

## **Beiträge zur Symptomatologie und Diagnostik der Hirngeschwülste.**

### **Contributors**

Bernhardt, Martin, 1844-  
Francis A. Countway Library of Medicine

### **Publication/Creation**

Berlin : A. Hirschwald, 1881.

### **Persistent URL**

<https://wellcomecollection.org/works/nzgvyar7>

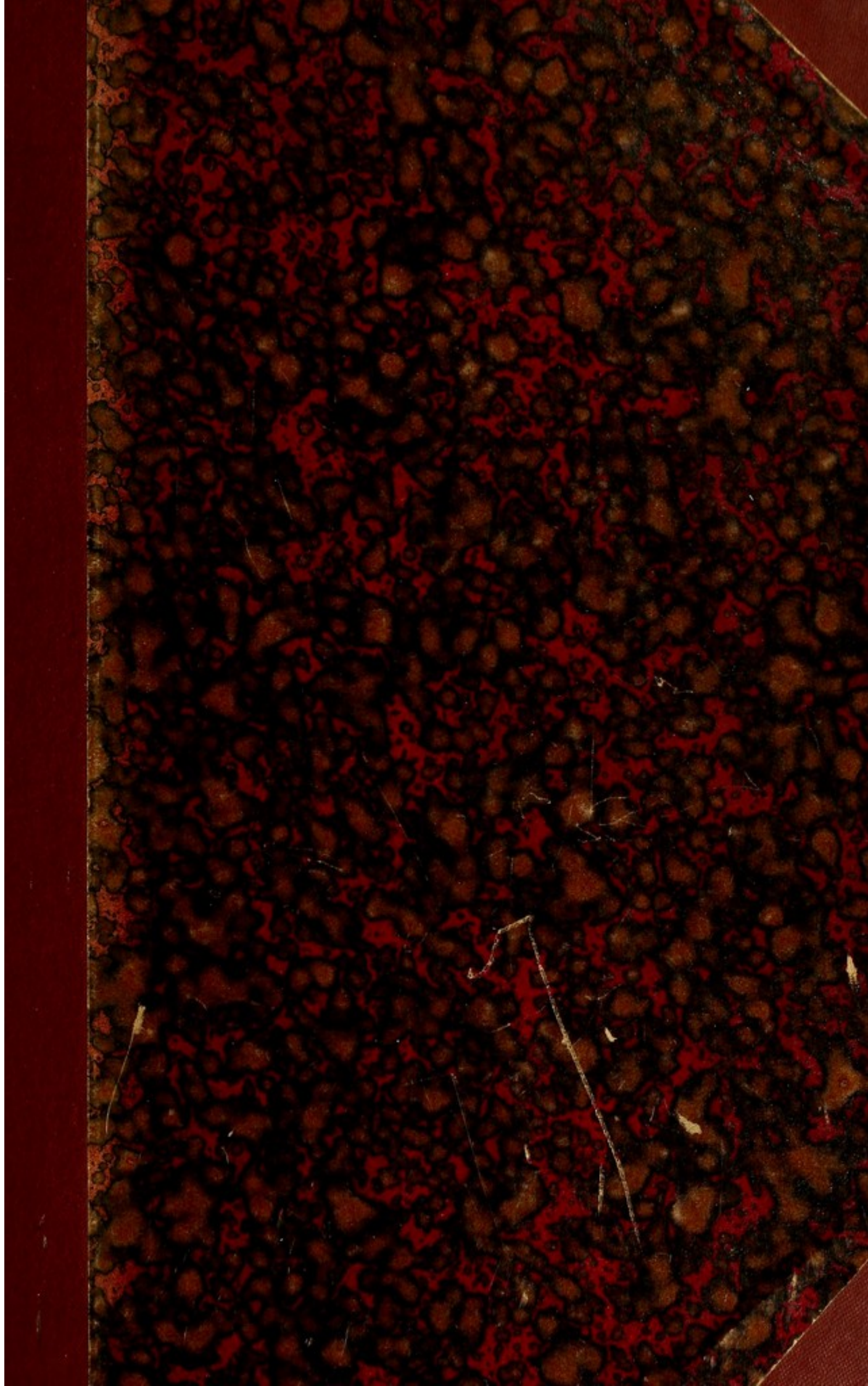
### **License and attribution**

This material has been provided by This material has been provided by the Francis A. Countway Library of Medicine, through the Medical Heritage Library. The original may be consulted at the Francis A. Countway Library of Medicine, Harvard Medical School. where the originals may be consulted. This work has been identified as being free of known restrictions under copyright law, including all related and neighbouring rights and is being made available under the Creative Commons, Public Domain Mark.

You can copy, modify, distribute and perform the work, even for commercial purposes, without asking permission.



Wellcome Collection  
183 Euston Road  
London NW1 2BE UK  
T +44 (0)20 7611 8722  
E [library@wellcomecollection.org](mailto:library@wellcomecollection.org)  
<https://wellcomecollection.org>

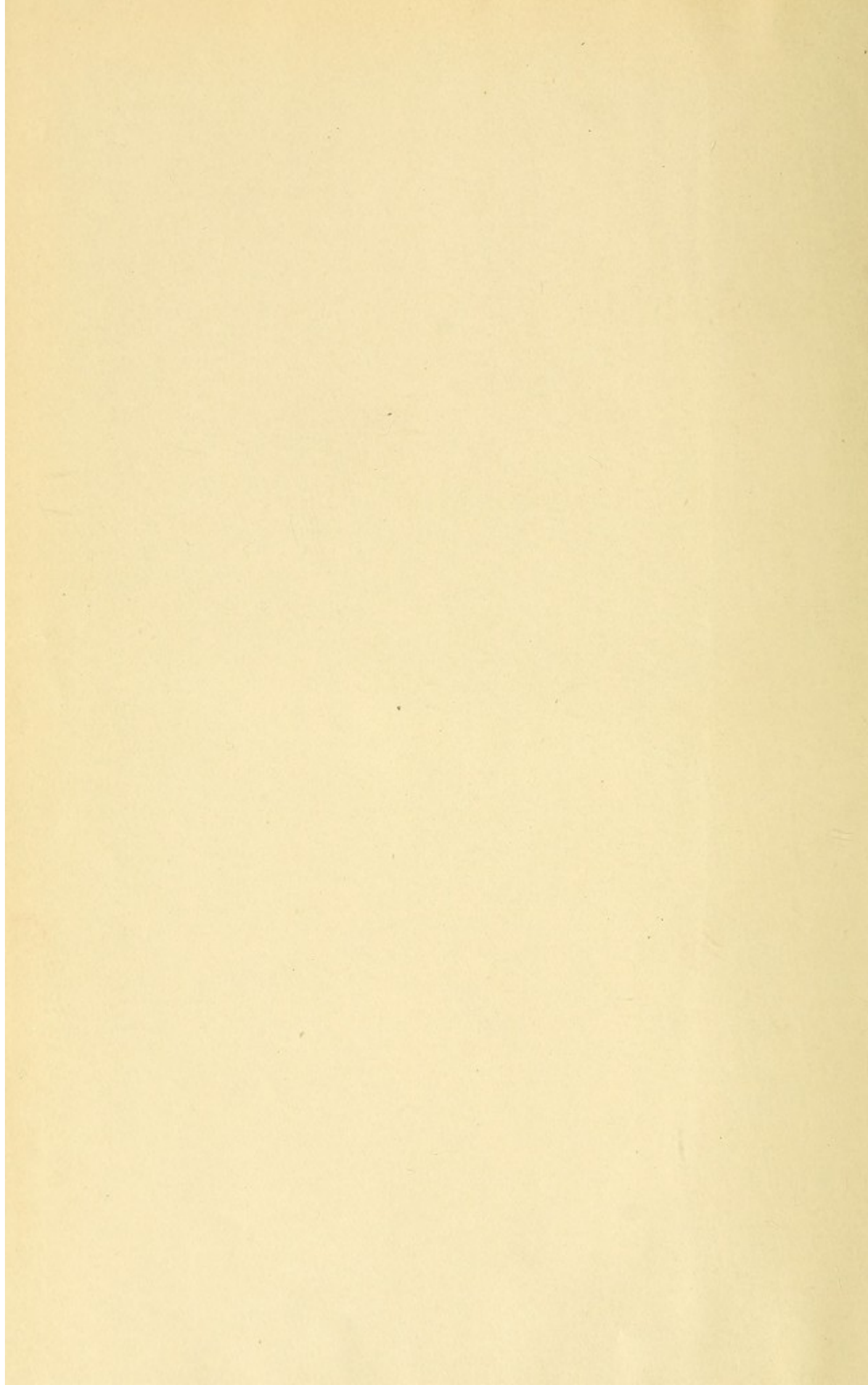












Beiträge

zur

*P. F. Mann*

Symptomatologie und Diagnostik

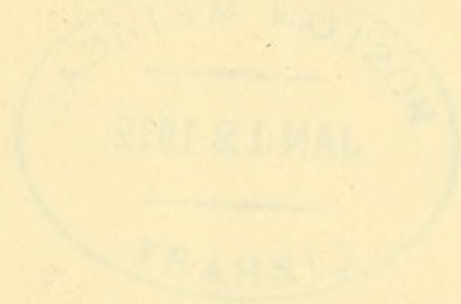
der

**HIRNGESCHWÜLSTE**

von

**Dr. M. Bernhardt,**

Privat-Dozent an der Universität Berlin.



Berlin 1881.

Verlag von August Hirschwald.

N.W. 68. Unter den Linden.



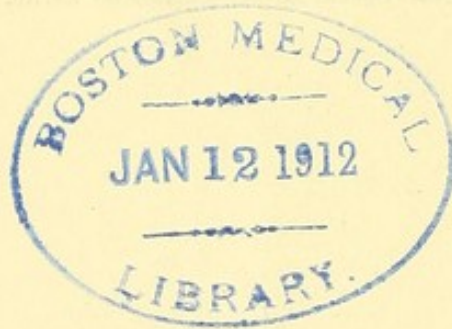
Beilage

Symptomtologie und Diagnostik

HIRNLESEN

Handwritten initials or signature

Alle Rechte vorbehalten.



Berlin 1881

Verlag von August Hirschwald

Verlag von August Hirschwald

Herrn Geheimrath E. Leyden


und

Herrn Professor C. Westphal

in Verehrung

gewidmet.





Digitized by the Internet Archive  
in 2010 with funding from  
Open Knowledge Commons and Harvard Medical School

## Vorwort.

---

An den jetzt in die Öffentlichkeit tretenden „Beiträgen zur Symptomatologie und Diagnostik der Hirngeschwülste“ habe ich vom Ausgang des Jahres 1878 an gesammelt und gearbeitet. Die Zeit, welche seit dem Erscheinen des Ladame'schen Werkes: „Symptomatologie und Diagnostik der Hirngeschwülste“ (Würzburg, 1865), vergangen ist, ist gerade für die Lehre von den Krankheiten des Nervensystems so bedeutsam gewesen, und die Erkenntniss von Vorgängen, welche in undurchdringliches Dunkel gehüllt schienen, durch epochemachende Entdeckungen auf dem Gebiete der Physiologie und Anatomie des Nervensystems seitdem so gefördert worden, dass eine Neubearbeitung des reichhaltigen Stoffes von den verschiedensten und berufensten Autoren innerhalb der letzten Jahre in Angriff genommen worden ist. Zu diesen Arbeiten einen geringen Beitrag zu liefern, ist die Aufgabe nachfolgender Zeilen. Selbst das Erscheinen des für die Diagnostik der Gehirnkrankheiten so hochbedeutenden Werkes von Nothnagel konnte mich, ganz abgesehen davon, dass es gerade mitten in die Zeit meiner eigenen Arbeiten fiel, nicht verhindern, meinen Vorsatz zu Ende zu führen. Wie der Titel besagt, ist für meine Schrift die Bearbeitung der Hirngeschwülste, welche Nothnagel von seinem Standpunkt aus nur gewissermassen als Anhang und Beiwerk für seine topische Diagnostik zu betrachten und zu benutzen gezwungen war, zur Hauptsache geworden. — Mein Bestreben ging dahin, auch für diesen dunkelsten Theil der Hirnpathologie die möglichste Klarheit zu schaffen, den vorhandenen Stoff kritisch



zu sichten und möglichst sichere Ergebnisse zu erhalten, welche ihrerseits dann einen wirklich werthvollen Beitrag zu einer topischen Diagnostik der Hirnkrankheiten zu liefern geeignet wären. — In diesem Sinne übergebe ich meine Arbeit der Oeffentlichkeit: sollte man finden, dass sie zur Bereicherung unseres Wissens auch nur in etwas beigetragen habe, so würde ich in dieser Anerkennung den reichsten Lohn finden.

## Vorwort

---

# Inhalts-Verzeichniss.

Vorwort . . . . .	Seite V
-------------------	------------

## I. Theil.

### Allgemeine Symptomatologie.

Einleitung . . . . .	1
<b>I. Allgemeine (diffuse) Symptome . . . . .</b>	<b>7</b>
a. Kopfschmerz . . . . .	8
b. Schwindel . . . . .	10
c. Psychische Störungen . . . . .	11
d. Erbrechen . . . . .	12
e. Epileptische Convulsionen . . . . .	12
f. Neuritis optica . . . . .	14
<b>II. Herdsymptome . . . . .</b>	<b>17</b>
1. Ausfallssymptome im motorischen Gebiet.	
a. Halbseitige Lähmungen . . . . .	17
b. Monoplegien . . . . .	19
c. Paraplegien . . . . .	20
d. Hémiplégie (paralyse) alterne . . . . .	21
e. Lähmungen einzelner Hirnnerven . . . . .	23
f. Lähmungen mehrerer Hirnnerven . . . . .	25
g. Muskelschwäche . . . . .	26
2. Reizerscheinungen im motorischen Gebiet.	
a. Convulsionen . . . . .	27
b. Contracturen . . . . .	28
c. Choreaartige Bewegungen . . . . .	28
d. Zwangsbewegungen . . . . .	29
e. Déviation conjuguée . . . . .	31
f. Zuckungen im Gebiete einzelner Hirnnerven . . . . .	32
g. Alternirende Convulsion . . . . .	32
3. Ausfalls- und Reizerscheinungen im Gebiete der Sensibilität . . . . .	33
a. Hemianaesthesia, Hemiparaesthesia, Hemianaesthesia alternans . . . . .	33
b. Sensibilitätsstörung im Gebiete einzelner Nerven . . . . .	35
c. Partielle Empfindungslähmung . . . . .	35



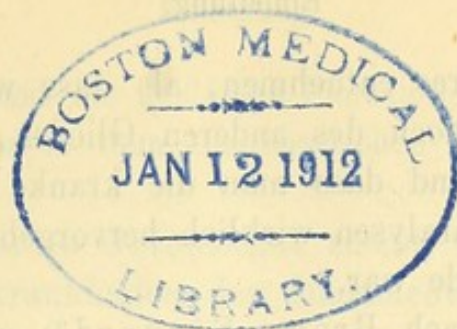
	Seite
4. Symptome der Ataxie . . . . .	36
5. Störungen im Gebiete der Sinnesnerven . . . . .	37
a. des Geruchs . . . . .	37
b. des Geschmacks . . . . .	37
c. des Gehörs . . . . .	38
d. des Gesichts . . . . .	39
e. Erscheinungen an den Pupillen . . . . .	42
f. Exophthalmos . . . . .	43
6. Sprachstörungen . . . . .	43
7. Störungen der Verdauung . . . . .	47
8. Störungen der Harnsecretion und der Potenz . . . . .	48
9. Störungen der Circulation und der Respiration . . . . .	50
10. Vasomotorische und trophische Störungen . . . . .	50
11. Veränderungen der elektrischen Erregbarkeit . . . . .	52
12. Fiebererscheinungen . . . . .	53
<b>III. Allgemeine Diagnostik . . . . .</b>	<b>53</b>
a. Combination von diffusen und Herdsymptomen . . . . .	55
b. Ueber den symptomlosen Verlauf von Hirntumoren . . . . .	57
c. Diagnostik multipler Tumoren und der intracraniellen Neubildungen im Kindesalter . . . . .	59
<b>IV. Ueber die plötzlichen Todesfälle bei Hirntumoren (vgl. speciellen Theil) . . . . .</b>	<b>250</b>

## II. Theil.

### Specielle Symptomatologie.

Einleitung . . . . .	60
1. Tumoren der Grosshirnoberfläche . . . . .	61
2. Tumoren der Hirnlappen . . . . .	97
3. Tumoren der Streifen- und Sehhügel . . . . .	151
4. Tumoren der Grosshirnschenkel . . . . .	163
5. Tumoren der Vierhügel und der Zirbeldrüse . . . . .	167
6. Tumoren der Brücke . . . . .	181
7. Tumoren des Kleinhirns . . . . .	213
8. Tumoren des verlängerten Marks . . . . .	261
9. Tumoren des Hirnanhangs und der vorderen Schädelgruben . . . . .	274
10. Tumoren der mittleren Schädelgruben . . . . .	300
11. Tumoren der hinteren Schädelgruben . . . . .	304
12. Vielfache Hirntumoren . . . . .	311
Literatur-Verzeichniss . . . . .	335





## I. Theil.

# Allgemeine Symptomatologie.

Vor mehr als zwei Decennien, im Jahre 1859, schrieb ein berühmter Physiologe, Schiff<sup>1)</sup>: „ich wiederhole es, selbst bei der Apoplexie ist der Sitz der Krankheit, welche die beobachteten Symptome hervorrief, meistens nicht an der Stelle, wo der Bluterguss nach dem Tode gefunden wird, der vielleicht als Nebenprodukt der Erkrankung ganz und gar wirkungslos war. Bei denselben Symptomen wird die angebliche Erkrankung oft an ganz verschiedenen Orten gefunden, und es existiren nur wenige Fälle, in denen die angebliche Krankheitsursache, wenn sie auch genau dieselbe Stelle einnahm, ganz den gleichen Erfolg hatte. Die angebliche Wirkung fehlte oft ganz oder äusserte sich in lokal und qualitativ verschiedenen Wirkungen. Hirnstellen, die in chirurgischen Fällen oft ohne alle Störung herausgenommen werden, konnten, wenn sie erweichen, den Arm, wenn sie mit Bluterguss zerreißen, den Fuss lähmen, und wenn sie verhärten, Schmerzen am Rumpf machen. — Wo giebt es eine wirklich genügende Ursache, die so verschiedene Erfolge hätte!? Was kann man z. B. daraus für die motorische Wirksamkeit des Streifenhügels schliessen, wenn Fälle bekannt sind, in denen ein Bluterguss in demselben oder seine Erweichung auch ohne alle Lähmung verlief, andere, in denen nur ein Fuss, wieder andere, in denen nur ein Arm gelähmt wurde. Wenn eine angeblich vollständige apoplectische Zertrümmerung des Streifenhügels einmal nur den Fuss, das andere mal nur den Arm gelähmt zeigt, was lässt sich, wenn wir nicht jedes Gesetz in den organischen Bildungen leugnen und damit die Wissenschaft aufgeben



wollen, hieraus anderes entnehmen, als dass weder die freie Bewegung des einen, noch des anderen Gliedes des Streifenhügels nothwendig bedarf, und dass man die kranke Stelle, von denen jede dieser beiden Paralysen wirklich hervorgebracht wurde, nicht zu erkennen im Stande war.“

Ebenso ist es nach Brown-Séguard<sup>2)</sup> nur eine unrichtige Hypothese, Lähmungen bei organischen Hirnerkrankungen von Funktionsverlust des erkrankten Theils abhängen zu lassen. Die verschiedenen Funktionen sind nicht an bestimmte Ganglienzellhaufen gebunden, welche in umgrenzten Hirnprovinzen liegen, sondern an Zellen, welche im ganzen Hirn zerstreut sind und durch associirende Fasern mit einander in Verbindung stehen. Sie bilden auf diese Weise zwar ein Ganzes, aber viele Hirntheile, wenn auch nicht alle, enthalten derartige, die verschiedensten Funktionen ausübenden Elemente. Zerstörung bestimmter Theile führt nicht allein zu Verlust der an dieselben gebundenen Funktionen, sondern kann auch in die Ferne hin einen Reiz ausüben, der die Thätigkeit anscheinend unversehrter Gebiete für kürzere oder längere Zeit vollkommen aufhebt.

Trotz der theilweisen Anerkennung des Thatsächlichen in diesen Ausführungen, von denen ihm natürlich zur Zeit der eigenen Publikation über dieses Thema nur die Anschauungen Schiff's bekannt gewesen waren, betonte Griesinger<sup>3)</sup>, bahnbrechend auch auf dem Gebiet der lokalen Diagnostik der Gehirnkrankheiten, dass das so äusserst interessante Studium einer genaueren Lokal-diagnose der Hirnkrankheiten eifriger Fortsetzung werth und keineswegs erfolglos sei. Die Fernwirkungen auf andere Theile seien auf keinen Fall gesetzlos, sondern müssten nach einem Mechanismus geschehen, der unter gleichen Umständen sich in gleicher Weise wiederholend auch die gleichen Resultate giebt, dem also jedenfalls durch Beobachtung, wenn auch auf Umwegen, beizukommen sei. Auch das Nichtvorhandensein gewisser Symptome sei zu beachten: oft entspränge aus dieser Erwägung das entscheidende Urtheil, ein Umstand, den wir, wie man weiterhin sehen wird, mehr als einmal mit Vortheil zur Feststellung der diagnostisch wichtigen Erscheinungen benutzt haben. — Endlich gälte jener Satz von Schiff (wir können hinzufügen von Brown-Séguard) nur für Veränderungen mancher eigentlichen Hirntheile, aber nicht für



Nervenstämme, und die gestörten Funktionen dieser seien immer die sichersten Leiter in dem diagnostischen Labyrinth der Hirnkrankheiten.

Bekanntlich war es Griesinger zuerst, der in Bezug auf die Diagnose von Hirnkrankheiten den fundamentalen Satz aussprach, dass man zwei Processe unterscheiden müsste: diffuse Erkrankungen, die das ganze Hirn oder doch einen sehr grossen Theil desselben, oder die seine innere oder äussere Oberfläche in grosser Ausdehnung betreffen, und zweitens herdartige Erkrankungen, die circumscripte Stellen des Hirns lädiren. Beide Symptomenreihen finden sich nun aber in der Mehrzahl der Fälle mit einander combinirt: die Schwierigkeit der Diagnose und ihre Richtigkeit beruhen auf der mehr oder weniger erfolgreichen, oft ungemein schwierigen Arbeit der Unterscheidung, was von den im gegebenen Falle vorliegenden Erscheinungen der einen, was der anderen Erkrankung zuzuschreiben sei.

Zu den Symptomen der diffusen Affectionen gehören nach Griesinger Kopfschmerz, Schwindel, Delirien, Bewusstseinsstörungen, Sopor, Abstumpfung der Intelligenz bis zum Blödsinn, Muskelschwäche, Muskelzittern, unregelmässige Zuckungen, Erbrechen und die deutlichen Erscheinungen des verstärkten Drucks in der Schädelhöhle: die Verlangsamung des Pulses und der Respiration. Allgemeine Symptome und Zeichen einer Herderkrankung finden sich ungemein oft bei den verschiedensten Hirnerkrankungen gemeinsam vor, und bekannt ist, namentlich durch die sorgfältigere Sichtung, welche die neueren Autoren diesen Erscheinungen zu Theil werden liessen, wie im Laufe der Erkrankung sich allmählig ein Symptom nach dem anderen verlieren kann, bis zuletzt, befreit gleichsam von den verwirrenden Erscheinungen der beginnenden Krankheit einzelne sichere Zeichen übrig bleiben, welche jetzt wohl geeignet sind, die Handhaben zu einer Herddiagnose zu liefern.

Einen sicheren Gewinn für das Studium der lokalisirten Hirnerkrankungen liefern nach dem neuesten Autor auf diesem Gebiete, Nothnagel<sup>4)</sup>, nur solche Erkrankungen, welche 1) chronisch stabil bleiben, 2) ganz beschränkt und isolirt sind, 3) auf die Umgebung in keiner Weise, sei es durch Druck, sei es durch die Produktion von Circulationsstörungen oder von entzündlichen Veränderungen einwirken.



Wie verhalten sich diesen Anforderungen gegenüber die „Hirngeschwülste“? Es giebt wohl kaum einen innerhalb der Schädelkapsel ablaufenden Process, der so deutlich wie die Neubildungen in der Cerebralsubstanz oft von Beginn der Erkrankung an bis zum Ende hin die Vermischung der diffusen und Herdsymptome zeigt, und mit Recht werden deshalb von fast allen Autoren die durch Hirngeschwülste gelieferten Symptome nur mit grosser Vorsicht und Kritik für die Lokaldiagnostik verwerthet. Wenn man sich aber, wie ich es gethan, die Aufgabe stellt, speciell die Diagnostik der Hirngeschwülste zu bearbeiten, so hat man, die grossen Schwierigkeiten dieses Problems berücksichtigend, mit verschärfter Vorsicht und Kritik an die Arbeit zu gehen, wenn es gelingen soll, aus der Vielheit der Erscheinungen bestimmte, sichere Symptombilder heraus zu arbeiten. — Dass diese Arbeit schliesslich trotz allen Fleisses dennoch nur eine unvollkommene werden kann, ist für denjenigen klar, der selbst nur flüchtig einmal die Bausteine angesehen, aus denen und auf welchen das Gebäude der lokalen Diagnostik der Hirngeschwülste aufgebaut werden soll. Dass hierzu einzig und allein Beobachtungen verwendet werden dürfen, welche durch einen Obduktionsbefund ihren Abschluss erhalten haben, liegt auf der Hand. Und wenn auch die neuere und besonders die neueste Zeit durch den Mund der berufensten Vertreter unserer Wissenschaft wiederholt belehrt worden ist, wie eine Obduktion anzustellen, worauf die Aufmerksamkeit zu richten ist, wenn wir heute unvergleichlich genauer, wie selbst noch vor 20 Jahren die einzelnen Regionen des Hirns zu trennen und in ihrer Wichtigkeit gesondert zu beurtheilen vermögen, so müssen wir doch zugeben, dass selbst heute noch gegen diese Gebote strengster Forschung und Kritik gesündigt wird, ja, wenn ich es aussprechen darf, oft vielleicht gesündigt werden muss. Wenn noch jetzt, wie es speciell in der Nervenpathologie der Fall ist, das Wissen so im Fluss ist, dass jedes neue Jahr überraschende, bisher kaum geahnte Thatsachen enthüllt, wenn Untersuchungsmethoden, klinische, wie mikroskopische, so rapiden Zuwachs, resp. Vervollkommnung erfahren, dass selbst die Krankengeschichten neuesten Datums in diesem Lichte andere Färbung annehmen, so ist es klar, dass Beobachtungen, welche 20 oder 30 Jahre zurück liegen, der verfeinerten Kritik des neunten Decenniums unseres Jahrhunderts kaum mehr genügen,



ganz abgesehen davon, dass jeder einzelne Beobachter seiner Neigung, seinem augenblicklichen Interesse und Forschungsgegenstand nach doch immer nur auf bestimmte Dinge, sei es klinisch oder anatomisch, sein Augenmerk gerichtet hat, ohne mit gleichem Interesse alle Erscheinungen zu umfassen. — Wenn wir daher dankbar aller der Männer gedenken, die in einer früheren Zeit sich der mühevollen Arbeit unterzogen, mehr Klarheit in die Diagnostik der Cerebraltumoren zu bringen, wenn die Arbeiten eines Abercrombie, Rayer, Andral, Lebert, Friedreich und Ladame stets der Anerkennung einsichtiger Forscher sicher sind, so wird es gleichwohl erlaubt sein, zu sagen, dass viele ihrer Beobachtungen einer eingehenden Kritik nicht Stand halten. Es gilt dies nicht allein für die Krankengeschichten aus dem vorigen Jahrhundert oder dem Anfange dieses, sondern auch für die Arbeiten aus den 30er, 40er und sogar 50er Jahren unseres Jahrhunderts. Mit dem Aufschwung, den die Entwicklungsgeschichte, die normale Anatomie und Histologie des Centralnervensystems, die Physiologie und topographische Eintheilung, die klinische Beobachtung mit ihren durch die neueste Zeit dargebrachten Hilfsmitteln genommen hat, ist auch die lokale Diagnostik der Hirnkrankheiten so gewaltig vorgeschritten, dass es uns häufig sogar merkwürdig erscheint, wie man überhaupt diese oder jene Beobachtung hat verwerthen können. — Sei es aber auch hier an dieser Stelle gleich ausgesprochen, dass trotz aller nicht wegzuleugnenden Fortschritte wir selbst heute noch erst am Anfang der neuen Zeit stehen: auch für die in dieser Arbeit verwertheten Fälle aus der allerneuesten Zeit fehlt noch so vieles, um das Ideal klinischer Beobachtung und anatomischer Untersuchung erreicht sein zu lassen, es genügen zur Zeit noch so wenig Untersuchungen den strengen Anforderungen, welche zu erfüllen wären, dass ich nur immer wiederholt an die Nachsicht der Leser appelliren muss, wenn sie auch in dieser Bearbeitung der neueren und neuesten Literatur über den vorliegenden Gegenstand mehr Lücken und Unvollkommenheiten, als bestimmte Daten finden werden.

Auf die Wiedergabe der bis zum Jahre 1865 hin veröffentlichten Fälle habe ich verzichtet: einmal sind die hierhergehörigen Beobachtungen durch Ladame<sup>5)</sup> in seiner 1865 zu Würzburg erschienenen Arbeit zum grössten Theil schon benutzt, sodann aber



habe ich auch geflissentlich davon abgesehen, viele der älteren Beobachtungen überhaupt zu übernehmen, da sie nach dem oben Ausgesprochenen den Anforderungen der Neuzeit an Genauigkeit kaum genügen dürften. Ich glaubte um so mehr davon Abstand nehmen zu können, als ja auch schon Ladame von seinen etwa 400 Fällen 70 aus eben diesen Gründen gar nicht benutzt hat. — Es gelang mir aus der Literatur vom Jahre 1865 ab bis etwa zum Beginn des Jahres 1880 hin 485 Fälle zu sammeln, welche ich meinen Betrachtungen zu Grunde gelegt habe. Auch ihnen kommt durchaus nicht allen der gleiche Werth zu: um aber eine gewisse Vollständigkeit zu erlangen, habe ich in den den Ladame-schen nachgebildeten Tabellen alle mir zugänglichen Beobachtungen zusammengestellt. So viel es anging, habe ich mich bemüht, die Einzelfälle in den Originalmittheilungen nachzulesen und aus ihnen selbst den Auszug zu machen: wo dies nicht möglich war, wurden die besten der referirenden Zeitschriften benutzt. Ich bin mir wohl bewusst, dass auch meine Zusammenstellung rein äusserlich eine unvollkommene sein wird: manche schöne Beobachtung mag übersehen sein: doch hoffe ich, wenigstens bis zum Jahre 1879 nicht zu viele der wichtigeren Fälle ausgelassen zu haben. Interessant ist das offenbare Anwachsen der Literatur über den vorliegenden Gegenstand seit dem Beginne der 60er Jahre: während Ladame aus der gesammten ihm zugänglichen Literatur etwa 400 Fälle sammeln konnte, gelang es mir fast 500 aus den letzten 15 Jahren zusammenzubringen. Offenbar liegt dies an dem in vorher kaum geahnter Ausdehnung erweckten Interesse der Beobachter aller Nationen für Nervenkrankheiten und an der Verbreitung, welche Mittheilungen aus fernen Ländern durch die Jahresberichte und die Unzahl referirender Blätter in neuerer Zeit gewonnen haben. Als Tumoren des Hirns wurden alle diejenigen Neubildungen behandelt, welche aus der Substanz der zum Hirn gehörigen Abschnitte oder an deren Oberfläche ihren Ursprung genommen hatten, aber zugleich auch im weiteren Sinne diejenigen Geschwülste, welche von den Hirnhäuten oder den Schädelknochen oder den Hirnnerven aus sich entwickelt, und erst später durch Druck resp. Hineinwachsen in die Hirnsubstanz diese in Mitleidenschaft gezogen haben. Blutgeschwülste (Hämatome) und Abscesse blieben ausserhalb der Betrachtung: syphilitische Tumoren dagegen und tuberculöse Neu-



bildungen, ebenso Cysticerken und Echinococcen wurden neben den eigentlichen Carcinomen, Gliomen, Sarcomen, Myxomen etc. und deren Mischformen für die Zusammenstellung verwerthet. — Vorliegende Arbeit beabsichtigt in keiner Weise für eine Monographie der Geschwülste des Hirns zu gelten: weder nach der pathologisch anatomischen Seite hin, noch in Bezug auf die differentielle Diagnostik, soweit es sich um andere chronische oder akutere pathologische Processe im Hirn handelt, kann diese Zusammenstellung Aufmerksamkeit beanspruchen: es handelt sich nur um Beiträge zur Symptomatologie und Diagnostik der Hirntumoren, deren Anwesenheit als gegeben betrachtet wird, in dem Sinne, dass gerade die Beobachtungen der Neuzeit zusammengestellt und mit dem Lichte der jüngsten Errungenschaften auf dem Gebiete der klinischen Diagnostik der Nervenkrankheiten beleuchtet sind.

---

Zu den **Symptomen der „diffusen Affectionen“** rechnete Griesinger, wie wir oben schon sahen, zunächst Schwindel, Kopfschmerz und Erbrechen. Was Griesinger unter der Bezeichnung Delirien, Störungen des Bewusstseins, Stumpfheit der Intelligenz bis zum Blödsinn, soporöse Zustände den Symptomen diffuser Hirnkrankung zugetheilt hat, will ich als „psychische Anomalien“ unter einem Begriff zusammenfassen; ebenso sei es gestattet, das Muskelzittern, die verbreitete Muskelschwäche, die irregulären Zuckungen durch den Begriff der Epilepsie, epileptiformer und verwandter Zustände zu ersetzen, endlich noch ein von Griesinger zu den Allgemeinsymptomen nicht gerechnetes, wie aber die Neuzeit gelehrt hat, ungemein charakteristisches Zeichen hier zu besprechen, ich meine die auf den gesteigerten intracraniellen Druck zurückzuführende Affection des Sehnervenendes und der benachbarten Netzhauttheile. Wie oben schon ausgesprochen giebt es wohl kaum eine chronisch verlaufende Hirnkrankheit, die so wie die innerhalb der Schädelkapsel und des Hirns entstehenden Geschwülste die Symptome diffuser und Herderkrankungen oft während ihres ganzen Verlaufs in sich vereinigen: daher erscheint es wohl gerechtfertigt, der speciellen Symptomatologie der Hirnneubildungen eine Besprechung der allgemeinen, fast allen in mehr oder weniger ausgeprägter Weise zukommenden Symptome vorzuschicken. —



Auf eine Thatsache möchte ich hier von vornherein gleich noch aufmerksam machen: der Werth der einzelnen Symptome ist kein absoluter, stets und unter allen Verhältnissen die gleiche Geltung habender: es kann sehr wohl sein, dass das allgemeine Symptom des Kopfschmerzes, Schwindels, Erbrechens etc. durch markirtes Fehlen, excessiv seltenes oder abnorm häufiges Vorkommen, durch bestimmte Modificationen in der Erscheinungsweise eine gute Stütze und Handhabe zu einer Herddiagnose werden und somit aus einem Allgemeinsymptom sich in ein specielles, diagnostisch hoch wichtiges Zeichen umwandeln kann. Wir werden Beispiele der Art sofort kennen lernen. Was zunächst den Kopfschmerz bei Hirntumoren betrifft, so wird derselbe kaum je bei der Anwesenheit einer Neubildung innerhalb der Schädelkapsel vermisst. Mag die Geschwulst im Mark der Grosshirnhemisphären oder im Kleinhirn, an der Hirnoberfläche oder an der Basis cranii ihren Sitz haben, stets wird entweder schon zu Beginn des Leidens oder in seinem weiteren Verlauf der Kopfschmerz auftreten. Zwar existiren einzelne Beobachtungen, aus welchen das Fehlen dieses Symptomes während des Verlaufs der Krankheit hervorgeht: der Kopfschmerz wird ausdrücklich von den Kranken geleugnet: in der ungeheuren Mehrzahl der Fälle ist das Umgekehrte der Fall. — Ich will auf die verschiedenen Beschreibungen, welche die Leidenden je nach ihrem Bildungsgrad von der Art ihres Schmerzes machen, hier nicht näher eingehen: bald wird er als bohrend, bald als schiessend, stechend, blitzartig, reissend geschildert: meist wird er durch stärkere Muskelaktionen, womit zugleich eine Steigerung des Hirndrucks einhergeht, vermehrt. Bald ist er andauernd, bald nur in der Nacht oder nur am Tage vorhanden, oft auffallend intermittirend und stets zu bestimmten Zeiten eintretend. Dass er häufig so heftig werden kann, dass die Kranken wie wahnsinnig erscheinen, dass er oft mit Erbrechen endigt, ja dass sogar plötzlich in einem Schmerzparoxysmus der Tod eintritt, werde ich später bei einer Besprechung der plötzlichen Todesfälle bei Hirntumoren noch eingehender behandeln. — Das Faktum, dass der Kopfschmerz bei Neubildungen der verschiedensten Localisation beobachtet wird, beweist indirekt schon, dass es keine bestimmte, etwa mit rein sensiblen Elementen ausgestattete Region des Hirns sein kann, von deren Verletzung oder Vernichtung der Schmerz abhängt. Wahr-



scheinlich ist eine der Hauptursachen des Kopfschmerzes die Zerrung und Spannung, welche die Hirnhäute und die in ihnen verbreiteten sensiblen, dem Trigemini angehörigen Nervenäste durch oberflächlich sitzende Tumoren entweder direkt erfahren oder der Druck, dem sie auch bei anderswo gelagerten Geschwülsten ausgesetzt sind, wenn überhaupt eine allgemeine intracranielle Drucksteigerung eintritt. — Hinsichtlich der Lokalisation des Kopfschmerzes werden von den Kranken die verschiedensten Angaben gemacht: bald wird er als im ganzen Kopf verbreitet beschrieben, bald in der Tiefe sitzend, bald an der Stirn, am Scheitel, im Hinterhaupt lokalisiert, zeitweilig auch ganz bestimmt und umschrieben rechts oder links angegeben. Lässt sich aus solchen Angaben etwas Sicheres zu Gunsten einer Lokaldiagnose entnehmen? Im Allgemeinen muss diese Frage verneint werden: sehr oft wird der Schmerz in die Hinterhauptsgegend verlegt, wenn der Tumor in den Stirnlappen sitzt, oft ist das Umgekehrte der Fall und Stirnkopfschmerz wird beim Sitz des Tumors in der hinteren Schädelgrube beschrieben. Zeitweilig sitzt die Neubildung in der linken Hirnhälfte, der Schmerz aber rechts oder vice versa. — Trotzdem kann man doch vielleicht folgendes als möglicherweise für die Lokaldiagnostik verwertbar hervorheben:

Hat man Grund, eine Neubildung der Markregionen der grossen Hemisphären anzunehmen, so spricht das Vorhandensein von Stirnkopfschmerz mehr für eine Betheiligung der Stirn- oder Schläfenlappen, Hinterhauptsschmerz mehr für einen Sitz des Tumors in den Occipitallappen: bei Tumoren der Hirnoberfläche wird Hinterhauptsschmerz nur sehr selten beobachtet. Schmerzen in der Hinterhauptsgegend treten zumeist auf bei Betheiligung der Hirnprovinzen, welche in den hinteren Schädelgruben liegen, also bei Tumoren des Kleinhirns, der Med. obl. etc.: strahlen die Occipitalschmerzen den Nacken entlang in die Schultern und Arme hinein aus, so ist dies ein Zeichen mehr für die Annahme eines raumbeschränkenden Prozesses in der hinteren Schädelgrube, wird der Hinterhauptsschmerz in bestimmter Weise auf der rechten oder linken Seite lokalisiert, so ist dies sicherer für die Localdiagnose zu verwerthen, als wenn von Seiten des Kranken dasselbe für die Stirnscheitel- oder Schläfenregion geschieht. Wird endlich der Schmerz in ausgesprochener Weise durch Anklopfen an einer Seite



des Kopfes und an einer ganz circumscripten Stelle vermehrt, so ist auch dieses Verhalten für die Lokaldiagnose von mehr als gewöhnlicher Bedeutung. — Bei allen diesen Betrachtungen hat es sich bisher allein um den Schmerz gehandelt, der im strengsten Sinne als Kopfschmerz zu bezeichnen war: ich habe bis jetzt abgesehen von denjenigen Zuständen, welche sich als schmerzhaft (neuralgische) Empfindungen in den Extremitäten oder in ganz bestimmten Nervengebieten, zumeist denen des nerv. trigeminus kundgeben. Die hier zu beobachtenden Schmerzen in den Augen, am oberen Augenhöhlenrand, in der Wange, Nase, im Munde, Schlunde und an der Zunge berechnen in ganz anderer Weise, wie dies bei den „Kopfschmerzen“ der Fall war zu einer „Lokaldiagnose“, insofern fast immer eine direkte Betheiligung des genannten Nerven an seiner Ursprungssiätte oder in seinem Verlauf angenommen werden kann. — Zu den vieldeutigen und den „diffusen Affektionen“ Griesinger's zuzurechnenden Symptomen gehört zweitens der „Schwindel“. — Dieses subjektive Symptom wird von Kranken angegeben, welche, wie die spätere Sektion nachweist, ihren Tumor entweder im Grosshirnmark oder an der Hirnoberfläche, im Pons oder in der Medulla oblong. trugen: am meisten indess findet es sich verzeichnet, wenn entweder das Kleinhirn oder die hintere Schädelgrube ganz allgemein die Neubildung beherbergte. Schwindelerscheinungen werden bekanntlich auch von solchen Kranken nicht selten angegeben, deren Hirn in grob pathologisch-anatomischem Sinne ganz gesund ist: bei Magenleidenden (vertigo stomachalis), bei Anämischen, bei Plethorischen, bei Menschen, welche in Folge einer Augenmuskellähmung an Doppelsehen leiden, bei Ohrenkranken und im Verlauf noch vieler anderer Leiden kann dieses Symptom zur Beobachtung kommen. Es ist also klar, dass das Vorhandensein des Schwindels an sich für die Diagnose eines Hirntumors oder gar für eine bestimmte Lokalisation ohne Bedeutung ist: nur das ist zu sagen, dass dieses Symptom in einer grossen Procentzahl von Fällen angegeben wird, wenn in den hinteren Schädelgruben raumbeschränkende Prozesse verlaufen. Ungelöst bleibt dabei die Frage, ob Vernichtung oder Reizung bestimmter Kleinhirnthteile und welcher diesen Schwindel bedingen: insofern von einzelnen, nicht doppelt sehenden Kranken über vertigo nicht nur beim Aufrichten oder Stehen — sondern auch beim



Liegen geklagt wird, ist es nicht wahrscheinlich, dass, wie Immermann<sup>6)</sup> es will, die reellen Schwankungen des eigenen Körpers von den Kranken als solche percipirt oder als scheinbare Bewegungen der Umgebung gedeutet werden: es bleibt also vorläufig dahingestellt, in welcher Weise durch die Erkrankungen des Kleinhirns dem Sensorium die Empfindungen gestörten Gleichgewichts und unsicherer Fixirung im Raum zugeführt werden.

Störungen der Psyche finden sich drittens unter den Symptomen, welche bei beliebigem Sitz eines intracraniellen Tumors auftreten können. Eine selbst oberflächliche Durchsicht der Tabellen und der Aufzeichnungen der verschiedenen Beobachter beweist dies zur Genüge. In mehr als der Hälfte aller Fälle von Tumoren der Hirnlappen und der Hirnoberfläche finden sich Geistesstörungen notirt; aber auch bei einem von den Grosshirnhemisphären entfernten Sitz der Neubildung werden sie kaum je vermisst. Gerade dieses Faktum spricht mehr noch als Alles andere dafür, dass man es bei einer psychischen Erkrankung in Folge von Hirntumoren mit einer allgemeinen, allen Geschwülsten in mehr oder weniger ausgesprochener Weise zukommenden Schädlichkeitspotenz zu thun hat. Kaum wird heute noch Jemand den Sitz der Seele im Kleinhirn, der Zirbeldrüse oder dem Hirnanhang suchen: und dennoch finden sich bei Neubildungen dieser Hirnprovinzen Geistesanomalien so gut wie bei Hirnoberflächen — oder Hirnmarksgeschwülsten. — Wo immer auch der Tumor sich entwickeln mag kann es zu erheblicher Vermehrung des Drucks innerhalb der Schädelkapsel kommen und Hirnrinde und Hirnmark durch direkte Compression und Vernichtung oder durch Beeinträchtigung der regelmässigen Cirkulation ihres Ernährungsmaterials unfähig werden, ihre normalen Funktionen auszuüben. Meist sind es Zustände einfacher Herabsetzung der geistigen Fähigkeiten, Stumpfheit, Vergesslichkeit, Theilnahmlosigkeit, denen man begegnet: in höherem Grade bildet sich ein tief melancholischer Zustand aus, mit oder ohne Hallucinationen; einfache Delirien wechseln mit Schlaf- und Soporzuständen, selten treten (oft vielleicht nur durch die furchtbaren Kopfschmerzen hervorgerufen) maniakalische Aufregungszustände ein. Es geht nicht an, bestimmte Formen von Geistesstörung mit der Entwicklung von Geschwülsten an ganz bestimmten Hirnprovinzen in Zusammenhang zu bringen: nur das kann man



vielleicht sagen, dass es scheint, als ob die Entwicklung von Tumoren in der vorderen Schädelgrube mit oder ohne Betheiligung der Hypophysis symptomatisch in einer ganz besonderen Art kindischen Benehmens und Sprechens neben abnormer Schlagsucht zum Ausdruck kommt. Indessen müssen erst noch weitere Beobachtungen gemacht werden, ehe für die Lokaldiagnostik etwas Sicheres daraus entnommen werden kann. (Vgl. den speciellen Theil, Seite 582). In wie weit die neben ausgesprochenen psychischen Anomalien noch zu beobachtenden Störungen der Sprache (aphasische, nicht anarthrische Zustände) einen Anhaltspunkt für die Lokaldiagnose geben können, werde ich bei der Besprechung der speciellen Symptomatologie eingehender untersuchen. (S. 108).

