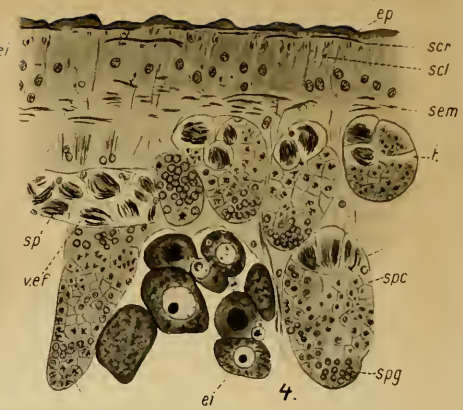
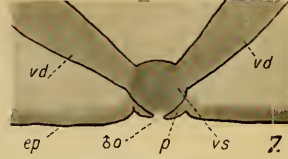
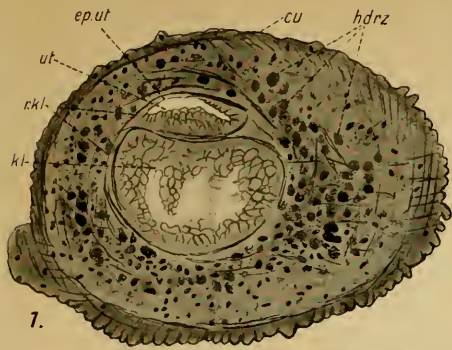














MBL WHOI Library - Serials



5 WHSE 01854

14121