Als ein viertes, bei noch so verschiedenem Sitz der Neubildungen im Hirn anzutreffendes Symptom ist das Erbrechen zu vermerken. Es findet sich, wenn man die verschiedenen Lokalitäten der Tumorentwicklung durchgeht, überall in mehr oder weniger grosser Häufigkeit: sehr oft wird es bei den in der hinteren Schädelgrube sitzenden Geschwülsten notirt. Der bei solcher Lokalisation von der Neubildung direkt oder indirekt auf die Medulla oblongata und damit auf die Ursprünge des Vagus ausgeübte Druck dürfen wohl für die Erklärung des häufigeren Vorkommens dieses Symptoms herangezogen werden. Wenn, wie ich dies glaube und wahrscheinlich zu machen versuchte, die Schmerzparoxysmen meist von einem durch zufällige Umstände (vermehrte Muskelaktion, stärkere Anfüllung gefässreicher Neubildungen mit Blut) erhöhten Druck in der Schädelhöhle abhängen, so wird es nicht Wunder nehmen, dass sie häufig auch von Erbrechen und von vermehrter Somnolenz begleitet sind und dass unter dem Auftreten wüthendster Schmerzen und unstillbaren Erbrechens plötzlich der Tod eintreten kann; der Druck ist dann so stark geworden, dass auch die regelmässige Funktion der Athmungscentra in der Medulla oblong. aufhört. —

Zu denjenigen Symptomen, welche die Experimentatoren als die Folgen übermässig gesteigerten intracraniellen Druckes aufzufassen lehren, gehören neben dem Kopfschmerz, dem sopor, den Würge- und Brechbewegungen auch die „epileptischen Convulsionen“, deren Auftreten Leyden<sup>7)</sup> z. B. bei Hunden bei einem Druck von 130 Mm. Quecksilber beobachtet hat. Derartige



Convulsionen finden sich nun bei fast allen Kategorien von Tumoren der Hirnsubstanz: freilich schwankt die Zahl ihrer Häufigkeit, doch existirt (mit einziger Ausnahme vielleicht der Tumoren der mittleren Schädelgrube in unseren Aufzeichnungen) keine Hirnprovinz, die einmal Ausgangspunkt einer Neubildung geworden, nicht auch gelegentlich das Symptom epileptischer Convulsionen aufzuweisen hätte. — Freilich ist das procentarische Verhältniss ein sehr verschiedenes: auffallend häufig begegnen wir den epileptischen Anfällen bei Tumoren des Grosshirnmarkes, vor allem aber bei denen der Grosshirnrinde. — Hier kann dieses „allgemeine“, sonst den diffusen Symptomen mit Recht hinzuzurechnende Zeichen durch die Halbseitigkeit der Zuckungen in meist gelähmten, aber auch in nicht gelähmten Theilen eine für die Lokaldiagnostik überaus wichtige Bedeutung erlangen. Wenn Griesinger in seiner schon öfter citirten Arbeit den Ausspruch thut: die allgemeinen epileptiformen Convulsionen, welche erfahrungsgemäss oft bei manchen Herderkrankungen der grossen Hemisphären, besonders solchen, wo die etwas tieferen Lagen der grauen Rindenschicht mit betroffen werden, sich finden, dürfen niemals als direkte Reizungsphänomene des Herdes aufgefasst werden; sie müssen auf ganz vorübergehenden und wahrscheinlich allgemeinen und nicht palpablen Hirnveränderungen beruhen, so können wir ihm noch heute beistimmen. Dies kann aber der Fall nicht mehr sein, wenn er fortfährt: die halbseitigen Krämpfe (in gelähmten oder nicht gelähmten Theilen) können höchstens dann als direkt durch den Herd bedingt angesehen werden, wenn der Ort des Herdes ein solcher ist, dessen experimentelle Reizung bei Thieren Krämpfe macht (tiefere Partien der Vierhügel, Med. oblong.) und wenn die Form dieser Krämpfe entsprechend ist, wie im Experiment. Sonst sind die Krämpfe auch nur als indirekt durch Einwirkung von der Stelle des Hirnherdes auf wirklich motorische Theile aus entstanden zu betrachten. Seitdem uns die neueren Experimentatoren die Möglichkeit der Erzeugung partieller und genau lokalisirter Convulsionen von der Hirnrinde und den darunter liegenden Hirnmarktheilen aus nachgewiesen haben, haben sich auch die klinischen Belege für die Richtigkeit dieser Auffassung gemehrt: die halbseitigen partiellen, mit oder ohne Bewusstseinsverlust einhergehender Convulsionen nehmen unter unserem diagnostischen Rüstzeug



(vgl. später den Abschnitt: „Tumoren der Gehirnoberfläche und des Gehirnmarkes“) eine ganz hervorragende Stellung ein. Es ist hier nicht der Ort, der Frage näher zu treten, in wie weit durch diese Errungenschaften der Neuzeit die altbewährten und überlieferten Anschauungen eines Kussmaul, Tenner, Nothnagel u. A. über die Bedeutung der Brücke und des verlängerten Marks als der Centralstätten für das Zustandekommen der epileptischen Convulsionen modificirt werden: genug, dass wir auch bei diesem „Allgemeinsymptom“ einer raumbeschränkenden Erkrankung innerhalb der Schädelkapsel eigenthümliche Modificationen in der Erscheinungsweise kennen gelernt haben, welche seinen (eventuellen) hohen Werth für die „topische“ Diagnostik ins helle Licht setzen.

Schliesslich bleibt noch übrig über ein Symptom zu sprechen, welches so wie keines der anderen gerade erst innerhalb der letzten 20 Jahre für die Diagnose intracranieller Tumoren von Bedeutung geworden ist, ich meine die Neuritis optica. — Wie man weiterhin und namentlich im speciellen Theil sehen wird decken sich die Begriffe der Sehnervenentzündung und des gestörten Sehvermögens durchaus nicht; man findet die pathologische Veränderung des intraocularen Sehnervenendes sehr häufig, ohne dass besondere Sehstörungen vorhanden wären, und andererseits sind bei vorhandener Beeinträchtigung des Sehvermögens häufig keine oder ganz andere ophthalmoscopische Befunde zu erheben. — Von Griesinger wird die intraoculare Sehnervenschwellung (resp. Entzündung) unter den „allgemeinen“, diffusen Affektionen bei Hirnkrankheiten nicht erwähnt: im Gegentheil bietet nach ihm das Verhalten des Gesichtssinns den Hauptausgangspunkt für die Bestimmung des Sitzes eines Tumors. „Ist der Gesichtssinn vollkommen intakt, so kann der Sitz des Tumors niemals in den Vierhügeln (intracerebralem Centrum) selbst, ja kaum jemals im vordersten, obersten und mittleren Theil des kleinen Hirns sein, wo er bei nur einigem Volum fast nothwendig nach vorn die Vierhügel lädiren muss. . . . . „es wird auch bei intaktem Sehvermögen kein sehr beträchtlicher chronischer Hydrocephalus vorhanden sein etc. etc.“ — Diese Anschauungen wurden seit den Arbeiten Türk's<sup>8)</sup>, vor allem aber seit denen v. Graefe's<sup>9)</sup> in ganz erheblichem Maasse umgestaltet. — Die bei vielen Hirnleiden, am häufigsten bei intracraniellen Tumoren beobachteten Entzündungs-



oder Stauungserscheinungen an dem intraocularen Sehnervenende führte Graefe auf die venösen Stauungen (in Folge behinderten Blutrückflusses im Sinus cavernosus) in der Schädelhöhle zurück. Seitdem aber durch Sesemann's<sup>10)</sup> Untersuchungen die Unwahrscheinlichkeit nachgewiesen war, dass bei den ausreichenden Verbindungen der Centralvene der Retina oder besser der Vena ophthalm. superior mit den vorderen Gesichtsvenen eine dauernde Abflussbehinderung aus den venösen intracraniellen Gefässen zu Stande kommen sollte, liess man diese Theorie fallen, um so mehr, als durch die Untersuchungen von Schwalbe<sup>11)</sup> und Schmidt<sup>12)</sup> der Zusammenhang des Intervaginalraums des Sehnerven mit dem Subarachnoidalraum des Hirns nachgewiesen wurde. Weitere Beobachtungen und Versuche, namentlich von Manz<sup>13)</sup> bestätigten die Vermuthung, dass Cerebrospinalflüssigkeit bei zunehmendem Druck innerhalb der Schädelhöhle in diesen Scheidenraum des Nerv. opticus eingedrückt und durch diese starke Ausdehnung die venöse Cirkulation im Sehnervenende gehemmt zu werden vermag. Wenn gleich es nun mannigfache pathologische Prozesse sein können, durch welche der intracranielle Druck gesteigert und eine Stauungspapille resp. eine entzündliche Veränderung der Papille und des angrenzenden Retinabezirks hervorgerufen wird, so geschieht dies doch, wie schon H. Jackson<sup>14)</sup> hervorgehoben, ganz besonders aber Annuske<sup>15)</sup> betont hat, kaum je so häufig, wie durch intracranielle Tumoren. Nach letzterem Autor ist die Neuritis optica eine fast ganz ausnahmslos constante Begleiterin der Gehirntumoren und nimmt unter sämtlichen Symptomen intracranieller Neubildungen den ersten Rang ein. Sie kann bei dem verschiedensten Sitz des Tumors vorkommen, der selbst bei sehr geringem Volumen und vom intracerebralen Gesichtscentrum entfernten Sitz die pathologische Veränderung der Papille herbeizuführen vermag. Dass diese Dinge bis in die neuste Zeit hinein theils ganz unbekannt geblieben sind, theils von verschiedenen Autoren eine ganz differente Beurtheilung und Würdigung erfahren haben liegt wohl daran, dass, wie Annuske schon betont, die Neuritis optica zu Anfang meist gar keine Sehstörung macht und dass erst bei längerem Bestehen des Leidens und eingetretener Papillen-Atrophie zu schliesslicher Amaurose führende Sehstörungen auftreten. — Wie ich weiterhin noch besonders betonen werde genügt heute die einfache Angabe,



dass über Sehstörungen nicht geklagt wurde, nicht mehr, um die Integrität des Licht empfindenden Apparats auch in anatomischer Beziehung zu beweisen: wo immer auch nur der leiseste Verdacht auf das Vorhandensein raumbeschränkender Prozesse speciell von Neubildungen innerhalb der Schädelhöhle auftaucht, muss auch ohne äussere Nöthigung die Untersuchung des Augenhintergrundes vorgenommen werden. — Ein Blick auf die meinen Tabellen entnommene Zusammenstellung über die Angaben in Betreff etwa vorhanden gewesener ophthalmoscopischer Veränderungen am Sehnerven oder klinisch beobachteter Sehstörungen belehrt uns, dass in einer ungemein grossen Anzahl von Fällen über Abschwächung oder Vernichtung der Sehfunktionen überhaupt keine Mittheilungen gemacht sind: es fehlen nähere Angaben in 232 von 485 Beobachtungen, also in fast der Hälfte aller Fälle, in 47,8 pCt.

Sehstörungen bei Tumoren der	Zahl.	Atrophia nv. optici.	Stauungs- pap. Papil- litis. Neu- ritis opt.	Amblyopie Amaurose.	Normales Seh- vermögen resp. norm. path. anat. Befunde.	Nichts er- wähnt.
1. Hirnoberfläche	57	2	9	5	4	37
2. des Hirnmarks	124	4	24	25	7	64
3. Thal.opt. u. corp. str.	26	—	2	5	5	14
4. Hirnschenkel	3	—	1	—	1	1
5. Hypophysis	5	1	1	2	—	1
6. Vierhügel	11	1	5	5	—	—
7. Zirbeldrüse	3	1	—	1	1	—
8. Pons	30	3	2	5	6	14
9. Med. oblong.	21	—	2	4	1	14
10. Kleinhirns	90	1	32	22	5	30
11. Hirnnerven	5	1	2	1	—	1
12. der Basis cranii	39	2	9	13	1	14
13. Multiple Tumoren	71	1	15	11	2	42
Summa	485	17	104	99	33	232
	100 %	3,5%	21,5%	20,4%	6,8%	47,8%

Als normal angegeben mit resp. ohne ophthalmoscopischen Befund wird das Sehvermögen in 33 Fällen (6,8 pCt.): hierbei ist aber nicht zu vergessen, dass in den Beobachtungen, in welchen die Sehfunktion als intact bezeichnet wurde, sehr wohl nach dem oben Ausgesprochenen eine Stauungspapille vorhanden gewesen sein



konnte. — Die 99 Fälle zählende, mit „Amblyopie, Amaurose“ überschriebene Rubrik soll bedeuten, dass in den Mittheilungen (ohne Angabe des ophthalmoscopischen Befundes) die Sehkraft als vermindert oder erloschen notirt gefunden wurde. — Ausgesprochener atrophia nv. optici begegnen wir in 17, also in 3,5 pCt. der Fälle: hierbei ist wieder zu bemerken, dass von den Autoren in den wenigsten Beobachtungen angegeben ist, ob diese Atrophie genuin resp. von Beginn an bestanden hat, oder ob sie aus einer Entzündung des intraocularen Sehnervenendes hervorgegangen ist. — Neuritis optica endlich wird 104 mal, also in 21,6 pCt. der Fälle ausdrücklich als vorhanden angegeben: nach dem, was ich bei den Rubriken: „atrophia nv. optici, Amaurose, Nichts erwähnt“ bemerkt habe, unterliegt es keinem Zweifel, dass dieser Befund, wenn überhaupt jedesmal oder zu verschiedenen Zeiten untersucht worden wäre, ungemein viel häufiger gemacht und notirt worden wäre. Das geht jedenfalls aus diesen Untersuchungen hervor, dass die Stauungspapille oder die intraoculare Sehnervenentzündung (neuritis optica) als ein recht häufiges Symptom bei Hirntumoren aufgefunden und ihr Auftreten von dem Sitz der Neubildung in der That durchaus unabhängig ist.

Wie Eingangs dieser Betrachtungen hervorgehoben worden ist verdanken wir Griesinger die fundamentale, für die Entwicklung der Gehirnpathologie so überaus fruchtbar gewordene Eintheilung der bei Hirnkrankheiten zu beobachtenden Symptome in „diffuse“ und „**Herdsymptome**“. Ueber die erste Kategorie von Symptomen und ihr Vorkommen bei Hirntumoren habe ich mich bis jetzt verbreitet: auch werde ich Gelegenheit haben, auf sie später noch einmal zurückzukommen, wenn von den Combinationen die Rede ist, welche durch ihr Auftreten und Zusammensichereisen mit Herdsymptomen zu Stande kommen. — Nach Griesinger machen Herderkrankungen halbseitige Erscheinungen: Ausnahmen hiervon sind nur scheinbar (wenn sich Herde in beiden Hirnhälften finden, wenn ein Herd gerade in der Mittellinie liegt u. s. w.) Und zwar sind es fast immer halbseitige Lähmungen von sehr verschiedener Ausbreitung, welche die Herderkrankungen charakterisiren. Indem ich es hier vorläufig unterlasse, auf das näher einzugehen,



was Griesinger über Sensibilitätsstörungen und Convulsionen und den Werth dieser Erscheinungen als Herdsymptome anführt, glaube ich nicht übergehen zu dürfen, was er von dem ebenfalls oft nur prekären und bedingungsweisen Werth selbst der Lähmungsformen aussagt: auch sie könnten häufig nur indirekt durch die Herde veranlasst werden, „da die Orte, wo der Herd sitzt, ja gewöhnlich selbst nicht motorisch sind“. — Mit diesem Ausspruch ist implicite das gegeben, was wir heute nach der neueren Terminologie als Hemmungserscheinungen bezeichnen und von den Ausfallssymptomen zu trennen uns bemühen. Ein Blick auf die Tabellen und die begleitende Abhandlung über die Tumoren der Hirnlappen z. B. belehrt uns, in welchem Sinne diese beiden Ausdrücke verwerthet sind. Physiologie und sichtigende klinische Beobachtung haben uns gezeigt, dass z. B. die vordersten Regionen der Stirnlappen des Grosshirns oder die Hinterhauptslappen mit motorischen, auf der contralateralen Körperhälfte sich zeigenden Erscheinungen, seien sie lähmungsartiger Natur oder Reizsymptome, nichts zu thun haben, und doch findet man bei in diesen Gegenden sitzenden Tumoren beide Symptomenreihen in nicht wenigen Fällen beschrieben. Diese nicht direkt mit dem von dem Tumor eingenommenen Orte in Zusammenhang zu bringenden Erscheinungsreihen nennt man, sobald Lähmungen resultiren: Hemmungserscheinungen: durch Beeinträchtigung der Circulation, durch den Druck, durch andere uns bis jetzt noch unbekannte Momente werden von dem motorisch eigentlich irrelevanten Herde aus auf solche Partien Einflüsse ausgeübt, welche in der That die beobachteten Erscheinungen im Gefolge haben, sobald ihr normales Gefüge durch eine wachsende Neubildung beeinträchtigt wird. Was in dieser Weise von den indirekt bewirkten Lähmungen, das gilt in demselben Masse auch für die Reizerscheinungen: auch hier ist es oft nicht möglich zu bestimmen, ob die den Reiz ausübende Neubildung das dafür verantwortlich zu machende Centrum direkt angreift oder nicht.

So sehen wir denn sofort, dass es für das „Ausfallssymptom“ der halbseitigen motorischen Lähmung, der gewöhnlichen Hemiplegie nicht angeht, soweit dieselbe von Tumoren hervorgerufen ist, eine sichere Lokaldiagnose zu stellen. Tumoren der Hirnrinde, Tumoren des Hirnmarks zeigen dieses Symptom ebenso, als wenn die Geschwulst im Hirnfuss, im corpus striatum oder in



dem den Hirnschenkeln benachbarten Brückentheil seinen Sitz hätte. Es versteht sich, dass bei diesen hemiplegischen Lähmungen stets Paresen und Paralysen verstanden werden, welche beide Extremitäten und die Gesichtsmuskulatur (vornehmlich die Nasen-Mundäste des Facialisgebietes) und eventuell die eine Zungenhälfte derjenigen Körperhälfte gleichzeitig befallen, welche der die Neubildung beherbergenden Hirnhälfte entgegengesetzt ist. Während nun aber die fertige Hemiplegie an sich kaum eine Handhabe zu liefern im Stande ist, für die Beantwortung der Frage, in welcher Hirnprovinz sich die vermuthete Neubildung entwickelt hat, liefern die Art der Entstehung, die bei Tumoren so häufig zu beobachtende stückweise Zusammensetzung, die begleitenden oder nachfolgenden Reizerscheinungen schon mehr Anhaltspunkte, um eine endgültige oder wenigstens der Wahrscheinlichkeit nahe Diagnose zu stellen.

So kann es sein, dass Anfangs sich nur die Lähmung einer einzigen Extremität, seltener nur eines der beiden bei der Hemiplegie am häufigsten mit betheiligten Hirnnerven, des Facialis oder Hypoglossus, bemerklich macht. Dieses Auftreten von Monoplegien, welches z. B. an einer oberen Extremität (dort am häufigsten) oder an einem Bein oder an einem Facialisgebiet beobachtet wird, weist ganz besonders dann, wenn Reizerscheinungen (Convulsionen) in eben demselben Gebiet vorangegangen sind oder wenn solche der Lähmung folgen (namentlich wenn dies einigemale abwechselt) mit grosser Wahrscheinlichkeit darauf hin, dass bestimmte Rindenbezirke der gegenüberliegenden Grosshirnhemisphäre von der Geschwulst gereizt oder gelähmt worden sind. Nach dem, was ich im speciellen Theile bei der Besprechung der Neubildungen in der Rinde und dem Mark der Grosshirnhemisphären weitläufig ausführen werde, kann ich es mir hier ersparen, auf alle die in Bezug auf diesen Punkt sich ergebenden Betrachtungen genauer einzugehen. Es ist für Neubildungen in der Mehrzahl der Fälle unmöglich, bestimmt auszusagen, ob die Hirnrinde als solche Ausgangspunkt der Neubildung geworden, ob ein im Mark entstandener Tumor, der sich bis zur Oberfläche erstreckt, die Erscheinungen hervorgerufen, oder ob ein von den Schädelknochen oder den Hirnhäuten her entstandenes Neugebilde verantwortlich gemacht werden muss. Nur das kann man sagen, dass bei ausgeprägten Monoplegien, zumal wenn sie sich unter den oben erwähnten Begleiterschei-



nungen allmählig herausgebildet haben, die Neubildung aller Wahrscheinlichkeit nach in denjenigen Rinden- oder Markbezirken ihren Sitz haben wird, die wir im speciellen Theile als die eigentlich motorischen kennen lernen werden, d. h. im Gebiet der beiden Central- und den angrenzenden Theilen der Stirn- und Scheitelwindungen und der dazu gehörigen Markabschnitte. Sehr weit von diesem Gebiet entfernt dürfte sich bei wirklichen Monoplegien der Tumor nicht gelegen zeigen. — Ganz im Allgemeinen kann man es dann aussprechen, dass bei Monoplegien eines Beins oder einer Gesichtshälfte die obersten, resp. die untersten Abschnitte der genannten Regionen durch die Neubildung zerstört sein werden und eine ähnliche Ueberlegung ergiebt, dass wenn in ausgesprochener Weise nur 2 dieser Gebiete (nur Arm und Bein oder nur Arm und Facialis) afficirt sind, man je nach der Schwere des Betroffenseins eines Gliedes oder aus dem Nacheinanderbefallenwerden derselben auf den Ausgangspunkt der Neubildung von einer ganz bestimmten Region her wird schliessen dürfen.

Combiniren sich hemiplegische Erscheinungen einer Körperhälfte mit solchen auf der anderen, so kann man an ein Uebergreifen der Geschwulst von einer Seite auf die andere oder an eine doppelseitige Entwicklung denken, Ereignisse, die, wie die Nachweise im speciellen Theil und in den Tabellen lehren, bei Rinden- und Marktumoren, aber auch bei doppelseitigen Geschwülsten in den Hirnganglien und im pons eintreten können. Auf die Weise kann es bei Doppelgeschwülsten zu Paraplegien kommen: einzelne Tumoren könnten nur bei einem Sitz in der Brücke oder dem verlängerten Mark Paraplegien im Gefolge haben, welche sich indess in der Mehrzahl der Fälle durch das Nacheinanderbefallenwerden der Unterextremitäten und durch die begleitenden Erscheinungen (z. B. charakteristische Affectionen bestimmter Hirnnerven) uns schwer von genuinen Rückenmarksaffectionen trennen lassen werden. In dem speciellen Theile werde ich weiter anführen, wie nothwendig bei Anwesenheit paraplegischer Erscheinungen bei Hirntumoren die Untersuchung des Rückenmarks ist: in nicht wenigen Fällen wurde neben der Neubildung im Hirn entweder eine selbständige Rückenmarksaffection durch ähnliche Tumormassen oder eine Myelitis gefunden oder das Vorhandensein secundärer Degenerationsprocesse (von dem Hirnherde abhängig) constatirt.



Eine ganz eigenthümliche Form der Lähmung haben wir durch Gubler<sup>16)</sup> näher kennen gelernt: es ist dies die von ihm sogenannte *hémiplégie* (resp. *paralysie*) *alterne*, die alternirende Hemiplegie, die wechselständige Lähmung. Findet man eine Paralyse der beiden Extremitäten auf einer, eine Facialislähmung auf der anderen Körperhälfte, so ist nach dem oben genannten Autor eine Affection an derjenigen Stelle im Hirn anzunehmen, an welcher die zu den Extremitäten ziehenden Nervenzüge ihre Kreuzung noch nicht vollendet haben, während dies für die Facialisfasern der Fall gewesen ist. Derartige Lähmungsformen finden sich nun auch bei Neubildungen, wenn sie diejenige Stelle einnehmen, deren Läsion nach Gubler diesen Symptomencomplex bedingt, nämlich den unteren, nach der med. obl. zu gelegenen Theil der Brücke. Charakteristisch für diese Paralysen sind die elektrischen Reaktionsverhältnisse des gelähmten Facialis. Bekanntlich ist die elektrische Erregbarkeit eines in Folge eines Grosshirnherdes auf der contralateralen Seite gelähmten Facialisgebietes im Wesentlichen gleich der gesunden Seite: in den hier in Rede stehenden Fällen dagegen, wo durch die Neubildung im Pons der gangliöse Kern des Facialis (derselben Seite) und damit das trophische Centrum der aus ihm entspringenden Nervenfasern zerstört wird, findet man immer eine Herabsetzung, wenn nicht Vernichtung der elektrischen Erregbarkeit meist gepaart mit den durch die Neuzeit bekannt gewordenen charakteristischen Eigenthümlichkeiten der Zuckungen, welche sich bei direkter Reizung der gelähmten Muskulatur durch den constanten Strom (Entartungsreaktion) kundgeben. Wenn Griesinger das hauptsächlichste Diagnosticum zwischen wahren (extracerebralen) Basilartumoren, die den Facialis oder Abducens lähmen, und den Tumoren der Brücke darin sucht, dass die elektrische Contractilität des gelähmten Facialis erhalten sei bei Brückentumoren, geschwächt oder aufgehoben bei Basilargeschwülsten, so kann dies nicht mehr ohne weiteres zugegeben werden. Ich erinnere daran, dass von Erb<sup>78)</sup> sowohl als auch von mir<sup>79)</sup> Lähmungsformen beschrieben worden sind, bei welchen sich trotz erhaltener oder nur wenig abgeschwächter Faradocontractilität und ebenso sich verhaltender indirekter galvanischer Erregbarkeit doch eine deutliche Entartungsreaktion der direkt mit dem constanten Strom erregten Muskeln nachweisen liess (Mittelformen). — Derartige Reaktionen, wie sie faktisch



auch bei durch Pons tumoren bedingten gleichseitigen Facialislähmungen von Wernike<sup>17)</sup> z. B. und mir selbst (vgl. im speciellen Theil unter: Pons tumoren) etc. beschrieben sind und immer eine Beeinträchtigung der peripheren Nervenfasern resp. ihrer Ursprungskerne beweisen (bei durch Grosshirnherde bedingten Facialislähmungen ist diese Form noch nie beobachtet worden), konnten bei ungenügender elektrischer Exploration vielleicht zu obigem Ausspruch die Veranlassung gegeben haben: faktisch findet sich bei Brückentumoren, durch welche der Facialiskern zerstört ist, diese Beeinträchtigung der elektrischen Erregbarkeit immer. Dabei liegt es mir fern, zu leugnen, dass auch basale Tumoren, welche direkt mit der Substanz der Brücke nichts zu thun, aber den an der Basis hinziehenden Nerven gedrückt und geschädigt haben, ganz ähnliche Symptomenbilder (Facialislähmung der einen Seite mit allen Zeichen einer schweren oder wenigstens mittelschweren Lähmungsform und Extremitätenlähmung an der contralateralen Körperhälfte) hervorbringen können: habe ich doch selbst bei der Besprechung der Neubildungen in der mittleren Schädelgrube derartige Fälle mitgetheilt. Abgesehen nun von diesen Reaktionsverhältnissen gegen den elektrischen Strom unterscheiden sich derartige durch Pons tumoren oder basale Neubildungen verursachten Facialislähmungen dadurch noch besonders von solchen, welche sich an der gleichen Seite mit den gelähmten Extremitäten befinden, dass meist alle Aeste, auch die sonst so wenig betroffenen zu den Stirn- und Augenmuskeln ziehenden Zweige in Unthätigkeit versetzt sind.

Ausser dem *nv. facialis* ist es nun der *nv. abducens* der bei Tumoren der Brücke in nicht seltenen Fällen entweder allein oder öfter mit dem *nv. facialis* zusammen auf der einen Seite gelähmt ist, während auf der dem Tumorsitze contralateralen Körperhälfte die Extremitäten paralytisch sind. Noch seltener als der *abducens* sind es der *nv. hypoglossus* oder der motorische (resp. die sensiblen Aeste) des *nv. trigeminus*, welche die Grundlage zu diesen *paralysies alternes* Gubler's liefern. Alle diese Erscheinungsformen aber sind an sich allein keine sicheren Anzeichen dafür, dass die Neubildung gerade aus der Substanz des Pons heraus oder in ihr sich entwickelt habe: dieselben „motorischen“ Symptome können auch vorhanden sein, wenn die Brückensubstanz als



solche gar nicht gelitten hat, sondern der Tumor von der mittleren, häufiger, wenn er von der hinteren Schädelgrubenbasis ausgegangen ist oder sich aus einer der Kleinhirnhemisphären hervortretend nach abwärts zu ausgebreitet hat. — Ich muss in Betreff der näheren Verhältnisse auf den speciellen Theil verweisen, in dem allen diesen Verhältnissen und den Anforderungen an eine differentielle Diagnostik, soweit möglich, Rechnung getragen ist. Wechselständige Lähmungen können nun aber auch in der Form erscheinen, dass einerseits (der Tumorseite entsprechend) der Oculomotorius gelähmt ist und andererseits die Extremitäten (inclusive *nv. facialis*) der gegenüberliegenden Körperhälfte. Ich werde bei der Besprechung der Neubildungen der Hirnschenkel, wo dieses Symptom (halbseitige motorische und meist auch sensible Extremitätenlähmung und wechselständige, meist vollkommene Oculomotoriuslähmung) am häufigsten vorkommt, auf dieses Verhältniss näher eingehen, hier sei nur erwähnt, was im speciellen Abschnitt bei den „Brückengeschwülsten“ weiter ausgeführt werden soll, dass auch bei Tumoren des Pons wechselständige Lähmungen in dem Sinne vorkommen können, dass ein oder der andere Oculomotoriusast (meist der *levator palp. super.* oder der *rectus intern.*) allein oder mit anderen Hirnnerven zusammen auf der einen, die Extremitäten auf der anderen Seite gelähmt sein können. — Ganz eigenthümlich und zur Zeit noch nicht ganz aufgeklärt stellen sich einige Fälle von Rinden- resp. Grosshirnmarktumoren dar, bei denen z. B. eine Ptosis gleichseitig oder wechselständig mit der Extremitätenlähmung zur Beobachtung kommt; sodann kann auch ein aus der mittleren Schädelgrube hervorgegangener Tumor diese wechselständige Oculomotorius-Extremitätenlähmung herbeigeführt haben.

Endlich wären noch die Fälle zu erwähnen, in denen Lähmungen, sei es eines einzigen Hirnnerven, sei es mehrerer als einziges Lokalsymptom nach aussen sichtbar hervortreten. Es ist klar, dass die Diagnose einer Neubildung sich nur im seltensten Falle aus dieser eng begrenzten Lähmung wird stellen lassen: hier tritt die Berücksichtigung der Eingangs dieser Betrachtungen genauer besprochenen Allgemeinsymptome als wesentlichen Hilfsmittels stark in den Vordergrund. Nur selten aber bleiben diese ganz isolirten Lähmungen einzelner Hirnnerven die ganze Krankheitsdauer hindurch allein bestehen: meist treten nach längerer oder



kürzerer Zeit andere Erscheinungen hinzu, welche, wie die eben erwähnten „diffusen“ Symptome oder wie anderweitige Ausfalls- resp. Reizerscheinungen an anderen Hirnnerven, den Sinnesorganen oder den Extremitäten den Fingerzeig für die endgültige Diagnose abgeben. — Derartige, eine Zeit lang selbständig auftretende Lähmungen einzelner Hirnnerven oder Hirnnervenäste findet man z. B. im Bereich des *nv. oculomotorius* (Ptosis) und des *nv. facialis*: Läsionen ganz bestimmter Punkte der Rinde (unterster Abschnitt der vorderen Centralwindung resp. des angrenzenden Theils der III. Stirnwindung), ja oft auch Tumoren der Marksubstanz oder des *corp. striatum* (siehe die Belege für diese Angaben im speciellen Theil) können als einziges Lähmungssymptom Facialislähmungen der gegenüberliegenden Seite im Gefolge haben, mit derselben Symptomatologie (Befallensein nur der unteren Aeste, Erhaltensein der elektrischen Erregbarkeit), wie man sie sonst bei mit Extremitätenparalyse combinirten Gesichtsnervenlähmungen beobachtet. — Namentlich die Durchsicht der „basilaren“ Tumoren liefert ein reichliches Material für die Behauptung, dass isolirte Hirnnervenlähmungen oder Combinationen von solchen für lange Zeit oder für immer, abgesehen von einzelnen als „diffuse“ Symptome aufzufassenden Krankheitserscheinungen, die einzigen Zeichen einer Hirneubildung abgeben können. Man braucht übrigens nur an die mit gutem Grund ihr Bürgerrecht in der Pathologie behauptenden Hirnnervenkernerkrankungen in der Brücke und dem verlängerten Mark zu denken, um zu verstehen, wie auch ein Tumor, der eng umgrenzt nur im Bereich dieser die Ursprungsstätten für viele Hirnnerven abgebenden Ganglienzellenhaufen (der Kerne) sitzt, isolirte Hirnnervenlähmungen ohne Betheiligung der Extremitäten im Gefolge haben kann. Ich erinnere hier an die im speciellen Theil zu besprechenden Tumoren der *med. obl.* z. B., welche das Krankheitsbild der Duchenne'schen Nervenkernehlähmung vortäuschten, oder an einzelne Fälle von Brückenneubildungen, wie z. B. ein derartiger Fall von Wernike<sup>17)</sup> neuerdings beschrieben worden ist. Auf einen ganz bestimmten Fall, den von Nieden<sup>18)</sup> (siehe unter Neubildungen der Zirbeldrüse) beschriebenen lenke ich ausserdem noch die Aufmerksamkeit, da in ihm ein einziger Hirnnerv als gelähmt angegeben wird, den wir sonst nur höchst selten als betheiligt erwähnt finden, der *nv. trochlearis*: weitere Er-



fahrungen werden lehren, ob man berechtigt ist, aus der isolirten, sicher constatirten Lähmung dieses einen Nerven bestimmte Schlüsse auf einen eng umgrenzten Krankheitsherd in den vorderen Vierhügeln zu ziehen. Aehnlich wie dieser Nerv, mehr aber noch wie er geeignet, die Diagnose einer Regionerkrankung zu begründen, kann der *nv. vagus* oder besser der motorische Antheil, den der *nv. accessorius* an seiner Zusammensetzung hat, abgeben, wenn Aphonie, Heiserkeit und laryngoscopisch festzustellende Stimmbandlähmung einer Seite vorhanden ist: die hintere Schädelgrube derselben Seite kann beim Vorhandensein dieses Symptoms mit hoher Wahrscheinlichkeit als Sitz der Neubildung vermuthet werden. — Die Erscheinungen der Duchenne'schen Bulbärparalyse, welche, wie wir gesehen, auch durch Geschwülste der hinteren Schädelgrube hervorgebracht werden können, beweisen schon indirekt, dass auch bei Tumoren gleichnamige Nerven doppelseitig gelähmt werden können: derartige Geschwülste sind dann entweder flächenhaft über die Breite der Basis ausgedehnt oder sie sitzen zu beiden Seiten in den Hemisphären (so kann z. B. doppelseitige *Facialis-Hypoglossuslähmung* und damit eine *Pseudobulbärparalyse* im Lépine'schen<sup>19)</sup> Sinne bei doppelseitigen Grosshirnmark- oder Grosshirngangliengeschwülsten vorgetäuscht werden), oder es sind nur einzelne, aber in den Mittelregionen der Brücke oder des verlängerten Marks gelegene Neubildungen, die von einer zur anderen Seite übergreifend zwei homologe Kernregionen zur Zerstörung gebracht haben.

Eine besondere Beachtung verdienen nach dieser Richtung hin die doppelseitigen *Oculomotoriuslähmungen*: Tumoren, welche sich in einem der Hirnschenkel oder gar in dem Raume zwischen beiden entwickelt haben, bedingen fast ausnahmslos zugleich mit einer motorischen und sensiblen Lähmung der contralateralen Extremitäten eine gleichseitige, meist die gesammten Aeste des *Oculomotorius* betreffende Lähmung: bei der engen Nachbarschaft indessen, in welcher sich die beiden *oculomotorii* zwischen den *crura cerebri* befinden, kommt es bei nur einigermaßen sich ausdehnendem Wachsthum der Neubildung zur Betheiligung auch des anderen *nv. oculom.* resp. des zweiten Hirnschenkels. Neben diesen Formen der doppelseitigen Lähmung des dritten Hirnnerven sind nun, wenn auch noch nicht mit aller



wünschenswerthen Sicherheit doppelseitige Lähmungen einzelner Aeste desselben Nerven beschrieben worden, welche auf eine Läsion eines gemeinschaftlichen, für die associirten Augenbewegungen bestehenden Centrums hinweisen. — Diese Lähmungen betreffen besonders die beiderseitigen Aeste für die levatores palpebr., oder für beide m. recti interni, oder für die Aufwärts- resp. Abwärtsroller der Augen: das in seiner Funktion gestörte Centrum sind die Vierhügel. (Siehe hierüber Näheres im speciellen Theil.)

Im Anschluss an das eben Besprochene sei es gestattet, in aller Kürze auf ein Verhältniss hinzuweisen, das erst in neuerer Zeit die Aufmerksamkeit der Kliniker in Anspruch genommen hat und über welches in den Abhandlungen über die Tumoren der Vierhügel, der Brücke und des Kleinhirns ganz ausführlich gesprochen werden wird, ich meine diejenige Lähmung der Augenmuskeln, welche den *nv. abducens* der einen, den Ast für den *rectus internus* der anderen Seite gemeinsam befallen kann. Es ist durch physiologische Experimente, anatomische und histologische Untersuchungen und klinische Beobachtungen fast als zweifellos sicher hingestellt, dass durch die Zerstörung eines einseitig im Pons an der Stelle des gemeinsamen *Facialis-Abducens*-kernes gelegenen Punktes jene gleichseitige *Abducens*-Lähmung und die *concomitirende Internusparese* der anderen Seite hervorgebracht werden kann. Wie eben angeführt, ist an einer anderen Stelle über die Bedeutung dieses Symptoms (der vollkommenen, constant bleibenden Lähmung des *nv. abducens* einer Seite, der unvollkommenen oft wieder zurückgehenden *Parese* des *rectus internus* der anderen Seite) ausführlich gehandelt: nach meiner Meinung besitzt man in dieser eigenthümlichen associirten Lähmungsform eine ungemein brauchbare Handhabe zu der Diagnose einer ziemlich eng umgrenzten Läsion in der Brücke.

Im Anschluss an diese ausgesprochenen Lähmungsformen einzelner Hirnnerven oder der Extremitäten erwähne ich hier noch kurz der Angabe, welcher wir öfter bei Kleinhirntumoren begegnen, nämlich der einer „allgemeinen Mattigkeit und Muskelschwäche“. Ich lasse es dahingestellt, ob dieses Symptom nur bei Kleinhirntumoren oder auch nur vorwiegend bei solchen und nicht auch bei anders wo im Hirn gelegenen Neubildungen vorkommt: am häufigsten findet es sich thatsächlich bei Cerebellarneubildungen



erwähnt, doch ist es klar, dass ein an Hirntumor Leidender diese Klage über Schwäche und Mattigkeit vor allen andern wohl sehr häufig und mit Recht vorbringen kann und wird.

Indem ich die Lähmungszustände, welche man an den Sinnesorganen beobachtet, der Besprechung in einem besonderen Abschnitt vorbehalte, gehe ich zunächst auf eine kurze resumirende Auseinandersetzung derjenigen Symptome über, welche man als Reizerscheinungen am motorischen Apparat bezeichnen kann. Wie ich selbst und andere hatte schon Ladame in der dem speciellen Theil seines Buches vorausgeschickten zusammenfassenden Besprechung der Störungen der Motilität diejenigen, welche ihren Grund in der Depression haben, die Lähmungen, von denen getrennt, welche aus der Irritation des motorischen Systems entspringen und welche er als Convulsionen, Zuckungen einzelner Glieder, tonische Krämpfe einer Extremität, Zittern, Contrakturen, Reitbahnbewegung etc. beschreibt. — Dass allgemeine epileptische Convulsionen bei der Anwesenheit intracranieller Tumoren ungemein häufig vorkommen, habe ich schon oben bei der Besprechung der sogen. diffusen Symptome auseinandergesetzt. Gerade diese krampfartigen, mit Verlust des Bewusstseins einhergehenden Zustände gehören in jeder Beziehung zu diesen allgemeinen Symptomen: sie sind im Wesentlichen unabhängig von der Natur, dem Sitz und der Grösse des Tumors. Nur diejenigen Zuckungen, welche während eines noch so langen Verlaufes des Leidens constant in einer bestimmten Extremität einsetzen, auf diese entweder beschränkt bleiben oder sich in bestimmter Reihenfolge weiter verbreiten, denen Lähmungszustände entweder folgen oder auch voraufgehen, nur derartige meist halbseitige krampfartige Zustände gestatten die Vermuthung, dass der Tumor in der sogen. motorischen Region der Grosshirnrinde seinen Sitz habe. — Bei der Durchlesung derjenigen Abschnitte, welche speciell von den Neubildungen der Grosshirnrinde und des Grosshirnmarks handeln, wird diese ganze Frage einer eingehenden Besprechung unterzogen werden: an dieser Stelle sei nur so viel gesagt, dass noch weniger, wie aus den Lähmungserscheinungen aus diesen „lokalisirten“ Reizerscheinungen mit absoluter Sicherheit diagnostische Schlüsse gezogen werden dürfen, da ja auch Tumoren nicht motorischer Regionen der Rinde und des Hirnmarks, ja auch ganz anderer Hirngebilde ähnliche Sym-



ptome erzeugen können. — Man wird in der Verwerthung dieser Erscheinungen um so vorsichtiger sein müssen, als bekanntlich auch bei sogen. reinen Epilepsien (bei denen von intracraniellen Neubildungen wenigstens keine Rede ist) in ähnlicher Weise die später allgemein werdenden Krämpfe stets in demselben Glied einsetzen können, um dann erst die übrigen Theile derselben Körperhälfte und schliesslich den ganzen Körper zu ergreifen.

Neben diesen krampfhaften Zuständen beobachtet man nicht selten Erscheinungen, welche meist im Anschluss und Gefolge von Lähmungen einzelner Glieder an diesen paralytischen Theilen wahrgenommen werden und in tonischen, von dem Kranken gar nicht und vom Beobachter oft schwer zu überwindenden Contracturen bestehen. Derartigen Zuständen begegnet man bekanntlich bei hemiplegischen Lähmungen nicht selten, gleichviel, welches die Ursache der Hemiplegie war: so kann also auch bei denjenigen halbseitigen Lähmungen, welche durch eine Neubildung bedingt sind, diese Contractur vorhanden sein, ohne dass dadurch die diagnostische Erkenntniss der Lokalität gefördert würde. Das langsamere oder schnellere Wachsen einer Neubildung kann noch eher als andere pathologische Zustände im Hirn die Reizung direkt nicht zerstörter, aber in der Nachbarschaft des wachsenden Tumors gelegener Bezirke bedingen und also zu relativ frühem Auftreten der Contractur führen: es kann aber auch sein, dass durch die Neubildung bestimmte motorische Partien zerstört und damit Anlass gegeben ist für das Auftreten secundärer, absteigender Degenerationen auch im Rückenmarke, auf die ja nicht wenige Pathologen die späteren Contracturen bei vom Hirn aus entstandenen Hemiplegien zurückführen.

Neben diesen Krampf- und Contracturzuständen erscheinen dann hier und da Symptome, welche als unwillkürliche, an Veitstanz oder *paralysis agitans* erinnernde Bewegungen von den Autoren beschrieben werden. Derartigen, auch unter dem Namen des „tremors“ aufgeführten Motilitätsstörungen begegnet man meist da, wo die Extremitäten in einem paretischen Zustande befindlich waren: sie erscheinen in relativ grosser Häufigkeit dann, wenn die Gegenden der Grosshirnganglien den Tumor beherbergten. Ich komme bei der Besprechung der Neubildungen dieser Gegenden auf diese Thatsache noch zurück: indess soll damit nicht gesagt



sein, dass im Verlauf der motorischen Bahnen im Hirn (von der Rinde her bis zur med. obl. hin) nicht auch an anderen Stellen sitzende Tumoren zu ähnlichen motorischen Erscheinungen Anlass geben können. Es gelten für Tumoren, insoweit sie die Hirnterritorien, an denen sie sich entwickeln, entweder vernichten oder deren Nachbarschaft reizen, natürlich dieselben Gesetze, wie für andere Prozesse, die sich innerhalb der Hirnsubstanz abspielen. Und wenn es durch neuere Untersuchungen wahrscheinlich gemacht ist, dass derartige halbseitige post- oder prähemiplegische Chorea-bewegungen speciell dann auftreten, wenn thal. optic. und die nach aussen an diesen angrenzenden Gebilde des Stabkranzes lädirt werden, so stimmt das mit den bei Thalamus- resp. Schweifkörper-tumoren beobachteten Erscheinungen im Allgemeinen gut überein. Wie wiederholt hervorgehoben, ist es oft unmöglich, die Erscheinungen, wie sie bei Tumoren bestimmter Markprovinzen des Grosshirns auftreten, von denen zu trennen, die durch Neubildungen in den Grosshirnganglien bedingt werden: und so findet man derartige unwillkürliche, an Chorea erinnernde Bewegungen auch bei einzelnen Tumoren der Grosshirnlappen angegeben, wieder andere, eigenthümlich automatische Bewegungen bei Hirnrinden-neubildungen aufgeführt, endlich auch hier und da bei Pons- und Kleinhirnbildungen erwähnt, so dass es klar wird, dass aus dem Vorhandensein oder Fehlen dieses Symptomes allein in keiner Weise auf eine bestimmte Lokalität als Sitz des Tumors zu schliessen ist. So sah z. B. Henoch in einem Falle (vgl. Tumoren der Vierhügel No. 11) von Tuberkulose des pons und des corpus quadrigeminum bei einem 4jährigen Mädchen neben anderen Erscheinungen andauernde, unwillkürliche (choreaähnliche) Bewegungen der paretischen Extremitäten; ferner berichtet Ewald (vgl. multiple Tumoren No. 71) von einem Fall von Brückengeschwulst bei einem 51jährigen Manne, dessen linksseitigen paralytischen Extremitäten in einer andauernden „Pendelbewegung“ waren: wir müssen unter Registrirung aller hierhin einschlägigen Beobachtungen doch wohl erst noch weitere Erfahrungen abwarten, ehe wir derartige Fälle zu weitergehenden Schlüssen verwerthen dürfen.

Zu einem ähnlichen Resultat kommt man in Bezug auf die mannigfachen, als Reiz- oder Zwangsbewegungen aufzufassenden motorischen Phänomene, welche als Reitbahnbewegung, als



Neigung nach vor- und rückwärts oder zur Seite hin zu fallen oder zu gehen, als Umdrehbewegungen etc. beschrieben werden. Wenn man sieht, wie derartige Erscheinungen sowohl bei Neubildungen der Hirnrinde oder des Hirnmarks vorkommen, wie in dem Falle Penzoldt's<sup>20)</sup> (No. 36 multiple Tumoren) bei Sitz des Tumors im pons, bei dem Petrinas<sup>21)</sup> bei der Lokalisation der Neubildung in den Scheitel-Vorderlappen beiderseits beide mal eine Zwangsbewegung nach rückwärts angegeben wird, wie in einem Falle von doppelseitiger Linsenkernzerstörung durch Gliome eine Neigung zu Vorwärtsbewegungen bestand (Fall 25 der Tumoren der thal. opt. etc.), während dasselbe in manchen Fällen von paralysis agitans beobachtet wird, bei denen uns die Obduktion eine Herderkrankung nur im seltensten Falle nachweist, so wird man kaum geneigt sein, diesen Symptomen, so interessant sie an sich sind, heute schon einen wesentlichen Werth für die lokalisirende Diagnose zuzusprechen. — Vielleicht bedeutet das Symptom einer andauernd nach einer Seite und nach einer Richtung hin eingehaltenen Kopfhaltung oder die Neigung der Kranken, immer wieder eine ganz bestimmte Körperlage einzunehmen, so oft sie auch aus derselben entfernt werden, oder sich um die eigene Längsaxe und dann immer nach einer Richtung hin zu drehen, ich sage vielleicht deuten alle diese Erscheinungen eher auf Neubildungen hin, welche sich zwischen der Brücke und dem Kleinhirn in der Nähe oder in der Substanz der mittleren Kleinhirnschenkel entwickelt haben: dafür würden nicht wenige Fälle sprechen, welche wie die Beobachtungen 85, 88, 89, 49, 87 und andere noch (vgl. die Tabellen für die Kleinhirntumoren) alle mehr oder weniger in den oben erwähnten Hirnregionen sitzende Tumoren als wahrscheinliche Ursachen dieser eigenthümlichen Symptome aufzuweisen haben. Darüber, dass diese Fragen, ob nämlich derartige Erscheinungen als Reiz- oder Lähmungssymptome aufzufassen und mit einer Verletzung bestimmter Hirnprovinzen in Verbindung gebracht werden dürfen oder nicht, noch einer definitiven Beantwortung harren, habe ich mich schon an einem anderen Orte in dem Sinne ausgesprochen, dass mir unsere derzeitigen physiologischen und klinischen Kenntnisse noch nicht hinreichend erscheinen, alles Beobachtete in befriedigender Weise zu erklären: dasselbe gilt auch für ein besonders von Prévost<sup>22)</sup> besprochenes Symptom



an den Augen, die von ihm sogenannte *déviatiou conjugué*, die conjugirte Augenabweichung. Ich muss den Leser zum zweiten mal an dieser Stelle auf die Endabschnitte der im speciellen Theil den Neubildungen der Brücke und des Kleinhirns gewidmeten Auseinandersetzungen verweisen, will ich nicht durch zu häufige Wiederholungen ermüden: hier sei nur so viel gesagt, dass diese bei den verschiedensten Hirnläsionen, natürlich auch bei Vorhandensein intracranieller Neubildungen zu beobachtenden Erscheinungen, wie übrigens schon Prévost zum Theil selbst zugegeben hat, für die genaue Lokalisation einer Läsion (also auch eines Tumors) keinen Werth haben. Auch die Unterschiede, welche nach Prévost bei Grosshirn- resp. Isthmusaffectionen in der Richtung der Abweichungen der Augen einmal nach den gelähmten Gliedern hin, das andere mal von ihnen fort bestehen sollen, haben so, wie sie von Prévost aufgestellt sind, erheblich an Bedeutung verloren, seitdem durch mich<sup>23)</sup> und andere, vornehmlich aber durch Grasset<sup>24)</sup> und Landouzy<sup>25)</sup> auf die wesentlich verschiedene Bedeutung hingewiesen ist, welche dieses Symptom beansprucht, je nachdem es sich um Reiz- oder Lähmungserscheinungen handelt. Eine weitere Klärung dieser Frage ist für das dauernde Ausfallssymptom einer Abducenslähmung der einen Seite, die sich mit einer permanenten oder temporären Parese des rectus internus der anderen Seite combiniren kann, durch die Arbeiten Fovilles<sup>26)</sup>, Féréols<sup>27)</sup> und Wernike's<sup>17)</sup> erbracht: mag man diese associirte Augenabweichung nun conjugirt nennen oder in Anbetracht der meist geringeren Lähmung des Internusastes ihr diesen Namen entziehen, es scheint nach dem, was wir jetzt über diesen Zustand wissen, mehr als nur wahrscheinlich, dass bei längerem, als nur vorübergehendem Bestehen dieses Symptoms eine ganz bestimmte Stelle im pons, der Abducenskern der einen Seite in irgend einer Weise in seiner Integrität gelitten hat (vgl. Tumoren der Brücke und des Kleinhirns). — Ob in ebenso bestimmter Weise wie bei diesen seitlichen Deviationen der Augen auch bei denen in senkrechter Richtung stattfindenden Abweichungen Vierhügelaffektionen, bei solchen in perpendikulärer und seitlicher Richtung bestehenden Deviationen (z. B. das eine Auge nach oben und innen das andere nach unten und aussen gerichtet, oder beide Augen nach oben und innen resp. aussen u. s. w.) Läsionen der Kleinhirnschenkel an-



genommen werden dürfen oder nicht, steht noch der Zukunft anheim: auch für diese Fragen erlaube ich mir auf die Auseinandersetzungen bei den Neubildungen der entsprechenden Hirnregionen zu verweisen.

Unsicher scheint die Klassifikation eines der motorischen Sphäre zugehörigen Phänomens: des abnormen, taumeligen, schwankenden Ganges und der dabei oft zu beobachtenden Neigung der Kranken, nach der einen oder andern Seite hin zu fallen. — Ich werde anhangsweise diese Erscheinung noch mit anderen, im weiteren Sinne der motorischen Sphäre zuzurechnenden Symptomen, denen der Ataxie nämlich, kurz im Zusammenhang besprechen und an dieser Stelle nur noch einige Reizungserscheinungen namhaft machen, welche sich im Bereich einzelner motorischer Hirnnerven bei Anwesenheit intracranieller Tumoren geltend machen können.

Hier wären nun zunächst krampfhaft, oft ganz isolirt auftretende Zuckungen zu erwähnen, welche sich im Gebiete des *nv. facialis* einer Seite bemerklich machen: dieselben können bei Hirnrindentumoren (vgl. dort), aber auch bei Tumoren der Grosshirn ganglien, des Pons, endlich bei solchen beobachtet werden, welche in der mittleren oder hinteren Schädelgrube gelegen sind. Ich werde im speciellen Theil auf eine eigenthümliche Combination derartiger Zuckungen des *Facialis* einer und der Extremitäten der anderen Seite aufmerksam machen (vgl. Ponestumoren, Seite 18): diese „alternirenden Convulsionen“, wie man sie nennen könnte, dürften das Analogon der Gubler'schen alternirenden Hemiplegie darstellen.

Durch Brückenneubildungen oder Tumoren der mittleren Schädelgrube können auch Kaumuskelkrämpfe, Mundklemme etc. dadurch erzeugt werden, dass der motorische Ast des Trigemini gereizt wird: Tumoren der hinteren Schädelgruben können krampfartige Contraktionen der Gesichts- und Zungenmuskeln bewirken (vgl. den Fall Bälz); Blepharospasmus, Zuckungen einzelner Augenmuskeln (des *rectus externus* z. B.) können durch Neubildungen gleicher Lokalisation bedingt sein. Alle diese Erscheinungen vermögen indess nur bei steter Wiederkehr während einer längeren Krankheitsdauer oder in Verbindung mit anderen und vornehmlich mit Ausfallssymptomen Anspruch darauf zu machen, wirkliche Stützen einer Lokaldiagnostik abzugeben.



Ueber die zeitweilig unter den Symptomen der Hirntumoren verschiedener Lokalisation aufgeführten nystagmus-Bewegungen der Augen gilt im Grossen und Ganzen dasselbe, was von der *déviacion conjuguee* Prévost's vorher gesagt wurde.

Bei einer allgemeinen Besprechung derjenigen Störungen, welche (mit Ausnahme der einer Sonderbetrachtung bedürftigen Sinnesorgane) im Bereiche der **Sensibilität** durch die Anwesenheit intracranieller Tumoren zu Tage treten, geht es kaum an, sogenannte Ausfallserscheinungen (wirkliche Anästhesien) von Reizungsercheinungen auseinander zu halten. — Beide Arten von Sensibilitätsstörungen kommen so häufig gemischt vor, ich erinnere nur an die Symptome der *anaesthesia dolorosa*, oder folgen so bald aufeinander, ergänzen und vermischen sich mit einem Worte so vielseitig, dass eine schulgerechte Trennung schwer wird.

Halbseitige Sensibilitäts-Verminderung, Hemianaesthesia, soweit sie die eine Gesichtshälfte und die gleichnamigen Extremitäten derselben Körperseite betrifft, findet sich an der dem Tumor contralateralen Hälfte des Körpers sowohl dann, wenn es sich um Neubildungen in der Hirnrinde handelt, wie bei Tumoren des Hirnmarks, der Grosshirnganglien, der Hirnschenkel, der Brücke und des verlängerten Marks, und es ist somit mit der Constatirung dieses Faktums sofort klar, dass das in Rede stehende Symptom für sich allein niemals ein pathognomonisches Zeichen für eine Herderkrankung abgeben kann. Halbseitige Sensibilitätsstörungen finden sich bei Rindentumoren: theils wird die gegenüberliegende Körperhälfte wirklich als anästhetisch beschrieben, theils, und dies in den meisten Fällen, als der Sitz abnormer subjectiver Empfindungen (Paraesthesien) wie Kriebeln, Taubsein, Kaltsein, theils als hyperästhetisch und Sitz wirklicher Schmerzen angegeben. Letzteres Symptom besonders, welches namentlich in den den klonischen Krämpfen der Extremitäten folgenden Zeitabschnitten von den Patienten unter Wehklagen hervorgehoben wird, glaube ich nach meinen Erfahrungen häufiger gerade bei den Neubildungen der Hirnrinde angetroffen zu haben. — Im speciellen Theil ist noch besonders ausgeführt, dass bei Tumoren der Rinde und des Markes der Stirn- und Hinterhauptlappen diese Sensibilitäts-



störungen viel seltener (oder auch gar nicht) angetroffen werden, als bei den Geschwülsten der sogenannten „motorischen Regionen.“

Es ist seit einigen Jahren nicht mehr unbekannt, wie Munk<sup>28)</sup> diese „motorischen Zonen“ gerade als die Centralstätten der verschiedensten Empfindungsqualitäten nachgewiesen hat: ich verweise in Bezug auf diese principiell so überaus wichtige Frage auf die Auseinandersetzung, die ich ihr im speciellen Theil (Tumoren der Rinde und der Hirnlappen) habe zu Theil werden lassen. Was in Bezug auf die motorischen Erscheinungen und die Schwierigkeit gesagt ist, dieselben entweder von Rinden- oder von Markneubildungen abhängig zu machen, dasselbe gilt auch für die Erscheinungen in der sensiblen Sphäre: nur das kann man sagen, dass Tumoren des centrum ovale, sobald sie die Nähe des hinteren Abschnittes der inneren Kapsel erreichen, gleich wie Neubildungen des thalamus opticus und der nach aussen an diesen angrenzenden Stabkranzfaserung eine Anästhesie der gegenüberliegenden Körperhälfte bedingen, die sich durch Betheiligung der Sinnesorgane dieser hemianästhetischen Seite von anderen Anästhesien als etwas Specificisches unterscheiden kann. Fehlt diese Betheiligung der Sinnesorgane, wie dies vorkommt, so kann ein Tumor des Hirnschenkels (siehe die Beispiele für alle diese Einzelheiten im speciellen Theile in den hierhergehörigen Abschnitten) oder des pons oder der med. obl. eben solche an sich gar nicht unterscheidbare Anästhesie hervorbringen: vielleicht lassen sich folgende Begleiterscheinungen der Hemianästhesie als differentiell diagnostisch wichtige Merkmale anführen: bei Tumoren des thal. opt. und der corp. striata ein eigenthümliches, bald mehr der chorea, bald der paralysis agitans ähnliches Zittern der anästhetischen Extremitäten, die früher oder später paretisch werden; bei Neubildungen der Hirnschenkel die fast nie vermisste wechselständige Lähmung des nv. oculomotorius; bei Tumoren des pons die eigenthümlichen Verhältnisse, in welchen sich Lähmungen des nv. facialis, des abducens und einzelner Trigeminiäste zu der Lähmung und Anästhesie der gegenüberliegenden Körperhälfte hinzugesellen: dasselbe gilt für die Neubildungen der med. oblong.: ich muss auch hier wieder, wie oben, auf die detaillirte Auseinandersetzung der gerade bei Neubildungen dieser Regionen so überaus complexen Verhältnissen im speciellen Theil verweisen. (Vergl. besonders auch den Abschnitt: Tumoren der



med. obl.) — Gerade bei den Neubildungen des pons und der mittleren oder hinteren Schädelgrube können die allermerkwürdigsten Verhältnisse und Combinationen zu Tage treten, wie ein Blick auf die Tabellen lehrt: neben einem intrapontinen Tumor kann an derselben Seite eine zweite Neubildung oder ein Fortsatz des ersten den Trigeminus oder das gangl. Gasseri comprimirt haben: Schmerzen und Parästhesien in einer Körperhälfte (inclusive der einen Gesichtseite) und Anästhesie der Gesichtshälfte an der Seite des Tumors kann die Folge sein (hemianaesthesia alternans).

Finden sich Anästhesien, Parästhesien, Schmerzen einzig und allein auf die Ausbreitungsbezirke des Trigeminus beschränkt, so handelt es sich meistens um Neubildungen der mittleren (und auch der hinteren) Schädelgruben, welche an der basis cranii den aus dem pons austretenden Nervenstamm oder des Ganglion Gasseri comprimirt oder zerstört haben. Wie diese circumscribten Trigeminusläsionen mit den von ihnen abhängigen Begleiterscheinungen einer eventuellen neuroparalytischen Hornhautentzündung oder einer Geschmacksalteration auf der vorderen Zungenhälfte derselben Seite meist sichere Zeichen der Anwesenheit einer Neubildung der mittleren Schädelgrube ausmachen, wird betreffenden Orts zur Genüge hervorgehoben werden.

Dass in dieser die Sensibilitätsanomalien bei Hirntumoren behandelnden Auseinandersetzung vom „Kopfschmerz“ nicht noch einmal geredet ist, begreift sich wohl in dem Hinblick auf die Ausführungen, welche diesem, den diffusen Erscheinungen hinzuzurechnenden Symptome in den einleitenden Worten über die Allgemeinerscheinungen der intracraniellen Neubildungen zu Theil geworden ist.

Dagegen glaube ich hier auf das zwar seltene doch hoch interessante Vorkommen sogenannter „partieller Empfindungslähmungen“ hinweisen zu müssen, wie wir sie bei einigen Tumoren der med. obl. finden werden. Gleichseitig erscheinen hier die Lähmungen am Gesicht, an den Augenmuskeln und den Extremitäten: gleichseitig aber auch die Sensibilitätsstörungen, welche in einer Herabsetzung des Tastgefühls und in einer Steigerung des Temperaturgefühls bestanden, und zwar in einem Falle so, dass die Verminderung der Sensibilität am Oberarm und Oberschenkel, die calorische Hyperästhesie aber am Vorderarm, der Hand, dem Unterschenkel und dem Fuss vorhanden war.



Es bleibt mir noch übrig, ehe ich auf die Störungen der Sinnesorgane eingehe, eine Erscheinungsreihe zu besprechen, welche zwischen motorischen und sensiblen Störungen gewissermassen die Mitte einnimmt, ich meine die ataktischen Symptome, welche eventuell bei der Anwesenheit intracranieller Neubildungen zu Tage treten können. — Seitdem schon die ersten Experimentatoren und Forscher in der Frage von der Bedeutung der Hirnrinde nachgewiesen hatten, dass Vernichtungen circumscripiter Partien der sogenannten motorischen Zone eigenthümliche, meist vorübergehende Bewegungsstörungen an den gegenüberliegenden Extremitäten bewirkten, haben auch die Kliniker bei entsprechenden Fällen auf derartige Vorkommnisse geachtet und hierhergehörige Beispiele mitgetheilt. Unter den Tumoren der Rinde und der Markklappen, ganz speciell der Scheitellappen, findet man im speciellen Theile Fälle mitgetheilt, bei denen sich neben Störungen des „Muskel-sinns“ einseitige ataktische Störungen der contralateralen Extremitäten nachweisen liessen: ich betone die Einseitigkeit der ataktischen Erscheinungen, welche ausserdem zumeist an Extremitäten auftreten, welche früher oder später immer an ihrer motorischen Kraft eine gewisse Einbusse erlitten und Störungen der Sensibilität in mehr oder weniger ausgeprägter Form erkennen liessen. — Es erscheint mir keinen Augenblick zweifelhaft, dass von jetzt an seit H. Munk's<sup>28)</sup> epochemachenden Untersuchungen derartige Erscheinungen bei intracraniellen Processen, speciell auch bei reinen Rindenläsionen (natürlich auch bei Tumoren dieser Regionen) in vermehrter Anzahl werden aufgefunden werden.

Ataktische Störungen auf beide Körperhälften ausgedehnt, speciell an den Unterextremitäten hervortretend und in hohem Grade das Stehen und den Gang beeinflussend findet man namentlich bei Kleinhirntumoren, deren charakteristisches Merkmal sie ausmachen. — Dieser taumelnde, schwankende Gang der an Kleinhirntumor leidenden wird in Bezug auf seine diagnostische Wichtigkeit im speciellen Theil hinreichend gewürdigt werden: gesellen sich zu ihm noch die Erscheinungen, dass die Kranken nach links oder rechts oder vornhin etc. zu fallen drohen, so bieten diese Eigenthümlichkeiten keine principiell wichtigen Unterschiede dar, sondern sind vielmehr von den gerade bei Kleinhirnhemisphärentumoren so häufigen Druck- und Reizerscheinungen abhängig zu



machen, welchen, wie wir sehen werden, die so wichtigen Nachbargebilde der Brücke und des verlängerten Marks ausgesetzt sein können.

Mehr als fraglich erscheint die Ataxie und der Taumelgang bei Läsionen der Vierhügel: namentlich ist, soweit es sich um Tumoren dieser Gegend handelt, bei Anwesenheit dieser ataktischen Erscheinungen eine Beeinträchtigung der mittleren Kleinhirnpartien noch immer nachweisbar gewesen.

Auch unter den Tumoren des pons und der med. obl. finden sich Beobachtungen, in welchen von ataktischen Erscheinungen die Rede ist: je nach dem Sitze der Geschwulst in der Mitte der genannten Gebilde oder an einer Seite derselben machten sich diese Anomalien der Bewegung theils ein-, theils doppelseitig geltend. (Vgl. Tumoren des Pons.)

Von den **Sinnen** leiden bei Anwesenheit intracranieller Tumoren der Geruch und der Geschmack am wenigstens, mehr schon das Gehör, am häufigsten das Auge.

Läsionen des Geruchsinnes finden sich im Ganzen nur selten und nur dann, wenn die Tumoren an der Basis der vorderen Schädelgruben oder in der hypophysis cerebri oder in den Stirnlappen ihren Sitz aufgeschlagen haben. — In den von mir gesammelten Fällen von Neubildungen fehlen alle näheren hierhergehörigen Angaben für die Tumoren des Kleinhirns, der med. obl., der Vierhügel und der mittleren Schädelgrube: einmal wird bei einem Pontumor, einmal noch bei einer von der hinteren Schädelgrube ausgegangenen, flächenhaft über die ganze Basis hin ausgebreiteten Geschwulst von Störung des Geruchsinnes berichtet: bei dem Vorderlappentumor war das Siebbein durch die wuchernde Neubildung durchbohrt. — In wie fern die Beeinträchtigung des Geruchsinnes bei Rindentumoren (3 mal beobachtet) von pathognomonischer Bedeutung werden kann oder nicht, bleibt zukünftiger Forschung überlassen.

Der Beeinträchtigung oder Vernichtung des Geschmackes, selten auf beiden Seiten der Zunge, meist einseitig, begegnet man unter den Symptomen der Neubildungen des Pons, der mittleren und der hinteren Schädelgrube. — Meist findet sich diese Geschmacksinnstörung zugleich mit einer Affektion des n. trigeminus oder



des *nv. facialis* derselben Seite, wenn diese Nerven durch basale Tumoren comprimirt oder zerstört sind. Es handelt sich dann gewöhnlich um die vorderen seitlichen zwei Drittheile der Zunge, welche ihre geschmacks-percipirenden Nervenfasern dem *nv. lingualis* vom *trigeminus* resp. der sich diesem Nerven anschliessenden *chorda tympani* verdanken (vgl. das bei den Tumoren der mittleren Schädelgrube Gesagte.) — Was die Beziehungen des *pons* zum Geschmack betrifft, so lässt sich, wenigstens soweit Neubildungen dieses Hirnthteils in Frage kommen, darum keine bestimmte Ansicht aufstellen, weil, wie auch in zwei von den von mir gesammelten Beobachtungen neben dem *Ponstumor* der austretende *nv. trigeminus* direkt von der Neubildung mit betroffen war: die einmal gemachte Mittheilung doppelseitiger Geschmacksstörung in einem Falle, wo zwei erbsengrosse Tumoren im Centrum des oberen *Ponstheils* sassen, steht zu isolirt da, um aus ihr besondere Schlüsse ziehen zu können. Man sollte annehmen, dass Tumoren der *med. obl.* durch etwaige Läsion des *nv. glossophar.* zum Auftreten von Geschmacksalterationen führen: thatsächlich ist sie bei den hier benutzten Fällen von Neubildungen innerhalb des verlängerten Marks nicht erwähnt: wohl aber bei Geschwülsten der hinteren Schädelgrube: nähere Angaben über die Lokalisation der Störung an der Zunge (etwa in deren hinteren Abschnitten bei Compression des *glossopharyngeus*, im Gegensatz zu den die vorderen Zungentheile einnehmenden Läsionen bei *Facialis-* oder *Trigeminus-*Betheiligung) fehlen.

Im Uebrigen ist nur einmal bei einem Tumor der Rinde eine Störung des Geschmackes angegeben.

Beeinträchtigungen des Gehörs kommen bei vielen der von mir aufgestellten Kategorien von Neubildungen vor: sie finden sich bei Tumoren des *Pons*, des verlängerten Marks, des Kleinhirns, der Vierhügel, der mittleren und der hinteren Schädelgruben: fast jedesmal aber lassen sich die beobachteten Erscheinungen auf die direkte Läsion des *nv. acusticus* zurückführen, welcher durch die basalen Neubildungen entweder zerstört oder von der Umgebung her (bei Tumoren des *Pons*, der *med. obl.* und der Kleinhirnhemisphären) zusammengedrückt wird. Diese Einseitigkeit der Hörstörung (Brausen, Klingen, Abnahme resp. Vernichtung der Hörfähigkeit) kann neben den Symptomen einseitiger Läsion noch



anderer Hirnnerven (zumeist des facialis, abducens, trigeminus) sehr wohl für die Begründung einer Lokaldiagnose verwerthet werden, natürlich immer nur dann, wenn durch eine sorgfältige Ohrenspiegel- (resp. Katheter-) Untersuchung das Fehlen von Erkrankung der schalleitenden Theile ausgeschlossen worden ist. Das Vorkommen von Gehörsanomalien bei Tumoren der Grosshirnrinde und der Hirnlappen, wie es einigemale notirt ist, legt die Frage nahe, ob sich auch für die Tumoren der Nachweis führen lässt, dass durch die Zerstörung ganz bestimmter Regionen der Schläfenlappen Seelentaubheit im Sinne Munk's<sup>28)</sup> die Folge ist. Zur Zeit lässt sich diese Frage, soweit Tumoren der Hirnsubstanz in Frage kommen, noch nicht beantworten: auch die Erledigung einer anderen Frage kann zur Zeit noch nicht erfolgen, nämlich der, ob nicht vielleicht einzelne Hörstörungen als Theilglieder derjenigen Allgemeinsymptome aufzufassen seien, welche, wie einzelne Formen von Sehstörung, durch Vermehrung des intracraniellen Druckes zu Stande kommen, gleichviel, wo gerade die Neubildung ihren Sitz aufgeschlagen hat.

Wenn ich jetzt dazu übergehe, von den Sehstörungen zu sprechen, welche auf das Bestehen intracranieller Tumoren zurückgeführt werden können, so muss ich zunächst auf diejenigen Auseinandersetzungen zurückweisen, die ich in der Besprechung der „diffusen“ Symptome über die neuritis optica gegeben habe. — Wir haben gesehen, dass man allen Grund hat, gerade bei den Tumoren die pathologisch-anatomischen oder vielleicht besser ausgedrückt die ophthalmoscopischen Erscheinungen der Sehnerven-erkrankung von den klinischen Symptomen zu trennen. Es kommt vor, dass Sehnervenschwellung (neuritis optica) besteht, ohne dass die Kranken über Sehstörungen klagen, es kann sein, dass die lange bestehenden Störungen nach einer gewissen Zeit zurückgehen oder nach einem Zwischenfall (z. B. einem epileptischen Anfall, nach stürmischem Erbrechen) ziemlich plötzlich verschwinden, es kann aber auch sein, dass ophthalmoscopische Erscheinungen gänzlich fehlen (wenigstens für Wochen), wobei dann erhebliche Sehstörungen vorhanden sein können oder nicht\*). Ich will hier nicht noch

---

\*) Alle diese Eigenthümlichkeiten finden sich in den Tabellen bei den Tumoren verschiedener Regionen verzeichnet.



einmal auf Alles das eingehen, was in Bezug auf das „Allgemeinsymptom“ der Papillenschwellung resp. Entzündung in dem früheren Abschnitt gesagt worden ist: es erübrigt hier nur noch die Frage zu erörtern, in welcher Weise das Symptom gestörter Sehfunktion Anhaltspunkte abgeben kann für eine lokale Diagnose. — Klagt ein Kranker, bei dem die Diagnose einer intracraniellen Neubildung aus anderen Gründen sehr wahrscheinlich geworden ist, über Beeinträchtigung des Sehens, so hat man, wenn die angestellte ophthalmoscopische Untersuchung niemals das Vorhandensein einer neuritischen Schwellung, sondern von vornherein das einer Atrophie des Sehnerven ergibt, daran zu denken, dass ein Tumor an der Basis der vorderen Schädelgrube oder eine Neubildung der Hypophysis oder des infundibulum direkt auf das chiasma einen comprimirenden, deletären Einfluss ausübt. Je nachdem es dann gelingt, bei genauerer Prüfung des Gesichtsfeldes bestimmt abgegrenzte Ausfallserscheinungen zu constatiren oder nachzuweisen, dass nur erst das eine Auge überhaupt oder wenigstens in stärkerem Masse, als das andere leidet, kann man die Lokalisation des Tumors nach den Gesetzen der heute wohl zumeist von der Mehrzahl der Forscher angenommenen Semidekussation der Sehnervenfasern aufzustellen versuchen.

Wie sich die klinischen Erscheinungen der „beginnenden“ Amaurose bei Zerstörungen der Vierhügel (speciell der vorderen) durch Tumoren verhalten, muss erst noch näher untersucht werden: ich erinnere hier nur daran, dass auch bei Neubildungen dieser Gegend primäre Sehnervenatrophien ohne voraufgegangene Schwellung beobachtet worden sind.

Indem ich, was die sogenannten temporalen und nasalen Hemianopsien betrifft, auf das verweise, was hierüber in dem Abschnitt über die Tumoren des Hirnanhangs und der vorderen Schädelgrube beigebracht werden wird, muss ich etwas eingehender noch auf das Vorkommen „gleichseitiger“ Hemianopsien zurückkommen. — Ein in einem Stirnlappen oder in der vorderen Abtheilung der Schädelbasis oder in den Grosshirnganglien entwickelter grösserer Tumor kann durch direkten Druck auf einen tractus opticus (vgl. Fall 123 von den Hirnlappentumoren) oder durch Zerstörung seines intracerebralen Faserverlaufs eine derartige gleichseitige hemianopsia bewirken. Dasselbe aber kann (wie die vielleicht nicht ganz reinen, immer aber doch sehr bemerkens-



werthen Fälle von Pooley und Jastrowitz [Grosshirnlappentumoren No. 109 und 124] zeigen) auch eintreten bei einem Sitz der Neubildung in den Occipitallappen einer Seite. Es ist bekanntlich speciell H. Munk's<sup>28)</sup> Verdienst, auf diese centrale Endausbreitung der Sehnervenfasern in der Occipitallappenrinde der Thiere und deren eigenthümliche Anordnung daselbst aufmerksam gemacht zu haben: Zerstörung dieser Region führt bei Affen und Hunden Hemianopsie herbei. Lassen sich nun diese Formen von denen unterscheiden, welche durch Tractusläsion bedingt werden? So weit ich sehe, brauchen ophthalmoscopisch nachweisbare Störungen wenigstens eine längere Zeit hindurch weder bei der einen, noch bei der anderen Form vorhanden zu sein: wir müssen es vorläufig noch der Zukunft überlassen, weitere Aufklärungen in dieser Frage, sowie die Entscheidung für die Controverse zu bringen, ob man das Vorhandensein subjektiver Lichterscheinungen, wie solche z. B. im Falle Gowers (102) und Pooley (109) der Hirnlappentumoren erwähnt werden, als beweisendes Moment für die Lokalisation einer Neubildung in einem Occipitallappen heranziehen darf. — Selten zwar, aber doch sicher beobachtet, finden sich Sehstörungen und neuritis optica einseitig z. B. bei Tumoren der mittleren Schädelgrube; möglich, dass bei weiterem Wachsthum der Neubildung und bei Zunahme der allgemeinen Druckerscheinungen auch das andere Auge in gleicher Weise erkrankt: jedenfalls kann eine derartige einseitige Störung temporär zusammen mit anderen Lähmungen basaler Nerven beobachtet und aus dem Nacheinander des Befallenwerdens beider Augen ein Schluss auf die Ursprungsstätte der Läsion mit Vorsicht versucht werden.

Es erübrigt noch, auf eine ganz eigenthümliche Art von Sehstörung hinzuweisen, auf welche zuerst Fürstner<sup>80)</sup> als bei Paralytikern vorkommend die Aufmerksamkeit gelenkt hat. Es kann bei derartigen Kranken meist im Anschluss an apoplektiforme Anfälle einseitige, später wieder zurückgehende Blindheit auftreten, ohne dass man einen abnormen Pupillar- oder Augenspiegelbefund zu constatiren vermag: es scheinen, wie F. durch eine eingehendere Untersuchung nachzuweisen versucht hat, „die Erinnerungsbilder bei diesen Menschen undeutlich gemacht resp. zerstört zu werden. — Weitere ähnliche Beobachtungen, so namentlich auch die von Reinhold<sup>81)</sup> bei einer Frau gemachten, in deren Hirn



man zahlreiche Cysticerkusblasen fand, erwiesen, dass es sich nicht immer um Herde in den Hinterhauptslappen zu handeln brauchte. Schon Fürstner betonte, dass Scheitel- und Hinterhauptslappen normal sein und die Erkrankung ganz andere Hirntheile treffen könne, und im Reinhold'schen Falle fanden sich gerade in den Hinterhauptslappen keine Cysticerkusblasen. — Weitere Beobachtungen müssen offenbar noch folgen, bevor die nöthige Klarheit in dieser Frage erreicht werden wird. — Ebenso wenig wie in dieser ist das nothwendige Einverständniss unter den Autoren über eine andere Sache hergestellt, nämlich über die contralateralen Amblyopien, welche sich bei Läsionen (resp. Tumoren) in der Gegend des hinteren Abschnittes der inneren Kapsel finden; meistens bestehen neben der Affektion dieses einen Auges auch auf dem derselben (dem Tumorsitze entsprechenden) Seite funktionelle, vorwiegend in concentrischer Gesichtsfeldbeschränkung ihren Ausdruck findende Störungen. In der Beurtheilung und Verwerthung derartiger Fälle kann die vollkommene Anästhesie der dem amblyopischen Auge entsprechenden Körperhälfte, sowie die Beeinträchtigung der übrigen (gleichseitigen) Sinnesorgane (des Gehörs, Gesichts, Geschmacks) eine Handhabe zur Orientirung bieten.

Einen nur sehr mässigen Werth können meiner Ansicht nach die Erscheinungen an den Pupillen für die Lokaldiagnose der Hirntumoren beanspruchen. — Es ist klar, dass durch Lähmungszustände im Bereich des *nv. oculomotorius* die Weite der Pupillen und ihre Reaktionsfähigkeit beeinträchtigt werden kann: es ist auch möglich, dass gerade diese Zweige für die Iris intakt bleiben; kaum je, soweit ich sehe, ist es vorgekommen, dass diese Zweige allein durch einen Tumor beeinträchtigt waren. In wie weit derartige Zustände an der Iris und die noch weniger bekannten veränderten Akkommodationverhältnisse (des *m. tensor choriodeae*) für die Lokaldiagnostik der intracraniellen Neubildungen Wichtigkeit beanspruchen oder nur als Begleiterscheinungen anderer Zeichen von Oculomotoriuslähmungen Werth haben, sei dahingestellt. Insofern die Weite der Pupille zum grossen Theil durch das Reflexverhältniss bestimmt wird, in dem ihre Bewegungsnerven zum Licht empfindenden Apparate stehen, kann bei verminderter Sehfähigkeit eines Auges auch die Weite der zugehörigen Pupille im Vergleich zur anderen verändert sein; bei beeinträchtigtem Sehvermögen und



erhaltener Reaktionsfähigkeit der Pupille kann man mit Recht annehmen, dass durch die Läsion kaum der opticus, das chiasma oder die Vierhügel, sondern mehr central gelegene Theile in den Grosshirnhemisphären (Rinde und Mark der Hinterhauptlappen?) geschädigt sind.

Zustände von einseitigem exophthalmos berechtigen, namentlich wenn sie zugleich mit absoluter Starre des Bulbus und Amaurose des Auges combinirt sind, zu der Diagnose, dass ein Tumor der vorderen Abtheilung der Basis oder der Stirnlappen das Orbitaldach durchbrechend oder durch die Orbitalspalten hineinwuchernd in die Retrobulbärgegend gelangt ist. Einigemal ist übrigens von prominenten Augäpfeln auch bei anders lokalisirten Tumoren die Rede, ohne dass es mir gelang, aus den beigegebenen Befunden jedesmal den bestimmenden Grund hierzu ausfindig zu machen.

Ob **Störungen der Sprache** zu den Herdsymptomen gerechnet werden dürfen oder nicht kann auf den ersten Blick in so fern zweifelhaft erscheinen, als sie sich mit einziger (vielleicht nur zufälliger) Ausnahme (bei den Tumoren der Vierhügel) sonst überall in grösserer oder geringerer Häufigkeit notirt finden. Um wenigstens einigermaßen Klarheit in dieser Angelegenheit zu schaffen, mag es erlaubt sein, einige Unterabtheilungen aufzustellen, die, ohne vielleicht streng logisch von einander geschieden zu sein, für den klinischen Gebrauch und eine schnellere Orientirung einen gewissen Nutzen beanspruchen dürften.

Einmal nämlich ist von den Autoren eine abnorme, auffällige Schweigsamkeit als Sprachstörung notirt, ohne dass es jedesmal ersichtlich wäre, ob dieselbe von einem Unvermögen sonst normal denkender und sich benehmender Kranken, sich der Sprachwerkzeuge zu bedienen, abhängig zu machen oder auf bestimmte perverse Vorstellungen, wie sie bei Geistesgestörten sich finden (vielleicht eine krankhafte Willenshemmung) zurückzuführen ist. So findet man diese Schweigsamkeit in der That am häufigsten bei Tumoren der Hirnlappen, welche nach dem früher Mitgetheilten das relativ grösste procentarische Verhältniss zu den Geisteskrankheiten stellen, angeben.

Eine zweite Kategorie von Sprachstörung bildet die ganz



auffallend langsame und zögernde, sonst aber wohl artikulirte, nicht stammelnde Sprache derjenigen Tumorkranken, bei welchen die Neubildung die Gegend der hypophysis cerebri oder die vorderen Schädelgruben eingenommen hat: hier kann, wie im speciellen Theil nachzuweisen versucht werden wird, diese Eigenthümlichkeit der Sprache mit dem absonderlichen, kindischen Benehmen der Kranken und der eigenartigen Sehstörung vielleicht eine gute diagnostische Handhabe werden.

Drittens wird unter den Störungen der Sprache recht häufig und bei verschiedenem Sitz der Neubildung das Lallende, Stotternde, Stammelnde, mit einem Worte der Mangel normaler Artikulation hervorgehoben mit dem ausdrücklichen Hinweis auf das Fehlen jeder an Aphasie erinnernden Störung. Nun ist es klar, dass in so fern jeder Zustand gewöhnlicher cerebraler Hemiplegie neben der Lähmung des Facialis und der Extremitäten auch eine namentlich anfangs deutlich hervortretende Parese einer Zungenhälfte mit sich führt, auch alle diejenigen Tumoren, durch welche eine Hemiplegie herbeigeführt wird, eine derartige Affection der Zunge und damit eine schwere, stammelnde Sprache im Gefolge haben können. Wenn sich dies nun auch, wie ein Blick in die verschiedenen Tabellen lehrt, in der That so verhält, dass unter den Tumoren der Rinde, der Hirnlappen, der Hirnschenkel etc. etc. derartige Sprachstörungen hier und da notirt sind, so gewinnen dieselben doch, je mehr man sich bei der Durchsicht der einzelnen Hirnprovinzen den hinteren Abschnitten, d. h. dem Pons, der med. obl. dem Kleinhirn nähert, eine Frequenz und gewissermassen eine Constanz, welche auf einen engeren Zusammenhang dieser Erscheinung nothwendig hinweist. Hauptsächlich sind es die Neubildungen der Brücke, bei denen dieses Symptom der Anarthrie auffallend häufig hervorgehoben wird: seltener findet es sich bei Tumoren des verlängerten Marks und des Kleinhirns. Das hier herrschende Verhältniss (17 pCt. anarthrischer Störungen bei Geschwülsten der Kleinhirnhemisphären, 9 pCt. bei denen des Wurms) weist schon, wie auch an dem speciellen Ort zur Genüge hervorgehoben werden wird, darauf hin, dass weniger die Läsionen der betreffenden Organe selbst, als vielmehr die Beeinträchtigung der Nachbarschaft durch den Druck der Neubildung (speciell also des Pons oder der basalen Nerven der Zunge, des Hypoglossus) Ver-



anlassung zu dem Zustandekommen der Articulationsstörung geworden ist. Daher finden wir diese dann auch bei Tumoren der mittleren und der hinteren Schädelgruben: es ist somit klar, dass das in Rede stehende Symptom für sich allein nur bedingten Werth für die Lokaldiagnostik beansprucht und nur im Zusammenhang mit anderen Erscheinungen eine freilich werthvolle Unterstützung für den Kliniker abgeben kann. Bei ausgeprägtem Symptomenbild der Duchenne'schen *paralysie labio-glosso-laryngée* wird man, wie dies im speciellen Theil betreffenden Orts ausgeführt ist, mit Recht an die med. obl. oder wenigstens die hinteren Schädelgruben als den Sitz der Neubildung zu denken haben.

Schliesslich begegnet man wirklichen aphasischen Zuständen bei Tumoren der Hirnrinde, der Hirnlappen, der Grosshirnganglien, eventuell wohl auch bei Neubildungen der mittleren Schädelgrube: Aphasie wird kaum je verzeichnet, sobald andere als die genannten Hirnregionen die Neubildung beherbergen. — Es ist bekannt und für vorliegenden Zweck in der That überflüssig, daran zu erinnern, wie sehr sich innerhalb der letzten 15 Jahre die Ansichten der Autoren über das sogenannte „Sprachcentrum“ geändert, resp. geläutert haben: interessant aber dürfte es sein, an diesem Orte die Anschauungen Ladames<sup>5)</sup> zu reproduciren, welche dieser Autor über die vorliegende Frage (1855) äusserte. — Er giebt eine Lokalisation der Sprache nicht zu: „denn die Sprache war angegriffen, obgleich die Tumoren in ganz verschiedenen Regionen ihren Sitz hatten“. Tumoren des Kleinhirns, der Convexität und der Pituitargegend hatten die niedersten Zahlen, Pons und besonders die corp. striata dagegen waren am meisten betheilig. In welcher Weise dies der Fall war, erfahren wir im speciellen Theil, welcher von den Tumoren der corp. str. und thal. optici handelt: 3 mal bestand eine Verlangsamung der Sprache, 2 mal eine Schwierigkeit bei der Artikulation, 1 mal vollständiger Sprachverlust: . . . . Verf. glaubt es klar gestellt zu haben, dass wenn man es in einem Fall von Hirngeschwulst mit einer Sprachläsion zu thun hat, dies Zeichen vielmehr an einen Tumor der corp. striata oder des Pons denken lässt, als an einen solchen in der Convexität oder im Kleinhirn. Was nun das letztere betrifft, so mag dies zugegeben werden; im übrigen aber liegt es wohl klar auf der Hand, dass der citirte Autor eine Trennung der Artikulations- von den



eigentlichen aphasischen Störungen nicht vorgenommen hat, und zum grossen Theil dem damaligen Stand der Wissenschaft gemäss auch wohl nicht gut hat vornehmen können. — Wenn auch ich es heute nach den mir vorliegenden Mittheilungen der Autoren nicht unternehmen kann, eine Trennung der aphasischen Zustände (bei Hirntumoren) in ataktische oder amnestische, in Paraphasie, in Zustände von Worttaubheit etc. etc. auszuführen, so kann ich doch behaupten, dass wirkliche Aphasie sich vorzugsweise bei Tumoren der Rinde und der Hirnlappen findet: und wenn sie bei Neubildungen der corp. str. erwähnt wird, so liegt dies eben an der Unmöglichkeit, für Geschwülste die Sphäre ihrer Wirksamkeit so eng zu umgrenzen, wie es der eifrige Forscher der Ausfallssymptome und ihrer Ursachen vielleicht wünschen könnte. In der That begegnet man dem Symptom der Aphasie bei Rindentumoren z. B. auch dann, wenn der Tumor nicht den Fuss der III. Stirnwindung und den der vorderen Central- oder die Inselwindungen einnimmt: auch bei höher oben in den Centralwindungen (auch der hinteren) gelagerten Neubildungen, ja sogar bei solchen, welche nur in der Parietallappenrinde liegen, wird Aphasie als Symptom beschrieben. Vorwiegend sassen die Geschwülste dann links, sehr selten rechts: einmal war in einem solchen Falle Ambidextrie ausdrücklich als vorhanden erwähnt. — Zumeist bestanden daneben noch andere Symptome, welche die Diagnose auf den Sitz des Tumors in der Rinde wahrscheinlich machten: auch hier aber gilt, wie auch bei den übrigen Symptomen, gleichviel ob sie Ausfalls- oder Reizerscheinungen betreffen, der weiterhin ausführlicher begründete Satz, dass es oft ungemein schwierig, ja unmöglich werden kann, Tumoren der Rinde von solchen des centr. ovale zu unterscheiden. Aphasie findet sich auch hier bei meist linksseitigem Sitz der Neubildung als ein nicht allzu seltenes Symptom: man begegnet ihm aber sowohl bei Stirn- wie Scheitel- und auch Hinterhauptlappentumoren, so dass also aus dem Auftreten aphasischer Zustände allein, niemals die Berechtigung zu einer topischen Diagnose hergeleitet werden kann. Und wenn schliesslich bei Tumoren der (linken) Grosshirnganglien aphasische Zustände beobachtet worden sind, so kann dies bei der Nachbarschaft dieser Gebilde in Bezug auf die Rinden- und Markmassen der Inselgegend, der III. Stirnwindung und der Centralwindungen nicht Wunder nehmen: wenn



schon bei Scheitellappen-, ja sogar bei Occipitallappentumoren die Fernwirkung sich bis zum Fuss der III. Stirnwindung und dem dazu gehörigen Markbündel erstrecken kann, so wird dies natürlich bei Neubildungen in fast unmittelbarer Nähe dieser für die Sprache so wesentlichen Hirnprovinzen in noch weit ausgedehnterem Masse der Fall sein. — Das Vorkommen des aphasischen Zustandes bei vorwiegend linksseitigem Sitz des Tumors bestätigt indirekt die allgemein acceptirte Annahme der besonderen Wichtigkeit gerade des linken Hirns für das Zustandekommen und Intaktbleiben des normalen Sprachvorgangs.

Im Anschluss an die bisher besprochenen Symptome, welche nur mit Zwang als Allgemeinsymptome und mit anzuzweifelndem Recht als Herdsymptome aufzufassen sind, bleibt uns noch die kurze Darlegung einer Reihe von Erscheinungen übrig, welche bei Hirntumoren zur Beobachtung kommen und möglicherweise zur Aufstellung, beziehungsweise Begründung einer Diagnose herangezogen werden können.

Was hier zunächst die Erscheinungen von Seiten des Digestions-traktus angeht, so habe ich über das Erbrechen, als ein den diffusen Symptomen zuzurechnendes Glied schon oben ausführlicher gehandelt. Nur wenn es auffallend oft und in Anbetracht der Zeitdauer lange anhaltend beobachtet wird, mag es gestattet sein, das Erbrechen als ein Symptom anzuführen, welches am häufigsten bei Kleinhirntumoren oder besser solchen, welche in der hinteren Schädelgrube gelegen sind und auf die med. obl. drücken, vorkommt. — Das gleiche gilt von der seltenen Erscheinungen einer abnorm reichlichen Speichelsecretion: unmöglich ist es für jetzt, zu unterscheiden, ob dabei nur eine Folgeerscheinung des behinderten Schlingaktes oder eine aktive Reizerscheinung (Speichelsecretionscentrum in der med. obl.) beobachtet wird.

Schlingbeschwerden finden sich zwar hier und da bei ganz beliebigem Sitz des Tumors erwähnt: doch sind derartige Fälle für Tumoren der vorderen Schädelgruben, der Vierhügel, der Hirnrinde gar nicht: für Neubildungen der Hirnlappen, der mittleren Gruben, der corpora striata je einmal, in irgend wie bemerkenswerther Weise aber nur bei Geschwülsten des Kleinhirns, der Brücke, der hinteren Schädelgrube und des verlängerten Marks angegeben. Ueberall handelte es sich in diesen letzteren Fällen (wie das von



den Autoren selbst auch vielfach direkt ausgesprochen worden ist) um Läsionen der Brücke und des verlängerten Marks: die von hier aus entspringenden, für den Ablauf des normalen Schlingaktes nöthigen Nerven (hypoglossus, vagus, accessorius, glossopharyngeus) werden eben durch Neubildungen der med. obl. und des Pons selbst oder durch den von Kleinhirntumoren und Neubildungen der hinteren Gruben ausgeübten Druck direkt oder indirekt comprimirt oder vernichtet.

Bekanntlich bildet die Dysphagie neben der Dys- oder Anarthrie eins der Hauptsymptome des Duchenne'schen, nun schon wiederholt erwähnten Krankheitsbildes der Labio-glosso-laryngeal-Lähmung. Bedenkt man, dass ein ähnliches Krankheitsbild, wie wir schon oben bei Besprechung der Artikulationsstörungen hervorhoben, zufällig wohl auch durch einen doppelseitigen Grosshirntumor vorgetäuscht werden kann, so liegt es auf der Hand, wie der Diagnostiker auch in der Verwerthung dieses Symptoms nur mit Vorsicht und steter Berücksichtigung der anderen noch vorhandenen Erscheinungen vorgehen darf. (Ich erinnere hierbei an das Symptomenbild der Pseudobulbärparalyse, wie es von Lépine<sup>19)</sup> zum ersten mal ausführlicher beschrieben worden ist.) — Schliesslich will ich nur noch einmal hier wie oben bei der Besprechung der Sprachstörungen daran erinnern, dass das bisher über die Dysphagie beigebrachte nur in dem Sinne gilt, als diese Erscheinung längere Zeit bestehen bleibt und als ein wirkliches Ausfallssymptom betrachtet werden kann: vorübergehend können sich Schlingbeschwerden gerade so wie Sprachstörungen nach jedem apoplektiformen Insult finden: sie schwinden dann aber nach längerer oder kürzerer Zeit mit den übrigen „diffusen“ Hirnsymptomen.

Sehr fraglich ist es, ob es gestattet sei, Störungen in der Excretion des Harns als beweisend für die Läsion einer bestimmten Hirnprovinz anzunehmen: man findet derartige Störungen (als Urinbeschwerden, Blasenschwäche, Harndrang, unfreiwilliger Urin- und Kothabgang) bei ganz verschiedenem Sitze des Tumors (z. B. im Hirnlappen, Kleinhirn, corp. str., pons etc. etc.) und im Ganzen eigentlich sehr selten angegeben: nirgends werden diese Störungen als wirkliche Ausfallssymptome betrachtet: es ist im Gegentheil mehr als wahrscheinlich, dass sie unter den Symptomen eines apoplektiformen, epileptiformen oder comatösen Zustandes nur



eben als Vervollständigung des Bildes einer allgemeinen Prostration mit aufgeführt werden. — Man wird sich aus dem, was im speciellen Theile bei den Tumoren der Hirnschenkel über diese Verhältnisse gesagt ist, überzeugen, dass auch die bei Tumoren dieser Gegend beobachteten Störungen der Urinexcretion mit den verletzten Organtheilen selbst kaum in direkten Zusammenhang gebracht werden dürfen. — Etwas anders steht die Frage in Bezug auf die Veränderungen des Harns in seiner Quantität und Qualität: Polyurie mit oder ohne Zucker- resp. Eiweissgehalt des Harns wird unter den auffälligeren Symptomen bei Hirntumoren hin und wieder erwähnt. — Vierhügel-, Pons-, Kleinhirngeschwülste, sowie Neubildungen des verlängerten Marks sind es vornehmlich, bei denen diese Harnveränderungen beobachtet worden sind: es scheint keinem Zweifel zu unterliegen, dass in allen diesen Fällen direkte oder funktionelle Läsionen der med. obl. vorhanden waren. — Wie vorsichtig man übrigens auch in der Verwerthung dieses prägnanten Symptoms für die Lokaldiagnostik sein muss, lehren einmal die Fälle von diabetes mellitus oder insipidus, bei denen jeder Gedanke an eine Hirnneubildung von vornherein von der Hand gewiesen werden muss und andererseits ganz bestimmte, wenn auch spärliche Beobachtungen, durch die das Vorkommen dieser Erscheinung auch bei einem Sitz des Tumors z. B. in der Rinde oder in der vorderen Schädelgrube (resp. in der hypophysis cerebri) bewiesen wird. In wie weit der namentlich von Rosenthal<sup>29)</sup> urgirte Zusammenhang von diabetes mellitus oder Eiweiss-harn mit Neubildungen der Hypophysengegend besteht oder nicht, lasse ich dahingestellt und verweise in Bezug hierauf auf das im speciellen Theil bei den Neubildungen der vorderen Schädelgruben Ausgesprochene.

Ueber die Darmfunktionen findet sich, abgesehen von den hier und da erwähnt senecessus inscii, zu wenig ausgesagt, als dass ein näheres Eingehen hierauf gerechtfertigt wäre: ebenso wird in Bezug auf die geschlechtliche Sphäre nur einmal (bei einem Pons-tumor) von Impotenz und, was offenbar interessanter ist, einmal nur unter einer bedeutenden Anzahl von Fällen von Kleinhirntumoren von auffällender Erektion des Gliedes berichtet: sicherlich stützt diese ganz isolirte Beobachtung in keiner Weise die heute wohl allgemein verlassene Anschauung Gall's von dem Einfluss des Kleinhirns auf die Geschlechtsphäre: der Gedanke an den vom



Kleinhirntumor her auf die med. obl. ausgeübten Druck und Reiz liegt gerade da, wo es sich um eine Neubildung handelt, zu nahe, um übersehen und nicht in Rechnung gezogen werden zu sollen.

Gegenüber den mannigfachen Störungen der verschiedensten Funktionen treten bei Neubildungen innerhalb des Hirns Beeinträchtigungen des Cirkulations- und Respirationsapparats sehr in den Hintergrund.

Von wirklicher Dyspnoe ist nur bei Tumoren des Pons, des Kleinhirns und der med. obl. die Rede: nirgends sonst wird dieses Symptoms Erwähnung gethan: es unterliegt wohl keinem Zweifel, dass man es hier mit Reizsymptomen des Vaguscentrums im verlängerten Mark oder der *nv. vagi* in der hinteren Schädelgrube zu thun hat. Das Gleiche mag von dem einmal erwähnten Singultus bei einer Neubildung in der med. obl. gelten und endlich auch von jener Verlangsamung des Pulses, wie sie bei Neubildungen jener Gegenden einige Male beobachtet worden ist. Beide Erscheinungen: Athemnoth und Pulsverlangsamung erlangen natürlich nur dann eine für die lokale Diagnostik wichtige Bedeutung, wenn man Herz- und Lungenerkrankungen, endlich auch wenn man Erscheinungen ausschliessen kann, welche auf einen abnorm gesteigerten intracraniellen Druck hinweisen. Ebenso wie Trübungen des Sensorium, wie Schwindel und Erbrechen und vermehrter Kopfschmerz auf diese Druckvermehrung innerhalb der Schädelkapsel zurückgeführt werden dürfen, kann es auch sein, dass zeitweilig die eben besprochene Pulsverlangsamung von eben dieser Ursache abhängig auftritt.

Was schliesslich die vasomotorischen und trophischen Störungen betrifft, welche als Symptome eines Hirntumors etwa beobachtet werden, so hat bekanntlich in Bezug auf erstere Petrina<sup>21)</sup> in neuester Zeit auf derartige Vorkommnisse bei Neubildungen der Sehhügel hingewiesen. — Es genügt aber in der That, wie schon Nothnagel sehr richtig sagte, auf die Ueberschriften der Krankengeschichten Petrina's zu verweisen, um sofort darüber klar zu werden, dass bei der Fülle von Läsionen der nachbarlichen Gebilde einzelne Erscheinungen unmöglich auf die Zerstörung gerade einer circumscribten Stelle bezogen werden können.

In den von mir gesammelten Fällen finden Cyanose (resp. Röthung) der contralateralen Wange und des Armes zweimal und



zwar bei einem Tumor in der vorderen Schädelgrube (wo die Compression des linken pedunc. cerebri direkt zugegeben ist) und einmal im Fall 15 (Russel), wo ein Tumor im linken Ventrikel zwischen den corp. str. und dem thal. opt. bestand, Erwähnung. — Bestimmte Schlüsse aus dem wie man sieht bei Hirntumoren überaus seltenen Vorkommen derartiger Erscheinungen zu ziehen, ist man meiner Meinung nach zur Zeit noch nicht berechtigt. Anders verhält es sich mit jener hier und da erwähnten Erscheinung der plötzlichen Röthung (eventuell Schwellung) einer Gesichtshälfte, welche dann zugleich Sitz lebhafter Schmerzen wird: hier handelt es sich meistens um neuralgische Zustände im Gebiete des Trigemini, welche mit abnormer Röthung der Conjunktival- und Nasenschleimhaut, reichlicher Thränensecretion etc. einhergehen, es bestehen dann Geschwülste der mittleren Schädelgruben (seltener der Brücke), welche das Gasser'sche Ganglion comprimiren oder zerstören. Noch deutlicher weist eine Erscheinung auf einen derartigen Sitz der Erkrankung (des Tumors) hin, welche seit langer Zeit das Interesse aller Pathologen in hervorragendem Masse in Anspruch nimmt, ich meine die sogenannte neuroparalytische Hornhautentzündung. Es genügt an dieser Stelle hierauf hingewiesen zu haben; nur das sei mir hinzuzufügen noch gestattet, dass nur selten rein intrapontine Tumoren diesen Symptomencomplex im Gefolge haben und dass man in der Mehrzahl der Fälle (vergl. den speciellen Theil unter „Ponstumoren“) eine Ausbreitung der Geschwulst neben der Brücke an der Basis und damit eine direkte Beeinträchtigung der Trigeminafasern nachzuweisen im Stande war.

Von rein trophischen Störungen erwähne ich nur kurz jener Atrophien, wie sie an der Muskulatur des Gesichts, des Kauapparats, der Zunge, der Kehlkopfmuskeln zur Beobachtung kommen, wenn (meist basale) Tumoren die betreffenden Nerven (facialis trigeminus, vagus, accessorius, hypoglossus) zerstört hatten; wie sich diese Dinge bei den Augenmuskeln verhalten, wissen wir bis heute, soweit dies durch klinische Untersuchung oder Lokalinspection während des Lebens möglich werden könnte, noch nicht. Aehnliche Verhältnisse können für oben genannte Nerven statt durch basale Tumoren auch durch solche Neubildungen herbeigeführt werden,



welche innerhalb des Pons oder der med. obl. entstanden die gangliösen Ursprungskerne dieser Nerven zerstört haben.

Weniger Sicheres weiss man bis jetzt von jenen Atrophien und Abmagerungen, welche einigemale (z. B. in den Fällen 17 u. 28.) bei Rindentumoren an den paretischen, contralateralen Extremitäten beobachtet worden sind: es ist möglich, dass die nach Zerstörung motorisch wichtiger Hirngebilde sich bis zum Rückenmark hin erstreckende secundäre (sogen. absteigende) Degeneration die Grenzen der weissen Markmassen (der Pyramidenseitenstrangbahnen) verlassend sich bis in die graue Substanz hinein ausdehnt und dort eine Läsion der motorischen Ganglienzellen hervorruft, es ist aber auch möglich, dass ohne Zuhilfenahme dieser offenbar nicht allgemein zuzulassenden Erklärung die Erscheinung aus der einfachen Inaktivitätsatrophie abzuleiten ist, der die Muskulatur längere Zeit paretischer Gliedmassen ja so häufig verfällt.

Dass schliesslich bei den oft so grossen Leiden, welchen die an Tumor cerebri Erkrankten ausgesetzt sind, Störungen in der allgemeinen Ernährung zu Stande kommen, die Abmagerung enorm wird, bei langem Darniederliegen, oft hohem Fieber, Decubitus eintreten kann, wird nicht Wunder nehmen, ohne dass es erlaubt wäre, hieraus für die Diagnose der Lokalisation irgend welche Schlüsse zu ziehen.

Letzteres ist nur in sehr einzuschränkendem Masse noch für eine andere Erscheinung der Fall, nämlich für die elektrische Reaktion der bei Hirntumoren etwa vorkommenden Lähmungen der Hirn- und Extremitätennerven. An verschiedenen Orten (siehe z. B. Seite 21 u. d. folg.) habe ich mich darüber ausgesprochen, dass die Erregbarkeitsherabsetzung und die ganze Folge der Erscheinungen, wie sie bei schweren und mittelschweren Formen von Facialislähmung z. B. vorkommt, auf eine basale, den Nerven direkt comprimierende Neubildung zu beziehen sei. Diese Verhältnisse sind bekanntlich durch Ziemssen<sup>30)</sup> zuerst näher beleuchtet worden; heute wissen wir durch Rosenthal's<sup>31)</sup> Beobachtungen, denen sich (vgl. Tumoren des Pons) die von Petrina<sup>21)</sup>, Wernicke<sup>17)</sup> und meine eigene (s. später) anschliessen, dass auch die Nervenkernezstörungen durch rein intrapontine Tumoren ähnliche elektrische Reaktionsveränderungen herbeizuführen vermögen. Wie sich diese Dinge für die motorischen Augennerven verhalten, weiss man nicht,



weil es bis heute noch nicht gelungen ist, eine Methode für eine erschöpfende elektrische Exploration dieser Muskeln ausfindig zu machen. Sehr wahrscheinlich verhalten sich die Dinge für die motorische Wurzel des Trigemini, sowie für den Hypoglossus ähnlich, wenigstens hat Erb<sup>32)</sup> bei der sogenannten Bulbärparalyse im Facialis- und Hypoglossusgebiet derartige elektrische Reaktionen nachweisen können.

Im Uebrigen ergibt die elektrische Untersuchung der gelähmten Extremitäten keine sicheren Anhaltspunkte für eine lokale Diagnose; nach dem Vorgange Benedicts<sup>33)</sup>, der bei Affektionen der Brücke und des verlängerten Marks trotz vorhandener Hemiplegie häufig Verminderung der Reaktion in der gesunden Körperhälfte, besonders bei basilaren Tumoren dieser Gegend gefunden haben wollte, hat auch Petrina<sup>21)</sup> dahingehende Mittheilungen gemacht, deren Bestätigung von anderer Seite erst noch abgewartet werden muss; vorläufig ist es meiner Meinung nach unmöglich, aus einer einmal etwas erhöhten, dann wieder etwas verminderten Erregbarkeit der gelähmten oder gesunden Extremitätenmuskulatur bestimmte Schlüsse für die Lokalisation zu ziehen, zumal die Methodik der Untersuchung bei vielen Autoren offenbar die erhaltenen Resultate wesentlich modificirbar erscheinen lässt.

Endlich ist von einigen Autoren so z. B. von Ladame (vgl. seine Tumoren des Hirnanhangs) einer abnorm hohen terminalen Temperatur Erwähnung gethan: in sofern diese Erscheinung bei den verschiedensten Krankheiten des centralen Nervensystems als terminales oder postmortales Symptom beobachtet worden ist, kann es auch für die Tumoren des Hirns keine Bedeutung als ein Zeichen beanspruchen, aus dem auf das Ergriffensein einer bestimmten Lokalität geschlossen werden dürfte. Dies ist für diese Erscheinung ebensowenig der Fall, wie für fieberhafte Zustände überhaupt, die sich während eines oft so lang dauernden Krankheitsverlaufs auch bei intracraniellen Neubildungen aus ganz verschiedenen Ursachen einstellen können.

Zum Schlusse sei es mir nun gestattet, noch einige Worte hinzuzufügen über die Methode resp. über die Möglichkeit, bei der überhaupt constatirten Anwesenheit einer intracraniellen Neu-



bildung zu einer bestimmten, die Lokalität betreffenden Diagnose zu gelangen. Wie schon Eingangs dieser Auseinandersetzung bemerkt, gilt der Satz, dass bei pathologischen Vorkommnissen innerhalb der Schädelhöhle die diffusen, allgemeinen Symptome sich mit sogenannten Herdsymptomen vermischen, nirgends so sehr, als bei den intracraniellen Neubildungen. Ein Blick auf die im speciellen Theil zusammengestellten, die einzelnen Hirnregionen betreffenden Tabellen lehrt, in welcher Fülle von Combinationen die Symptome in die Erscheinung treten können. Es ist durchaus nicht nöthig, dass alle allgemeinen Symptome, wie wir sie oben aufgeführt haben, jedesmal vereint neben diesem oder jenem Herdsymptom angetroffen werden; bald sind es nur 2 oder 3 oder gar nur eins, und es fragt sich zunächst: besteht wohl eine gewisse gesetzmässige Reihenfolge in dem Auftreten dieser allgemeinen Symptome? Bei denjenigen Versuchen an Thieren, wo man in relativ kurzer Zeit den intracraniellen Druck künstlich steigerte, stellte sich ein durchschnittlich stets gleicher Ablauf der Erscheinungen ein: zuerst gaben sich durch die Zeichen der Unruhe, der Angst, durch intensives Schreien die Schmerzen kund, welche nach den Experimentatoren einer Zerrung der Hirnhäute und der in ihnen enthaltenen sensiblen Elemente ihren Ursprung verdanken, dann wurde die Respiration unregelmässig und der Puls verlangsamt; bei weiterer Steigerung stellten sich epileptische (allgemeine) Krämpfe ein, es folgte ein comatöser Zustand, zuweilen Würgen, selten Erbrechen, endlich bei einem Druck von 180—190 mm. Quecksilber der Tod, höchst wahrscheinlich durch Lähmung des respiratorischen Centrums.

Es ist klar, dass das für das Thierexperiment Geltende nicht ohne Weiteres auf einen Menschen, der eine Geschwulst in seiner Schädelhöhle beherbergt, übertragen werden kann; was dort in Minuten, höchstens Stunden abläuft braucht hier nicht Tage allein, sondern Wochen, Monate und Jahre zu seiner eventuellen Entfaltung. — Es liegt auf der Hand, dass diese Dinge beim Menschen ein anderes Ansehen gewinnen: selten wird, wie wir gesehen haben, der Kopfschmerz vermisst: viel weniger häufig bestehen Schwindelerscheinungen oder Störungen der Psyche; das Erbrechen, das beim Thierexperiment oft fehlt, tritt uns relativ häufig entgegen, etwa in derselben Weise wie die epileptischen Convulsionen; ganz



besonders wichtig aber als ein frühes Zeichen vermehrten intracraniellen Drucks hat uns die neue Zeit das Auftreten der Stauungspapille kennen gelehrt, die früher noch als Kopfschmerz und Epilepsie vorhanden sein resp. allein oft als Allgemeinsymptom auftreten kann. —

Was nun die Combinationen von diffusen und Herdsymptomen anbetrifft, so verdanken wir auch hier wieder dem genialen Griesinger<sup>3)</sup> die so höchst wichtige Belehrung, dass „die Herdsymptome mit um so grösserem Rechte für eine lokale Diagnose herangezogen werden dürfen und um so wichtiger werden, von je weniger Allgemeinerscheinungen begleitet sie in die Erscheinung getreten sind.“ Hat man z. B. genügenden Grund, sagt Griesinger, überhaupt einen Tumor anzunehmen und macht dieser allmählich eine totale Hemiplegie aber ohne jede Spur von Affektion in einem Sinnesorgan oder von psychischer Störung, sind Stumpfheit, Betäubung, Schwindel, überhaupt keine Zeichen einer diffusen Störung und kein Drucksymptom vorhanden, so wird man in einem solchen Falle mit Grund vermuthen, dass der Tumor ein sehr kleiner sei, und daran wird sich zunächst die Ueberlegung knüpfen, dass ein sehr kleiner Tumor, um totale Hemiplegie zu machen, an einer solchen Stelle des Hirns sitzen müsse, wo ein grosser Theil der Fasern, welche die Bewegungsimpulse vom Hirn zum Pons oder med. obl. herableiten, beisammenliegend lädirt werden muss. Im weiteren Verfolgen dieses Gedankens kommt Griesinger nun auf das zu sprechen, was ich mehrfach schon in dem Vorangegangenen angedeutet und öfter im speciellen Theil zu recapituliren Veranlassung genommen habe: dass nämlich sehr häufig selbst ein so prägnantes Herdsymptom wie z. B. die Hemiplegie an sich durch sein Vorhandensein (auch in dem oben angenommenen günstigen Falle des Fehlens diffuser Symptome) noch nicht zur Begründung einer Herddiagnose genügt. Hemiplegie kann durch einen flächenhaft ausgebreiteten Tumor, der die Centralwindungen oder deren Markmassen zerstört hat, eintreten: sie kann eine Folge sein von Neubildungen im corpus striatum und der inneren Kapsel, von Geschwülsten eines Hirnschenkels, einer Ponshälfte etc. etc. Hier ist es nun die Aufgabe des Diagnostikers, auf die mannigfachen Erscheinungen zu achten, welche neben der Hemiplegie



einer Körperhälfte vielleicht noch deren Sensibilität betreffen, vor Allem sich zu unterrichten, ob einer oder der andere „Hirnnerv“ derselben oder der contralateralen Seite mit ergriffen ist, wie es sich mit den Sinnesorganen an der Seite, wo der Tumor sitzt oder die Lähmung der Extremitäten Statt hat, verhält.

Die circumscripten Läsionen einzelner Nerven geben häufig die passendsten Anhaltspunkte für die Lokaliätsdiagnose: auf den relativ kleinsten Raum sind in einem solchen Nerven die Gebilde vereinigt, welche durch eine noch so minutiöse Geschwulst eine schwere Schädigung ihrer Integrität erfahren können.

Nun kann es aber auch umgekehrt sein, dass ausser den Allgemeinsymptomen überhaupt keine sogenannten Herderscheinungen im eigentlichen Sinne vorhanden sind: ja es kommt vor, dass nur das eine oder das andere der sogenannten diffusen Symptome vorhanden ist und dass sich Herdsymptome z. B. allein in den so unsicheren Reizerscheinungen nachweisen lassen. Hier gelingt es trotzdem oft zu einer befriedigenden Klarheit zu gelangen. Wir haben in dieser Beziehung schon oben auf die „epileptischen“ Anfälle hingewiesen, welche bei Anwesenheit von Neubildungen in der sogenannten motorischen Zone der Rinde einen durchaus eigenthümlichen und pathognomonischen Charakter annehmen können; ebenso führen heftige, vielleicht von Beginn der Erkrankung an bestehende Hinterhauptsschmerzen, zusammen mit auffallend häufigem Erbrechen, mit Schwindelerscheinungen, Stauungspapille und Krämpfen, je nachdem ein charakteristischer Taumelgang vorhanden ist oder nicht, je nachdem halbseitige Lähmungserscheinungen fehlen oder zugegen sind, einzelne Hirnnerven gelähmt oder intakt sind, eventuell zu der Annahme eines Tumors in einem der Hinterhauptlappen des Grosshirns oder im Kleinhirn resp. der hinteren Schädelgrube. Kopfschmerz (meist in der Stirn oder am Scheitel), Stauungspapille, frühzeitige und anhaltende psychische Störung, sowie Abwesenheit aller Lähmungserscheinungen machen nicht selten das Symptomenbild einer Stirnlappengeschwulst aus; mit einem Worte, es erfordert die ganze Aufmerksamkeit des Diagnostikers um in dem bunt zusammengesetzten Bilde, wie es ein Hirntumor darbieten kann, das Wesentliche von dem weniger Wichtigen zu sondern und mit Berücksichtigung aller Hilfsmittel und nicht zum mindesten oft der Anamnese der Wahrscheinlichkeit nahe zu kommen.



Aber alle angewendete Sorgfalt kann zu Schanden werden vor der Thatsache, dass nicht allzuseiten ganz zufällig bei einer Obduktion ein Hirntumor entdeckt wird, von dem selbst der lange Zeit und aufmerksam beobachtende Arzt keine Ahnung hatte. Zur Erklärung dieses scheinbar so räthselhaften Faktum können nun verschiedene Umstände beitragen, welche ich mir hier kurz anzudeuten erlaube. Trotz der durch unsere berühmtesten Kliniker immer und immer wieder angerathenen methodischen Untersuchung, welche in systematischer Reihenfolge alle Organe eines Kranken mit allen zu Gebote stehenden Hilfsmitteln durchzuprüfen anempfiehlt, gleichgültig, ob sie von dem Kranken bei seinen Klagen erwähnt werden, oder nicht, steht dem Praktiker häufig nicht die Zeit zu Gebote, oder die äusseren Hilfsmittel, welche zur Durchführung derartig strenger Prüfungen erforderlich sind. An verschiedenen Stellen habe ich hervorgehoben, dass z. B. eine Neuritis optica vorhanden sein kann, ohne dass der Kranke sich über Sehstörungen beklagt: ein früher flüchtig erwähntes Kopfweh würde offenbar im Zusammenhang mit dem ophthalmoscopischen Befund schon eine grössere Wichtigkeit erlangen, als es allein jemals beanspruchen durfte. Oder der Kranke selbst ist seiner Natur nach wenig geneigt, dem Gefühl eines seiner Meinung nach leichten Unwohlseins jedesmal vor dem Arzte weitläufig Ausdruck zu geben: er empfindet Schwindel, Uebelkeiten, Kopfweh nicht so, dass er den Arzt überhaupt zu Rathe zu ziehen für nöthig hält. So können also Prodromalsymptome gar nicht zur Beobachtung gekommen sein: bricht nun eine psychische Störung scheinbar plötzlich ein, erfolgt unvermuthet ein epileptischer oder apoplektiformer Anfall, so ist natürlich ohne die Kenntniss des Vorgegangenen eine Diagnose auf Hirntumor oft unmöglich. Auf diese Weise mag es sich wohl erklären, wenn in den Berichten über derartige Fälle geschrieben wird, sie seien *intra vitam* symptomelos verlaufen; andererseits kennen wir ja aber in der That Regionen im Hirn, welche zerstört gefunden worden sind, ohne dass selbst geübte Beobachter während des Lebens eine Ahnung davon gehabt hatten. — Es mag sein, dass die Zukunft uns auch für diese Fälle die betreffenden Symptome kennen lehren wird: für jetzt scheint es in der That zugegeben werden zu müssen, dass z. B. im Mark der Grosshirnhemisphären (speciell den Stirn- oder Hinterhaupt-



lappen) Tumoren eine sogar nicht unbeträchtliche Grösse erreichen konnten, ohne dass sich dies nach aussen hin bemerkbar machte. Zur Erklärung dieses Faktums müssen noch einige Thatsachen angeführt werden, deren Kenntniss das Verständniss dieser scheinbar räthselhaften Vorgänge zu fördern geeignet ist. Das ist nun zunächst die schon wiederholt in den vorangegangenen Zeilen hervorgehobene und später noch häufiger im speciellen Theil Erwähnung findende Eigenthümlichkeit des centralen Nervengewebes, langsam und allmählich einwirkenden Schädlichkeiten eine ganz ungemein grosse Widerstandsfähigkeit entgegenzusetzen. Nicht allein, dass Theile, über deren physiologische Funktion heute noch keine genaueren Kenntnisse vorliegen, derartig langsam auf sie einwirkende Läsionen gut ertragen, nein selbst solche Hirnabschnitte, denen wir eine ganz ausgeprägte und physiologisch ungemein wichtige Bedeutung beizulegen allen Grund haben, können Geschwülste beherbergen oder bis auf einen verschwindenden Rest durch diese zusammengedrückt sein, ohne dass während des Lebens irgend welche auffälligeren Anzeichen davon Kunde gegeben hätten. Es würde zu weit führen, die in der That durchaus nicht seltenen Beispiele an dieser Stelle ausführlich zu referiren: ich verweise statt dessen auf den speciellen Theil, in welchem man fast in jedem Abschnitt einen oder mehrere Fälle der Art (siehe z. B. Tumoren der corp. str. und thal. opt., der med. obl. etc. etc.) angeführt findet. Es ist wahr, dass derartige Vorkommnisse weniger räthselhaft erscheinen, wenn man nachfolgende Umstände in Betracht zieht: Die Grösse der Geschwulst, ihre histologische Beschaffenheit und endlich die Schnelligkeit, mit welcher sie zur Entwicklung kommt oder sonst irgend welche Veränderungen eingeht. — Es unterliegt wohl keinem Zweifel, dass kleine, wenig umfangreiche Tumoren, auch weniger Verdrängungs- und Compressionserscheinungen hervorrufen, als grosse und umfangreiche, zumal wenn sie in Hirntheilen sitzen, welche an sich schon, wenn ich mich dieses Ausdrucks bedienen darf, gegen Läsionen indifferenter sind, als andere; es ist ferner klar, dass weiche, saftige, blutreiche Neubildungen durch die in ihnen sich abspielenden Cirkulationsvorgänge zu temporären Schwellungen und Volumensveränderungen kommen und damit Veranlassung werden können, Druck- und Reizerscheinungen in viel höherem Grade zu entwickeln, als es bei stationären Tumoren



festeren Gefüges der Fall ist. — Und endlich liegt es auf der Hand, dass Geschwülste, welche sich langsam im Laufe von Monaten oder Jahren entwickeln, sehr viel weniger den normalen Ablauf der Hirnfunktionen hemmen werden, resp. eine gewisse Gewöhnung des Hirns an den neuen Zustand herbeizuführen im Stande sind, als wenn sich in kurzer Zeit die intracraniellen Druckverhältnisse ändern und damit zum stürmischen Ausbruch der Krankheit der Anlass gegeben wird. — Im Hinblick auf das Gesagte wird es nun auch verständlich, dass häufig neben einem wohl diagnosticirten Tumor bei der Obduktion noch ein zweiter und dritter, ja sogar oft viele gefunden werden, welche während des Lebens gar keine Erscheinungen machten; es wird gut sein, wenn der Kliniker sich selbst und seine Zuhörer auf diese Eventualität jedesmal vorbereitet. Man begegnet diesen multiplen Geschwülsten zumeist bei bestehender Tuberkulose, Syphilis, Krebs oder sonst bei Cachexien: auffallend oft finden sich multiple Tuberkel bei Kindern, wie wir durch zahlreiche Beispiele (siehe die Tabellen im speciellen Abschnitt) belehrt werden. — Zum Schluss glaube ich noch darauf hinweisen zu müssen, dass man in der Verwerthung der diagnostischen Handhaben dann besonders vorsichtig sein mag, wenn es sich um intracranielle Tumoren bei Kindern handelt: Die leichte Erregbarkeit des kindlichen Nervensystems, die Häufigkeit epileptischer Convulsionen auf Anlässe, durch welche derartige stürmische Erscheinungen bei Erwachsenen nie oder nur selten ausgelöst werden, die oft noch gar nicht ausgebildete Gehfähigkeit, die Unvollkommenheit in der Sprache und im Gebrauche der Oberextremitäten, das Unvermögen, über viele Dinge Rechenschaft abzulegen, die oft noch unvollendete Ausbildung ganzer Hirntheile etc. etc. werden, wenigstens bei sehr kleinen Kindern (innerhalb der ersten 2—3 Lebensjahre) sehr zur Vorsicht mahnen; die an Tumorkranken dieses Lebensalters gemachten Erfahrungen mögen registriert werden, dürfen aber zum Aufbau einer lokalen Diagnostik kaum mit genügender Sicherheit zu verwerthen sein.

Im Laufe der Arbeit hat es sich so gemacht, dass der Abschnitt über „plötzliche Todesfälle bei Hirntumoren“ im speciellen Theil unter den „Tumoren des Kleinhirns“ seine Stelle gefunden hat: dorthin müssen wir schon den Leser verweisen.

---



## II. Theil.

### **Specielle Symptomatologie.**

---

Bevor ich auf die specielle Besprechung derjenigen Symptome eingehe, welche durch eine Neubildung dieser oder jener Hirnprovinz bedingt werden, möchte ich folgende kurze Bemerkungen vorausschicken. Den Anfang jedes einzelnen Capitels bildet eine tabellarische Zusammenstellung derjenigen Beobachtungen, welche das Material zu den nachfolgenden Betrachtungen geliefert haben. Es hat sich nun häufig so gefügt, dass bei der Analyse der Symptome von Neubildungen einer bestimmten Region auch Einzelfälle herangezogen werden mussten, welche obwohl faktisch dahin gehörig, nominell von den Autoren einer andern Gegend im Hirn zugetheilt waren. Man wird im Text jedesmal eine ausführliche Erklärung finden, wenn z. B. die Tumoren der Hypophysis und ein Theil derer, welche an der Schädelbasis sitzen, zusammen besprochen oder wenn zu den Neubildungen der Brücke einzelne Fälle hinzugerechnet werden, welche sich unter den „Tumoren des verlängerten Marks“ verzeichnet finden etc. etc. Jedenfalls habe ich mich bemüht, die einzelnen Tabellen und die sich daran knüpfenden Erläuterungen in eine solche Reihenfolge zu bringen, dass man sich ohne Mühe zurecht findet, auch wenn man einigemal die Blätter nach vorwärts oder rückwärts hin wird umschlagen müssen.



I. Tumoren der Grosshirnoberfläche (57 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
1	Karrer, Berlin. klin. Wochenschr. 1874. 31.		w.	Tuberculöser Herd im hinteren Theil der lin- ken Hemisph. Gyrus occip. primus und Zwickel ergriffen. Zweiter Herd an der Kante des gyr. front. med.	Kopfschmerz. Intakte Sensibili- tät am rechten Arm, nur Schmer- zen in ihm.	Convulsionen u. Parese d. rechten Arms. Epilepti- sche Anfälle.	Nichts be- sonderes er- wähnt.	Melancholie. Gehörstäu- schungen.	Meningitis ba- silaris tuber- culosa.
2	Samt, Arch. f. Psy- chiatric etc. V. 1874.			40 Cysticerkusblasen an der Hirnoberfläche und 4 in jedem Stamm- lappen; die grösste in der Mitte der linken vorderen Central- windung; 1,5 Ctm. tie- fer Substanzverlust.		Gar keine mo- torischen Erschei- nungen, aber hef- tigste Kopfschmer- zen. 3 Anfälle von Bewusstlosigkeit ohne Krämpfe.			Erbrechen.



No	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane	
3	Bernhardt, Arch. f. Psych. IV. Heft 3. 1874.	41	w.	Tuberkel im oberen lateralen und medialen Theil der hinteren linken Centralwindung und im Vordringel: dgl. im mittleren Theil der hinteren Centralw. An der vorderen Spitze des rechten corp. str. ein erbsen-grosser Tuberkel.	Abnorme Empfindlichkeit der Haut der Extremitäten gegen Berührungen.	Beginn mit apoplektiform. Insult und rechtsseitiger Lähmung. Convulsionen d. rechten Arms und der rechten Hand, sowie der rechten Gesichtshälfte. Parese des rechten Arms und der rechten Nasolabialäste, weniger des r. Fusses. — Schwache Reflexe vom rechten Bein aus.	Verwirrtheit. Aufgeregtheit. Aphasie??	
4	Bernhardt, l. e.	50	w.	Rechts in der Scheitelmittle ein 5 Ctm. breiter. 2,5 Ctm. tiefer Tumor. Compression der Umgebung. (Sarkom).	Schmerzen in d. zuckenden u. parietischen Theilen des linken Armes. Taubheit im ganzen linken Arm. Erst zuletzt Kopfschmerz. Sensibil. nur subjectiv gestört.	Plötzliches Kraftloswerden d. linken Arms, klonische Krämpfe desselben. Das linke Bein zuckt nicht, wird aber allm. schwächer. Facialis links frei und erst ganz zuletzt betheiligt.	Nichts an den Augen.	Somnolenz gegen d. Ende hin. Erbrechen gegen d. Ende hin.



5	Ferrier, Lancet. Nov. S. 760. 1874.	50	m.	Gänseeigrosses Fibrosarkom von der Dura aus auf das obere linke Scheitelläppchen drückend.	Normale Sensibilität der gelähmten Seite. Brennen am linken Zungenrand. Kopfschmerz.	Rechtss. Hemiplegie, r. Arm paralytisch, r. Bein paralytisch. Convulsionen rechts. Facialis rechts unbetheilt.	Stauungspapille. — Hörtschlecht.	Aphasie angedeutet. Schwachsinn. Schlagsucht.	
6	J. Russel, Brit. med. Journ. Dec. 2. 1876.	49	m.	Carcinom, genau entsprechend dem rechten oberen Scheitelläppchen (zolltief in die Hirnsubstanz eindringend).	Hefigste Kopfschmerzen. Gefühl von Taubheit in den Fingerspitzen der linken Hand, in Lippen und Zunge (beide Seiten.)	Parese und Schwäche der linken Hand, des linken Arms. Epileptische Anfälle.	Neuritis optica duplex. Amblyopie. Amaurose.	Zeitweilig Sprachverlust. Allgemeine Stumpfheit.	Kein Erbrechen. Kein Zucker oder Eiweiss im Urin.
7	Immermann, Basel. Spital. Jahresber. 1876.	23	m.	Sarkom der Dura über der rechten Convexität, übergreifend auf den rechten Parietalläppchen. — Am rechten os frontis ein kleines Durasarkom.	Kopfschmerz. Druckempfindlichkeit auf der Mitte des rechten Scheitelbeins, dort ein Knochendefekt.	Epilepsie ausbleibend nach Excision einer Narbe am 5. r. Finger (von dort eine aura).	Keine neuritis optica.		
8	Petrina, Klin. Beiträge zur Localisation etc. etc. Prager Vierteljahrsschrift. Bd. 133, 134, 1877.	32	w.	Sarkom der pia zwischen der linken mittleren und dritten Stirnwindung und der vorderen Centralwindung.	Schmerzen in den paretischen Theilen. Linkseitiger Stirnkopfschmerz. Prickeln im rechten Arm. Hyperästhesie der rechten Körperhälfte.	Nach apoplektischem Insult Paralyse der rechten Hand und Fusses. — Parese des rechten Klonische Krämpfe der rechten Körperhälfte. — Beständiges Zucken des rechten Mundwinkels. — Contractur d. rechten Arms.	Lallende Sprache. — Schliesslich Aphasie.		



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
9	Petrina, l. c.	57	w.	Fibrogliom zwischen den linken Centralwindungen. Compression derselben, des gyrius transitorius und der Insel.	Schmerzen in den rechten Extremitäten. Keine sonstigen Sensibilitätsstörungen.	Nach einem apoplektiformen Anfall Paralyse des rechten Arms. Convulsionen. Parese des rechten Beins. Contractur des rechten m. masseter.	Rechte Pupille weiter als die linke.	Aufgeregtheit vor dem apoplektischen Insult. Ataktische Aphasie.	Intelligenz. Sprache.
10	Petrina, l. c.	52	m.	Apfelgrosses Gliom des linken Scheitellappens. — Compression der mittleren und unteren Abschnitte der Centralwindungen und der Insel. Verschiebung der linken grossen Ganglien.	Linksseitiger Kopfschmerz in d. Schläfengegend.	Nach apoplektischem Insult rechtsseitige Hemiplegie. Contractur der gelähmten oberen rechten Extremität.		Sprachstörung, wechselnd in Besetzung u. Ver schlechterung.	
11	Petrina, l. c.	68	w.	Tuberkel des linken Scheitellappens: Erweichung des oberen Drittels beider Centralwindungen.	Kein Kopfschmerz. Keine Sensibilitätsstörungen.	Rechtsseitige Hemiplegie nach einem Anfall. Klonische Zuckungen des rechten Arms: dieser ist paralytisch, das rechte Bein paretisch.		Zu Anfang aphasische Zustände. Später Rückkehr des Sprachvermögens.	Erhöhte Erregbarkeit des Facialis gegen d. constanten Strom.



12	Petrina, l. c.	47	w.	Wallnussgrosses Sarkom der Dura. Compression des rechten Praecuneus. — Bohngrosses Sarkom im oberen Drittel zwischen beiden rechten Centralwindungen.	Keine Sensibilitätsstörungen der Extremitäten.	Klonische Krämpfe der linken Extremitäten mit nachfolgender Parese. Krämpfe meist ohne Bewusstseinsverlust. Keine Contractur.	Sinnesorgane normal.	Psychische Störungen. Spor.	Erbrechen. Herzklopfen. Athemnoth.
13	Petrina, l. c.	35	m.	Apfelgrosses Gliom des rechten Scheitellappens. Compression der oberen Theile der vorderen Centralwindung. Im linken thalam. optie. eine kleine Cyste.	Stirnkopfschmerz, Schwindel, pelziges Gefühl in den linken Extremitäten. Im Gesicht und am Rumpf links Herabsetzung der Sensibilität.	Krämpfe erst im linken Arm, dann im linken Bein u. der linken Gesichtshälfte (ohne Bewusstseinsverlust.) Contractur d. linken Extremitäten. Die Zuckungen sind schmerzhaft.	Abnahme d. Sehkraft des linken Auges. Gehör, Geschmack, Geruch normal.	Zeitweiliger Verlust der Sprache.	Elektrische Erregbarkeit am linken Arm vermindert.
14	Duchek, Wiener med. Jahrb. B. XXI. 1. 1865.	18	m.	In der Rinde der linken Grosshirnconvexität ein Tuberkel, 1 1/2'' tief in der Richtung nach dem linken thal. opt. zu sich in d. Hirnsubstanz hineinertreckend.		Klonische Zuckungen des rechten Arms, dann im rechten Facialisgebiet. Das Bewusstsein blieb zeitweilig frei bei diesen Anfällen. Später wurde der rechte Fuss befallen, der linke nur einmal. Schliesslich Hemiparesis dextra.	Pausen von Monaten zwischen den Anfällen.	Tuberculosis.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
15	H. Jackson, Med. T. a. G. Nov. Dez. 1872.	22	m.	Im hinteren Theil der dritten rechten Stirnwindung ein ha- selnussgrosser Tuberkel unter der grauen Rinde.		Epilep. Anfall: Beginn mit dem linken Daumen; optica (abge- sich von da aus- breitend. Schwäche u. Kälte- gefühl später. Kein Bewusst- seinsverlust.	Rechtes Auge Neuritis	Tuberkulose.
16	Cursch- mann, D. Arch. f. kl Med. Bd. 10 1872.	68	w.	Zwei grosse Fibrosarkome der Dura in Vertiefungen der Grosshirnhemi- sphären eingesenkt.		Plötzlicher Tod (3 Jahre nach einer Schädelfraktur der rechten Scheitelgegend) durch akutes Hirnödem nach reichlichem Kaffee- und Brantweingenuss. Sonst keine Symptome während des Lebens.		
17	Gliky, D. Arch. f. kl. Med. Bd. 16. 1875.	15	m.	Gliom der beiden rechten Centralwin- dungen. (Mitbetheili- gung der anliegenden Theile der 3 Stirnwin- dungen, des Klappdeckels, eines Theils des gyrus supramarginalis und der oberen Parietalwindung.) An der Mediansseite vom hinteren Theil der ersten Stirnwindung bis zum Vorzwickel reichend.		Klonische Krämpfe des linken Arms. Schwäche desselben. Er- haltenes Bewusstsein bei den Anfällen. Linksseitige Facialis- und Extremitätenparese-Zuckun- gen. — Abmagerung der Mus- keln des linken Arms.		Erbrechen.



18	Samt, Berl. klin. Wochenschr. 1875. 40.	56	m.	Gliom in der vorderen linken Centralwindung (oberes Drittel, Mitbetheiligung des lobus paracentralis). Erweichung des unteren Theils der vorderen Centralwindung.	Rechtsseitige aber nicht absolute Anästhesie. Schmerzhaftigkeit links bei Anschlagen der Stirn- und Schläfengegend. Niespontane Kopfschmerzen,	Rechtsseitige Lähmung. Passive Bewegungen des rechten Arms schmerzhaft. Zeitweise déviation conjuguée à gauche. Früher epileptiforme Anfälle, Beugungen des rechten Arms. Aphasie erst später.	Pupillen gleich, mittelweit. Ophthalmosc. Befund negativ. Nyctagmusbewegungen der Augen.	Aphasie. Dementia.
19	Bramwell, Lancet. Sept. 1875.	41	m.	Wallnussgrosser Tumor der rechten oberen Scheitelwindung. Erweichung der Umgebung.	Herabsetzung d. Sensibilität der linken Körperhälfte. Kopfschmerz.	Plötzliche Lähmung der linken Körperhälfte; Convulsionen.	Atrophia nv. opt. utriusque.	Verschlechterte Sprache. Syphilis. Chronische Opiumintoxication.
20	Delahousse Arch. génér. 1877. Dec. 1878. Janv.	38	m.	Grosses Sarkom der Dura hatte die beiden ersten rechten Stirnwindungen zerstört. Erweichung der basalen Nerven, Erweichung einer kleinen Stelle links am pons, am Trigeminaustritt.	Verminderung der Allgemeinsensibilität bes. der linken Körperhälfte. Beiderseits Zahnschmerzen.	Linksseitige vollkommene Facialislähmung. Später auch rechts.	Blindheit. Papillen ödem.	Schlafsucht. Störungen der Sprache.
21	Morelli, Sperimentale 1879. Giugno.	18	w.	Tuberkel in der Mitte der linken hinteren Centralwindung, auch etwas nach vorn übergreifend, das corpus striat. nicht erreichend.	Schmerzen in der rechten Oberextremität.	Krämpfe der rechten Oberextremität, selten der unteren, kein Bewusstseinsverlust.		Choreaartige Bewegungen d. rechten Hand nach den Krämpfen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
22	Remak, Arch. f. Psych. V. Hft. 1. 1875.	70	w.	Tumor in der Mitte der linken vorderen Centralwindung und hinteren Theil der II. Stirnwindung. Ein zweiter (haselnussgr.) Tumor am Kopf des rechten corp. striat. Carcinom.	Anfälle v. Bewusstlosigkeit u. Sprachverlust. Rechtss. Lähmung Parese des rechten Facialis, Lähmung des rechten Arms; rechtes Bein frei. Zuckungen beider Faciales, des Arms nur rechts.		Dementia. Aphasie.	Multiple Carcinome in Leber, Nieren etc.	
23	Meschede, Deutsche Klinik. 1873. 32.	38	m.	Auf der Convexität des Hirns drei erbsengrosse Cysticerkusblasen.		Keinerlei (auch keine psychischen) Symptome.			
24	Th. Simon, Virch. Arch. Bd. 58. S. 310. 1873.			Hirse Korn- bis erbsengrosse Hervorragungen von neugebildeter Hirnsubstanz mit Rinde und Mark auf der Höhe der gyri und an deren Seiten im Stirnlappen und gyrus fornicatus.		Nur bei einem von 4 Kranken bestand von Jugend an Schwachsinn.			
25	Broadbent, Lancet. Jan. Febr. 1874.	36	w.	Im rechten Supramarginallappen zwei bohnen-grosse, oberflächlich gelegene, wahrscheinlich syphil. Tumoren.	Rechtsseitige Temporal- und Orbitalneuralgie. Linker Arm gefühllos u. stumpf.	Grössere epileptische Anfälle. — Kleinere mit Krampf im linken Facialis, linken Arm und Hand ohne Bewusstseinsstörung. Linksseitige Facialisparese, d. linke Arm schwach.	Erblindung, Niedergeschlagenheit, sonst eine Zeit lang erhaltene Intelligenz. Später Geruchs- und schmacks- und Geruchsverlust.	Ka. J. wirkte eine Zeit lang ungünstig.	



26	Fron- müller, Memorabil. 1866. 4.	28	Flacher Tumor über der rechten Hemi- sphäre.	In Paroxysmen. Kopfschmerzen. Magenbeschwer- den.	Krämpfe, leichte Lähmung des lin- ken Facialis.	Amblyopie. Geruchsver- lust.	Schlaflosig- keit. Tod im coma.	Erbrechen.
27	Duchek, Jahrb. d. Ges. d. Aerzte in Wien. 1865. I. 99.	18	An der höchsten Stelle der linken Grosshirnhemisphäre ein 1 1/2'' in die Tiefe nach dem thal. opt. zu eindringender Tuberkel. Umgebung etwas erweicht.	Epileptische Anfälle. Zuckun- gen der rechten Oberextremität. Oft beginnen die Krämpfe (immer rechts) im Bein. Hemiparesis dextr.	Epileptische Anfälle. Zuckun- gen der rechten Oberextremität. Oft beginnen die Krämpfe (immer rechts) im Bein. Hemiparesis dextr.	Epileptische Anfälle. Zuckun- gen der rechten Oberextremität. Oft beginnen die Krämpfe (immer rechts) im Bein. Hemiparesis dextr.	Epileptische Anfälle. Zuckun- gen der rechten Oberextremität. Oft beginnen die Krämpfe (immer rechts) im Bein. Hemiparesis dextr.	Epileptische Anfälle. Zuckun- gen der rechten Oberextremität. Oft beginnen die Krämpfe (immer rechts) im Bein. Hemiparesis dextr.
28	Burrelli, Lo Sperim. Marzo 1877.	30	Kleine bis bohnen- grosse Tuberkel auf der oberen und mitt- leren Partie des rechten Vorderlap- pens (1 Ctm. in die Tiefe dringend). Im Pons und der med. sklerotische Herde. Isolirte Tuberkel auch im Hinterhorn (r.? l.?).	Kopfschmerz. Ameisenkriechen in d. linken Brust- seite u. im linken Arm. Herab- setzung der Sen- sibilität links.	Krämpfe theils allgemeiner Na- tur, theils nur die linke Pupille linke obere Extre- mität betreffend. negativ.	Verminderung d. Sehschärfe, linke Pupille sehr weit. Oph- thalm. Befund negativ.	Verminderung d. Sehschärfe, linke Pupille sehr weit. Oph- thalm. Befund negativ.	Erbrechen. Volumensabnahme der linksseitigen Extremitäten.
29	Moinet, Edinb. med. Journ. Jan. 1876.	40	Dura über der l. u. 2. Stirnwindung ver- dickt, mit dem Knochen und Hirn verwachsen, gelatinös, syphilitisch in- filtrirt. Rechter nv. olf. unwachsen.	Stirnkopfschmerz.	Keine weiteren Symptome.	Keine weiteren Symptome.	Keine weiteren Symptome.	Ozaena.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
30	Seeligmüller, Arch. f. Psych. VI. 1876. S. 823.	61	w.	Apfelgrosses Spindelzellensarkom in der unteren Hälfte der linken hinteren Centralwindung. Compression des gyrius praecentralis. Auch sonst starke Compressionerscheinungen im linken Hirn.	Schmerzen im linken Thorax. Taubsein der drei ersten Finger der rechten Hand, auch objectiv nachweisbar.	Zucken der r. und l. Gesichtshälfte. R. Facialis später mit dem rechten Arm (in gedrehtem) gelähmt. Später Parese des rechten Beines. Contractur der rechtsseit. Extrem. Flüsterstimme: Klonische Krämpfe in den Unterkieferhebern.	Pupillen gleich. Bulbi können kaum nach rechts gedreht werden.	Sprachstörung. Parese der Zunge.	
31	Bramwell, Edinb. med. Journ. 1878. Vol. 27. part 1.	27	m.	Tuberkulöse Ablagerungen an beiden Centralwindungen rechts, namentlich den unteren Partien. Die weisse Masse war unbetheilt.	Sensibilität der Finger links mehr oder weniger beeinträchtigt. Kein Kopfweg.	Linksseitige Hemiplegie. Beginn Lähmung der linken Hand. Convulsionen der linken Seite. Kein Bewusstseinsverlust.	Hyperaemie u. Schwellung ohne eigentliche Neuritis.	Zeitweiliger Sprachverlust, hässliche Sprache. Patient war Jahre lang ambidexter.	Tuberkulose der Lungen.
32	Bramwell, eodem loco. p. 498.	41	m.	Wallnussgrosse, wahrscheinlich syphilitische Tumoren, ihren Druck ausübend auf die rechten Theile.	Kopfschmerz. Sensibilitätsverlust der gelähmten Theile.	Plötzlich einsetzende linksseitige Hemiplegie.	Atrophie d. Sehnerven. Syphilitische Choroiditis.	Dementia.	Syphilis. Besserung auf Ka. J. Tod unter allgemeiner



33	Bramwell, eodem loco. p. 693.	20	w.	ten oberen Parietalwindungen. Erweichung der oberen und mittleren Parietal- und der oberen Occipitalwindungen.	Grosses Sarkom in der hinteren Hälfte der unteren Stirnwindung, der unteren Hälfte der vorderen Centralwindung und der Aussenhälfte der Insel auf der rechten Seite und der oberen Schläfenwindung. Auch die mittlere Stirn-, Schläfen- und die Supramarginalwindung war nicht frei.	Kopfschmerz (Stirn, Scheitel). Schwindel.	Keine Lähmung.	Doppelseitige Neuritis opt. Gutes Sehvermögen. Taubheit des rechten Ohres. Unvollkommenes Riechvermögen. Geschmack normal.	Gut erhalten.	Trauma. Erbrechen. Tod in einem Anfall von Convulsionen.
34	Klebs, Prager Vierteljahrsschr. 1877. Bd. 133.	33	m.	Diffuses Neurogliom d. Hirnrinde an der unteren Fläche des linken Hirnlappens übergreifend auf den linken Schläfe- u. rechten Stirnlappen.	Kopfschmerz. Schwindel. Keine Sensibilitätsstörungen weiter.	Epilepsie. Tremor der Hände. Keine Lähmungen. Gang normal.	Linke Pupille grösser. Jähzorn. Verkehrtheit.	Apathie.		
35	Saunders, Br. medic. Journ. 1865. Sept.	?	w.	10 und mehr verschieden grosse Echinococcysten auf der Hirnoberfläche.		Epileptische Anfälle.		Vergiftungswahn.		



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
36	Bradley, Br. medic. Journ. 1873. June.	30	w.	Hühnereigrosses Guma hinter dem linken Stirnbein, zwischen den 2. und 3. Dritteln der Stirnwindungen Erweichung eines grossen Theils der linken Hemisphäre.	Linksseitiger Kopfschmerz.	Apoplektiformer Insult.	Apathisch. Melancholisch. Keine Aphasie.	Sprache. Intelligenz.
37	J. Weiss, Wiener med. Wochenschr. 1877. 18.	45	m.	Flächenhaft ausgebreiteter Tumor auf der Stirnfläche u. Basis der linken, rechts nur an der Spitze des Frontallappens der rechten Hemisphäre.	Schwindelanfälle. Kopfschmerzen.	Apoplektiforme Anfälle. Rechtseitige Facialisparese. — Parese der rechten Extremitäten. Epileptische Anfälle.	Aphasie. Psychische Schwäche.	Uebelkeiten.
38	Bourceret et Coussy, Progrés méd. 1873. 30.	43	m.	Tumor im hinteren Theil der II. und III. Stirnwindung u. eines Theils der angrenzenden Scheitelwindungen links.	Heftiger Kopfschmerz.	Vorübergehende Lähmung d. rechten Arms. Rechtseitige Facialisparese. Epileptische Anfälle.	Aphasie. Abnahme der Intelligenz.	Syphilis?
39	E. Martin, Progrés méd. 1874. S. 580.	47	w.	Tumor, die erste linke Stirnwindung ersetzend und etwas auf die rechte übergreifend; auch die II. linke Stirnwindung ist betheiligt, die III. intakt. (Gliosarkom.) Nur mässige Verspätung der sensiblen Eindrücke.		Wiederholte rechtsseitige Hemiparese, links angedeutet.	Abnahme d. Gedächtnisses. Stumpfheit. Sprachverlust.	



40	M. Rosenthal, Wiener med. Presse. 21-25. 1878.	17	m.	In der Mitte der linken vorderen Centralwindung ein die mittlere Stirnwindung noch mitbetheiligender Tuberkel.	Kopfschmerz. Schwindel. Schmerzen in der rechten Hand.	Zuckungen der rechten Hand sich auf die rechte Gesichtshälfte erstreckend: beide Muskelgebiete später paretisch.	Erbrechen.
41	Beyer, Arch. d. Heilk. XIX. S. 97.	48	w.	Flacher Tumor der Dura, ergriff den gyrus praecentr. sin. das hintere Ende der II. linken Stirnwindung, sich nach hinten auf den gyrus centroposter. und das vordere Ende des gyrus pariet. superior fortsetzend.	Sensibilität am rechten Ober- und Vorderarm etwas, bedeutend an der rechten Hand herabgesetzt.	Krämpfe im r. Arm (ohne Bewusstseinsverl.). Schwäche des r. Arms. Allgemeine Krämpfe. Parese des rechten Mundfacialis.	Erbrechen.
42	B. Bramwell, Edinb. med. Journ. Oct. 1878. Beobachtung 7.	34	m.	Gumma im Fuss der zweiten und dritten rechten Stirnwindungen.	Sensibilität im linken Medianusgebiet herabgesetzt. Kopfschmerz.	Bewusstlosigkeitsanfall; linksseitige Convulsionen u. Hemiplegie.	Syphilis. Besserung durch Ka. J. Verschlimmerung durch Trauma. Tod unter Convulsionen.
43	Archer, Dubl. Journ. 1878. II.	11	w.	Tuberkulöser Tumor in der I. u. II. linken Stirnwindung, die Oberfläche erreichend.	Kopfschmerzen.	Allgemeine epileptische Krämpfe. Nie Lähmungen oder lokale Krämpfe.	Stumpfheit. Stupidität.
44	Henoch, Charité-Annalen. 1879. (IV. Jahrg.)	3	w.	Rechts hinten im Stirnlappen an der Rinde ein taubeneigrösser Tuberkel.		Linksseitige Hemiplegie u. Contracturen. Convulsionen.	Somnolenz.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Sprache. Intelligenz.
45	Idem. Ibidem.	2	m.	In der Mitte der linken Hirnrinde dicht vor der Rolando'schen Fureche ein Tuberkel. Meningitis tuberculosa nur des linken Stirnlappens.		Tremor der r. Oberextremitäten. des r. Auges. Zuckungen am r. Mundwinkel. Später Zittern des Kopfes und der rechten Unterextremitäten. Zuckungen der rechten Brust- und Bauchmuskeln, auch des rechten cremaster. — Parese der rechten Oberextremität.	Somnolenz.		
46	Idem. Ibidem.	1	m.	Taubeneigrosser tuberkulöser Rindenherd des linken Hinterlappens.		Krämpfe. Sensibilitätsabnahme.		Apathie. Sopor.	Meningitis tuberculosa.
47	Glynn, Br. medic. Journ. 1878. Sept.	30	m.	Tumor der Dura über dem linken gyrus supramarginalis und angularis. Erweichung der Umgebung.		Rechtsseitige Hemiparese.	Neuritis opt. duplex.	Gedächtnisschwäche. Apathie; mitunter Aufregung. Sprachstörung Demenz.	Erbrechen.
48	Golt- dammer, Berl. klin. W. 1879. 4.	44	w.	Geschwulst am unteren Ende der linken vorderen Centralwindung. Eine zweite Geschwulst unten am mittleren Lappen der rechten Kleinhirnhemisphäre.		Zuckungen im Bereich d. rechten Facialis. Keine Lähmungen der Extremitäten. Parese der rechten Zungenhälfte und des r. Facialis.		Zeitweiliger Sprachverlust. Plumpe, zögernde Sprache. Ziemlich plötzlichlicher Tod.	Erbrechen.



49	Nothnagel, Topische Dia- gnostik. 1879. S. 417.	35	m.	Tuberkel am medialen Ende des gy- rus centralis anterior rechts, auf die erste Stirnwindung übergreifend.	Keine Läh- mungserscheinun- gen an d. Gliedern.	Tuberculosis. Meningitis tu- berculosa.
50	Landouzy, Progrés méd. 1878. 7.		m.	Im unteren Theil der Rolando'schen Furche und die Seiten- ränder beider Central- windungen bedeckend links ein Tuberkel.	Allmählig Läh- mung der rechten Gesichtshälfte, Paresedes rechten Arms.	
51	Mahot, Bullet. de la soc. anat. 1876. 734.	40	m.	Gliom in der Mitte des gyrus centralis anterior an dessen Ver- einigung mit der II. Stirn- windung links.	Apoplektischer Insult und Con- vulsionen. Isolirte Lähmung des r. Arms. Zuckungen dort und rechts in Gesicht und Bein. Dabei er- haltenes Bewusst- sein.	Leichte Er- schwerung der Sprache. Ab- nahme der In- telligenz.
52	L. Edinger, Arch. f. Psych. Bd. X. Heft. 1. 1879.	28	m.	Flache tuberkulöse, nur die Rinde afficirende Neubildung am ober- sten Theil bei Cen- tralwindungen. Erb- sengrosses Knötchen 5 cm. oberhalb d. Klapp- deckels gerade in der linken Centralfurche.	Allgem. epilept. Anfälle, r. be- ginnend. Krämpfe (ohne Bewusst- seinsverlust) nur rechts, Gesicht u. Arm, später Bein. Hemiparese rechts, bes. am Arm.	Anfallsweise auftretende Aphasic. Bra- dyphasic.
				Kein Kopfschmerz. Schmerz in dem paretischen rech- ten Arm, Taub- heit, Kriebelndort. Störungen d. Mus- kelsinns?	Röthung d. Papillen ohne Schwellung. Keine Sehstö- rung.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Mobilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
53	Virchow, Krankhafte Geschwülste. II. 138. 1864—65.	37	m.	Unter dem rechten tuber parietale ein kartoffelgrosses Gliom in der Rinde.	Kopfschmerz, besonders rechts.	Anfall mit fol- gender 24stünd. Bewusstlosigkeit. Keine Lähmung.		Somnolenz.	Verlangsam- ter Puls.
54	Idem. Ibidem. S. 355.	40	m.	Apfelgrosse Geschwulst der pia rechts auf die rechte Hirnober- fläche drückend von der Sylvischen Grube bis zur Längsspalte hin. Compression des rechten Seitenventrikels, des rech- ten corp. striatum und der hypophysis.	Kopfschmerz.	Starre r. Unter- extremität, Beuge- kontraktur der Hände u. Finger.	Starre ver- engerte Pupil- len.	Schlafsucht.	Erbrechen.
55	Idem. Ibidem. S. 452.	30	w.	Verdickung der Dura über der Mitte der linken Hemisphäre, in der verdickten pia eine flache gelbliche Einlage- rung; zellige Erweichung der Rinde; in ihr ein erbsengrosser Kno- ten (Syphilis).	Kopfschmerz.	Convulsionen.		Sopor.	Uebelkeiten. Erbrechen.



56	Kahler und Pick, Beiträge zur Pathologie etc. Leipzig 1879. S. 55.	33	w.	Meningitis basilaris (tuberculosa). Flacher Tumor an der hintersten Partie des linken Stirnlappens, ein zweiter kleinerer am Scheitellappen.	Parästhesien d. rechten oberen Extremität und im rechten Gesicht, keine objectiv nachweisbare Störung der Hautsensibilität. Kopfschmerz später im Hinterhaupt, und allgemeine Hauthyperalgesie.	Ataxie bei Bewegungen der r. oberen Extremität, leichte Schwäche derselben.	Amblyopie des rechten Auges.	Andeutung von Anarthrie und Aphasie.	Phthise.
57	Landouzy, Archives générales. 1877. Août.	?	m.	Erbsgrosser Tumor auf der mittleren Region des rechten Scheitellappens.					Der Kranke starb am Typhus.



Bei einem selbst flüchtigen Blick auf die vorliegende Tabelle der Hirnrinden-Tumoren wird dem Leser vor allem eine gewisse Constanz in der Wiederkehr derjenigen Symptome auffallen, welche man unter der Rubrik „Motilitätsstörungen“ notirt findet. — Unter den gesammelten 57 Fällen sind sie 47mal erwähnt. — Es handelt sich theils um lähmungsartige, theils um convulsivische Zustände, sei es, dass sie (selten) allein oder, wie gewöhnlich, combinirt auftreten. — Die Lähmungen sind zum Theil verzeichnet als Hemiplegien, die Convulsionen als epileptische Krämpfe: was aber diese Symptome in den hier vorliegenden Fällen charakterisirt und von ähnlichen Zuständen unterscheidet, ist der Umstand, dass nur in der Minderzahl derselben die Hemiplegie oder der epileptische Anfall als Ganzes auftritt, dass vielmehr die hemiplegischen oder epileptischen Anfälle sich in bedeutungsvoller Weise aus partiellen Anfängen aufbauen und nach einem gewissen Gesetz ausdehnen. Zumeist ist es die obere Extremität, welche mit krampfhaften Zuckungen beginnt, die entweder auf sie selbst beschränkt bleiben oder sich auf Gesichts- und Halsmuskulatur derselben Seite, seltener auf das Bein derselben Körperhälfte fortsetzen. Die Geschwulst findet sich dann an der der erkrankten Körperhälfte entgegengesetzten Hirnhemisphäre. Untersuchen wir, die anatomische Lokalisation der Tumoren in den von uns gesammelten Fällen zusammenstellend, welche Punkte der Hirnrinde dem reizenden Druck oder dem die Funktion vernichtenden Einfluss der Geschwülste ausgesetzt waren, so finden wir in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle 45mal das Gebiet der Stirnwindungen, der Centralwindungen und der Windungen des Scheitellappens angegeben und nur 2mal die des Hinterlappens, gar nicht die Windungen des Schläfenlappens. — Versucht man es, eine dem angegebenen Sitze der Geschwulst entsprechende Symptomatologie zunächst der in Rede stehenden motorischen Erscheinungen zu entwerfen, so gelingt es kaum, die Symptome, wie sie z. B. beim Sitz des Tumors in der vorderen Centralwindung beschrieben sind, von denen in charakteristischer Weise zu trennen, wie sie beim Sitz in der hinteren Centralwindung, oder im Lobus parietalis superior verzeichnet stehen. Ein Complex wie: Apoplektischer Insult, vorwiegende Lähmung der Oberextremität, Zuckungen in ihr allein, später auch das Facialisgebiet derselben Seite betheiliegend, Parese der gleichnamigen Unter-



extremität, später allgemeine Convulsionen findet man sowohl dann, wenn entweder je eine, oder beide Centralwindungen zusammen be-theiligt sind, oder wenn sich entweder eine der Frontalwindungen oder eine der Scheitellappenwindungen mit den angrenden Centralwindungen oder endlich diese allein von der Geschwulst eingenommen zeigten. Nur in einigen wenigen Fällen blieben die krampfhaften Zuckungen und die paretischen Erscheinungen in der That während der ganzen Krankheitsdauer auf ganz circumscripte Muskelgebiete beschränkt: so im Fall 48, wo eine am unteren Ende der linken vorderen Centralwindung sitzende Geschwulst Zuckungen im Bereich des rechten Facialis, Parese dieses Gebiets und der rechten Zungenhälfte und zeitweiligen Sprachverlust im Gefolge hatte und Lähmungserscheinungen an den Extremitäten absolut fehlten. Sind wir also nach den bis jetzt vorliegenden Beobachtungen auch nicht im Stande, (über die Möglichkeit, ob dasselbe jemals der Fall sein wird, siehe weiter unten) für eine an der Convexität des Hirns sitzende Geschwulst diagnostisch bis zur Bestimmung der betroffenen einzelnen Windung vorzugehen, so erscheint es doch möglich, aus den sich auf die Motilität beziehenden Erscheinungen des Krankheitsbildes das zu erschliessen, dass überhaupt eine der oben näher bezeichneten Rindenregionen durch die Neubildung lädirt wird. Die mit oder ohne apoplektischen Insult einhergehende Lähmung betrifft nicht die gesammte Körperhälfte (oder wenigstens nicht beide Extremitäten einer Seite und das dazugehörige Facialisgebiet), sondern entweder nur den Arm, oder nur das Gesicht oder (viel seltener) nur das Bein oder zwei dieser Theilglieder in bestimmter Combination. Selten bleibt es aber bei dieser Lähmung: wiederholt kommt es in den paralytischen oder paretischen Theilen zu klonischen Zuckungen, welche oftmals von Anfang bis zu Ende vom Kranken beobachtet und später genau beschrieben werden, oft, wenn sie an der Hand oder auch nur an einem Finger derselben begannen, sich den Arm hinauf nach dem Halse und der entsprechenden Gesichtshälfte hin ausbreiten, selten sich nach abwärts hin auf die untere Extremität fortpflanzen. Dabei kann es vorkommen, dass trotz dieses Umsichgreifens der klonischen Zuckungen das Bewusstsein vollkommen erhalten bleibt oder sich nur wenig trübt: nicht selten aber geschieht es auch, dass die anfangs partiellen Zuckungen sich verallgemeinern, dass das Bewusstsein erlischt und der Anfall dann



vollkommen einem genuinen epileptischen gleich wird. Diese Partialkrämpfe können aber auch ebenso häufig den paretischen Erscheinungen voraufgehen, so dass erst nach dem Eintritt resp. dem Ablauf des convulsivischen Anfalls die Lähmung zu Tage tritt und nach jeder neuen Convulsion immer ausgesprochener und intensiver wird. Nach einzelnen Beobachtungen kann es scheinen, dass diese mit Krampfständen combinirten Lähmungserscheinungen, sobald sie die Facialis- und Zungenmuskulatur allein betreffen oder wenigstens in diesen Gebieten ihren Anfang nehmen, durch eine Geschwulst hervorgerufen werden, welche im unteren Theil beider Centralwindungen, oder nur in der vorderen oder in dieser und dem angrenzenden hintersten Abschnitt der dritten Stirnwindung ihren Sitz hat.

Wieder andere Mittheilungen ergeben, dass die obere Extremität vorwiegend oder wenigstens immer zuerst dann afficirt wird, wenn die mittleren Partien der Centralwindungen mit dem angrenzenden Fussende der zweiten Stirnwindung oder dem lobulus supramarginalis den Tumor beherbergen, und endlich deuten in viel geringerer Anzahl und Deutlichkeit einige wenige Beobachtungen darauf hin, dass Geschwülste der obersten Partien der Centralwindung, besonders der hinteren zusammen mit dem lob. parietalis superior und dem Vorzwickel die untere Extremität allein oder vorwiegend lähmen resp. in Convulsionen versetzen. Um nicht zu weitläufig zu werden und in unnütze Wiederholungen zu verfallen verweise ich in dieser Beziehung auf Fall 22, wo z. B. beim Sitz des Tumors in der Mitte der vorderen linken Centralwindung und im Fusse der zweiten Stirnwindung Lähmungen und Zuckungen nur im rechten Arm und rechtsseitigen Facialisgebiet bestanden, während das rechte Bein frei blieb, oder auf Fall 27, wo bei der Lokalisation der Geschwulst auf der höchsten Stelle des linken Scheitellappens die Krämpfe zwar die rechte Oberextremität betheiligten, aber sehr oft in ungewöhnlicher Weise im rechten Bein begannen (vgl. den historisch interessanten Fall Griesinger's, welcher ähnliche Verhältnisse darbot<sup>83</sup>), oder endlich die Fälle 30 und 48, in denen beim Sitz der Geschwulst in den unteren Partien einmal der hinteren, das andere Mal der vorderen Centralwindung das Facialisgebiet zuerst und vorwiegend die pathologischen Symptome zeigte und die Extremitäten entweder gar nicht,



oder erst später und dann wieder so Theil nahmen, dass neben den Erscheinungen im Facialisgebiet zuerst wieder ähnliche im Arm und gar nicht oder erst in dritter Reihe im Bein der entsprechenden Seite auftraten.

Ich erlaube mir an dieser Stelle Worte zu wiederholen, die von mir<sup>34)</sup> im Jahre 1873 ausgesprochen, heute noch, wie ich glaube, mit nur geringen Modificationen Geltung beanspruchen dürfen. „Ein stärkerer die Rinde treffender Reiz ist im Stande, eine scheinbar unerregbare Partie der Rinde zu erregen, oder besser von einer unerregbaren Partie aus sich nach Bezirken hin auszubreiten, welche schon auf eine viel schwächere Erregung zu reagiren im Stande sind. Ein die Hirnoberfläche an einer eng begrenzten Stelle drückender fremder Körper, ein Tumor, ist ein solcher starker Reiz, der, ohne gerade die unter ihm liegende Rindensubstanz zu zerstören, sie durch sein Wachsthum, sein durch wechselnde Gefässfüllung bedingtes An- und Anschwellen zeitweilig in einen Reizzustand versetzt, der sich nach aussen hin zunächst in krampfhaften Bewegungen einzelner, ganz distinkter Muskelgruppen äussert, mit welcher einmaligen Explosion, wenn ich so sagen darf, die Sache erledigt sein kann, welche aber andererseits durch Propagation des Reizes und Erregung nicht unmittelbar betheiligter Rindenbezirke krampfhaft Zuckungen in ganz anderen Muskelgebieten auslösen, ja zuletzt allgemeine Convulsionen im Gefolge haben kann. Wir haben also die Ursache gefunden, weshalb beim Menschen die Krampfstände seltener auf ganz bestimmte Muskelbezirke beschränkt blieben, weshalb, wenn nicht Allgemeinconvulsionen eintreten, doch mindestens die dem eigentlich gereizten Centrum benachbarten in Mitleidenschaft versetzt werden, da ja die beim Menschen bestehenden Reize (Tumoren etc.) wie es scheint, den stärksten elektrischen an die Seite zu setzen sind. Dies festgestellt können wir nun einen Schritt weitergehend behaupten, dass für die Diagnose von Oberflächen-Affektionen des Hirns beim Menschen nicht Allgemeinconvulsionen, sondern diejenigen Krampfstände charakteristisch sind, welche in ganz bestimmten Muskelgruppen einsetzen, diese, auch wenn ein ausgebildeter epileptischer Anfall folgen sollte, stets zuerst befallen und in ihnen, wenn auch keine vollkommene Lähmung, so doch eine gewisse Schwäche zurücklassen. Beginnt ein derartiger Anfall in den Gesichtsmuskeln, beginnt er im Arm oder im Fuss



zuerst, so wird es hiernach vielleicht möglich sein, die genaue Lokalität der Noxe auf der Hirnoberfläche zu diagnosticiren, wenn erst weitere Beobachtungen am Menschen mit Obduktionsbefunden veröffentlicht sein werden. Bis heute (1873) ist es nur möglich, das Gebiet der vorderen und der hinteren Centralwindung im Allgemeinen als den Sitz der Läsion anzugeben, vielleicht auch bei primären Krämpfen um Mund und Zunge (noch eher bei gleichzeitig bestehender Aphasie) das Gebiet der dritten (untersten) Stirnwindung in der Nähe des unteren Endes der vorderen oder der hinteren Centralwindung. Bewusstseinsverlust ist für die Vollständigkeit des Krankheitsbildes nicht nothwendig: dies zeigen zum Theil unsere eignen Krankengeschichten und die anderer. Es ist also etwas anderes um die Epilepsie, welche von den in der med. obl. und im Pons liegenden Centren her ihren Ursprung nimmt, welche das gesammte Muskelsystem des Körpers en bloc befällt und bei der das Bewusstsein getrübt oder verloren ist, und um diejenigen Krampfanfälle, welche von der Hirnrinde, vielleicht einem ganz engen Bezirk derselben, ausgehen, zuerst nur einige Muskelgruppen betheiligen, um sich allmählich und in wohl messbarer Zeit wie ein durch seine Dämme nicht weiter zurückgehaltener Strom über die ganze Hirnoberfläche zu ergiessen und zuletzt erst das Bewusstsein in sich zu versenken.“ — Sieht man sich nach dieser Auseinandersetzung in der Litteratur um, nach dem, was diejenigen Schriftsteller, welche die Lehre von der topischen Diagnostik der Hirnkrankheiten am meisten gefördert haben, von der Möglichkeit des Erkennens corticaler Hirnläsionen aussagen, so kann man als einen ausgezeichneten Gewährsmann vor Allen Nothnagel<sup>4)</sup> anführen. Da dieser Forscher mit grossem Fleisse die gesammte Litteratur bis in die allerneuste Zeit hinein gesammelt und gesichtet hat, so beanspruchen seine Schlussfolgerungen die volle Aufmerksamkeit aller nach ähnlicher Richtung hin Arbeitenden, denen er einen nicht unerheblichen Theil von Mühe erspart. Wie fast alle Autoren, die ähnliche Ziele verfolgten, ist Nothnagel in Bezug auf die Tumoren, wie ich sogleich zugeben will, mit Recht in Betreff der Verwerthbarkeit der durch sie gesetzten Symptome für die lokale Diagnostik nicht allzugünstig gesinnt. Zwar giebt er ihre Benutzbarkeit für das Studium der topischen Diagnostik zu, erinnert aber zugleich daran, „in welcher eminenten Weise



dieselben durch Druck und veränderte Cirkulationsverhältnisse auf ihre nähere und fernere Umgebung einwirken können.“

Ebenso lehren Charcot und Pitres<sup>35)</sup>, dass Fälle von Tumoren, welche auf die Hirnwindungen drücken, ohne sie zu zerstören, mit grosser Vorsicht aufzunehmen seien, denn die Wirkung der Compression könne sich an einer von der Läsion entfernten Stelle geltend machen und so das Krankheitsbild trüben. Alles dies zugegeben, muss ich indess von dem nun einmal von mir angenommenen Standpunkt aus betonen, dass ich es ja unternommen habe, gerade eine „topische Diagnostik“ wenn ich mich des von Nothnagel gewählten Ausdrucks bedienen darf, der Hirntumoren, also derjenigen Läsionen des Hirns zu liefern, welche für die lokale Diagnostik der Hirnkrankheiten fast zu Stiefkindern geworden sind. Natürlich sind gerade hier die „Fernwirkungen“, die Combinationen von Reiz- und Lähmungserscheinungen und viele andere Dinge noch zu berücksichtigen, auf die ich weiter unten des Genaueren noch eingehen werde.

Ich verweise gerade in Bezug darauf auf die Worte, welche ich, wie oben angeführt, schon vor Jahren ausgesprochen habe, in denen den Fernwirkungen, sowie den scheinbar symptomlos verlaufenden Fällen bei bestehenden Hirngeschwülsten in voller Würdigung der Thatsachen Rechnung getragen ist. Nothnagel kam in Bezug auf die „motorischen Störungen“ bei Oberflächenaffektionen des Hirns im Grossen und Ganzen zu denselben Resultaten, wie ich selbst und andere Forscher vor ihm: ich würde mich selbst wiederholen, wollte ich seine diagnostischen Sätze 13 bis 18 ausführlich hier noch einmal wiedergeben, und auch sein 19. Satz: „beim Vorhandensein motorischer, von Rindenherden abhängiger Symptome kann man den Sitz des Herdes im gyrus centralis anterior, gyrus centralis posterior, lobulus paracentralis annehmen, stimmt bis auf den lobulus paracentralis mit dem überein, was ich schon 1873 mit den Worten ausgesprochen habe: „bis heute ist es uns nur möglich, das Gebiet der vorderen und hinteren Centralwindung im Allgemeinen als den Sitz der Läsion anzugeben, vielleicht auch bei primären Krämpfen um Mund und Zunge (noch eher bei gleichzeitig bestehender Aphasie) das Gebiet der dritten, untersten Stirnwindung in der Nähe des unteren Punktes der vorderen oder der hinteren Centralwindung.“



Unter den von mir gesammelten Fällen befinden sich nun zunächst drei, bei denen trotz des Sitzes der Geschwulst in den „motorischen Windungen“, wenn ich kurz so sagen darf, dennoch keine motorischen Reiz- oder Lähmungserscheinungen ausgelöst wurden. Es ist dies der Fall 2, bei dem eine grosse Cysticerkusblase die Mitte der vorderen linken Centralwindung einnehmen, ferner Fall 49 (Tuberkel am medialen Ende des gyrus centralis anterior) und Fall 33, wo untere Stirnwindung, vordere Centralwindung und äussere Inselhälfte nebst noch anderen Stellen der Hirnoberfläche durch ein Sarkom zerstört war. Hiergegen ist nun anzuführen, was als allgemeine Wahrheit seit langer Zeit von allen competenten Autoren hervorgehoben ist und was in der Folge bei Betrachtung der Geschwülste an anderen Lokalitäten des Hirns noch oft constatirt werden wird, dass kaum sonst noch im Organismus eine derartige Toleranz gegen langsam sich entwickelnde Neubildungen besteht, als im centralen Nervensystem. Die nervösen Gebilde scheinen einen ganz enormen Grad von Druck resp. Dehnung ertragen zu können, ehe sie ihr Leitungsvermögen einbüssen; dasselbe ist für Fall 16 anzuführen, wo vor Allem auch eine genauere Angabe der Lokalisation vermisst wird: das Gleiche gilt für Fall 23; in den Fällen 24, 29, 34 und 43 waren von den Neubildungen die Stirnwindungen in ihren vorderen Abschnitten eingenommen, also Lokalitäten, welchen nach den übereinstimmenden Angaben der Autoren motorische Eigenschaften nicht innewohnen. — (Vgl. Nothnagel pag. 438, und Ferrier: Die Lokalisation der Hirnerkrankungen, übersetzt von Pierson: Braunschweig 1880, pag. 40.)

Was von den Stirnwindungen in ihren vorderen Abschnitten gilt auch von den Occipitalwindungen, wie wenigstens Fall 46 zeigt: eine Ausnahme bildet freilich der in unserer Zusammenstellung unter 1 aufgeführte Fall von Karrer, wo bei einem den gyrus occipit. primus und den Zwickel auf der linken Seite einnehmenden Herde Convulsionen und Parese des rechten Arms und epileptische Anfälle beobachtet wurden. Wie dieses isolirt dastehende Faktum zu erklären, lasse ich zur Zeit dahingestellt: nach meiner Ansicht geht es nicht an, selbst bei den verrufenen Tumoren nicht, Alles auf die Helfer in der Noth, die Fernwirkungen zu beziehen. Ich bin natürlich ebenso wie andere Autoren von deren Vorhandensein und ihrer Wirksamkeit überzeugt: das aber scheint mir doch aus



allen genauer beobachteten Fällen hervorzugehen, dass diese Fernwirkungen wenigstens bei Rindengeschwülsten sich nicht allzuweit hin erstrecken, oder besser, dass wir nicht berechtigt sind, sie zur Interpretation der Erscheinungen heran zu ziehen, wenn nicht ihre räumliche Ausdehnung ein gewisses Mass überschreitet.

Als sich die Autoren, u. a. Nothnagel, dem Studium der Lokaldiagnostik der Hirnkrankheiten zuwandten, mussten sie, wie sich der eben erwähnte Autor ausdrückt, um eine sichere Basis zu schaffen, solche Fälle aussuchen, in denen die Läsion 1) chronisch stabil blieb, 2) ganz beschränkt und isolirt war und 3) auf die Umgebung in keiner Weise, sei es durch Druck oder durch Produktion von Cirkulationsstörungen oder entzündlichen Veränderungen einwirkte.

Indem dies nun für die uns hier zunächst interessirende Hirnrinde geschah, kam N. bei Anwendung strenger kritischer Sichtung in Bezug auf die motorischen Eigenschaften der Rinde zu folgenden Resultaten:

1) der Ausfall der Hinterhauptswindungen durch Atrophie, alte Erweichungs- und Blutungsherde veranlasst keinerlei motorische Lähmungen oder Krämpfe. 2) Läsion des lobulus supramarginalis bewirkt keine motorische Paralyse; 3) Ausgebreitete Lähmungen scheinen bei Erkrankung der Parietalwindungen auftreten zu können; 4) Läsionen der Schläfenwindungen haben keine motorischen Symptome im Gefolge. 5) Läsionen der Stirnwindungen, auch ihrer Basis, bestehen ohne motorische Erscheinungen. 6) Exquisite motorische Reiz- resp. Lähmungserscheinungen sind die Folge von Läsionen der Centralwindungen und des lob. paracentralis.

Vergleicht man mit diesen Ergebnissen einer unter strenger Kritik der meisten bis heute bekannt gegebenen Beobachtungen angestellten Untersuchung die durch Rindentumoren, mit denen allein wir uns hier beschäftigen, hervorgerufenen Erscheinungen, so findet man die von den Neubildungen eingenommenen Stellen zum nicht geringen Theil auf oder in beiden Centralwindungen und in den zunächst gelegenen Theilen der Stirnwindungen, resp. der Scheitelwindungen. Dass bei der Lage einer Geschwulst in den beiden letztgenannten Abschnitten der Hirnrinde (selbst wenn ich mich ganz und gar Nothnagel anschliesse und diese Abschnitte für



nicht motorisch ansähe) die „Fernwirkungen“ sich nur um einen oder wenige Centimeter, oft Millimeter zu erstrecken brauchen, um exquisit „motorische“ Partien zu erregen oder zu lähmen, kann in der That nicht Wunder nehmen, wenn man bedenkt, welchen Volumensveränderungen ein in der ganzen Zeit seines Bestehens vielleicht veränderliches Gebilde, wie eine Neubildung sie darstellt, durch sein Wachsthum, seine wechselnde Gefässfüllung, seinen Zerfall, vielleicht sogar durch eine thatsächliche Ortsveränderung (Blasenwürmer) ausgesetzt sein kann.

Darum muss man sich auch, sobald überhaupt über das Vorhandensein einer Geschwulst in der Hirnrinde kein Zweifel mehr besteht, dahin bescheiden, dass man den Sitz des Tumors vorläufig und vielleicht für immer nicht mit der Sicherheit und Genauigkeit wird angeben können, wie es im Interesse der Sache wünschenswerth wäre: Das aber wird man stets sagen dürfen, dass beim Vorhandensein der im Vorangegangenen geschilderten Reiz- oder Lähmungserscheinungen im motorischen Gebiete der Tumor die als motorisch erkannten Rindentheile entweder direkt betheilt hat, oder doch ihnen so nahe seinen Sitz hat, dass ohne Zwang und Künstelei eine Einwirkung von ihm aus auf dieselben als möglich und wahrscheinlich hingestellt werden darf.

Was die Veränderungen in der sensiblen Sphäre betrifft, so habe ich zuerst von den „Kopfschmerzen“ zu reden, einem Symptom, das bei dem Vorhandensein von Geschwülsten innerhalb der Schädelkapsel, wie wir gesehen haben, kaum je fehlt.

Unter den 57 von mir gesammelten Fällen werden sie 33 mal erwähnt, direkt geleugnet 3 mal, nicht angegeben 20 mal. Das einfache Fehlen genauerer Angaben über Kopfschmerzen beweist natürlich nicht, dass sie nicht vorhanden gewesen sein können: zugleich muss man bedenken, dass einige der Fälle, wo dieses Symptom fehlt, Kinder betroffen haben, bei denen die Mittheilung resp. das Unterlassen des Angebens subjektiver Erscheinungen mit Vorsicht aufzunehmen ist.

Genauer lokalisiert finden sich die Kopfschmerzen 9 mal: einmal sass sie links (Tumor der II. u. III. linken Stirnwindung, Fall 36), einmal erschienen sie nicht spontan, sondern wurden nur durch



Anschlagen an Ort und Stelle hervorgerufen (vordere linke Centralwindung, Fall 18); viermal sassen sie in der Stirngegend (Fall 8, 13, 29, 33. — Sitz der Geschwülste in den vorderen Centralwindungen, den angrenzenden Stirnwindungen, dem oberen Scheitellappen); dreimal in der Schläfengegend, (Fall 10, 17, 25) als der Tumor in der hinteren Centralwindung und den angrenzenden oberen Scheitellappen seinen Sitz hatte.

Jedenfalls wurde die Hinterhauptsgegend in keinem Falle als die schmerzende angegeben (in dem scheinbaren Ausnahmefall 56 bestand eine basilare Meningitis). Die Erscheinung des Schwindels finden wir fünfmal notirt, wobei der Tumor seinen Sitz sowohl in den Central- wie Frontal- und Scheitelwindungen hatte. Zweimal sass er dabei an der Basis des Stirnlappens.

Sensibilitätsstörungen, soweit sie nicht den Kopf selbst betreffen, sondern sich auf die Extremitäten beziehen, wurden 24mal beobachtet. Es betrafen diese Störungen immer die contralateralen und hauptsächlich die oberen Extremitäten, in denen sie sich vorwiegend als subjektive Sensibilitätsstörungen: Taubheitsgefühl, Gefühl von Absterben, Kriebeln, Kälte, Rieseln in den Fingern, der Hand kundgaben. Direkt erwähnt werden z. B. Herabsetzung der Empfindlichkeit der linken Körperhälfte in Fall 19, rechtsseitige, wengleich nicht absolute Anästhesie in Fall 18, auch objektiv nachweisbare Taubheit in den drei ersten Fingern der rechten Hand in Fall 30, Herabsetzung der Sensibilität links, Ameisenkriechen in der linken Brustseite und im linken Arm in Fall 28, Gefühllosigkeit des linken Arms in Fall 25 und so fort.

Derartigen Sensibilitätsstörungen begegnet man bei Tumoren, welche diejenigen Rindenregionen einnahmen, die wir nach dem Vorgegangenen als sogenannte motorische zu bezeichnen hatten d. h. den Fuss der Stirnwindungen, die Centralwindungen und, was auch mit den Folgerungen Nothnagels übereinstimmt, überwiegend häufig die Windungen des eigentlichen Scheitellappens (mit Abschluss der hinteren Centralwindung). Es unterliegt keinem Zweifel, dass weiterhin, da die Aufmerksamkeit der Pathologen auf diesen Punkt jetzt gelenkt ist, auch die Befunde der Sensibilitätsstörungen bei Hirnrindenerkrankungen sich mehren werden. Hat doch H. Munk<sup>28)</sup> ganz neuerdings die sogenannte „motorische Zone“ (ein



Name, den die Kliniker zur Zeit offenbar noch nicht entbehren können) als die eigentliche Fühlphäre nachgewiesen, in der Tast-, Bewegungs-, Lage- und Druckvorstellungen zu Stande kommen und deren Zerstörung zugleich die Bewegungsvorstellungen und damit die sogenannten willkürlichen Bewegungen vernichtet. — Von wirklicher Muskelsinnstörung (Ataxie der Bewegungen des Arms, Fehlen der Lagevorstellung desselben bei Augenschluss) berichten nur zwei Fälle, der Kahler's, (vgl. Tumoren der Hirnlappen) und dann der Edinger'sche Fall (52); sonst werden nur im Allgemeinen, wie schon erwähnt, Sensibilitätsabstumpfung oder parästhetische Erscheinungen (auch Empfindungen von abnormer Kälte) angegeben.

Gleich den krampfartigen Zuständen im Gebiete der Motilität werden bei den Sensibilitätserscheinungen öfter eine abnorme Hyperästhesie der Haut, namentlich oft aber „Schmerzen“ in den paretischen und zeitweilig vom Krampf erfassten Gliedmassen beschrieben, ein Symptom, welches auffallend oft wiederkehrt und vielleicht eine charakteristische Bedeutung beanspruchen kann. Einigemal sassen die Schmerzen auch in der dem schmerzenden Arm homonymen Brustseite, wenigmal in beiden Zungenhälften (bei einseitigem Sitz des Tumors) und den Zähnen; zweimal nur wird von einer Volumensveränderung der paretischen Extremitäten gesprochen (Fall 17: ausgedehnte Veränderungen der Oberfläche, Fall 28: Stirnlappenrindenveränderungen); in 7 Fällen wird ausdrücklich hervorgehoben, dass Sensibilitätsstörungen nicht vorhanden waren: wie oft auf sie vom Autor, namentlich in früheren Jahren, nicht geachtet, wie oft sie vom Kranken aus den oben angegebenen Gründen nicht erwähnt wurden, bleibe dahingestellt: genug, dass Sensibilitätsstörungen in einer nicht unbedeutenden Anzahl von Fällen angegeben sind und weiterhin wahrscheinlich noch weniger oft werden vermisst werden, als bisher.

Affektionen der Sinnesorgane kamen 18mal zur Beobachtung; davon war das Hörvermögen 2mal, einmal der Geschmack, dreimal der Geruch betroffen. — Offenbar treten die Läsionen dieser Sinne weit hinter die Beeinträchtigung des Sehapparats zurück; hier fanden sich in 18 Fällen Störungen. Zweimal ist eine für die Diagnostik unerhebliche Pupillenungleichheit erwähnt, zweimal eine Zwangsstellung der Augen, (*déviatio*n* conjug*u*ée*) wobei der Sitz der Geschwulst einmal in der vorderen, (Fall 18)



einmal in der hinteren Centralwindung gelegen war (Fall 30); dabei wurden nystagmusartige Bewegungen der Augen im Fall 18 und nur des rechten Auges in Fall 45 beobachtet; hier war der Sitz des Tumors wie in Fall 18 die vordere linke Centralwindung. In Bezug auf die in Fall 57 zur Beobachtung gekommene Ptosis des einen Auges bei einem Sitze des erbsengrossen Tumors in der mittleren Region des gegenüberliegenden Scheitellappens siehe weiter hinten unter: Tumoren der Hirnlappen. Wichtiger ist offenbar das Vorkommen von neuritis optica bei Rindentumoren in 8 Fällen; einmal bestand diese Läsion einseitig. In diesem Falle und in einem anderen, wo die Affektion doppelseitig vorhanden war, war trotzdem das Sehvermögen wohl erhalten, eine sprechende Aufforderung für den Kliniker, trotz negativer Angaben der Kranken den Augenhintergrund nie ununtersucht zu lassen, wenn sonst die Symptome die Möglichkeit einer Hirnerkrankung vermuthen lassen. Andererseits beweisen diese Fälle auch, dass die Nichterwähnung von Sehstörungen in in den bekannt gemachten Fällen durchaus noch nicht das Nichtvorhandensein ophthalmoscopisch nachweisbarer Läsionen unumstösslich darthut. — Neben der „Schwellung der Papillen“ oder der ausgesprochenen neuritis optica finden sich nun auch atrophische Zustände des intraocularen Sehnervenendes, höchst wahrscheinlich die Folgeerscheinung vorausgegangener Entzündungen; das Sehvermögen war herabgesetzt: nähere Angaben fehlen meist. Einmal fand sich Amblyopie bei ophthalmoscopisch negativem Befund, viermal ist direkt ausgesprochen, dass Sehstörungen fehlten.

Was die Erscheinungen von Seiten der Psyche betrifft, so finden sich bestimmtere Angaben hierüber in 32 der hier in Betracht gezogenen 57 Fälle; dabei bestanden 11 mal Combinationen mit Sprachstörungen, welche ich später gesondert betrachten will. Als Schlusssymptome eines chronischen, die Hirnfunktionen beeinträchtigenden Leidens kann man etwa 7 Fälle, in denen von Somnolenz und Sopor die Rede ist und welche einigemal tuberculöse und an meningitis tuberculosa leidende Kinder betrafen, hier ausser Acht lassen; einmal (Fall 33) ist besonders betont, dass die Psyche intakt war.

Von den 22 Beobachtungen, in denen von einer Veränderung des geistigen Verhaltens die Rede ist, hat man noch etwa 2 oder



3 abziehen, in denen es sich nur um abnorme Schlafsucht oder (einmal) auffallende Schlaflosigkeit handelt; in den restirenden bleibt dann als hauptsächlichstes Zeichen psychischer Störung Schwäche, Abnahme der Intelligenz, Stupidität, seltener ein bestimmter psychopathischer Zustand, wie Melancholie, Verfolgungs-, Vergiftungswahn übrig.

In zehn Fällen findet sich diese Geistesstörung mit Störung der Sprache combinirt vor, 11mal ist letztere allein als Ausdruck verminderter oder geschädigter Geistesthätigkeit angegeben. Dabei sassen die Tumoren 7mal in der linken Hirnhälfte und zwar waren in allen Fällen die Centralwindungen entweder direkt theiligt oder (durch die Nähe des Tumors) ausdrücklich als comprimirt oder sonst wie lädirt angegeben: einmal waren die unteren Partien beider Centralwindungen der rechten Hemisphäre Sitz der Geschwulst: — hier war der Patient ambidexter. Mehrere Male wird die Sprachstörung als bald sich bessernd, bald wieder sich verschlimmernd beschrieben: dann sass der Tumor entweder in den oberen Partien der Centralwindungen oder den Scheitellappen, von wo aus im Verlaufe des Leidens ein oft stärker, oft schwächer sich markirender Druck auf die unteren Partien ausgeübt wurde. Zweimal noch war der Sitz des Tumors der rechte obere Scheitellappen: ob hier Ambidextrie der Kranken vorlag, ist nicht direkt ausgesprochen, kann aber auch nicht geleugnet werden: einmal heisst es (Fall 19): Sprache verschlechtert, das andere Mal (Fall 13) ist von zeitweiligem Verlust der Sprache die Rede: im Uebrigen entsprechen in diesen Beobachtungen sowohl die Störungen der Motilität, wie der Sensibilität durchaus den bekannten Gesetzen der gekreuzten Erscheinungen.

In denjenigen Fällen von Sprachstörungen, welche mit psychischen Symptomen combinirt vorkommen, (10 an der Zahl) wurde die Geschwulst 8mal von der linken und nur zweimal von der rechten Hemisphäre beherbergt: es gilt im Allgemeinen hier dasselbe, was von den Fällen gesagt ist, in welchen die Störung der Sprache das einzige Symptom im Bereich der Psyche bildete. — Die erwähnten Anomalien waren einigemale durchaus dem Bilde der Aphasie entsprechend, wie die Neuzeit es mehr und mehr herausgebildet und kennen gelehrt hat: anderemale wird nur das Lallende, Zögernde,



Häsitirende der Aussprache betont, oder einfach ohne nähere Angaben von einem Sprachverlust gesprochen.

Zu bemerken wäre noch, dass einmal bei einem Sitz des Tumors in der II. und III. linken Stirnwindung, freilich in deren vorderen Abschnitten, das Vorhandensein aphasischer Zustände entschieden in Abrede gestellt wird (Fall 36).

Nur 16 mal unter den gesammelten 57 Fällen findet sich ein sonst bei Hirntumoren nicht seltenes Symptom: das Erbrechen (resp. Uebelkeiten) erwähnt, ein einziges Mal Polyurie (Fall 20): doch ist gerade in Bezug auf diesen Fall der Zweifel mehr als berechtigt, ob er überhaupt den Rindenläsionen zuzurechnen ist, oder nicht.

Vergleicht man mit den Resultaten dieser Untersuchung das von früheren Forschern über die Symptomatologie der Geschwülste an der Hirnconvexität Mitgetheilte, so wird sich ein Fortschritt in der Erkenntniss kaum verkennen lassen.

13 mal fand Lebert<sup>36)</sup> Geschwülste des convexen oberen Theils des Gehirns:

„Wir sehen also hier,“ sagte er, „schon ziemlich mannigfache Symptome, und trotzdem, dass viel weniger Organe an der Convexität interessirt sind als an der Basis, dennoch Abwesenheit einer wirklich pathognomischen Gruppierung: namentlich vermisst er Störung der Intelligenz und des Gedächtnisses; auffallend sei auch die Seltenheit der Symptome von Seiten der Sinnes- und Verdauungsorgane; die Bewegungsstörungen seien die häufigsten, ja fast constant, denn in 13 Fällen haben sie nur 2 mal gefehlt: das charakteristische aber derselben, auf das Eingangs dieser Besprechung hingewiesen wurde, ist dem Vf. durchaus entgangen, obgleich er seine Besprechung mit folgenden Worten schliesst: „Wir gehen also gewiss nicht über die Grenzen der genauen Beobachtung hinaus, wenn wir für die Geschwülste der convexen Oberfläche des Gehirns als hauptsächlichstes Symptom allmälige Störung der Motilität, gekreuzte Hemiplegie angeben, welche von Krämpfen, theilweisen, zuweilen allgemeinen Convulsionen begleitet sein kann und zu denen dann noch in der Mehrzahl der Fälle Sensibilitätsstörungen, heftige und fortdauernde Kopfschmerzen hinzukommen, welche entweder allgemein sind oder sich besonders auf der Seite der Geschwulst zeigen; Geistesstörung kommt ganz auf zweiter Linie, kaum in  $\frac{1}{3}$  der Fälle.“



In seinen Beiträgen zur Lehre von den Geschwülsten innerhalb der Schädelhöhle spricht sich N. Friedreich<sup>37)</sup> über Tumoren der Hirnoberfläche überhaupt nicht specieller aus: seine Bemerkungen im § 20 beziehen sich im Allgemeinen auf „Geschwülste der Grosshirnhemisphären“, eine speciellere Symptomatologie der Convexitätstumoren fehlt. Ebenso wenig bietet für die hier vorliegende Frage Leubuscher<sup>38)</sup>, da er sich vorwiegend auf die beiden vorgenannten Autoren stützt, ebensowenig aber auch Ladame<sup>5)</sup>, der am Ende seines Buches auf Seite 264 als Resumé über Tumoren der Convexität folgendes anführt:

Cephalalgie meistens beschränkt, bald frontal, bald auf einer Seite des Kopfes, bald sogar occipital. Weder Anästhesien noch Lähmungen. Häufig epileptiforme Convulsionen. Keine Sinnesstörungen. — Die Intelligenz bietet besonders Irritationserscheinungen (Tobsucht, monomanie des grandeurs etc.) — An einer anderen Stelle (Seite 232) heisst es: Was für die Tumoren der Convexität charakteristisch ist, das ist die Häufigkeit der Convulsionen und ihre epileptische Form, sowie der Mangel von Lähmungen; die Störungen beschränken sich im Allgemeinen auf die oberen Extremitäten.

Im Lichte der heutigen Erfahrung besehen, scheinen folgende Worte Ladame's, die er einer Duchek'schen Aeusserung gegenüber ausspricht (Anmerkung Seite 235) besonders interessant:

„Die Symptome, welche die Tumoren der Convexität hervorrufen, scheinen mir so einfach und so constant, dass man von jetzt an nicht mehr die Ansicht Duchek's theilen kann, welcher bei einem prägnanten Falle von Geschwulst der Convexität (med. Jahrbücher I. 1865) bemerkt: bei Beobachtung solcher Fälle sollte man fast glauben, dass eine genauere Lokaldiagnose der Hirnkrankheiten kaum durchzuführen sei, und muss vorläufig dieser Fall in dieser Beziehung ziemlich unaufgeklärt bleiben. (Vgl. die Duchek'schen Fälle 14 und 27 in unserer Tabelle).

Das waren unsere Kenntnisse von den Neubildungen in der Hirnrinde bis in die neueste Zeit hinein: seit dem Bekanntwerden der Arbeiten von Fritsch, Hitzig<sup>39)</sup>, Ferrier<sup>40)</sup> und anderen ist unser Wissen über das physiologische Verhalten der Rinde dermassen vervollständigt resp. neu gestaltet worden, dass es den Pathologen nicht schwer wurde, ihrerseits das Gebiet der Hirn-



rindenerkrankungen neu zu bearbeiten und durchaus neue und den Ergebnissen physiologischer Experimentalforschung conforme Resultate ans Licht zu fördern. Ich verweise in dieser Beziehung auf das schon oben von mir aus der früheren Litteratur (zu der auch meine Arbeit aus dem Jahre 1873 gehört) Erwähnte: In der neuesten Zeit hat speciell Petrina<sup>21)</sup> in seinen „Klinischen Beiträgen zur Lokalisation der Gehirntumoren“ zum ersten Mal, und zwar speciell was die Erscheinungen in der Sphäre der Motilität betrifft im Grossen und Ganzen mit meinen eignen Anschauungen übereinstimmend, sich über die Symptomatologie der Convexitätstumoren eingehender ausgesprochen. — Sein Resumé lautet: Die wichtigsten Charaktersymptome der Convexitätstumoren sind: contralaterale, direkte, nur auf einzelne Muskelgruppen oder einzelne Extremitäten beschränkte klonische Krämpfe: das Bewusstsein meist erhalten, denn nur bei tiefem Sitz und bedeutender Grösse des Tumors kommt Bewusstlosigkeit zur Beobachtung. Nie complete Hemiplegien. Lange anhaltende Kopfschmerzen, bedeutendes Schwindelgefühl, nervöse Erregbarkeit und umschriebene Sensibilitätsstörungen, Amblyopie und Gehörsalteration in Folge intracraniellen Druckes vervollständigen das Bild. — Galvanische Reaktion der Convulsibilität.

Die centrale Lokalisation der umschriebenen motorischen Innervationsstörung ist bis jetzt nur im Allgemeinen zu wagen und in die Region der vorderen und hinteren Centralwindung und für das Symptom der Aphasie in die linke Inselwindung zu verlegen.“

Ueberblickt man noch einmal, was die neueren Autoren über die Symptomatologie der Hirnrindentumoren beigebracht haben, so fällt sofort als das Charakteristische und Bestimmende die Uebereinstimmung auf, welche die einzelnen Krankheitsbilder in Bezug auf die motorischen Symptome (seien es Lähmungs- oder Krampfzustände) mit den Ergebnissen der Experimentalphysiologie haben. Ohne die Arbeiten Fritsch und Hitzig's, auf welche genauer einzugehen hier der Ort nicht ist (dieselben müssen ihrer fundamentalen Wichtigkeit wegen als allgemein bekannt angenommen werden), wäre es überhaupt nicht möglich gewesen, eine klarere Symptomatologie der Hirnrindenläsionen aufzustellen, als sie von unseren Vorgängern auf diesem Gebiete geliefert worden ist. Und doch hat die neuste Zeit diese neuen Errungenschaften schon



wieder so vervollständigt und die scheinbar sicher erworbenen Anschauungen so modificirt, dass es uns unumgänglich nothwendig erscheint, hierauf, wenngleich nur in aller Kürze, einzugehen.

Es sind dies speciell Herrmann Munks<sup>28)</sup> Arbeiten, welche in gleicher Weise wie die von Fritsch und Hitzig Epoche machend genannt werden müssen.

Diesem Forscher gelang es durch sinnreiche Versuche das Vorhandensein der centralsten Endigungen der Gesichts- und Hörnerven in den Hinterhaupts- resp. den Schläfenlappen von Hunden und Affen nachzuweisen und es mehr als wahrscheinlich zu machen, dass es psychomotorische Centra in der Hirnrinde überhaupt nicht giebt: man hat es in dem von Munk als „Fühlsphäre“ bezeichneten Abschnitt der Grosshirnrinde (der alten psychomotorischen Regionen plus derjenigen, welche bisher für die Motilität überhaupt nicht verantwortlich gemacht werden konnte) blos mit Wahrnehmungen und Vorstellungen, die aus den Gefühlsempfindungen fliessen, zu thun: nur die Bewegungsvorstellungen in der Fühlsphäre sind die Ursache der sogenannten willkürlichen Bewegungen. Diese Fühlsphäre, deren Läsion neben den Bewegungsstörungen immer auch Störungen der Tast-Lage-Druckvorstellungen im Gefolge hat, ist nicht nur auf die Rinde der früher „motorisch“ genannten Zone beschränkt, sondern hat eine wesentlich grössere Ausdehnung und umfasst auch noch die Rinde des Stirnlappens. Ich begnüge mich, um nicht die Grenzen der mir gesteckten Aufgabe zuweit zu überschreiten mit der wörtlichen Anführung folgender Sätze des geistreichen Autors:

„Die Rinde des Scheitellappens des Hundes ist die Fühlsphäre der gegenseitigen Körperhälfte; sie zerfällt in eine Anzahl Regionen, deren jede zu einem besonderen Theile dieser Körperhälfte in Beziehung gesetzt ist. In den wahrnehmenden centralen Elementen einer Region enden bei einander die Fasern, welche die Haut-, die Muskel- und die Innervationsgefühle des zugehörigen Körpertheils vermitteln und innerhalb der Region haben auch die Gefühlsvorstellungen ebendieses Körpertheils ihren Sitz, so dass die Region die selbstständige Fühlsphäre des zugehörigen Körpertheils z. B. des Vorder- oder Hinterbeins, vorstellt. Im Bereiche jeder solchen Fühlsphäre eines Körpertheils bringen kleine Extirpationen den theilweisen Verlust der Gefühlsvorstellungen des



Körpertheils, grössere Exstirpationen den völligen Verlust der Gefühlsvorstellungen des Körpertheils — Seelenlähmung (Seelenbewegungs- und Seelengefühllosigkeit) des Körpertheils — mit sich; doch können in dem Reste dieser Fühlsphäre die Gefühlsvorstellungen sich von Neuem bilden. Durch noch grössere Exstirpationen erscheinen auch die Gefühle selbst geschädigt und nur ein Theil der Gefühlsvorstellungen vermag sich wieder herzustellen; jene Schädigung und diese Unvollkommenheit der Restitution sind dabei desto grösser, je weniger von der Fühlsphäre noch erhalten blieb. Die völlige Zerstörung der Fühlsphäre eines Körpertheils muss den bleibenden Verlust aller Gefühle und Gefühlsvorstellungen des Körpertheils — Rindenlähmung (Rindenbewegungs- und Rindengefühllosigkeit) des Körpertheils — zur Folge haben.

Der Verlust der Vorstellung von der Lagerung und Stellung der Glieder nach Exstirpation der einzelnen „Centren“ ist schon von Fritsch und Hitzig und Nothnagel<sup>41)</sup> beobachtet worden: es wurden die ataktischen Bewegungen so operirter Thiere in den ersten Tagen nach der Verstümmelung und das allmälige Zurückgehen dieser Erscheinungen nach einer gewissen Zeit von eben diesen Autoren schon hervorgehoben.

In meiner ersten Arbeit<sup>34)</sup>, den Klinischen Beiträgen zur Lehre von den Oberflächen-Affektionen des Hirns beim Menschen, habe ich, freilich ohne Obduktionsbefunde beibringen zu können, einzelne hierhergehörige Fälle beschrieben. Ich werde bei der Besprechung der Tumoren des Hirnmarks auf diese Verhältnisse noch einmal zurückzukommen haben und verweise hier nur auf die oben erwähnten Sensibilitätsstörungen, die bei Rindentumoren bis jetzt beobachtet und notirt sind. Es ist zu erwarten, dass weiterhin auf diese Verhältnisse mit all der Sorgfalt geachtet werden wird, welche sie verdienen: zur Zeit nehmen die motorischen Reiz- und Lähmungsvorgänge, wenigstens für die Neubildungen der Rinde klinisch noch das hervorragendste Interesse in Anspruch. Sie sind es (wie auch immer die Erklärung ihres Zustandekommens je nach den herrschenden physiologischen Anschauungen und Kenntnissen ausfallen mag) hauptsächlich, welche bis heute noch dem Kliniker den Gedanken nahe legen werden, es bei ihrem Vorhandensein mit Neubildungen an der Rinde zu thun zu haben. Est ist



mehr als wahrscheinlich, dass jetzt, nachdem uns durch Munk in der Stirnregion des Hundes die Fühlphäre für den Nacken und Rumpf des Thieres gezeigt ist, auch beim Menschen dahingehende Beobachtungen nicht mehr ausbleiben werden: besitzen wir doch auch für Sehsphäre und Hörsphäre schon klinische Beobachtungen, welche die Experimentalergebnisse zu bestätigen geeignet scheinen.

In dem den Neubildungen des Hirnmarks gewidmeten Abschnitt wird die Ergänzung dessen zu finden sein, was in dieser von den Oberflächentumoren handelnden Besprechung ausgelassen ist.



II. Tumoren der Hirnlappen (124 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Intelligenz. Sprache.
1	Grimm, Wien. med. Wochenschr. No. 18. 1868.	31	m.	Apfelgrosses Sarkom im linken Vorder- lappen des Hirns.	Hautsensibilität normal.	Keine Läh- mungen. Links schlafte Züge im Gesicht. — Gang unsicher. Rechter Fuss nachschlep- pend.	Linksseitige Ptosis.	Melancholie. Geistige Apa- thie. Oft un- willkürliches Uriniren. Plötzlicher Tod.	Puls verlang- samt. Bauch eingezogen.
2	Arnott, Transact. of the path. Soc. 1872. XXIII.	4 1/2	m.	Im rechten Gross- hirn vier bis hühner- eigrosse, käsig-Ge- schwülste.	Convulsionen. Lähmung des rech- ten (?) Arms.		Tod im Coma.		Scrophulöses Individuum.
3	L. Corazza, Storia di cere- bro-carcinoma Bologna. 1866.	24	w.	Grosses ovoides Carci- nom im rechten Hin- terlappen, ein zweites kleineres im linken Vorderlappen.	Kopfschmerzen im ganzen Kopf. Mässige Anästhe- sie der linken Körperhälfte.	Epileptische Convulsionen, später nur linksseitig. Linker Fuss schleppt etwas nach. Später linksseitige Facialislähmung.			Zeitweise Fieber.
4	Morgan, Manchester Med. and surg. reports. Oct. 1870.	7	w.	Grosse Echinococcus- cyste des rechten vor- deren und mittleren Grosshirnlappens, Schwund des corp. striat. und eines Theils des thal. opt.	Taubheitsgefühl u. Schwäche der Beine. Krämpfe. Uncoordinirte Be- wegungen der Beine. Lähmung und Contractur der Glieder.	Beide Pupil- len sehr weit. Zeitweilig stra- bismus conver- gens d. linken Auges. Am- blyopie.	Abschwä- chung der In- telligenz.	Andere Cy- sten noch im Körper. Blühendes Aussehen.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
5	Yates, Med. Times and Gaz. Aug. 1870.	19	m.	Grosse Echinococcus- cyste im linken Sei- tenventrikel. — Die ganze linke Hemi- sphäre ein Sack.	Periodische Kopfschmerzen.	Schwankender Gang, partielle linksseitige Hemi- plegie. (Gesicht frei) eigenthüm- liche Anschwel- lung d. Gesichts.	Delirien. Ziemlich plötzlicher Tod unter Krämpfen.	Stinkende Nasenabsonde- rung.	
6	Visconti, Annali univer. Ottobre 1869.	18	m.	Grosse Echinococcus- cyste im rechten Hin- terlappen.	Periodische Kopfschmerzen. Ziehen im Nacken und in der Wirbel- säule. Austritts- punkte d. Trigem. empfindlich.	Gang eines Be- trunkenen.	Doppelsehen. Ohrensausen zeitweil nicht, (rechts) wo er ist. Unter tetanischen Nacken- contraktionen schneller Tod.	Pat. weiss	
7	Obernier, v. Ziemssen's Pathologie. XI. 1. 1876.	49	m.	An der Innenfläche der Dura, rechts vorn 2" von der Mittellinie, Geschwulstmassen. Im rechten Vorderlappen eine grosse Geschwulst. Zerstörung des Siebbeins.	Linksseitige Stirnkopfschmer- zen.	Schwindelanfälle. Convulsionen.	Geschwulst in der linken orbita. Pupillen weit und Verkehrthei- träge. Links ten. Selbst- Exophthalm- ismus: Abwei- chung d. rech- ten Auges nach ausen. Sehschärfe vermindert (keine ophthalm. Untersuchung).	Langsame Sprache. Dummheit. Verkehrthei- ten. Selbst- überhebung.	In der Ju- gend Krämpfe u. Schwindel.



8	Rothmund und Schweninger, Monatsblatt f. Augenheilk. XI. 1873.	13 w.	Hühnereigrosses Spindelzellensarkom im Mittellappen d. rechten Grosshirnhemisphäre.	Periodische Kopfschmerzen.		Neuroretinitis duplex.	Tod in einem Anfall von Kopfschmerz.	Periodisches Erbrechen.
9	Annuske, v. Graefe's Arch. Bd. 19. 1873.	25 m.	Grosses Sarkom in der Wand des linken Ventrikels, hinter dem Splenium des Balkens.	Oefter Kopfschmerz in Stirn- und Hinterkopf.	Zuckungen der linken Gesichtshälfte.	Ohrensausen rechts. Abnahme des Sehvermögens. Neuritis opt. dupl. Hervortreten der Augen bei den Anfällen von Kopfschmerz.	Gedächtnisabnahme.	Erbrechen. Ziemlich plötzlicher Tod.
10	Maenamara, Brit. med. Journ. 1876. Nov.	37 m.	Taubeneigrosse Cyste in der linken Grosshirnhemisphäre, aussen vom corp. striat.	Zeitweise Kopfschmerz.		Apoplektiformer Anfall. Epileptische Krämpfe. Tod nach 36 Stunden. Keine Blutung.		
11	Gowers, Path. Society Transact. 27. 1876.	46 m.	Gliom im linken Scheitellappen, zum Theil bis an die Oberfläche, zum Theil bis an die Ventrikeldecke reichend.	Verminderte Sensibilität d. gelähmten Theile.	Rechtsseitige Hemiplegie, Symptome von Ataxie. Anfälle von Bewusstlosigkeit. Sphinkterenlähmung.	Neuritis optica duplex. Keine Augenmuskellähmung.	Behinderte Sprache. Stupidität.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
12	Dentan, Corresp.-Blatt Schw. Aerzte. No. 2. 1876.	49	m.	Gliosarkom im linken Stirnlappen. Linsen- kern frei; Convexität wird in der l. Stirnwandung in der Ausdehnung von einem Frank erreicht.	Kopfschmerz.	Epilept. Anfälle, Kopf und bulbi nach rechts ge- dreht im Anfall, rechte Extremität besonders be- theiligt. Keine Hemiplegie; Schlingbeschwerden. Später auch d. linken Extrem. bei den Convuls. betheiligt. Schliesslich Lähmung der rechten oberen Extrem.	Schwerhörig- keit links.	Das in den Anfällen ge- schwundene Bewusstsein während der Pausen ge- trübt.	Nach einem Trauma in einem Jahre entstanden. Kein Er- brechen. Leich- tes Fieber. Frequenter Puls.
13	Petrina. l. c.	22	m.	Faustgrosses Gliom im linken Vorderlap- pen. Compression des l. corp. str., th. opt. und des mittleren Drittels der vorderen Central- windung.	Kopfschmerz diffus und an der Stirn. Schwindel. Sensibilität intakt, nur Prickeln im rechten Arm.	Zuckungen der Augenlider. Pa- pille. Amau- rose des rechten rose. Nystag- mus. Schwer- hörigkeit des linken Ohres.	Stauungspa- pille. Amau- rose des rechten rose. Nystag- mus. Schwer- hörigkeit des linken Ohres.	Psychische Schwäche. Später Erre- gung und ero- tische Triebe.	Erschwertes Harnlassen. Er- brechen erst spät.
14	Petrina.	60	m.	Grosses Gliom im Mark beider Vorder- lappen, vom septum ausgehend, die grossen Ganglien comprimierend.	Schwindel. Stinkkopfschmerz. Intakte Sensibi- lität.	Parese d. rech- ten Mundfacialis, Choreabewegun- gen des rechten Arms. Zittern der Extremitäten. Auto- matische Bewegun- gen des r. Arms. Gang unsicher, n. rechts abweichend.	Stauungspa- pille. Pupillen gleich. Gehör intakt.	Psychische Schwäche. Später Erre- gung und ero- tische Triebe.	Erbrechen. Zug n. rechts und hinten. Pulsverlang- samung. Ein- ziehung des Unterleibs. Vorüber- gehend Zucker im Harn.



15	Petrina.	33	w.	Faustgrosses Cholesteatom von der pia der Basis in beide Vorderlappen hineinwachsend.	Stirnkopfschmerz.	Seit Jahren Parese des rechten Beins. Oefter epileptische Anfälle. Schwäche des r. Arms. Gesicht frei. Später geringe rechts-Facialispese.	Pupillen gleich. Sinnesorgane intakt.	
16	Petrina.	52	w.	Myxogliom des linken Scheitellappens. Compression der Insel, der Ganglien und des unteren Theils der Centralwindungen.	Schmerzen in d. gelähmten Theilen. Stirnkopfschmerz. Keine Störung der cutanen Sensibilität.	Apoplektiforme Insulte. Rechtsseitige Hemiplegie. Convulsionen der gelähmten Glieder.	Aphasie.	
17	Petrina.	40	m.	Glioma sarkomatodes des rechten Schläfenlappens. Zerstörung des claustrum. Linsenkerns, subst. perf. antica. Compression des thal. opt.	Stirnkopfschmerz. Schwindel. Linksseitige Sensibilitätsverminderung. Auffallende Kühleit der linken Extremitäten. (Cyanose).	Schwäche der linken Körperhälfte. Blasenlähmung.	Deviation d. linken Auges nach aussen. Linke Pupille weit, später die rechte.	Retardirter Puls. Trauma.
18	Petrina.	31	w.	Gliom (faustgross) des linken Vorderlappens. Ein Theil des Balkens und linkes corp. striatum zerstört. Linker thal. opt. comprimirt.	Stirnkopfschmerz. Temperatur d. Extremitäten herabgesetzt. Intakte Sensibilität.	Parese der Beine. Später (nach apoplektiformem Insult) rechtsseitige Hemiplegie.	Allmähliche Erblindung. Atrophia nervi optic. duplex. (Links mehr ausgeprägt als rechts.) Exophthalmos. Pupillen gleich.	Sprache langsam. Apathie. Spuren von Albumen im Harn. Dysenterie.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Intelligenz. Sprache.
19	Petrina.	59	m.	Myxogliom in der Mitte des linken Stirn- u. Scheitellappens. (Erreicht die Mitte der vorderen Centralwindung, hinteren Theil der dritten Stirnwindung und die Inselwindungen.)	Nie Kopfschmerz.	Rechtsseitige Lähmung. Beuge-contraktur des r. Arms, schwächer an der r. Unterextremität.	Intakt.	Aphasie. Erhöhte Erregbarkeit der gelähmten Muskeln u. Nerven gegen den constanten Strom.	Zuletzt Blasen- u. Mastdarm lähmung.
20	Moenz, Virch. Arch. Bd. 70, S. 411. 1877.	71	w.	Cystöser Tumor der rechten Hemisphäre vom Vorder- bis Hinterlappen reichend. Ein zweiter kleiner unweit der Mittellinie zwischen Scheitel- und Hinterhauptslappen an der linken Hirnhälfte. Kopfschmerz.		Linksseitige Hemiplegie und Verminderung der Sensibilität links	Mydriasis d. linken Auges.	Erschwerte Sprache. Stumpfsinn.	
21	Petrina. l. c.	57	m.	Gliom in der Mitte des rechten Hinterlappens. Umgebung erweicht. Rechter thal. opt. comprimirt.	Stirnkopfschmerz. Schwindel. Gut erhaltene Sensibilität.	Parese d. linken Extremitäten und d. linken Gesichtshälfte.	Rechte Pupille weit, reaktionlos. Gehör intakt. Sehvermögen gut.		Erbrechen. Spuren von Albumin im Harn.
22	Russel, Medic. Times and Gaz. May 16. 1874.	29	m.	Krebs in der Markmasse des rechten Stirnlappens. Ventrikel, corp. str. frei. An der Hirnoberfläche erscheint der Tumor guldengross am hinteren Theil der	Taubheitsgefühl im linken Arm u. der linken Hüfte.	Anfallsweises Zucken des linken Arms und der linken Gesichtshälfte (nur einmal im linken Bein); Anfangssymptom	Keine neuritis optica.	Häsitirende Sprache. Nasaler Stimmklang.	Niemals Erbrechen, niemals Kopfschmerz. Pleurakrebs.



23	Skae, Journ. of ment. science. July. 1874. p. 255.	65	m.	Tumor des linken Grosshirnhinterlap- pens, vom tentor. aus eindringend.	II., vorderen Theil der III. Stirnwindung.	war eine eigen- thümliche Em- pfindung in der Zunge. Bewusst- sein im Anfall nur einmal ver- loren. Stehen un- möglich. Zunge nach links ab- weichend.	(Merkwürdig das Aufhören der Anfälle und die Rückkehr der Gebrauchsfähig- keit des linken Arms. — Dann Rückkehr der Anfälle und linksseitige Hemi- plegie. — Wiederum dann Erlöschen aller Erscheinungen von Seiten des Hirns und nur die Symptome des Brustcarcinoms.	Reizbarkeit. Depression. Verwirrung. Undeutliche Sprache.	Erbrechen. Sopor, retar- dirter Puls.
24	Bettelheim Viertelj. für Psych. II. 1868.	13	m.	Grosse Echinococcus- blase im linken Vor- derlappen (1" von der Spitze, nach aussen vom linken Ventrikel).	Einsitzige (welche?) Convul- sionen und Läh- mung.	Schlechtes Sehen. Neuri- tis opt. dupl. Prominenz der bulbi.	Reizbarkeit. Depression. Verwirrung. Undeutliche Sprache.	Gedächtniss- schwäche.	Beginn zwei Jahre nach einem Trauma.
25	Hutchin- son, Amer. Journ. of med. scienc. July. 1866.	13	w.	Nussgrosse harte Ge- schwulst im Centrum des linken Vorder- lappens; Umgebung er- weicht.	Rechtssitzige Kopfschmerzen.  Kopfschmerzen.  Verminderung der Sensibilität auf dem rechten Handrücken.	Allmähliche Con- traktur d. rechten oberen Extremität; Lähmung d. rech- ten Unterextremitäten. Vorwiegend rechtsseitige Krämpfe.	Reizbarkeit. Depression. Verwirrung. Undeutliche Sprache.	Gedächtniss- schwäche.	Beginn zwei Jahre nach einem Trauma.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver-	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Intelligenz. Sprache.
26	Mead, Eod. loco. July. 1866.	47	w.	Tumor im Vorder- lappen der rechten Hemisphäre, nach aussen vom corp. striatum. (Tu- berkel).	Taubheitsgefühl in den Gliedern.	Allgemeine u. linksseitige Con- vulsionen, beson- ders im linken Facialis (ohne Be- wusstseinsverlust) dann im linken Arm. Dann links- seitige Hemiplegie.	Zeitweilig Störung des Schvermögens.	Eigenthümliche Empf- dungen im Kopfe, Furcht, wahninnig zu werden.	Ver- schiedenes.
27	Clouston, Edinb. Med. Journ. July. 1875.	62	w.	In der Mitte der Stirn eine von der pia ausgehende Geschwulst, zwischen beiden Hemisphären, mehr in die linke Hirnhälfte hineinragend. (Sarkom). Atrophie des corp. callos. thal. optic. corp. striatum.		Plötzlich entstand. leichte rechts- seitige Hemiplegie, oft verschwin- dend, nach Anfällen grösserer Erregung wiederkehrend, und zwar bald links, bald rechts. Schliesslich links die stärkere Lähmung. Sehkraft erhalten.		Mania. Heilung. Recidive. Dementia. — Sprache er- halten bis kurz vor dem Tode.	
28	Clouston, eod. loco.	25	w.	Im rechten Stirn- hirn ein erbsengrosser, im linken ein wall- nussgrosser Tumor, in der Höhe des corp. callos; die Umgebung erweicht. (Syphilome.)	Hefrige Kopf- schmerzen (Stirn).	Schwäche, be- sonders der linken Körperhälfte. Mehrere epileptische Anfälle. Schwan- ken beim Gehen. Dreht sich von rechts nach links.		Benommenheit. Plötzlicher Tod.	
29	Petterson, Upsala läkerl	19	m.	Grosser Tumor in bei- den Frontallappen,	Schwindel. Herzklopfen.	Epileptische An- fälle.	Amaurose.	Abnahme d. Intelligenz.	Dauer 2 1/2 Jahr.



		am vorderen Theil des corp. callos. und des fornix.	Kein Kopfschmerz.			Kein Erbrechen.
30	für Virch.-Hirsch. 1875. Pettersson, l. c.	m. Tumor im rechten Stirnlappen.	Rechtsseitiger Stirnkopfschmerz.	Epileptische Anfälle.	Amaurose (rechts).	Trauma des Kopfes. Dauer der Erkrankung 8 Wochen (?)
31	Ciccimarra, Il. Morgagni. Luglio 1875.	9 m. Faustgrosser Echinococcus im l. Grosshirn (im mittleren u. hinteren Lappen bis an die Seitenventrikel reichend).	Kopfschmerz, Schwindel.	Linksseitige Gesichtskrämpfe. — Convulsionen.	Subjective Lichterscheinungen, Schwäche. Blindheit.	Erbrechen. Dauer 10 Wochen.
32	W. Sander, Arch. f. Psych. IV. 1873.	33 m. Gliom im linken Schläfenlappen, nach dem Stirn- und Hinterlappen übergreifend. Vorderer Theil des Ammonshorns mit ergriffen. Tumor hing mit dem linken nv. und tract. olf. zusammen.	Kopfschmerz, subject. Geruchsempfindungen.	Epileptische Anfälle. Zuletzt Schwäche d. rechten Beins.	Abnahme des Sehvermögens.	Stumpfheit.
33	Steiner und Neureuter, Prager Viertelj. jahrschr. Bd. 78, 79. 1863.	3 m. Hühnereigrosser Tuberkel im vorderen Theil der rechten Hemisphäre.		Keinerlei Nervenstörungen.		Rachitis. Drüsen- und Lungentuberkulose.
34	Russel, Br. Med. Journ. Febr. 1865.	28 m. Im unteren Theil d. mittleren rechten Hirnlappens ein in den r. Ventrikel hineinragender Tumor. Compression der Umgebung.	Schmerz in der Stirn, den Schläfen, dem Hinterhaupt. Schwindel.	Schwindel. Verminderte Beweglichkeit d. rechten Beins. Gleichgewichtsstörung?	Ptosis des oberen rechten Lides. Amaurose. Pupillen weit, gleich.	Stoss gegen das Hinterhaupt vor 18 Monaten.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
35	Smith, Lancet. 1873. Januar. S. 49.	5½	m.	Orangegroßer Tumor und Cyste im hinteren Theil des r. Mittel- und Hinterlappens.	Anfälle von später sich er- mässigendem Kopfschmerz.	Schwäche aller Glieder. Zittern der Arme. Rigi- dität der Rücken- und Beinmuskeln, Oscilliren der seltener der Arme. Augen. Spinkterenläh- mung. Convul- sionen mit Be- wusstlosigkeit.	Schielen links nach innen. Neuritis optic. Erblindung. Oscilliren der Augen.	Intelligenz bis kurz vor dem Tode in- takt.	Erbrechen. Fibrosarkom.
36	Cr. Browne, Br. Med. Journ. April 1873.	67	m.	Orangegroßer Krebs- tumor im Mark des linken Scheitellap- pens. Compression der Umgebung.	Linksseitige Kopfschmerzen. Abnahme der Sen- sibilität d. rechten Körperhälfte.	Krämpfe, Läh- mung des rechten Arms. Tremor uni- versalis, Hemi- plegia dextra.	Sehstörungen rechts.	Melancholie. Selbstmord- gedanken. Sprachverlust. Coma.	
37	Rendtorf, Dissert. 1822. Schmidt's Jahrb. 1867. Bd. 134. S. 43.	8	w.	Die ganze rechte He- mispähre nur ein Sack. Der rechte erweiterte Seitenventrikel voll Hy- datiden.	Schmerzen in beiden Armen. Linksseitige An- ästhesie.	Convulsionen. Hinkender Gang, linksseitige Hemi- plegie.	Blindheit. Verlust d. Ge- hörs und Ge- ruchs vor dem Tode.	Gedächtniss- schwäche. Blödsinn.	
38	Whittel, Lancet II. Oct. 1870.	13½	w.	Grosse Echinococcus- cyste in der weissen Substanz d. rechten Hemisphäre.	Kopfschmerz. Gefühl der Bewe- gung im Kopfe.	Schwankender Gang. Krämpfe u. Parese der linken Extremitäten.	Zeitweilige Gesichtsver- dunklung. Blindheit. Neuritis optic. später Atro- phie.		Erbrechen.



39	Friedrich, Dissert. Halle 1866.	35	w.	Im rechten hinteren Grosshirnlappen taubenartige Höhle voll klarer Flüssigkeit. Echinococccen.	Stirnkopfschmerz.	Epileptische Krämpfe.	Schvermögen? Das Hören l. abnehmend.	Gedächtniss- abnahme.	Zweijährige Dauer.
40	Faton, Schmid's Jahrb. 1867. Bd. 134.	11	m.	Faustgrosse Echinococcyse in der vorderen Partie der rechten Hemisphäre.	Rechtsseitige Kopfschmerzen. Hyperästhesie der Haut.	Lähmung der linken Körperhälfte.	Blindheit.	Aphasie.	Erbrechen.
41	Lange, Memorabilien, I. 1864.	27	w.	Der vordere Lappen der linken Hemisphäre durch ein 3" langes Sarkom atrophirt. Rechte Hemisphäre etwas comprimirt. Usur des linken Stirnbeins und der linken Siebbeinplatte; das linke Gangl. Gasseri comprimirt, med. obl. fest, atrophisch. — Neben dem rechten corp. striatum eine erbsengrosse Geschwulst.			Bis drei Wochen vor dem Tode gesund. Linksseitige Hemiplegie; Coma.		
42	Lutz, Bayer. ärztl. Intellig.-Blatt. 35. 1864.	30	m.	Von der linken Seite der sutura coronaria entspringend eine derbe Geschwulst in einen Abscess hineinragend, der den Stirn- und Schläfenlappen fast ganz einnahm.	Kopfschmerz. Schwindelanfälle.	Inspirationskrampf. Rechts Lähmung d. Hand und Contraktur. Die linken Extremitäten klonisch zuckend.	Plötzliche Bewusstlosigkeit. Schliesslich Ptosis links.	Stumpfsheit wechselt mit abnormer Erregtheit.	Erbrechen.
43	Hoefft. Hann. Journ. f. prakt. Heilk. Heft 2. 1865.	67	w.	2 Cm. haltende Cyste im vorderen Lappen des linken Grosshirns, unter einem 3 Cm. langen Knochendefekt zwischen dem linken Scheitelbeinhöcker und der Kranznaht.			Keine Erscheinungen während des langen Lebens. Die Verletzung datirte aus dem 6. Lebensjahre.		
44	Duffin, Brit. Medic. Journ. No. 4. 1865.	10	w.	Orangengrosse Cyste hatte den ganzen rechten vorderen Grosshirnlappen eingenommen. Compression des Sehnerven und Chiasma.	Paroxysmenweise auftretende Stirnkopfschmerzen.	Krampfanfälle ohne Bewusstseinsverlust. Keine Lähmungen.	Erblindung, Abmagerung. zuerst des r., dann des l. Auges. Erweiterte Pupillen reaktionslos.		Erbrechen. Krankheitsdauer 1 Jahr.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
45	Escribano, Madrid. El siglo med. Julio 1866. Schmidt's Jahrb. 1867. Bd. I.	18	m.	Der linke Stirn- lappen enthält eine nussgrosse Höhle, dar- unter ein harter, kasta- niengrosser Tumor.	Kopfschmerzen.	Epilepsie. Keine Lähmung.			Alte Epilepsie. Erbrechen.
46	Koster, Annal. d'ocul. 55. Janv.-Févr. 1866.	5	w.	Citronengrosse Ge- schwulst im hinteren Lappen der linken Hemisphäre in den Seitenventrikel eindrin- gend, fast den thal. opticus berührend. — Gliosarkom Sehnerven abgeplattet.	Kopfschmerzen.	Muskelunruhe, choreaartige Be- wegungen.	Weisse Op- tikusatrophie. Verengte Ge- fässe.	Delirien. Fand nur mit Mühe die Worte zu den Ant- worten.	Verstopfung. Zuweilen Heiss hunger.
47	Koster, eodem loco.	20	w.	Im unteren Abschnitt des rechten hinteren Hirnlappens ein Echi- nococcussack, von 105 Cc. Inhalt.	Kopfschmerzen. Lichtscheu.	Ohnmachtähn- liche Schwäche- zustände.	Pupillen weit, unbeweg- lich, eingeeng- tes Sehfeld, Abnahme der Sehschärfe. Neuroretinitis.		
48	Reeb, Recueil de mém.			Grosse Acephalocyste in beiden Hin- terlappen des Hirns, in den Seitenven- trikeln u. der dritten Kammer. Erweichung,		Linksseitige Chorea, dann He- miparese. — Oft phie.	Amaturose. Sehnervenatro- phie.	Coma (schliesslich).	Zeitweilig guter Erfolg von Ka.J.



49	<p>Juillet. 1871.</p> <p>Moll, Berlin. klin. Wochenschr. 1872.</p>	?	<p>der Seh- u. Vierhügel, des fornix, der corp. genicul. — Kleinhirn, Pons, med. obl. normal.</p> <p>Im Mark des rechten Grosshirns, zwischen Seitenventrikel u. Rinde, ein apfelgrosser Tumor, an einer Seite an eine wallnussgrosse Cyste grenzend.</p>	<p>Kopfschmerzen.</p>	<p>epileptische Anfälle. — Contraktionen.</p> <p>Parese d. linken Arms.</p>	<p>Abnorm weite und träge Pupillen. Ptosis des linken oberen Lids. Keine Neuritis erwähnt.</p>	<p>Psyche intact. Coma in den letzten Wochen.</p>	<p>Aetiologie. Trauma.</p>
50	<p>Kotsonopoulos, Virch. Arch. Bd. 57. 1873.</p>	14 m.	<p>Die ganze rechte Hirnhöhle durch eine grosse Echinococcusblase ausgefüllt, die restirende höchstens 5 Linien dicke Hirnmassse erweicht.</p>	<p>Kopfschmerzen Keine Sensibilitätsstörung.</p>	<p>Allmählig entstehende linksseitige Hemiplegie.</p>	<p>Blindheit d. rechten Auges. Hörverminderung rechts.</p>	<p>Geistige Fähigkeiten bis zuletzt erhalten. Schliesslich Spracherschwerung und Convulsionen.</p>	
51	<p>Lomax, Philad. med. and surg. reports. July 1869.</p>	23 m.	<p>Käsige Substanz im oberen Theil des r. Hinterlappens.</p>	<p>Kopfschmerzen.</p>	<p>Krämpfe.</p>	<p>Weite Pupillen. Gesichtsschwäche. Später strabismus.</p>	<p>Psychische Schwäche mit Schädels. Erbrechen. Geistesfrässigkeit. Dauer <math>\frac{5}{4}</math> Jahr.</p>	<p>Trauma des Schädels.</p>
52	<p>Lauchlan Aitken, Edinb. Med. Journ. Sept. 1868.</p>	50 m.	<p>Wallnussgrosses Gliom in der Tiefe d. rechten vorderen Gehirnlappens, nahe der fossa Sylvii.</p>	<p>Rechtsseitiger Stirnkopfschmerz, vom nv. supraorb. aus.</p>	<p>Schwäche des linken Beins. Neigung des Körpers nach dorthin.</p>	<p>Allmählig eintretende Blindheit.</p>	<p>Melancholie, Vergesslichkeit. Schweres Verständniss des Gesprochenen.</p>	<p>Diarrhoe. Zeitweilig Blutharnen.</p>



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
53	Bartholomae, f. klin. Chirurgie. X. 1869.	29	m.	Sarkom der Dura (an der Stirn). — Knochen afficirt. Hühnerergrosse Wucherung zu beiden Seiten der Sichel. Die Vorderlappen des Hirns comprimirt.	Schwindel.	Seltene epileptische Anfälle. Störungen im Bereich der Kopfnerven und Extremitätennerven fehlten durchaus.	Tod 4 Tage nach der Operation im Collaps.	Erbrechen.	
54	Schiess-Gemuseus. Monatsbl. für Augenheilk. VIII. April. 1870.	43	m.	Sarkom von d. Spitze d. rechten Schläfenlappens bis zur Grenze des Occiput. Falx. nach links verschoben.	Stirnkopfschmerz.	Krämpfe. Schwäche d. Beine.	Ptosis links. Neuritis opt. l.	Vergesslichkeit.	
55	Arnold, Würt. medic. Corp.-Blatt. Jan. 1871.	19	m.	Apfelgrosses Psammom, von den Gefässen des Plexus chor. des III. Ventr. ausgehend und die Brücke mit der med. obl. und die linke Kleinhirnhemisphäre comprimirend.				Zu Anfang schwankender Gang. Neigung nach rechts zu fallen, Halbdehnung des Körpers um die Längsaxe, die rechte Schulter beim Gehen an die Wände anstemmend.	
56	Cayley, of the path. soc. 1876. XXIII.	4 Mon.	m.	Vom linken plexus chor. ging eine überenteneigrosse Cyste aus, welche den ganzen Seitenventrikel ausgedehnt und ausgefüllt hatte; links reichte sie sogar bis zur dura am linken Scheitelhöcker.		Keine Spur von Krampf oder Lähmung.		Apathie kurze Zeit vor dem Tode.	Hartnäckiges Erbrechen.



57	Merkel, Deutsch. Arch. f. klin. Medic. III. 297.	10½ m.	Alle Ventrikel weit. Im aditus ad infundibulum eine kirschgrosse Cysticerkusblase.	Kopfschmerz bei Körperanstrengung (seit 1 Jahr).	Sprache wurde in einer Nacht lallend, Delirien, Unruhe. — Tod des Morgens.	Erbrechen.
58	Mader, Bericht der Rud.-Stiftung vom Jahre 1873. S. 239.	23 w.	Das Infundibulum zu einer nussgrossen dünnwandigen Blase (Cysticerkus) ausge dehnt.	Kopfschmerz. Schwindel. Kältegefühl.	An Krämpfen seit Jahren leidend. Schwäche.	Erweiterung der Seitenventrikel. Schwellung d. Hirns. Erbrechen.
59	Meschede, Allg. Zeitschr. f. Psychiatrie. Bd. 22. 1865.	29 m.	Wallnussgr. Osteom im linken Stirnlap pen. Im linken Ammonshorn ein kleiner Hohlraum.	Kopfschmerz.	Jahrelang Blödsinn. Zeitweilig Aufregung. Schweigsamkeit.	
60	Stark, Zeitschrift für Psych. Bd. 26. 1869.	60 m.	Carcinom im vordersten Theil des linken Vorderhorns und des linken corp. striatum.	Kopfschmerz.	Apathie. Schweigsamkeit.	
61	Sanders, Edinb. Med. Journ. 1865. S. 956.	55 w.	Zollgrosser Krebs in der weissen Substanz der rechten Hemisph. an der Vereinigungsstelle vom Vorder- und Mittel lappen.	Keine Sensibilitätsstörungen.	Intakte Intelligenz.	
62	Swanzy, The Dubl. Quart. Journ. 1871. p. 226.	? m.	Apfelgrosser Tumor in beiden Windungen zu beiden Seiten der fissura auf der Scheitelhöhe bis zum corp. callosum.	Kopfschmerz. Schwindel.	Erweiterte Pupillen. Linkes Auge blind, das rechte amblyopisch. Neuritis optic. duplex.	Gedächtnissabnahme. Schläfrigkeit. Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
63	Klebs, Prager Viertel- jahrschrift 1877. Bd. 133.	42	m.	Neurogliom der hin- teren Hälfte d. corp. callosum von hier in beide Hinterhaupt- lappen einstrahlend.	Kopfschmerz und Kriebeln am Scheitel.	Zittern der Gli- eder. Unsicherer Gang. Schwache Convulsionen der oberen Extremitäten.	Gedächtniss- abnahme. Tob- suche.	Die akuten schweren Stö- rungen erst drei Wochen ante mortem auftretend.
64	J. Arnold, Virch. Arch. Bd. 51. 1870.	71	m.	Kastaniengrosser erek- tiler Tumor von der pia ausgehend auf d. Ober- fläche des linken Theils des linken Stirnlap- pens drückend. Frischer Blutherd am rechten Seh- und Streifen- hügel.	Kein Kopfschmerz.	Epilepsie (nur während d. Schla- fes). -- Zwangs- bewegungen dabei von rechts nach links. Kurz vor dem Tode Läh- mung erst des lin- ken Beins, dann Arms, endlich auch der rechten Untere Extremität.	Intakte In- telligenz.	Kein Erbrechen.
65	Kotsonopu- los, Virch. Arch. Bd. 57. 1873.	40	m.	Sarkom der Dura in die Substanz des lin- ken Vorderlappens hineinragend u. drückend.	Kopfschmerz (Stirn). Schwindel.	Epilepsie. Un- sicherer Gang. Keine eigentliche Lähmung.	Verstimmung. Zuletzt stammelnde Sprache.	
66	Th. Simon, Virch. Arch. Bd. 61. 1874.	30	m.	Faustgrosser Tumor d. rechten Grosshirn- hemisphäre. Spinnen- zellentumor.	Kopfschmerz.	Epileptische An- fälle.	Verringerung des Schvermö- gens.	Später Er- brechen. Enu- resis. Stumpf- heit.



67	Neumann, Virch. Arch. Bd. 61. 1874.	17	w.	Tumor der subst. perforata links (?)	Kopfschmerz.	Parese der linken Gesichtshälfte, Ataxie der linken Extremitäten, Pa- ralyse des linken Arms, Parese des linken Beins. Schliesslich Con- vulsionen.	Sehschwäche des linken Auges.	Abnahme der Intelligenz. Lallende Sprache.	Erbrechen.
68	Gemma, Refer. Br. Med. Journ. 1866. Febr.	25	w.	Im Mittellappen d. linken Hemisphäre ein hühnereigr. Tumor.	Stirnkopfschmerz.	Anfälle von krampfhaftem Kieferschluss und Emprosthotonus.		Tod in einem derartigen Krampfanfall.	
69	Bartum, Brit. Med. Journ. 1869. Nov.	34	w.	Grosser Tumor in bei- den Vorderlappen d. Grosshirns.	Kopfschmerz (seit 10 Jahren).	Keine Lähmung.	Amaurose.	Intelligenz und Sprache intakt. Schliesslich Apathie.	
70	Stocks, The Br. Med. Journ. 1872. Febr.	22	m.	Tumor über beiden vorderen Hirnlap- pen zwischen dura und falx, Durchbruch durch das Stirnbein.	Scheitel- kopfschmerz.		Verlust erst des rechten, Abnahme der dann d. linken Geistes- und Auges. Verlust des Geruch- vermögens.	Allmähige Abnahme der Geistes- und Körperkräfte.	
71	Bristowe, The Br. Med. Journ. 1873. May.	17	w.	Orangengrosse Hyda- tidencyste in der lin- ken Grosshirnhemi- sphäre. IV. Ventrikel ausgedehnt.	Kopfschmerz. Schwindel.	Lähmung der Zunge und des weichen Gaumens rechts. Einige epi- leptische Anfälle.	Doppelsehen. Mässige links- seitige Ptosis. Oculom. Ab- gelähmt. Facialis Neu- ritis optica.	Keine Aphasie.	Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
72	Fussel, The Br. Med. Journ. 1873. Sept.	47	m.	Tumor im rechten Mittellappen.	Rechtsseitige Kopfschmerzen.	Schwankender Gang. Geringe linksseitige Pa- rese.		Sehr reizbar. Coma.	
73	Ramskill, The Br. Med. Journ. 1873. Dec.	21	m.	Eine grosse Cyste vom unteren Theil des lin- ken Vorderlappens sich bis zum Hinter- lappen erstreckend. Compression des linken nv. opt.	Kopfschmerz.	Keine Lähmung.	Singen im rechten Ohr.  Tod in einem Anfall von Convulsionen.	Langsame züglernde Sprache.	Trauma als Ursache. Erbrechen.
74	Ramskill, eod. loco.	4	m.	Die rechte Hemisphäre kleiner als die linke. Im rechten Vorderlap- pen eine Cyste. Die äußere Hälfte des corp. striatum vernichtet. Eine zweite Cyste im vorderen Theil des linken Mittellappens.		Erst rechtssei- tige, dann links- seitige Lähmung, verschwindend, dann wiederkeh- rend und ausge- sprochen in Läh- mung der Arme und Unvermögen zu stehen. Epi- leptische Anfälle. Choreiforme Be- wegung d. Nackens und Kopfes.		Sprache erst spät verloren.	



75	Stocks, Br. Med. Journ. 1874. Jan.	22 m.	Hydatidencyste im linken Seitenventri- kel; Durchbruch durch die Hirnsubstanz.	Kopfschmerz. Schwindel.	Keine Convul- sionen.	Erweiterte Pupillen. Doppelsehen.	Gereiztheit. Gedächtniss- verlust. Kein Sprachverlust.	Trauma.				
76	Sh. Smith, The Br. Med. Journ. 1874. June.	38 m.	Gliome im rechten Temporal- und Pa- rietalappen.	Rechtsseitige Kopfschmerzen am os parietale. Schwindel.	Convulsionen. Keine Lähmung zu Anfang. Später linksseitige Para- lyse.	Neuritis optic.	Imbecillität. Gedächtniss- verlust.	Trauma.				
77	Rugg, The Br. Med. Journ. 1874. Aug.	17 w.	Cysticerkus am Boden des rechten Ventri- kels, am thal. opt.		Epileptischer Anfall. Tod.		Stehsucht. Verkehrtheit.					
78	H. Martin, The Br. Med. Journ. 1875. Jan.	w.	In der äusseren Wand des rechten Ventrikels ein auf den thal. drückender hühner- eigrosser Tumor.	Kein Kopfschmerz. Tod in einem Anfall, wie apoplek- tischer Insult. Einen Tag vorher Klage über Kopfschmerz.		Normal.	Verkehrtheit. Pat. war im Irrenhause. Gereiztheit.					
79	Dowse, The Br. Med. Journ. 1875. Nov.	48 m.	Tumor des vorderen Theils des Bal- kens; Betheiligung beider Hemisphären.		Unvermögen zu stehen. Fällt leicht. Eigenthüm- licher Gang. Epi- leptische Anfälle.		Gedächtniss- verlust.					
80	Gairdner, The Br. Med. Journ. 1877. April.	39 w.	Spindelzellensarkom in der weissen Substanz d. linken Hemisphäre, in der 3. Tempororo- sphenoidalwindung.	Stirnkopfschmerz.	Nirgends Läh- mungen. Tod in einem convulsi- vischen Anfall.		Spricht nicht. Unruhe.					



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
81	Kennedy, The Br. Med. Journ. 1877. Aug.	33	w.	Tumor im Dach des rechten Seitenven- trikels.	Hefrige rechts- seitige Kopf- schmerzen.	Linksseitige He- miplegie. Epilep- tiforme Anfälle.	Keine Stö- rung des Seh- vermögens.	Keine Aphasie. Verminderte Geistestätig- keit.	
82	Russel, Med. Times and Gaz. 1873 July.	24	m.	Grosses Sarkom in der rechten regio tem- poralis, Compression auch des Hinterlappens. Gehörorgan gesund.	Kopfschmerz.	Plötzlich ein- tretende rechts- seitige Hemipar- ese. Keine epilep- tischen Anfälle.	Neuritis optic, duplex. Blind- heit. Taubheit beiderseits.	Verkehrtheit.	Schlechtes Schlucken. Oftes Uriniren. Erbrechen.
83	Russel, Med. Times and Gaz. 1873. May.	15	m.	Sarkom zwischen den corpor. striata und den thal. optic. im dritten Ven- trikel. Nv. optici im Tumor aufgegangen.		Zittern, Convul- sivische Anfälle.		Stumpfheit.	Cyanose der Wangen, Handrücken u. Vorderarme.
84	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1874. Febr.	57	m.	Grosser Tumor in d. rechten Hemisphäre auswärts von d. grossen Ganglien.	Kopfschmerz.	Linksseitige He- miplegie.	Neuritis op- tica sinistra.	Später Ab- nahme des Ge- dächtnisses.	Erschwertes Uriniren.
85	Headland, Med. Times and Gaz. 1874. May.	19	m.	In der rechten und in der linken Hemi- sphäre je ein sarko- matöser Tumor.	Schmerzen in d. Augen und den Schläfen, allgem. Kopfschmerzen.	Epileptiformer Anfall ohne Be- wusstseinsverlust. Wiederholte Krampfanfälle, meist linksseitige. Später linksseitige Hemiplegie.	Neuritis op- tica duplex.		Sarkom des Knies. Erbrechen.



86	J. Russel, Med. Times and Gaz. 1875. Febr.	27	m.	Orangengrosse Hyd- tidencyste in der Mark- substanz der linken Hemisphäre, nach aussen vom Seitenven- trikel.	Spät erst Kopf- schmerzen.	Rechtsseitige Facialisparese, Parese der rechts- seitigen Extremi- täten. Epileptische Anfälle, einigemal nur rechtsseitige Convulsionen.	Häsitrende Sprache. Zeit- weilig Auf- regungszu- stände. Später sprachlos.
87	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1875. Sept.	37	m.	Tumor im oberen u. hinteren Theil d. lin- ken Stirnlappens.	Mässige Herab- setzung der Sen- sibilität d. rechten Körperhälfte.	Epilept. Anfälle seit vielen Jahren, im rechten Bein beginnend; nach den auch manch- mal im Arm be- ginnenden Anfäl- len Gefühl von Schwäche. Später rechtsseitige Pa- ralyse.	Spät erst an Aphasic er- innernde Sprachstörun- gen. Dann wirkl. Aphasic.
88	Wykeham Lydall, The Lancet 1872. Oct.	56	w.	Knochenmassen in er- weichter Hirnsubstanz im rechten Stirn- lappen.	Stirnkopfschmerz.	Epilepsie seit 5 Jahren.	Tod in einem epileptischen Anfall.
89	Nanerede Bell, The American Journ. of med. science. 1870. July.	27	w.	Tumor im rechten Stirnlappen.	Kopfschmerz. Empfindung der linken Körper- hälfte vermindert.	Epileptische Krämpfe (meist ohne Bewusst- seinsverlust). He- miplegie links (mit Ausnahme d. Fin- ger).	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
90	J. Weiss, Wiener med. Wochenschrift 1877. No. 19.	51	m.	Im linken Unter- horn eine haselnuss- grosse Geschwulst, im Zusammenh. stehend mit einem Tumor der Basis an der linken Pons- und Grosshirnstiel- seite: von dort in den Schläfenlappen eindrin- gend.	Kopfschmerzen.	Oefter Bewusst- seinspausen. Epi- leptische Krämpfe: nur die rechts- seitigen Extremi- täten theiligt. Später continui- licher Tremor der rechten oberen Extremität, links- seitige Facialis- parese.	Pupillen eng. Später strab. divergens links. Retinitis diffusa.	Tobsucht. Früher Amne- sie.	
91	G. Hayem, Gaz, méd. de Paris. 1866. 758.	35	m.	Von Cysten durch- setzter medullärer (Neu- rom) Tumor im rech- ten Hirnnachhassen vom Seitenventrikel. Rückenmark normal.	Stirnkopfschmerz. Intakte Sensibi- lität.	Allmählig ein- tretende Parese d. linken Körper- hälfte.		Gewisse Stumpfheit u. Langsamkeit.	Erbrechen.
92	Pasturaud, Progrés méd. 1874. S. 582.	56	w.	Vom Knie des Balkens ausgehendes nuss- grosses Sarkom in die linke Hemisphäre vorn hineingewuchert.		Kopf nach rechts gedreht (nach einem An- fall). Keine Läh- mung.	Keine Augen- abweichung.	Soll schon lange etwas narrisch ge- wesen sein.	Erschwertes Schlucken.
93	Balzer, Progrés méd.	62	w.	Ein Tumor d. linken Stirnlappens. Com-		Mehrfache apo- plektiforme An-		Stammeln, Spuren von	Erbrechen ganz zuletzt.







No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
100	Küttlinger, Aerztl. Intell.- Blatt 1867. S. 286.	17	w.	Im rechten Stirn- lappen ein apfelgrosses Sarkom, auch in den linken Stirnlappen hin- einwuchernd. Brücke u. Chiasma in sulzige Ge- schwulstmassen einge- bettet.	Kopfschmerz.	Epileptische Krämpfe. Unsiche- rer, wankender Gang.	Blindheit. Früher Doppelsehen.	Hallucinatio- nen. Lähmung der Blase und d. Mastdarms.	
101	Gowers, Lancet 1879.	32	m.	Gliom der weissen Substanz d. rechten Stirnlappens. Klei- nere Geschwulst nach ausssen vom linken corp. striat.	Verminderte Sensibilität d. pa- retischen Glieder.	Epileptische An- fälle. Schwäche d. Beine. Parese des linken Arms.	Neuritis op- tica duplex. Sensibilität der 1. Cornea erloschen.	Stumpfsinn. Schlaflosig- keit. Schling- beschwerden.	Secessus inscii.
102	Idem. Ibidem.		m.	Sarkom der ersten und zweiten rechten Hinterhauptswin- dung und eines Theils des gyrus angularis, lob. pariet. sup. et inferior, sowie des cuneus und praecuneus.	Schwindel. Schmerzen im Nacken und Kopf bis zu den Augen hin.		Häufige Lichterschei- nungen. Flimmer- erscheinungen	Später Sprach- störungen. Hallucinatio- nen. Coma.	
103	B. Bramwell, Edinb. medic. Journ. 1878. Dez.	40	m.	Gliom im rechten Stirnlappen.	Heffiger Kopf- schmerz. Sensibi- lität normal.	Epileptische An- fälle. Eigenthüm- licher Gang nach links, dann nach rechts.	Neuritis optic.	Veränderter Charakter. Stupidität. Sprache normal.	Kopfver- letzung 1874. Erbrechen.



104	A. Vetter, D. Arch. f. kl. Med. XXII.	m.	Gliom im Mark des linken lobus parie- talis. Im linken Oc- cipitallappen unter der Rinde ein zweites Gliom.	Kopfschmerz, Schwindel, Ataxie der rechten oberen Extremität. Mus- kelgefüh u. tak- tische Sensibilität rechts undeutlich.	Hemiparesis dextra. Facialis r. frei. Krampfän- fälle entweder nur im rechten Arm oder vom rechten Arm ausgehend.	Keine Seh- störungen.	Keine Aphasie.		
105	J. Haddon, Brain II. S. 250.	m.	Tumor d. Dura rechts das obere Ende beider Centralwindungen u. das obere Scheitel- läppchen ergreifend, bis zum Seitenventrikel hinabreichend und nach links hin das obere Ende der vorderen Central- windung mitbetheiligend.	Parästhesie des l. Beins. Kopf- schmerzen.	Schwäche und Taubheit d. linken Beins, später des linken Arms. Zeit- weilig Zuckungen im linken Bein Später Schwäche auch des rechten Beins.	Neuritis optic.	Verwirrtheit.	Tumor vom Schädeldach ausgegangen. Erbrechen.	
106	M. Rosenthal, Wiener medic. Presse. 1878 21—25.	w.	Psa mm o m der Dura zwischen den Windungen des rechten Hinter- hauptlappens, Vor- zwickel und Zwickel mit- betheiligend.	Occipitalschmer- zen in die linke Schulter und den linken Arm aus- strahlend. Ab- stumpfung d. Sen- sibilität links.					
107	M. Graefe, Deutsche med. Woehenschrift 1878. No. 39.	m.	Apfelgrosse Geschwulst im vorderen Theil d. linken Stirnlappens Frischer Bluterguss am linken Vorderhorn.	Kopfschmerz (Stirn). Hände u. Füsse gedunsen, cyanotisch; Bla- sen an Hand- und Fussrücken.	Rechtsseitige Facialisparese. Rechtsseitige (vor- übergende) Läh- mung. Schwanken beim Gehen.	Linke Pu- pille weit. Nor- maler Augen- hintergrund.	Verwirrung. Stumpfheit. Besserung. Rückfall.	Trauma vor 10 Jahren. Unwillkühr- licher Urin- u. Stuhlabgang. Erbrechen.	



No.	Autor.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
				Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
108	Nothnagel, Topische Dia- gnostik. S. 341. 1879.	m.	Gliom im linken Hinterhauptslappen in der mittleren Occipital- windung die Oberfläche erreichend. Hydrops ven- triculorum.	Kopfschmerz. Schwindel.		Sehschwäche. Neuritis opt. dupl. Ohren- sauen u. Hör- abschwächung rechts. Zum Schluss dé- viat. conju- guée nach rechts.	Erbrechen.
109	Pooley, Arch. f. Augen- u. Ohrenheilk. Bd. VI. Abth I.	m.	Geschwulst im linken Hinterlappen. Er- weichung der Hirnsu- stanz durch den Schläfen- lappen bis zum Stirn- lappen hin. Linker thal. opticus erweicht, ebenso dessen Umgebung.	Schwindel. Ab- nahme der Sensi- bilität im rechten Arm.	Epilepsie. Pa- rese der rechten Körperhälfte.	Hallucination- en d. Gesichts. Rechtsseitige Hemianopsie. Zuletzt Neuro- tis opt. sinistra.	Manie. Ver- gesslichkeit. Fehlen einzel- ner Wörter beim Sprechen.  Syphilis.
110	Levinge, Brit. med. Journ. 1878. July.	m.	Tumor fast den ganzen linken Schläfenlap- pen einnehmend.		Rechtsseitige Hemiparese. Schwanken, Tau- meln beim Stehen.	Strabismus divergens rechts. Verlust des Sehvermö- gens.	Schwachsinn.
111	Kjelberg u. Blix,	m.	Walnussgrosser Tu- mor im Mark beider		Schwäche des r. Arms, später		Verlust des Sprach-  Trauma vor langer Zeit.



112	1877. Hygiea. Virchow- Hirsch. 1879. 102.	13 m.	Centralwindungen und des gyrus ang. links.	Kopfschmerz.	des Beins. Con- vulsionen.	vermögens.
	Glynn, Brit. medic. Journ. 1878. Sept.		Orangegroßer Tumor im Mark beider rech- ten Centralwindun- gen.		Linksseitige Convulsionen. Linksseitige Hemi- pares.	Blindheit. Atrophia nv. opt. utriusque.
113	Assagioli e Bonvec- chiato, Gaz. med. Ital. Lomb. 1878. No. 35.	47 m.	Gliosarkom d. ganzen rechten Stirnlappen einnehmend.	Kopfschmerzen.	Parese der lin- ken Unterextremi- tät, später wieder schwindend. Schliesslich links- seitige Hemiple- gie. Epileptische Anfälle.	Verwechslung der Worte mit einander, später voll- ständige Sprachlosig- keit.
114	Wilks, nach Noth- nagel's Top. Diagn. S. 346.	m.	Eigrosse Geschwulst im Vorderlappen der linken Hemisphäre.	Schmerzen im Verlauf d. Hinter- hauptsnerven.	Keine Lähmun- gen.	Mürrisches Benahmen. Lethargie. Dementia.
115	Peipers (Schweigger), Berl. Dissert. 1873.	20 m.	Geschwulst im linken Schläfenlappen. Er- weiterung der Ventrikel.	Kopfschmerz. Schwindel.	Oefter Bewusst- losigkeit. Schwäche in den unteren Ex- tremitäten.	Uebelkeiten.
						Verschlech- terung des Sehens, Flim- mern. Schwach reagirende, weite Pupillen. Ohrensausen. Neuroretinitis duplex.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Mobilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
116	Virchow, Krankhafte Geschwülste. II. 97. 1864—65.	27	w.	Lose im Mittellap- pen der linken He- misphäre ein kirschen- grosses Osteom.	Mässiger Stirn- kopfschmerz.			Vorüber- gehende Fluxionen zum Kopf. Tod in Folge jauchi- ger Peritonitis	Schwanger- schaft. Normale Entbindung.
117	Idem. Ibidem. S. 144.	40	m.	Apfelgrosses Gliom des rechten Hinterlap- pens: im Innern eine mit Flüssigkeit gefüllte Höhle enthaltend.		Theils vollstän- dige, theils un- vollständige Krämpfe: erst im linken Bein, dann Arm, dann erst bei stärkeren An- fällen die rechte Seite.		Intakt an- fangs. Später Verwirrung.	
118	Idem. Ibidem. S. 146.	29	w.	Myxoglioma haemor- rhagicum im rechten mittleren Lappen zwischen Oberfläche und Ventrikel.	Scheitelkopf- schmerz. Schwin- del. Hemipar- ästhesie, links Nackenschmerz, später im Hinter- haupt.	Unsicherer Gang. Hemipar- esis links.	Träge Pu- pillen. Am- blyopie.	Sensorium etwas benommen.	Uebelkeit. Brechneigung. Oedem des linken Arms.
119	Idem. Ibidem. S. 147.	26	m.	Im rechten Ventri- kel u. Vorderlappen eine grössere Geschwulst. Eine 2. kleinere gleich- falls im r. Vorderlappen.	Kopfschmerz.	Krämpfe.	Verengerung d. rechten Pu- pille. Strabis- mus.	Somnolenz.	



120	Idem. Ibidem. S. 377.	41	w.	Sarkom links unter dem corp. callosum den Seitenventrikel füllend, vor dem corp. str.	Kopfschmerz.	Zuckungen der Extremitäten.	Pupillen- erweiterung, träge Reaktion.	Theilnahm- losigkeit, Schlafsucht, Coma.	Unstillbares Erbrechen.
121	Idem. Ibidem. S. 381.		w.	Spindelzellensarkom in der Mitte der linken Hemisphäre bis zu den grossen Ganglien reichend.	Hinterhauptschmerz.	Lähmung des r. Arms, später Fuss und Gesicht.		Rückenmark normal.	Vor Jahren schweres Trauma.
122	Idem. Ibidem. S. 460.	18	m.	Gumma im rechten Mittellappen nicht weit von der Oberfläche.	Anfallsweise Kopfschmerzen.	Schwäche der Beine, zeitweilig Bewusstseinsverlust. Unsicherer Gang, Zittern der Hände.		Tod im apoplektiformen Anfall.	Verlangsamter Puls.
123	Hirschberg. Virch. Arch. Bd. 65. 116.	60	m.	Apfelgrosses Gliosarkom im linken Stirnlappen. Linker tractus opt. schmaler als der rechte.	Linksseitiger Stirnkopfschmerz	Später eintretende Hemiplegia dextra.	Hemianopsia dextra.	Langsame Sprache zuerst, später Aphasie.	
124	Jastrowitz, Centralbl. für pract. Augen- heilkunde. 1877. 254.	?	m.	Sarkom der linken Occipitalwindungen und des Praeuncus. Erweichung bis zum Hinterhorn und den linken thal. opt. hin.	Schwindel.	An Intensität öfter wechselnde Hemiplegie. Allgemeine Schwäche.	Hemianopsia dextra.	Vergesslichkeit. Aphasische Symptome.	



Indem ich daran gehe, die Symptomatologie der in der Masse der Grosshirnhemisphären eingebetteten Geschwülste zu entwerfen, verhehle ich mir nicht die Schwierigkeit dieses Unternehmens. Diese resultirt einmal aus der oft wenig genauen Beschreibung des Sitzes von Seiten der Autoren, wodurch es der Willkür des Interpreten überlassen bleibt, die genauere Lokalisation sich selbst auszudenken, dann aber auch aus der Grösse und Ausdehnung der einzelnen Neugebilde, welche es gestattet, sie entweder in die eine oder die andere Kategorie einzureihen. So können dieselben z. B. von der Dura her sich entwickelnd zuerst die Oberfläche in Mitleidenschaft ziehen und dann erst in die Tiefe der Hirnsubstanz sich einsenken, oder vom Marke ausgehend die Oberfläche resp. die Basis erreichen, oder z. B. im Innern der Ventrikel entstanden sein, resp. diese als Cystengeschwülste (Echinococcen, Cysticerken) ausfüllen, oder vom vorderen resp. hinteren Theil des Balkens ihren Ursprung nehmend in die Stirn- resp. Hinterhauptlappen hineinreichen. Ich werde später, wenn ich die Bemühungen anderer Autoren, in dieser Fülle von Möglichkeiten Licht und Ordnung zu schaffen, kritisch beleuchte, nicht verfehlen, an die eigene Darstellung den nöthigen kritischen Massstab anzulegen: von vorn herein bekenne ich, dass es mir unmöglich schien, die ganze Fülle des Materials unter einheitlichen Gesichtspunkten in befriedigender Weise darzustellen: Die Bemühung dazu möge man erkennen. Es erschien am angemessensten, das Grosshirn für diesen speciellen Zweck in drei grössere Territorien einzutheilen: Stirnlappen, Scheitelschläfenlappen, Hinterhauptlappen. Ich versuchte folgende Unterabtheilungen zu machen: 1) diejenigen Fälle zusammenzustellen, bei denen in je einer Hirnabtheilung nur ein Tumor sass; 2) solche Fälle zu vereinigen, wo mehrere Tumoren entweder in den einzelnen, eben genannten Abschnitten sass (z. B. mehrere Geschwülste nur in den Vorderlappen, oder nur in den Hinterhauptlappen), oder wo sie mehrere aber verschiedene dieser Abtheilungen einnahmen (z. B. den Vorder- und den Hinterlappen). Indem ich die Abtheilung I aufstellte, hoffte ich, womöglich eine Symptomatologie für die Grosshirngeschwülste je nach den einzelnen Regionen gewinnen zu können. Andererseits verkenne ich nicht, dass, da ich später noch eine besondere Beschreibung der „multiphen Tumoren“ geben zu können hoffe, der Vorwurf nahe



liegt, dass auch die „mehrfachen“ Geschwülste der Grosshirnhemisphären eigentlich nicht hierher gehören. Ich habe aber später nur dann von multiplen Tumoren gesprochen, wenn sie in verschiedenen, nicht gleichwerthigen Hirntheilen sassen, z. B. im Stirnlappen und im pons oder im thal. opt. und im Kleinhirn. Auch das ist vielleicht willkürliches Verfahren, indessen es erleichtert doch in etwas die sonst so schwierige Anordnung des überreichen Materials.

Von im Stirnlappen sitzenden Tumoren gelang es 36 Fälle zu sammeln.

Was zunächst die Sensibilitätsstörungen anbetrifft, so finden sich Kopfschmerzen 23 mal verzeichnet: dieselben sassen in der Stirngegend 9 mal, an derselben Seite des Tumors 4 mal, an der entgegengesetzten 1 mal, in der Hinterhauptsgegend 1 mal. Nur 2 mal steht das Fehlen des Kopfschmerzes besonders verzeichnet.

Schwindelerscheinungen finden sich 2 mal angegeben.

Die Sensibilität der contralateralen Extremität war 7 mal herabgesetzt resp. verändert, vermehrt 1 mal, als unverändert vermerkt 4 mal. Vasomotorisch-trophische Störungen finden sich nur 1 mal angegeben.

Lähmungszustände sind überhaupt erwähnt 19 mal; 16 mal betrafen sie die dem Sitz des Hirntumors entgegengesetzte Körperhälfte. Epileptische Anfälle finden sich 20 mal beschrieben und zwar waren diese Anfälle sowohl allgemeine, genuinen Krampfanfällen durchaus ähnliche und mit Bewusstseinsverlust einhergehend, als auch partielle, einzelne Extremitäten der der erkrankten Hirnhälfte entgegengesetzten Körperhälfte betreffende oder nur eine Gesichtshälfte betheiliegend, wobei das Bewusstsein häufig erhalten blieb. Ebenso traten die Lähmungen oft auf unter dem Bilde einer Hemiplegie mit anfänglichem apoplektischen Insult oder als Schwächezustände nur eines Beins, Arms oder einer Gesichtshälfte. — Lähmungs- und Krampfzustände finden sich oft combinirt, einigemal aber sind Lähmungen ohne epileptische Zufälle, resp. letztere ohne paretische Erscheinungen verzeichnet.

Hinsichtlich der Sinnesorgane sind die Augen die am meisten be-theiligten: Amblyopie, Amaurose findet sich 13 mal erwähnt (5 mal etwa neuritis optica, 1 mal (Fall 123) bestand Hemianopsia dextra), Augenmuskellähmung wird 2 mal, Ptosis derselben Seite, wo der Tumor sass, 1 mal, Exophthalmus 3 mal, Nystagmus 1 mal angegeben. Einmal auch war die Sensibilität der Hornhaut erloschen.

Zweimal wurde der Augenhintergrund als normal bezeichnet.

Von den übrigen Sinnen finden sich nur Störungen des Gehörs 2 mal (auf der Seite des Tumors). Störungen der Psyche kommen 18 mal vor: vorwiegend sind es Zustände vermindelter Intelligenz, Lethargie, Dementia, Vergesslichkeit, dazu einigemal verkehrtes Wesen, Selbstüberhebung, Furcht vor Wahnsinn, närrische Stimmung.

Sprachstörungen finden sich 9 mal erwähnt, 2 mal wird „Schweig-



samkeit“ hervorgehoben, Aphasie 2mal. Sonst bestanden die Sprachstörungen in der langsamen, zögernden, häsitirenden Ausdrucksweise: 7mal sass hierbei der Tumor im linken, 5mal im rechten Vorderlappen.

Von sonstigen Symptomen wird Erbrechen 10mal angegeben, als nicht vorhanden 3mal angemerkt; Schlingbeschwerden, secessus inscii, kommen je 2mal vor.

Von Tumoren, welche im Scheitelschläfenlappen einer Seite ihren Sitz hatten, haben wir 34 Fälle verzeichnet.

Kopfschmerz findet sich in 29 Fällen notirt. Derselbe wurde in die Stirngegend verlegt 9mal, nur 2mal betraf er die Scheitel-, 3mal die Hinterhauptregion. Auf Seiten des Tumors sass er 4mal, 3mal wird er ausdrücklich geleugnet.

Schwindelerscheinungen finden sich 5mal, Abnahme der Sensibilität in den entgegengesetzten, meist paretischen Extremitäten (oft nur in einer derselben), Parästhesien, Schmerzen 7mal verzeichnet, Symptome der Ataxie bestanden 3mal. (Ich komme noch weiter unten auf diese Erscheinungen zurück.)

Störungen der Motilität begegnen wir, soweit lähmungsartige Zustände in Betracht kommen, 24mal: es sind entweder mit apoplektischem Insult aufgetretene Hemiplegien, oder langsamer sich ausbildende Hemiparesen, sodass zuerst eine Zeit lang nur ein Arm oder ein Bein ergriffen war und sich die Schwäche ganz allmähig auf die andere Extremität fortpflanzte. Einigemal blieb dieselbe überhaupt auf eine Extremität beschränkt. (Vergleiche hierüber das weiter unten Gesagte.)

Neben diesen Lähmungen oder auch ohne dieselben waren krampfartige Zustände im Ganzen 15mal zu notiren. Entweder waren es reine epileptische Anfälle, die den ganzen Organismus betrafen und mit Aufhebung des Bewusstseins einhergingen, oder die Krämpfe und Zuckungen blieben auf einzelne Extremitäten, resp. eine Gesichtshälfte beschränkt. Diese convulsivischen Zustände bestanden ausserdem entweder für sich allein, oder sie combinirten sich mit lähmungsartigen Zuständen, die ihnen eventuell vorausgegangen waren oder nachfolgten, so dass auf diese Weise Symptombilder geschaffen wurden, welche durchaus an diejenigen erinnerten, die wir mit Oberflächenaffektionen in Verbindung zu bringen gelernt haben. Auch hierüber werde ich mich weiterhin ausführlicher auslassen. Das Fehlen jeder Lähmung wird nur 3mal ausdrücklich hervorgehoben.

Von den Sinnesorganen sind wieder die Störungen im Bereiche des Sehapparates fast allein hervortretend. Neuritis optica, Abschwächung des Sehvermögens, Amblyopie resp. Amaurose werden 16mal erwähnt. Augenmuskellähmungen treten entschieden zurück (3mal), Ptosis wird 3mal verzeichnet und befand sich 2mal auf der dem Sitz des Tumors entgegengesetzten, nur 1mal auf derselben Seite. Exophthalmos findet sich 1mal, Störungen des Gehörs 3mal.

Beeinträchtigungen der Psyche werden 20mal erwähnt; auch hier walten die Zustände verminderter Intelligenz (Stumpfsinn, Apathie, Vergess-



lichkeit, Demenz) vor: melancholische oder Aufregungszustände, Charakterverkehrtheiten sind nur in der Minderzahl verzeichnet. Nur 2mal wird die Psyche ausdrücklich als intakt angegeben.

Sprachstörungen bestanden in 6 Fällen; hierbei sass der Tumor 5mal links, nur 1mal rechts.

Erbrechen wird 8mal notirt, erschwertes Uriniren 2mal, Schlingbeschwerden 1mal.

Von Tumoren, welche nur einen Occipitallappen eingenommen haben, gelang es 15 Fälle zu sammeln.

In 11 bestand Kopfschmerz: derselbe wurde in 3 Fällen in der Nacken-Hinterhauptsgegend, 2mal in der Stirn, im ganzen Kopf 2mal, an der rechten Seite (bei linksseitigem Sitz) 1mal, sonst nicht besonders lokalisiert. Schwindel fand sich 4mal, Abschwächung der Sensibilität der entgegengesetzten Körperhälfte 3mal, als ausdrücklich wohl erhalten war dieselbe angegeben 1mal.

In Bezug auf die Motilität ist Hemiplegie resp. Hemiparese der entgegengesetzten Körperhälfte 5mal, Hemiepilepsie (event. mit hemiparetischen Zuständen) 3mal, allgemeine epileptische Krämpfe 5mal, choreaartige Zustände, Ohnmachtsanfälle, schwankender Gang je 1mal verzeichnet.

Von den Sinnen finden wir das Auge wiederum besonders oft afficirt: Doppelsehen und Pupillenveränderungen wurden 2mal, Erweiterung der Pupille derselben Seite mit gut erhaltenem Sehvermögen derselben und der anderen Seite 1mal, Verminderung des Sehvermögens der entgegengesetzten Seite 1mal, ausserdem 1mal Opticusatrophie, 3mal neuritis optica, 2 Hemianopsia und Auftreten subjectiver Lichterscheinungen beobachtet.

Ohrensausen und Verminderung des Hörvermögens (das erstere auf der dem Tumor entsprechenden, die andere auf der entgegengesetzten Seite) wird 3mal angegeben.

Die Psyche litt 8mal; meist waren es auch hier Schwäche — seltener Aufregungszustände. — Sprachstörungen kamen 5mal, Erbrechen 3mal, Zustände von Gefrässigkeit 2mal zur Beobachtung.

28 Fälle konnte ich ausserdem sammeln, in denen mehrere Grosshirnlappen von den Tumoren eingenommen waren. 11mal waren beide Vorderlappen betheiligt.

Kopfschmerz bestand dabei 6mal; 3mal an der Stirn, 1mal am Scheitel. Ausdrücklich geleugnet wird der Kopfschmerz 3mal, Schwindelerscheinungen sind 3mal notirt.

Hinsichtlich der Motilität sind die hervortretenden Erscheinungen epileptische Anfälle, eigenthümlicher, unsicherer, oft nach einer Seite hin abweichender Gang, Contrakturzustände der Arme, der Beine, seltener Hemiparesen, die sich bald nur auf einer, bald abwechselnd auf beiden Seiten zeigen, um schliesslich an einer Seite besonders stark ausgeprägt zu bleiben.

4mal wurde Blindheit, 1mal verminderte Sehschärfe, 1mal Geruchsverlust beobachtet.

8mal waren die Geisteskräfte entschieden vermindert, 1mal werden Wuthausbrüche erwähnt, Langsamkeit der Zungenbewegungen 1mal, Erbrechen 2mal.



Beide Scheitellappen waren 1 mal beteiligt; es bestand Kopfschmerz, Schwindel, keine Lähmung, neuritis optica duplex, Gedächtnissabnahme, Schläfrigkeit und Erbrechen.

Beide Hinterhauptslappen waren 3 mal von Geschwülsten eingenommen.

Einmal bestand Kopfschmerz, daneben 1 mal Zittern, Unsicherheit des Ganges, Schwäche und Convulsionen der oberen Extremitäten, das andere Mal linksseitige Chorea, dann Hemiparese, epileptische Anfälle, Contrakturzustände, das dritte Mal ist von motorischen Störungen nichts erwähnt. — Nur 1 mal wird bei den drei Fällen Amaurose, 2 mal psychische Schwäche mit Aufregungszuständen angegeben.

Alle Lappen einer Seite, meist durch grosse Cystengeschwülste eingenommen, fanden sich 6 mal beteiligt.

Viermal bestand Kopfschmerz, 2 mal nicht; Empfindlichkeit der Austrittsstellen der Trigeminusäste am Gesicht fand sich 1 mal, Anästhesie der gegenüberliegenden Körperhälfte 1 mal, Schmerzen in den Armen, am Nacken und der Wirbelsäule 1 mal.

Viermal wurde eine Hemiplegie der anderen Körperhälfte beobachtet, 2 mal epileptische Zustände, schwankender Gang 2 mal.

Blindheit bestand 3 mal, einmal nur auf derselben Seite, Mydriasis der anderen Seite 1 mal, Doppelsehen 1 mal, Hörverminderung 2 mal, Ohrensausen des Ohrs der anderen Seite ebenfalls 2 mal.

Gedächtnissabnahme ist 2 mal notirt. Langsame, zögernde Sprache 2 mal, 1 mal bei linksseitigem, 1 mal bei rechtsseitigem Sitz der Läsion; intakt war die Psyche 2 mal; Erbrechen fand sich nur 2 mal verzeichnet.

Dreimal war der Vorder- und Scheitellappen einer Seite von Tumoren eingenommen.

Nur 1 mal ist Kopfschmerz angegeben, 1 mal wird er ausdrücklich geleugnet, 1 mal bestand Taubheit der Beine.

Lähmung der contralateralen, meist contrakturirten Extremitäten fand sich 2 mal, klonische Zuckungen derselben Seite 1 mal, Krämpfe 1 mal.

Das Sehvermögen war in allen 3 Fällen intakt; 1 mal bestand strab. converg. des gegenüberliegenden Auges, 1 mal Ptosis des gleichseitigen.

Stumpfsinn ist 2 mal, Aphasie (bei linksseitigem Sitz des Tumors) 1 mal notirt, Erbrechen bestand nur in einem Fall.

Einmal war der rechte Vorder- und der linke Mittellappen von je einer Cyste eingenommen: es bestanden abwechselnd auftretende und wieder verschwindende halbseitige Lähmungen erst rechts, dann links: dabei Unvermögen zu stehen, choreiforme Kopf- und Nackenbewegungen und epileptische Anfälle. Die Sprache ging erst spät verloren.

Ohne bestimmte Angabe wird einmal von Tumoren berichtet, von denen je einer in der rechten und linken Hemisphäre sass. Es bestanden allgemeine Kopfschmerzen und Schmerzen in den Augen und Schläfen, dabei meist linksseitige Krampfanfälle, die später sich mit linksseitiger Hemiplegie verbanden, neuritis optica duplex und Erbrechen.



Scheitel- und Hinterhauptslappen waren 2mal zusammen Sitz von Tumoren. In beiden Fällen bestanden Kopfschmerzen, in einem Schwindel; in beiden Convulsionen und bei linksseitigem Sitz des Tumors in einem Fall linksseitige Gesichtskrämpfe, im anderen Schwäche, Zittern und Rigidität der Beine.

Beide Mal war das Sehvermögen gestört. In einem Fall findet sich neben neuritis optica noch Schielen nach innen und Oscilliren der Augen erwähnt. Beidemale bestand Erbrechen. Ueber die Intelligenz wird das eine Mal nichts ausgesagt, das andere Mal war sie bis kurz vor dem Tode intakt.

Versucht man es, die Symptomatologie der Tumoren des Grosshirns nach dem eben Mitgetheilten näher zu präcisiren, so fallen zunächst gewisse Punkte, welche sich gemeinsam stets immer wiederfinden, auf, gleichviel ob der Stirn-, Scheitel- oder Hinterhauptslappen der eigentliche Sitz des Tumors war. Betrachtet man zuvörderst die Symptomatologie der 36 Vorder-, 34 Scheitel- und 15 Hinterhauptlappentumoren, so findet man bei den 85 Fällen den Kopfschmerz 63mal erwähnt: er bestand in über 62 pCt. der Vorderlappen-, in etwa 85 pCt. der Scheitellappen-, in etwa 79 pCt. der Hinterhauptlappentumoren. Vorwiegend ist sein Sitz in der Stirn angegeben: dies gilt auch von den im Scheitel-, sogar im Hinterhauptlappen sitzenden Geschwülsten: er findet sich erst bei Parietal- und Occipitallappentumoren einigemal im Hinterhaupt, namentlich in der Nackenregion fixirt und strahlt die Wirbelsäule hinab, resp. in die Schultern und Arme hinein, aus. Zweifelhaft erscheint es, ob die Angaben des links- oder rechtsseitigen Sitzes dazu berechtigen, die Lage der Geschwulst in der entsprechenden Hirnhälfte anzunehmen: oft sass der Schmerz gerade an der entgegengesetzten Seite, oft im ganzen Kopf, ja einige Male fehlte er überhaupt. Vielleicht gestattet nur die Angabe einen sicheren Schluss auf die Lokalität, dass an der Stelle einer stärkeren Perkussion des Schädels auch der Schmerz im Gegensatz zu anderen beklopfen Punkten als auffallend stark und beständig angegeben wird.

Gemeinsam erscheint ferner bei Scheitel- und Stirnlappentumoren das relativ häufige Vorkommen lähmungsartiger und epileptischer Zustände (etwa 52 pCt. bei Stirn-, 70 pCt. bei Scheitelschläfenlappentumoren). Hiergegen sticht die für dasselbe Symptom bei den Hinterhauptlappentumoren gefundene Procentzahl in der That bezeichnend ab (kaum 33 pCt.). Hier nun ist es schwer, für einzelne Fälle eine Differenz der Symptome von denen heraus-



zufinden, die durch Rindenläsionen bedingt werden. So lesen wir z. B. Fall 16: Myxogliom des linken Scheitellappens: Apoplektiformer Insult, rechtsseitige Hemiplegie, Convulsionen der gelähmten Glieder oder Fall 104: Gliom im Mark des linken lobus parietalis, rechtsseitige Hemiparese, (dabei war das Facialisgebiet rechts verschont), Krampfanfälle entweder nur im rechten Arm, oder von ihm ausgehend; oder Fall 22: Krebs in der Markmasse des rechten Stirnlappens: Zuckungen im linken Arm und der linken Gesichtshälfte (nur einmal im linken Bein), dann später linksseitige Hemiplegie. — Ich will die Beispiele nicht häufen: sie genügen, um zu zeigen, wie schwierig die Differentialdiagnose zwischen Rinden- und Marktumoren werden kann. Schon Charcot und Pitres bemerken, dass es sich bei ihren Beobachtungen (über Rindenläsionen) stets um eine Betheiligung der Rinde und mindestens der zunächst unter ihr gelegenen weissen Marksubstanz gehandelt habe. Die funktionellen Störungen hängen daher kaum allein von den Läsionen der Rinde ab. Auch Nothnagel führt bei der Analyse der von ihm gesammelten Beobachtungen über Rindenläsionen an, dass Herde im weissen Marklager selbst, ohne jede Betheiligung der Oberfläche, bestimmte Erscheinungen veranlassen können: er benutzt nur dann auch tiefer in das weisse Marklager eindringende Erkrankungen zur Vergleichung und zu Schlüssen, wenn dieselben ohne nachweisliche Störungen bestanden hatten. Der klinische Standpunkt für die Annahme einer Erkrankung der Rinde und der anatomische Begriff der Rinde decken sich nach Nothnagel durchaus nicht: der erstere ist ein viel weitgehender; dem stimme auch ich bei. Man vergesse aber nicht, dass Autoren wie Charcot,<sup>42)</sup> Nothnagel und überhaupt alle, welche sich vorzüglich damit beschäftigt haben, aus der Pathologie heraus Anhaltspunkte für die feinste topische Diagnostik der Hirnerkrankungen zu gewinnen, gezwungen waren, alles Ungenaue, Unbestimmte, Zweifelhafte aus den mannigfachen Beobachtungen auszumerzen und nur das zu verwerthen, was zur Zeit auch der strengsten Kritik Stand halten kann. Gerade die Geschwülste kamen bei dieser Aussonderung am schlechtesten weg, und, wie ich hier zunächst für die Tumoren des Marklagers der Grosshirnhemisphären zugeben will, mit vollem Recht. Insofern ich nun aber einmal gerade die Symptomatologie dieser Geschwülste zu klären versuche, müssen auch



die Dinge so genommen werden, wie sie gegeben sind, wie sie der Natur der Sache nach nicht anders gegeben werden können, Man findet unter den hier angeführten Geschwülsten solche, welche offenbar von den Hirnhäuten ausgegangen, erst später das darunter liegende Mark betheilt haben (Fall 15, 27, 99, 106, 105, 42, 53, 65, 64 etc.), oder andere, welche in der Marksubstanz entstanden, bei weiterem Wachsthum die Rinde erreichten und zwar an Stellen, welche nach dem, was wir jetzt wissen, offenbar als motorische resp. sensorische Centra anzusehen sind (Fall 11, 12, 102, 108, 22, 19 etc.), oder endlich in grosser Anzahl solche, welche nach den ausdrücklichen Angaben der Autoren eine mehr oder weniger ausgedehnte Compression auf wichtige Nachbartheile ausgeübt haben. Bekanntlich hat Pitres<sup>43)</sup> zuerst, um über die Bedeutung von Läsionen im centrum ovale in's Klare zu kommen, eine Eintheilung der Grosshirnmarksubstanz durch genau bestimmte Frontalschnitte zu erhalten gesucht. Seine Resultate lauten:

- 1) Läsionen der präfrontalen Bündel bringen keinerlei Störungen im Gebiete der Motilität zu Stande.
- 2) Dasselbe gilt für den Hinterhauptsantheil des centrum ovale.
- 3) Dasselbe für den Schläfenlappen.

Ausgedehntere Zerstörungen der Fronto-Parietalbündel bedingen Lähmungen, Contactur- und epileptische Zustände, sowie ev. Aphasie.

Von jedem Rindencentrum, meint P., scheinen das centrum ovale durchsetzende Faserbündel auszugehen, die dort ihre physiologische Selbständigkeit, ihre eignen Functionen und speciellen pathologischen Reactionen behalten. So bewirken Läsionen des von P. *pédiculo-frontal inférieur* genannten Bündels auf der linken Seite Aphasie, wie die Zerstörung der grauen Substanz des Fusses der dritten linken Stirnwindung: Läsionen der unteren Stirn- und Scheitellappenbündel, Störungen im Facialisgebiet, wie solche nach Läsionen des unteren Drittels der vorderen und hinteren Centralwindung beobachtet werden, endlich Läsionen der mittleren und oberen Stirn-Scheitellappenbündel Lähmungen der gegenüberliegenden Extremitäten gerade so wie Verletzungen der 2 oberen Drittel der Centralwindungen.

Auch Nothnagel<sup>4)</sup> theilt nach Pitres' Beispiel das centrum ovale durch Frontalschnitte in verschiedene Abschnitte, welche er von vorn nach hinten 1) *pars. frontalis anterior*, 2) *fr. media*,



3) front. posterior, 4) pars centralis anterior, 5) p. centralis posterior, 6) pars parietalis, 7) p. occipitalis nennt. Durch einen Horizontalschnitt durch die fossa Sylvii wird schliesslich 8) die ohne bestimmte Grenzen in das Mark des Hinterhauptlappens übergehende p. sphenoidalis erhalten. Seine Resultate stimmen im Wesentlichen mit denen Pitres' überein. Eine genaue Analyse seiner Beobachtungen ergab in Bezug auf die hier in Rede stehenden Störungen der Motilität:

Motorische Lähmung fehlt bei Herden, welche auf die pars frontalis anterior und media und auf die pars occipitalis beschränkt sind: dasselbe gilt aller Wahrscheinlichkeit nach auch für den Schläfenlappen. Ueber die Beziehungen der pars parietalis zu motorischen Funktionsstörungen war zur Zeit genügende Klarheit nicht zu erlangen, da Betheiligung der partes centrales oder der pars occipitalis nicht ausgeschlossen werden konnte. Sicher erschien dagegen, dass bei Läsionen des centrum ovale, welche motorische Lähmung im Gefolge hatten, stets der pars frontalis posterior oder den part. centrales angehörige Bezirke betroffen waren. Diese motorischen Störungen erscheinen entweder als Hemiplegie, die von der gewöhnlichen durch Streifenhügelherde bedingten, sich in Nichts unterscheidet, oder als Monoplegie, wofür indess nach N. strengster Kritik Stand haltende Beispiele noch nicht in genügender Anzahl existiren. Auch das Vorkommen klonischer, von reinen Marklagerherden abhängigen halbseitigen Zuckungen ist nach dem genannten Autor auf Rindenbetheiligung oder auf entschiedene Fernwirkungen zu beziehen, und noch mehr gilt dies von den allgemeinen, ohne ausgesprochene halbseitige Erscheinungen auftretenden Convulsionen, die mit reinen Marklagerherden, direkt wenigstens, nichts zu thun haben.

Diese Strenge in der Auffassung ist für Prozesse, welche ihrer Natur nach nicht allein diejenigen Regionen betheiligen, wo sie sich finden, sondern ihre Einwirkungen nach allen Richtungen hin in die Nachbarschaft hinein entfalten, diese Strenge, sage ich, ist bei den Betrachtungen der Symptomatologie der Tumoren nicht festzuhalten. Ich würde mich wiederholen, wollte ich dies nach dem oben Gesagten noch einmal begründen: Viele Autoren haben ihre Beobachtungen so mitgetheilt, dass es überhaupt unmöglich ist, genau anzugeben, welche Theile des Hirnmarks die eigentlich



vom Tumor eingenommenen waren: sehr oft findet man z. B. gerade bei den Tumoren der Stirnlappen einfach diese Region ganz im Allgemeinen angegeben: ob die pars frontalis anterior, ob die media oder posterior die besonders betheiligte war, ist nicht zu ersehen. — Nur Folgendes ergibt sich und auch das nur annähernd und mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit: Es fehlten bei den Tumoren im Stirnlappen ausgesprochene halbseitige Lähmungserscheinungen in etwa 42 pCt., bei Tumoren der Hinterhauptslappen in etwa 66 pCt., bei Scheitellappentumoren nur in etwa 29 pCt. Ein ähnliches Verhältniss besteht da, wo beide Stirn-, resp. beide Hinterhauptlappen ergriffen sind: von den 11 zur ersten Kategorie zu nehmenden Fällen fehlten in 6 ausgesprochene halbseitige Lähmungserscheinungen (also in 54, 5 pCt.), von den 3 der zweiten Kategorie angehörigen Fällen in zweien (also in 66, 6 pCt.

Der eine Fall, wo beide Scheitellappen von dem Tumor eingenommen waren, beweist nichts, da ein Zufall gerade hier die Tumoren so langsam und allmähig hat zur Entwicklung kommen lassen können, dass sich eben, wie das ja so oft beobachtet und zur Genüge schon von andern und mir betont ist, hervorspringende Symptome überhaupt nicht ausgebildet haben. — Das also scheint auch aus den hier dargelegten Thatsachen hervorzugehen, dass bei im Stirn- und namentlich im Hinterhauptlappen sitzenden Tumoren viel häufiger als bei solchen des Scheitellappens Lähmungserscheinungen fehlen; es findet sich somit eine Uebereinstimmung mit den Resultaten, welche aus einem scharf gesichteten Material unzweideutiger pathologischer Beobachtungen hervorgegangen, den mittleren, von der pars frontalis posterior an bis zur pars centralis posterior hin reichenden Rinden- und Markbezirken allein einen bestimmenden Einfluss auf die Motilität der gegenüberliegenden Körperhälfte zuschreiben.

Wenn man nun trotzdem von vielen Autoren, welche als den Sitz des von ihnen aufgefundenen Tumors den Stirn- resp. den Hinterhauptlappen angegeben haben, halbseitige Lähmungs- resp. Krampferscheinungen verzeichnet findet, so liegt es nahe, dabei an eine Betheiligung derjenigen angrenzenden Partien zu denken, welche derartige Symptome in der That auszulösen im Stande sind. Und so findet man denn auch in vielen dieser Fälle eine Mitbetheiligung dieser, um es kurz zu sagen, motorischer Markpartien ausdrücklich



angegeben: (z. B. Fall 13, 14, 16, 18, 93, 19, 36, 102, 109 etc. etc.), sie sind comprimirt, oder erweicht, oder von Blutungen durchsetzt. Somit lässt sich in Bezug auf die von motorischen Reiz- oder Lähmungserscheinungen her abzuleitende Diagnose bei den Geschwülsten des Hirnmarks Folgendes ungefähr aussagen:

In vielen Fällen kommen ausgesprochene Lähmungszustände, namentlich halbseitige, überhaupt nicht zur Beobachtung; finden sie sich, und hat man überhaupt Grund, eine Geschwulst in der Hemisphärenmasse zu vermuthen, so ist an eine Detaildiagnose in Bezug auf den einzelnen Lappen aus den motorischen Symptomen allein nicht zu denken, da es feststeht, dass durch Mitbetheiligung der eigentlich motorischen, der pars frontalis posterior, centralis anterior und posterior angehörigen Partien diese Erscheinungen zu Stande kommen können, auch wenn der Tumor entweder nach vorn oder hinten von diesen Partien gefunden wird. Nur **das** lässt sich sagen, dass, wenn die besprochenen Erscheinungen von Seiten der Motilität vorhanden sind, die eigentlich motorischen Partien des Markes in Mitleidenschaft (direkt oder indirekt) gezogen sind und dass, wo sie bei sonst feststehender Diagnose eines Hirnmarktumors fehlen, mit aller Wahrscheinlichkeit die Geschwulst nicht im sogenannten Mittellappen und auch nicht einmal in seiner Nähe zu suchen sein wird. — Andererseits scheint es bei dieser Lage der Dinge klar, dass ein die motorischen Partien einnehmender Tumor sich ausserdem noch weit nach vorn, hinten oder abwärts (nach Stirn-, Hinterhaupt- und Schläfenlappen) hin wird erstrecken können, ohne dass es während des Lebens möglich ist, die Mitbetheiligung dieser motorisch unwirksamen Regionen entweder zu behaupten oder auszuschliessen. — Bedenkt man schliesslich noch, wie oft Hirnlappentumoren von den Hirnhäuten oder den Schädelknochen aus ihren Ursprung nehmen, resp. aus dem Marke entsprungen nach der Rinde zu sich ausdehnen und diese mit betheiligen, so liegt es klar zu Tage, dass in vielen Fällen, worauf oben schon aufmerksam gemacht wurde, die grosse Schwierigkeit entsteht, Rinden und Markläsionen mit Sicherheit zu trennen. (Vgl. z. B. hierzu den Fall 105 von Haddon und andere mehr.)

Zweimal wird bei Tumoren des Scheitellappens eines Phäno-



mens besonders Erwähnung gethan, das durch die neuesten Untersuchungen Munk's ein besonderes Interesse erlangt hat: das ist einer Ataxie der oberen, dem Hirntumor entgegengesetzten Extremität. Es sind dies die Fälle 11 und 104 unserer Tabelle von Gowers<sup>44)</sup> und Vetter<sup>45)</sup>. Im ersten sass ein Gliom im linken Scheitellappen, zum Theile bis an die Oberfläche, zum Theil bis zur Ventrikeldecke reichend: es fanden sich eine rechtsseitige Hemiplegie, eine verminderte Sensibilität der gelähmten Theile und ataktische Symptome. Im Falle Veters (104) sass ein Gliom ebenfalls im Mark des linken Scheitellappens (zwar auch eins im linken Occipitallappen, also, so viel wir heute wissen, in einem Theile des Hirns, der direkt wenigstens weder mit der Motilität noch Sensibilität der Extremitäten etwas zu thun hat, wesshalb für die vorliegende Frage wohl davon abstrahirt werden kann); es bestand eine rechtsseitige Hemiparese ohne Facialisbetheiligung, eine Verminderung der taktischen Sensibilität und des Muskelgefühls an der rechten oberen Extremität und Ataxie derselben. — Nach Nothnagel wäre man allenfalls berechtigt, für die Diagnose bei Vorhandensein halbseitiger Muskelsinnlähmungen anzunehmen, dass ein Krankheitsheerd oberhalb der grossen Ganglien, vielleicht im Parietallappen sitzt. Ich habe meinerseits, ohne bei dem geringfügigen Material (vorläufig konnte auch Nothnagel nur die Fälle Veters<sup>2)</sup>, Gelpkes<sup>46)</sup>, Kahler's<sup>47)</sup>, Senators<sup>48)</sup> und einen eigenen verwerthen) eine bestimmte Ansicht aussprechen zu wollen, nur darauf hindeuten mögen, dass auch in den Fällen von Hirntumor, bei denen dieses Phänomen zur Beobachtung kam, in der That der Scheitellappen der betheiligte gewesen ist.

Von sonstigen Störungen der Motilität, die sich hier und da, und zwar sowohl bei Tumoren im Stirn-, wie im Scheitel- und Hinterhauptslappen verzeichnet finden, sind am häufigsten schwankender, unsicherer Gang, Unsicherheit beim Stehen, ganz allgemein Schwäche der Beine, hier und da Zittern, sehr selten choreaartige Bewegungen, ebenso selten Lähmung der Sphinkteren der Harnblase erwähnt, Symptome, welche ebenso wie die hier und da hervorgehobenen Zustände von Contraktur (meist der oberen Extremität) eine pathognomonische Bedeutung nicht erlangen. Das gleiche gilt von einer Erscheinung, welche ebenfalls bei den Tumoren aller drei Hirnabtheilungen einigemale erwähnt wird, dem



Schwindel: eine pathognomische Bedeutung gerade für die Diagnose von Hirnlappentumoren ist diesem Symptome jedenfalls nicht zuzuschreiben. —

Störungen der Sensibilität kamen (abgesehen von den schon oben besprochenen Kopfschmerzen) sowohl bei Stirn-, wie bei Scheitel- und Hinterhauptlappentumoren in dem Sinne zur Beobachtung, als in nicht wenigen Fällen „von verminderter, herabgesetzter Sensibilität der contralateralen Körperhälfte“, von subjectivem Taubheitsgefühl oder von vermehrter Empfindlichkeit die Rede ist. Das procentarische Verhältniss ist für die 3 Abtheilungen des Hirnmarks fast das gleiche: etwa 25 pCt. für Stirnlappen-, 20 pCt. für Scheitellappen- und 30 pCt. für Hinterhauptlappentumoren. Wenn es schon bei genauer Sichtung ausgewählten Materials anderen Autoren schwer wurde, darüber klar zu werden, ob die meist nur wenig genau beschriebenen Sensibilitätsstörungen bei Läsionen des centrum ovale eben von dieser Markverletzung abhängig zu machen waren oder vielleicht von einer Mitbetheiligung der Rinde oder der Ausstrahlungen des hinteren Theils der inneren Kapsel, wenn es ferner ihnen eben auch nur wahrscheinlich schien, den Mittellappen und den Scheitellappen als den vielleicht am meisten hierbei betheiligten Hirntheil anzunehmen, so wird man es in Berücksichtigung der schon oben von mir ausgesprochenen Ansichten nur natürlich finden, wenn ich bei Besprechung der Hirnmarktumoren über die Bedeutung dieser Sensibilitätsstörungen bestimmtes nicht auszusagen vermag. Ich hoffe weiterhin noch ausführlicher darauf zurückkommen zu können (was ich jetzt nur andeuten will), dass die Anwesenheit oder das Fehlen einer und der anderen Erscheinung an sich oft wenig oder nur unsicheres bedeutet, während dasselbe Symptom in seiner Combination mit anderen oder seinem Fehlen neben anderen ihm erst die richtige Bedeutung zu verleihen im Stande ist. — Interessant ist vielleicht noch die Bemerkung, dass in den Fällen, in welchen beide Vorderlappen oder beide Scheitellappen oder beide Hinterlappen von Tumoren eingenommen waren, Sensibilitätsstörungen an den Extremitäten nicht erwähnt werden: von der ersteren Kategorie fanden sich 11, von der zweiten nur ein, von der dritten drei Fälle: es beweisen diese Zahlen indirekt, dass bei Vorder- und Hinterlappentumoren, wenn die Neubildungen sich mehr der Breite und nicht der Länge nach



ausdehnten und so in gewisser Weise auf gleichwerthige Regionen beschränkt blieben, die Sensibilitätsstörungen vermisst wurden. — Sie fehlten zwar auch in dem einen Fall, in dem beide Scheitellappen von den Geschwülsten erreicht wurden, hier aber fehlte auch die für die befallene Gegend sonst so charakteristische Lähmung, so dass die Wahrscheinlichkeit einer sehr langsamen Entwicklung der Neubildung eine sehr grosse ist (Fall 62 von Swanzy).

Störungen im Bereiche der Sinnesorgane finden sich bei Tumoren aller Lappen. Hier sind es nun zunächst wieder die Läsionen des Sehapparats, welche die entschieden erste Stelle einnehmen.

Vor allem leidet das Sehvermögen selbst sowohl bei Stirn-, wie bei Scheitel- und Hinterhauptslappentumoren; in der Casuistik wird entweder von Amblyopie oder Abnahme der Sehschärfe mit oder ohne neuritis optica berichtet, oder es handelt sich um ausgesprochene Blindheit ohne Angabe eines Augenspiegelbefundes oder mit gleichzeitig beschriebener Atrophie des Sehnerven, die aus der neuritis hervorgegangen oder von Anfang an beobachtet worden war.

Im Durchschnitt finden sich also eigentliche Sehstörungen in den Fällen von Tumoren, welche nur je einen Hirnlappen eingenommen hatten, etwa in fast 40 pCt. — In den 11 Fällen doppelseitiger Vorderlappentumoren werden diese Störungen des Sehapparats 5mal, in den drei Fällen doppelseitiger Hinterlappengeschwülste 1mal, 1mal auch neuritis optica bei dem Falle doppelseitigen Scheitellappentumors erwähnt.

Dreimal bestand Blindheit, als alle 3 Lappen einer Seite sich ergriffen zeigten (in 6 Fällen), und 2mal Amblyopie in den beiden Fällen, bei denen Scheitel- und Hinterhauptslappen Sitz der Tumoren waren (2 Fälle).

Ueberhaupt also fanden sich Sehstörungen in diesen zuletzt genannten 28 Fällen 12mal, also in etwa 43 pCt.

Etwas Charakteristisches, was sie von den Sehstörungen unterschieden hätte, welche auch bei anderswo innerhalb der Schädelkapsel gelegenen Tumoren beobachtet werden, hatten die hier beschriebenen in der Mehrzahl der Fälle nicht. Nur 3 Fälle machen hiervon eine Ausnahme, nämlich No. 109, 123 und 124. In dem von Hirschberg mitgetheilten Fall (123) hatte ein ziem-



lich grosses Gliosarkom den linken tractus opticus comprimirt: eine rechtsseitige Hemianopsie war die Folge. In den beiden anderen Beobachtungen von Pooley und Jastrowitz bestand bei einem Sitz des Tumors im linken Hinterhauptslappen ebenfalls Hemianopsia dextra; obwohl die in der Umgebung der Geschwulst bestehenden Erweichungsprozesse sich ziemlich weit nach vorn bis zum thal. opt. hin erstreckten, war doch der tractus derselben Seite frei geblieben, und so können diese beiden Fälle vielleicht mit einigem Rechte zur Stütze oder Erläuterung der Munk'schen Versuche herangezogen werden, durch welche das Entstehen gleichseitiger Hemianopsien bei einseitiger Zerstörung der Hinterhauptslappen bei Affen und Hunden mehr als wahrscheinlich gemacht ist. Ob auch die 2mal erwähnten (Fall 109 und 102) subjektiven Lichterscheinungen und Gesichtshallucinationen als Symptome eines Occipitallappentumors aufgefasst werden dürfen, ist mehr als zweifelhaft. Die Bedeutung dieses Symptoms für die lokale Diagnostik ist in demselben Grade gering, wie überhaupt der Werth von Reizerscheinungen hinter den von Ausfallssymptomen zurücktritt.

Sehr selten und als negatives Symptom, wenn man so sagen darf, werthvoll, werden Augenmuskellähmungen erwähnt, in allen 124 Fällen nur 18mal, also in etwa 14 pCt. der Fälle. Häufig ist von den Autoren nur einfach das Bestehen von Schielen oder Doppelsehen erwähnt und sind die Abweichungen des einen oder anderen Auges offenbar auf den Druck zurückzuführen, den umfangreichere Tumoren auf die Basis oder bei ihrem Fortkriechen in die orbitae hinein direkt auf die Umgebung des Augapfels ausgeübt haben (z. B. Fall 7).

Dasselbe lässt sich vielleicht auch von einem 4mal beschriebenen Symptom, der Prominenz der bulbi aussagen: abgesehen von dem eben erwähnten Fall 7, in welchem die Geschwulst in die linke Orbita hineingewuchert war, können nur noch 3 Beispiele hierfür aufgefunden werden, wo in 2 Fällen die Geschwulst im Vorder- und einmal im Scheitellappen ihren Sitz hatte. Eine besondere Bedeutung ist für jetzt diesem Symptom nicht zuzuschreiben. Das Gleiche lässt sich von einem relativ oft beschriebenen Phänomen sagen, der Ptosis des oberen Lides: einigemale befand sich dieselbe auf der Seite des Tumors: direkte Druckwirkungen auf



den zum oberen Lid gehenden Oculomotoriusast ist mindestens nicht unwahrscheinlich; manchmal wurde sie aber auf der dem Tumor entgegengesetzten Seite beobachtet (z. B. Fall 49, 54 und 57). — Dann waren die Windungen und das Mark des Scheitellappens zum mindesten nicht intakt; es liegt mir trotzdem wenigstens bis jetzt fern, diese Beobachtungen im Sinne Landouzy's<sup>49)</sup> zu verwerthen, der von Rindenläsion des Scheitellappens contralaterale Ptosis abhängig sein lässt: indess erschien es doch gerathen, diese Bemerkung hier nicht ganz zu unterdrücken. Auch die einmal beobachteten Nystagmusbewegungen der Augen und die *déviacion conjugué*e erwähne ich nur der Vollständigkeit halber, ohne ihnen vorläufig wenigstens für Hirnmarktumoren irgend eine besondere Bedeutung beilegen zu wollen.

Von den übrigen Sinnen wird Verlust des Geruches nur einmal hervorgehoben: der zwischen dura und falx über beiden Vorderlappen entwickelte Tumor war durch das Siebbein durchgebrochen (Fall 70).

Endlich werden etwa im 11. Theil aller Beobachtungen Störungen des Gehörs, bestehend entweder in Abnahme des Hörvermögens oder in Ohrensausen bald in dem dem Tumorsitze entsprechenden, bald in dem gegenüberliegenden Ohre erwähnt. Man ist zur Zeit nicht im Stande, dieses Symptom als für Hirnmarktumoren irgend wie charakteristisch zu verwerthen. —

Anders liegen die Verhältnisse bei den Störungen der Psyche; diese nehmen in der Symptomatologie der Hirnlappentumoren eine wichtige Stellung ein. Meist handelt es sich um Abschwächung der Intelligenz, Stumpfheit und Trägheit: Aufregungszustände, bestimmte Wahnvorstellungen treten dagegen in den Hintergrund. Derartige Zustände kamen bei Tumoren der Stirnlappen 20 mal, bei denen der Scheitellappen 23 mal, bei Tumoren der Occipitallappen 10 mal zur Beobachtung; bildeten mehrere Lappen die Herbergen der Geschwülste (28 Fälle), so fanden sich psychische Störungen in 16 Fällen, also in 57 pCt; in den für diese Untersuchung verwertheten 124 Fällen fanden sich demnach psychische Störungen in etwa 60 pCt., also fast in der Hälfte aller Beobachtungen.

Sprachstörungen bestanden bei Stirnlappentumoren 13 mal; bei Tumoren der Scheitellappen 7 mal, bei Occipitallappenge-



schwülsten 6mal, bei Tumoren in mehreren Lappen 5mal, in allen 113 Fällen also 31mal (in 27pCt.). Die Störungen treten bald unter dem Bilde der Aphasie, bald unter dem einfacher Behinderung der Artikulation (schwerer, zögernder Aussprache) auf: relativ am häufigsten erscheinen sie bei Tumoren der Vorderlappen; der linke Stirnlappen tritt hierbei kaum mehr in den Vordergrund, als der rechte. Hinsichtlich der Tumoren der Scheitelschläfenlappen gewinnt übrigens die linke Seite in Bezug auf die Störungen der Sprache gegenüber der rechten entschieden wieder den Vorrang: unter 7 Beobachtungen findet sich der Sitz des Tumors 6mal auf der linken und nur 1mal auf der rechten Seite angegeben.

In wie weit bei diesen Sprachstörungen Läsionen der Rinde (am Fusse der dritten Stirn-, an den unteren Partien der beiden Central- und an den Inselwindungen) in Frage kommen, lässt sich bei einer Kritik der Beobachtungen über Tumoren noch weniger entscheiden, als wenn andere Läsionen zur Entscheidung dieser Frage in Betracht gezogen werden: soviel scheint wenigstens nach den Angaben der besten Autoren (Charcot, Nothnagel, Boyer<sup>50</sup>) etc.) sicher, dass bei Herden im Marklager der oben genannten Windungen, wenn sie links sitzen, Aphasie vorkommen kann. — Um schliesslich noch das bei Hirntumoren so häufig beobachtete Erbrechen zu erwähnen, so findet es sich im Durchschnitt in etwa 25 pCt. aller Fälle. Andere Symptome, wie Urinbeschwerden (je 2mal bei Stirn- und Scheitellappengeschwülsten erwähnt), die einmalige Beobachtung von Schlingbeschwerden, das zweimal notirte Symptom der Gefrässigkeit bei Occipitallappengeschwülsten haben für die Diagnose keine besondere Bedeutung zu beanspruchen.

Von den Geschwülsten, welche in den tiefen Theilen des Gehirnmarks liegen, entwirft Lebert<sup>36</sup>) folgendes Symptomenbild: Die Motilität ist noch eine der vorherrschend gestörten Funktionen, aber sie ist häufiger mit anderen Störungen gruppirt. Die Sensibilität ist es in einem geringeren Grade, die Intelligenz häufiger und zum Unterschiede von den Geschwülsten der Basis constatirt man die noch vorherrschende Integrität der Sinnesorgane. Gekreuzte Wirkung herrscht bei der Lähmung wohl noch vor, ist aber weniger ausgeprägt, als für die Convexität.

Friedreich<sup>37</sup>) trennt, wie wir schon gesehen haben, Con-



vexitäts- und Hirnmarktumoren nicht von einander. Wenngleich er zugiebt, dass Störungen mehrerer Sinnesorgane bei den Grosshirngeschwülsten zu den Ausnahmen gehören, so betont er doch gegen Lebert die häufiger vorkommenden isolirten Störungen des Gesichtssinnes und der Psyche. Hartnäckiger Kopfschmerz bestände weiterhin in der grössten Mehrzahl der Fälle, zu dem sich nicht selten nausea und Erbrechen gesellten: „eben so häufig sind Motilitätsstörungen, die sich meist als mehr oder minder ausgebreitete, bald mit bald ohne gleichzeitige motorische Lähmungen bestehende Convulsionen äussern und welche gerne den epileptiformen Charakter annehmen. Findet sich Hemiplegie, so ist dieselbe entweder eine gekreuzte oder ungekreuzte, immer aber eine gleichseitige (d. h. das Facialisgebiet ist auf derselben Seite wie die Extremitäten afficirt). — Ueber die Störungen der Sinnesorgane und der Intelligenz siehe oben. — Hinsichtlich der Sensibilitätsstörungen spricht Friedreich vorwiegend von dem häufigen Vorkommen des Kopfschmerzes, zu dem sich in mehreren Fällen während des Krankheitsverlaufes noch andere Sensibilitätsstörungen von untergeordneter Wichtigkeit, wie Schmerzen, Ameisenlaufen, Anästhesien, gesellten.

In dem Buche Ladame's<sup>5)</sup> ist zum ersten Mal eine Trennung der Geschwülste der Hirnlappen nach den einzelnen Regionen angestrebt worden: für die Symptomatologie der Tumoren der vorderen Lappen wurden 27 Fälle, für die der mittleren Lappen ebenfalls 27, für eine solche der hinteren Lappen 14 und für die aller drei Lappen 19, im Ganzen also 87 Fälle verwerthet.

In dem am Schlusse des Werkes gegebenen Resumé der Symptomatologie der Tumoren in den einzelnen Hirnthteilen heisst es unter No. 13: Tumoren der mittleren Hirnlappen: Sensibilitätsstörungen, Anästhesien, Hemiplegie und Convulsionen, oft epileptiforme. Störungen des Gesichts und des Gehörs. Psychische Störungen. —

No. 14. Tumoren der vorderen Lappen: allgemeine Cephalalgie, selten frontal. Keine Sensibilitätsstörungen. — Das Gesicht und der Geruch sind manchmal afficirt. — Selten Sprachstörungen. Hemiplegie, Convulsionen und psychische Störungen wie bei den Tumoren der mittleren Lappen.

No. 15. Tumoren der hinteren Lappen; allgemeine



Cephalalgie, selten im Occiput lokalisiert. — Keine Sensibilitätsstörungen. Wenig ausgesprochene Hemiplegie, viel öfter convulsivische Anfälle. — Keine Störungen der Sinnesorgane. Die Geistesfunktionen sind häufig alterirt, besonders als Depressionserscheinungen.

No. 16. Tumoren der drei Lappen; die Cephalalgie ist sehr häufig, die anderen Sensibilitätsstörungen selten. — Die epileptiformen convulsivischen Anfälle sind häufiger, als die Hemiplegie. — Die Sinnesorgane sind wenig afficirt. — Psychische Störungen.

Von diesen Ergebnissen Ladame's weichen nun die Resultate meiner Erhebungen in nicht wenigen Punkten erheblich ab. Es kann dies zunächst nicht Wunder nehmen, wenn man bedenkt, dass Ladame die Litteratur einer Zeit berücksichtigen musste, welche von den heute gekannten Untersuchungsmethoden und Resultaten physiologischer, wie pathologischer Forschung keine oder nur ungenügende Kenntniss hatte. Wie sehr gerade bei den Tumoren des Hirnmarks die richtige Auswahl in Folge der oft unzureichend gemachten Angaben bei den Obduktionen erschwert ist, glaube ich Eingang dieser Besprechung genügend hervorgehoben zu haben: eine gewisse Willkühr in der Classification wird vorläufig noch Jeder anwenden müssen, will er nicht die meisten der selbst in neuester Zeit publicirten Beobachtungen als unbrauchbar verwerfen; von der idealen Beschreibung des Sitzes, bei welcher etwa nach der Pitres-Notbnagel'schen Eintheilung des Centrum ovale verfahren wäre, sind vorläufig auch die neueren Autoren noch weit entfernt. Der eignen Fehler also wohl eingedenk, liegt es mir fern, Autoren früherer Zeiten aus den mangelhaften Angaben Vorwürfe zu machen; sie mussten eben das Material nehmen, wie sie es fanden. Trotzdem glaube ich gerade bei Ladame, dessen Werk zum Theil noch bis heute als das fleissigst gesammelte bedeutungsvoll dasteht, auf einige Dinge aufmerksam machen zu müssen; denn aus ihnen sind ja, so wie sie dastehen, die Schlüsse und die Beobachtungsergebnisse hervorgegangen. — Für die Symptomatologie der Tumoren der Mittellappen wird z. B. Fall 184, 186, 187, 189, 190, 194 verwerthet. Es heisst:



Fall 184: Zwei Tuberkel in der linken Hemisphäre. Umgebung erweicht.

Fall 186: Hühnereigrosser Tumor von der Dura in die Substanz der rechten Hemisphäre gehend.

Fall 187: Nussgrosser Tuberkel in der **linken** Hemisphäre, ein anderer erbsengrosser auf dem Boden des **rechten** Seitenventrikels. Hydrocephalus.

Fall 189. Drei Tuberkel in der rechten Hemisphäre, von denen der eine hühnereigross oberhalb des Thal. opt. liegt, die zwei anderen sind in dem hinteren Lappen.

Fall 190: Knöchriger Tumor auf dem rechten Felsenbein. Umgebung erweicht.

Fall 194: Nussgrosser, hellrother Tumor. Umgebung erweicht.

Ist es gestattet, derartig ungenau lokalisirte Tumoren für Tumoren gerade des Mittellappens anzusprechen?

Aehnliches findet sich bei den Tumoren der Vorderlappen, z. B. für Fall 203, 207 (wo zwei Tumoren von zwei verschiedenen Lappen beherbergt werden), oder Fall 218, wo beide Vorderlappen von Tumoren eingenommen sind, oder für Fall 215, wo es heisst: Grosser Tumor in der Medullarsubstanz der rechten Hemisphäre.

Unter Tumoren der drei Lappen werden die Fälle 246, 249, 252, 253, 254, 255 genannt, bei denen meist nur der hühner- resp. enteneigrosse Tumor als in der rechten oder linken Hemisphäre liegend beschrieben wird, ohne dass irgend eine genauere Lokalisation angegeben ist.

Auch Petrina<sup>21)</sup> hat am Schlusse seiner Beobachtungen eine Symptomatologie der Tumoren der verschiedenen Hirnlappen aufgestellt. Für die der Hinterlappen hat er nur einen Fall verwerthet; wenn er übrigens für seine Beobachtung das Fehlen von Störungen seitens der Sinnesorgane als im Gegensatz zu Ladame hervorhebt, so verweise ich auf das Resumé Ladame's selbst über das Verhalten der Sinnesorgane, welche ja auch nach ihm (p. 264 No. 15) keine Störungen zeigen.

Im Gegensatz zu Ladame fand Petrina bei den Vorderlappentumoren: meist Stirnkopfschmerz. Ausserdem die intellektuelle Sphäre beeinträchtigt, oft psychische Störungen mit



oder ohne Combination mit partieller Chorea. Paresen oder Hemiplegien (letztere seltener), Abwesenheit aller Sensibilitätsstörungen (wie Ladame), allgemeine Convulsionen mit Bewusstseinsverlust (selten) nur bei bedeutendem Druck seitens des grossen Tumors. Oft deutliche Störung der Sehkraft, des Geruchs und Gehörs durch intracraniellen Druck hervorgerufen.

Scheitellappen-Tumoren: Contralaterale Hemiplegie oft plötzlich apoplektiform auftretend. Aphasie sehr häufig (bedingt durch hochgradige Compression oder Destruktion der Inselwindungen linkerseits). Allgemeine Convulsion bei tiefem Sitz und Compression der Ganglien durch den grossen Tumor. Sinnesstörungen — ausser der des Gesichts — selten. Sensibilitätsstörungen, namentlich cutane, häufig. Kopfschmerz (Stirngegend).

Noch in der neusten Zeit, 1876, schrieb Obernier<sup>51</sup>), indem er die Symptome dem Sitze der Geschwulst nach aufzählte, man möge sich bei der so grossen Verschiedenheit in den Lebens- und Wachstumsbedingungen der einzelnen Geschwülste und bei der so differenten Wirkung auf die Umgebung nicht verleiten lassen, zu fein zu differenziren. Was sollen uns hier Statistiken noch so gross, wenn rasch wachsende und regressive Geschwülste derselben Oertlichkeit in Bezug auf Symptome gleichwerthig zusammengestellt werden?

Dass auch ich die enormen Schwierigkeiten, in diesen Dingen zur Klarheit zu kommen, nicht verkannt habe, glaube ich genugsam betont zu haben; und so scheint es mir auch in der That unmöglich, selbst mit Benutzung des Materials der neuesten Zeit nur annähernd bestimmtes über die Symptome der Hirnmarktumoren je nach den einzelnen Lappen und Regionen auszusagen. — Begnügen wir uns ganz kurz aus den ausführlichen, vorangegangenen Besprechungen das Wesentliche zu recapituliren.

Kopfschmerz ist ein hervorragendes Symptom aller Hirnlappentumoren; sein Sitz wird vorwiegend in der Stirn angegeben, gleichviel, ob Stirn oder Scheitellappen den Tumor in sich beherbergen; nur mag es erlaubt sein, bei ausgesprochenem Sitz im Hinterhaupt und Nacken eher an einen Occipitallappentumor zu denken, zumal wir gesehen haben, dass bei Convexitätstumoren



gerade diese Gegend ungemein selten resp. nie als Sitz des Schmerzes erwähnt wird.

Lähmungs- und Krampfstände, theils isolirt, theils combinirt, meist als contralaterale Hemiplegien oder Monoplegien (resp. als halbseitige oder nur auf einzelne Extremitäten beschränkte Krampfstände) finden sich bei Hirnmarktumoren, gleichviel, ob sie Stirn- oder Scheitellappen einnehmen, sie treten entschieden zurück bei Geschwülsten des Occipitallappens und sind bei Scheitellappentumoren relativ am häufigsten. Dass die motorischen Reiz- resp. Lähmungserscheinungen häufig von solchen, welche durch Convexitätstumoren bedingt werden, nicht oder nur sehr schwierig zu unterscheiden sind, habe ich zur Genüge hervorgehoben.

Fehlen bei sonst für den Sitz im Hirnmark sprechenden Symptomen die halbseitigen Convulsions- oder paretischen Zustände, so ist mit Wahrscheinlichkeit der Sitz in den vordersten Partien der Stirn- oder den hintersten der Occipitallappen zu vermuthen.

Hat man ferner überhaupt Veranlassung, das Hirnmark als Sitz von Neubildungen anzunehmen, so weist das abwechselnde Befallenwerden bald der rechten, bald der linken Körperhälfte resp. beider auf sowohl rechts, wie links sitzende, also doppelte resp. mehrfache Tumoren hin, die, wo immer sie auch sitzen mögen, die Scheitel-Centrallappenregion in das Bereich ihrer Schädigung gezogen haben.

Dass übrigens auch hiervon Ausnahmen beobachtet werden, beweist Fall 62, bei dem die offenbar sehr langsam wachsende Geschwulst trotz ihres Sitzes in den Scheitellappen gar keine derartigen Symptome zur Folge gehabt hat. Ebenso wenig wird es vor der Hand möglich sein, zu bestimmen, wie viele Lappen einer Hirnhälfte von dem Tumor eingenommen sind, da ja wenigstens in Bezug auf halbseitige motorische Erscheinungen reine Stirn- und reine Hinterhauptslappengeschwülste aller Wahrscheinlichkeit nach symptomtenlos verlaufen.

Finden sich, wenn sonst Alles für einen Tumor innerhalb einer Grosshirnhemisphäre spricht, ausgeprägte Erscheinungen von Ataxie und gestörtem Muskelsinn einer Extremität, so ist die Wahrscheinlichkeit vorhanden, im Scheitellappen der gegenüberliegenden Hirnhälfte den Sitz der Geschwulst zu finden.



Abgesehen von den Kopfschmerzen und den eben erwähnten Muskelsinnstörungen finden sich öfter cutane Sensibilitätsstörungen an den paretischen resp. convulsionirten Extremitäten bei Tumoren der Hirnlappen, gleichviel ob die Stirn-, Scheitel- oder Hinterhauptsregion von ihnen eingenommen wird. Sie können fehlen oder vorhanden sein; so viel kann man bis heute nur sagen, dass sie etwas charakteristisches für Hirnmarktumoren nicht repräsentiren, dass aber auch für sie dasselbe gilt, was für die motorischen Erscheinungen oben ausgesagt ist; es spricht nicht Weniges dafür, dass sie dann meistens vorhanden sind, wenn die Mittelregion des Hirns, d. h. das Mark der Central- und der vorderen Abschnitte der Scheitellappen, sei es direkt oder indirekt, von dem Tumor lädirt ist.

Störungen der Sinnesorgane, vornehmlich des Gesichtsinns, bilden ein nicht unwichtiges Symptom der Hirnlappentumoren; vorwiegend erscheinen dieselben beim Sitz der Geschwulst in der Scheitelregion; die beobachteten Sehstörungen haben bis heute nur insofern etwas charakteristisches an sich, als vielleicht bei Occipitallappentumoren Erscheinungen von Hemi-anopsie oder subjektiven Lichtphänomenen eher, als bei anderswo gelegenen Neubildungen beobachtet werden. Jedenfalls fehlen Sehstörungen auch bei Hinterhauptsappentumoren so wenig, wie bei solchen, welche am Stirnlappen sitzen; auch bei diesen können, wie Fall 123 lehrt, durch Beeinträchtigungen des tractus opticus gleichseitige Hemianopsien auftreten, welche sich in nichts von denen zu unterscheiden brauchen (auch nicht ophthalmoscopisch), welche durch Hinterhauptsappentumoren hervorgerufen sind.

Störungen des Geruchs finden sich nur selten und dann nur bei Tumoren der Vorderlappen, öfter dagegen Läsionen des Gehörs, vielleicht bei Hinterhauptsappentumoren eher, als bei solchen anderer Regionen. Eine besondere Bedeutung für die Symptomatologie der Hemisphärengeschwülste scheinen sie wenigstens bis heute noch nicht zu besitzen.

Charakteristisch ist das **Fehlen** von Augenmuskellähmungen neben den Sehstörungen; wo sie sich vereinzelt vorfinden (so z. B. auch die oben besprochene Ptosis) sprechen sie



andererseits, das ist das Einzige, was man aussagen kann, nicht unbedingt gegen die Lokalisation im Hirnmark.

Ebenso bedeutungsvoll wie das Fehlen der Augenmuskellähmungen ist das Vorhandensein psychischer, meist in Intelligenzverminderung und Stumpfheit, viel seltener in Aufregungszuständen sich äussernder Störungen; auf einen bestimmten Sitz der Geschwulst in einem bestimmten Lappen kann man aus ihrem Vorhandensein keinen Schluss ziehen.

Neben diesen Alterationen der Psyche finden sich Störungen der Sprache als Aphasie, Langsamkeit des Ausdrucks, Häsitiren, Stammeln, Schweigsamkeit (?) sowohl bei Stirn-, wie bei Scheitel- und Occipitallappentumoren; ich kann hier, wie bei den Störungen der Motilität, nur immer wieder darauf hinweisen, wie bei keiner der mitgetheilten Beobachtungen von Sprachstörung bei Stirn- resp. Occipitallappengeschwulst eine Beeinträchtigung derjenigen Markfaserzüge ausgeschlossen werden kann, welche von der Basis der dritten Stirn- und vorderen Centralwindung ab durch das centrum ovale nach abwärts ziehen und deren Läsion, wenigstens auf der linken Seite, wie man weiss, Sprachstörungen im Gefolge hat.

Erbrechen endlich beansprucht in der Symptomatologie der Hemisphäreschwülste nur eine untergeordnete Stelle; es findet sich, gleichviel, wo der Tumor sitzt, in procentarisch etwa gleichem Verhältniss.

Wie aus dem Vorstehenden hervorgeht, habe ich versucht, die gesammelten Fälle in gewisse Rubriken einzureihen und dabei möglichst Gleichartiges, soweit es die oft grosse Unbestimmtheit der Angaben von Seiten der Autoren zuliess, zu vereinigen.

Auch mir war es nicht möglich, überall einwandfreie Beobachtungen zu verwerthen. So nannte ich unter den Tumoren der Vorderlappen z. B. Fall 41, 60, 101. In Fall 41 nahm zwar ein Tumor den vorderen Lappen der linken Hemisphäre ein, es fand sich aber auch noch eine erbsengrosse Geschwulst neben dem rechten corpus striatum; im Fall 60 sass ein Carcinom im vordersten Theil des linken Vorderhorns und des linken corpus striatum, im Fall 101 fand sich, ähnlich wie bei Fall 41, ein Gliom der weissen Substanz des rechten Stirnlappens und eine kleinere Geschwulst nach aussen vom linken corpus striatum. Die beschriebenen Symptome liessen es erlaubt erscheinen, diese etwas



zweifelhaften Fälle doch für Vorderlappentumoren zu verwerthen, da die beobachteten Erscheinungen mit denen bei reinen Fällen im Wesentlichen übereinstimmten.

Im Fall 49, den Tumoren der Scheitellappen zugerechnet, kann die Lokalisation angefochten werden, da es in der Beschreibung heisst: Zwischen rechtem Seitenventrikel und Rinde sass im Mark des rechten Grosshirns ein apfelgrosser Tumor; ebenso ist Fall 90 anfechtbar (Geschwulst vom linken Unterhorn her in den Schläfenlappen eindringend) und Fall 104, bei dem neben dem Gliom des linken Lobus parietalis noch ein zweites unter der Rinde des linken Occipitallappens sass. Endlich könnte Fall 3, den ich zu den Geschwülsten der Hinterhauptslappen gezogen habe, mit mindestens demselben Recht bei den mehrfachen Tumoren im Grosshirn seine Stelle finden, insofern neben dem Carcinom im rechten Hinterlappen noch ein zweites kleineres im linken Vorderlappen sass.

Möge man diese Mängel mit der Schwierigkeit der Sichtung eines überall her zusammengetragenen Materials entschuldigen; ich bin das Postulat, unklare Fälle für diese Auseinandersetzungen nicht zu verwerthen, insofern zu erfüllen bestrebt gewesen, als ich 10 Fälle (57, 78, 60, 67, 71, 73, 75, 81, 83, 96) unter der Rubrik der „unsicheren“, schwer in eine bestimmte Kategorie unterzubringenden hier zuletzt noch zusammengestellt, den früheren Rubriken aber nicht eingereiht habe.

Die Fälle 57 und 58 betreffen Cysticerken im Infundibulum: Kopfschmerz, Schwindel, Krämpfe, Erbrechen waren die während des Lebens beobachteten Symptome. — In den übrigen Fällen handelte es sich ebenfalls um Geschwülste oder Cysten im dritten oder einem der Seitenventrikel, um Tumoren in einer Wand der Seitenventrikel, ohne nähere Angabe des Sitzes etc.; eine einheitliche Symptomatologie dieser Fälle aufzustellen, bin ich nicht im Stande.



**III. Tumoren der corp. striata und thalami optici (26 Fälle).**

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.		
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.			
1	Dauphin, Presse médic. Belge. No. 30. 1876.	30	w.	Im vorderen Theil des rechten corp. str. ein Osteofibrom. (Zwei ober- flächliche encephalitishe Herde im rechten mitt- leren Hirnlappen.	Zuletzt Erlöschen der Sensibilität links.	Im 3. Lebens- jahre linksseitige Hemiplegie, seit- dem rhythmische Bewegungen in d. linken Extremi- täten.		Delirien.		
2	Rusconi, Gaz. med. Ital. Lomb. 1874. No. 11.	14	w.	Sarkom im linken thal. opt., auch der rechte etwas ergriffen: Vierhügel vergrössert u. nach hinten verschoben.	Schwindel. Kopfschmerzen.	Rechtsseitige Lähmung, ohne Anästhesie. Ein epileptischer An- fall.	Mässige Mydriasis, die Sinne sonst intakt.			
3	Seelig- müller, Festschrift. Halle 1873.	5	m.	Nussgrosser Tuberkel des rechten thal. opt.		Linksseitige Hemiplegie nach Krämpfen.				
4	Fleisch- mann, Wiener medic. Wochenschrift 1871. No. 6-9.	2	m.	Kastaniengrosser Tu- mor im linken thal. opt. Der linke pedunc. cerebri erweicht, Faser- ung am inneren Rand zerstört.	Schmerzen im rechten Bein, auch die Hautsensibili- tät rechts ver- mindert, mit Aus- nahme d. Kopfes.	Zitternde Be- wegungen d. rech- ten Hand. Unver- mögen zu gehen. Rechtsseitige Fa- cialislähmung.	Pto- sis des linken Augen- lids. Lähmung des rect. int. sin. Linke Pu- pille erweitert. Nur das rechte Auge sieht.	Intelligenz erhalten.	Spärlicher unfreiwilliger Urinabgang.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
5	Schüppel, Arch. d. Heilk. p. 357. 1867.	30	m.	Apfelgrosses Myxosar- kom im corp. striat. dextr., in den rechten Seitenventrikel hinein u. nach d. Rinde zu wuchernd.	Rechtsseitige Hinterhaupt- und Stirnschmerzen. Schwindel. Leichte Parästhesie der Zehen, besonders rechts.	Mattigkeit der Beine. Gesicht n. rechts verzogen. Linke Gesichts- hälfte paretisch.	Das rechte Auge kleiner als das linke.	Ziemlich plötzlicher Tod unter Krämpfen. Erbrechen. Langsamer Puls.	
6	Moutard Martin, Union médic. 1868. No. 66.	23	m.	Carcinom des linken corp. striat., bis zum Kleinhirn s. erstreckend.	Stirn- u. Hinter- haupts-Kopf- schmerz. Abnorme Empfindungen in den Extremitäten. Züge ohne Aus- druck.	Bewusstlosigkeit nach Fall. Später öfter Krämpfe im l. Arm. Rechte Hand ungeschick- ter als die linke. Keine Lähmung.	Rechte Pu- pille grösser als die linke. Abnahme des Sehvermögens.	Gedächtniss- schwäche. Beschwerden beim Sprechen. Impotenz. Tod im Coma 2 Mo- naten. Beginn.	Aetiologie. Fall auf das Hinterhaupt.
7	Hjelt, Finsk Läge Sällsk handl. 1871. Bd. 12. (Virchow- Hirsch).	29	w.	Gliom im rechten thal. optie.	Hefrige Kopfschmerzen.	Vergrosserung der linken Pu- pille. Sehver- mögen intakt.	Plötzlicher Tod unter heftigen Kopf- schmerzen und Erbrechen.	Erbrechen.	
8	Gedge, Br. med. Journ. March. 27. 1869.	22	m.	Gliom innen u. vorn vom linken corp. str. im Vorderhorn. Alle Gewebe am Boden des dritten Ventrikels mit er- griffen.	Kopfschmerzen. Uebelkeiten.	Krämpfe. Zuckun- gen der rechten Körperhälfte.	Neuritis optic.	Erbrechen.	



9	Pilz, für Jahrbuch für Kinderheilk. III. 2. 133. 1870.	4	m.	In der Mitte des linken thal. opt. ein erbsengrosser Tuberkel.		Parese d. linken nv. facialis.	Strabismus convergens. Nystagmus.	Schlafneigung. Stupidität.
10	Martin, Brith. medic. Journ. January 1875.	?	w.	Tumor hinter dem rechten thal. opt., das Dach und die äussere Wand d. Seitenventrikels bildend.	Kopfschmerz.	Schwanken beim Gehen. Rechte Ge- sichtshälfte ge- lähmt, ebenso die linken Extremitä- täten.	Rechte Pupille weit, reak- tionslos. Die linke normal.	Dementia. Tod im Coma. Alkoholistin.
11	Fürstner, Arch. f. Psych. Bd. VI. 1875.	30	w.	Telangiektatisches Gliom in den glob. pallidis des Linsen- kerns <b>beiderseits</b> .	Fehlen aller Linsenkernsymptome.			Hartnäckige Schlaflosigkeit. Mania puerperalis. Chloral. Tod.
12	Barié, de Gaz. méd. de Paris. No. 30. 1875.	56	w.	Wallnussgrosses Sar- kom des III. Ventrikels. Die thal. optici beide in der Mitte berührend.	Parese aller vier Extremitäten quoad motum et sensum. Facialis intakt.	Gesicht und Gehör normal.	Benommen- heit.	
13	Hjelt, (Schmidt's Jahrbücher, Bd. 155.) 1872.	33	w.	Cholesteatom des lin- ken thal. optici, bis zum Hinterhorn sich er- streckend.	Keine Abweichungen in den Funktionen des Hirns.			
14	Bruzelius und Blix. 1870, Ebd.	38	w.	Gliom des linken thal. opt.	Jahrelange Kopf- schmerzen, Amei- senlaufen in Arm und Bein. Nie Schwindel.	Facialisparese rechts. Schwäche der linken Extre- mitäten. Mitunter Krämpfe.	Trübung d. Schfeldes. Bis- weilen Doppel- sehen. Ab- schwächung d. Hörvermögens,	Abnahme des Nie- Erbrechen. Besserung auf Gedächtnisses. Schwierigkeit beim Sprechen u. Schlingen. starken Kopf- schmerzen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
15	Russel, Med. Times and Gaz. May 17. 1873.			Grosses Sarkom zwi- schen beiden corp. str. und thal. opt., den linken Ventrikel ein- nehmend.		Andauerndes Zittern. Epilepti- sche Krämpfe.	Kurzichtig- keit. Blinzeln mit den Lidern. Pupillen sehr weit.	Stumpfsinn. (Schon in der Kindheit Krämpfe.) Un- freiwill. Urin- u. Kothabgang. Schnelle Rö- thung der Wangen und Hände. Art Echolalie.	
16	Hughlings Jackson, The Br. Med. Journ. 1878. June.	8	m.	Tumor des linken corpus striatum und crus. cerebr. sin. Cere- bellum, pons etc. normal.	Kopfschmerz.	Zittern d. rech- ten Hand. Con- vulsionen. Epilep- tiforme, tetanoide Anfälle.	Abnahme d. Schvermögens. Nystagmus.		Erbrechen.
17	Ramskill, Medical Times and Gazette. 1874. May.	56	m.	Wallnussgrosser Tu- mor der Aussenseite des linken corp. str. und thal. opt.		Rechtsseitige Hemiplegie, keine Facialisparese.	Nichts be- sonderes.	Schlechte Sprache. Aphasie?	
18	Dowson (Greig Smith), Med. Times and Gaz. 1878. March.	34	m.	Der rechte nucleus caudatus durch ein glioma myxomatosum er- setzt. Die weissen Faser- züge des corp. striatum waren unverletzt.		Epileptische An- fälle. Status epi- lepticus. Keine Lähmung.			



19	Cruz Cabral, Lancet. 1874. Jan.	34 m.	Hühnereigrosser Tumor das linke corp. striat. und den thal. opt. einnehmend.	Stirnkopfschmerz.				Allgemeine Tuberkulose.
20	Chouppé, Progrès méd. 1875. S. 34.	55 m.	Taubeneigrosser Tumor im vorderen Theil d. rechten thal. opt., corp./str. und unteren Theil der corona radiata.	Kopfschmerzen.	Mässige Parese der linken Gesichtsmuskeln u. des linken Arms, später auch des linken Beins. Keine Convulsionen.	In den letzten Tagen Kopf u. Augen nach rechts gedreht.	Plötzlich ausbrechendes maniakalisches Delirium.	Erbrechen.
21	Rondot, Progrès méd. 1877. S. 70.	30 m.	Beide Linsenkerne von nussgrossen Tumoren eingenommen. Innere Kapsel comprimirt.	Kopf- u. Nackenschmerz.			Verkehrtheit.	Plötzlicher Tod.
22	Pilz, für Kinderheilk. N.F. 3. S. 146.	11 w.	Tuberkel im vorderen Theil d. linken corp. striatum.	Sensibilität der rechten Extremitäten vermindert.	Gaumensegellähmung. Tremor der Extremitäten. Beugecontractur der Extremitäten. Krämpfe.	Augenhintergrund normal.	Sprachlosigkeit. Schlingen normal. Störungen d. Gedächtnisses. Sprache kehrt abwechselnd wieder.	Vorangegangene Diphtheritis. Tuberkulose.
23	Gowers, Lancet. 1871. March.	24 m.	Sarkom hinten zwischen den thal. opt. und den Vierhügeln; von ihnen der vordere link ganz, der rechte an der inneren Seite in die Gehirnschwulst aufgegangen. — Der linke hintere Vierhügel erweicht. Auch die oberflächlichen Fasern der Hirnschenkel waren mit ergriffen. Die n. acustici waren frei.	Kopfschmerzen.	Allgemeine Schwäche. Rechte Gesichtshälfte gelähmt.	Rechtsseitige Abducenslähmung. Neuritis opt. duplex. Schliesslich vollständige Taubheit.	Stupor.	Incontinentia urinae. Eiweissurin.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
24	Smith, Med. Times. 1878. March. 30.	34	m.	Der rechte nucleus caudatus in ein Gliom verwandelt. Keine Erweichung, keine Druckerscheinungen in der Umgebung.		Epileptische Convulsionen.		
25	Beurmann, Bullet. de la soc. anat. 1876.	38	m.	Beiderseits d. Linsenkerne von Gliomen eingenommen.		Allmählig sich einstellende linksseitige Hemiplegie. Zittern der parietischen Extremitäten bei gewollten Bewegungen. Neigung zu Vorwärtsbewegungen.	Linke Pupille weiter als die rechte. Vermindertes Sehvermögen. Geschmack und Geruch normal.	Sprache. Intelligenz.
26	Assagioli e Bon- vecchiato, Rivista sperim. di fren. II. u. III. 1879 (?)	15	w.	Der linke thal. opt. vergrößert, ganz in eine gliomatöse Masse verwandelt.	Hinterhauptschmerzen, später rechtsseitige Hemianästhesie.	Choreabewegungen des rechten Gesichts und der rechtsseitigen Extremitäten. Später hemiplegia dextra.	Rechtsseitiger Blepharospasmus. Keine Sehstörungen.	Später aphasische Zustände. Intelligenz zuletzt getrübt.



Unter der Ueberschrift: „Tumoren der Corpora striata und thalami optici“ habe ich 26 Fälle vereinigt, welche indessen behufs besserer Uebersicht und Durcharbeitung in einige Unterabtheilungen einzutheilen sind. Aus der Gesamtsumme der Beobachtungen heben sich zunächst 3 heraus, welche von den Autoren ausdrücklich als Geschwülste der Linsenkerngegend bezeichnet wurden. — Merkwürdigerweise sind in allen 3 Fällen (11, 21, 25) stets die Linskerne beiderseits von der Neubildung eingenommen gewesen. — Im Fall 25 finden sich Erscheinungen mitgetheilt, welche die Vermuthung einer vorzüglich rechts sitzenden Läsion nahe gelegt hatten, nämlich: allmählig sich einstellende linksseitige Hemiplegie und Zittern der gelähmten Extremitäten bei versuchten willkürlichen Bewegungen. Ausserdem bestand Neigung zu Vorwärtsbewegungen, Sprachbehinderung, Erweiterung der linken Pupille und vermindertes Sehvermögen.

Fall 11 und 21 zeichnen sich dadurch besonders aus, dass abgesehen von psychischen Störungen in beiden Fällen und von Kopf- und Nackenschmerzen in Fall 21 Nichts während des Lebens darauf hindeutete, dass beiderseits zwei so wichtige Gangliensysteme zerstört waren; namentlich fehlten Lähmungserscheinungen durchaus. —

Eine zweite Unterabtheilung (8 Beobachtungen umfassend) bilden diejenigen Fälle, in denen nach dem Wortlaut die Geschwulst den Schweifkern, (corp. striatum) eingenommen hat: es sind dies die Beobachtungen 1, 5, 6, 8, 16, 18, 22 und 24. — Von ihnen ist Fall 6, in so fern sich das den linken Schweifkern einnehmende Carcinom bis zum Kleinhirn hin erstreckte, für die Localisation kaum zu verwerthen; dasselbe mag von Fall 16 gelten, in welchem die Neubildung neben dem linken Corpus striatum noch den linken Hirnschenkel mitbetheiligte. — Wie bei den Tumoren der Linsenkerngegend finden wir auch bei denen der Streifenhügel 2 Beobachtungen (18 und 24), wo abgesehen von „epileptischen Anfällen“ keine weiteren Störungen, namentlich keine Lähmungszustände erwähnt werden. —

Für die übrigen 6 Fälle (1, 5, 6, 8, 16, 22) bestehen hinsichtlich der Motilität zweimal (1 und 5) Lähmungserscheinungen der entgegengesetzten Körperhälfte: einmal eine Hemiplegie, das andere Mal eine Facialispese. Eigenthümlich sind aber für Fall



1, 6, 8, 16 und 22 merkwürdige, theils als krampfartige Zustände, theils als Zittern oder als rhythmische, mehr dem Veitstanz ähnliche Bewegungen beschriebene Erscheinungen, wobei 3 mal noch von allgemeinen Convulsionen die Rede ist. Viermal finden sich unter den 6 Beobachtungen „Kopfschmerzen“ verzeichnet, welche 2 mal in Stirn und Hinterhaupt lokalisiert werden; 2 mal wird die Sensibilität der contralateralen Körperhälfte als vermindert beschrieben, 2 mal ausserdem von abnormen Empfindungen der Extremitäten berichtet.

Ich werde weiter unten nach vorhergegangener Beschreibung der durch Sehhügelneubildungen bedingten Symptome des Genaueren noch auf diese soeben besprochenen Erscheinungen zurückkommen. —

Von den Sinnesorganen werden bei Streifenhügel Tumoren nur die Augen als leidend angeführt: die dreimal niedergelegte Bemerkung einer Verminderung des Sehvermögens (einmal Neuritis optica) enthält nichts irgend wie Charakteristisches, so wenig wie die zweimal notirte Pupillenungleichheit. Einmal wird der Augenhintergrund ausdrücklich als normal angegeben. Psychische Störungen werden 2 mal als Gedächtnissverlust, Beschwerden und Behinderungen beim Sprechen ebenfalls 2 mal in denselben Fällen notirt, wobei übrigens sowohl in Fall 6 wie 22 die Läsion das linke Corpus striatum einnahm, also ein Druck auf die im linken Stirnhirn gelegenen, für die Sprache bekanntlich so überaus wichtigen Bezirke wohl ausgeübt sein konnte.

Erbrechen schliesslich wird 3 mal, Pulsverlangsamung 1 mal beschrieben.

Elf Beobachtungen besitzen wir, in welchen ein Sehhügel allein die Geschwulst beherbergte, nämlich die Fälle 2, 3, 4, 7, 9, 10, 12, 13, 14, 23 und 26. —

Von diesen muss zunächst dem Fall 4 eine Sonderstellung zugewiesen werden, insofern durch die Betheiligung des unter dem linken Sehhügel befindlichen linken Hirnschenkels offenbar Symptome geschaffen wurden, welche dem unbefangenen Beurtheiler es nahe legten, die in Frage stehende Beobachtung als eine solche von Tumor des linken Crus cerebri zu registriren, wie ich das auch factisch gethan habe (siehe dort). Auf die „zitternden Be-



Bewegungen der rechten Hand“ in diesem Falle komme ich später noch einmal zurück.

Sodann könnte Fall 2 insofern Bedenken erregen, als neben dem linken Thal. opt. auch der rechte ergriffen, ausserdem aber auch die Vierhügel nicht unbetheiligt geblieben waren. Noch weniger scheint Fall 23 verwendbar, weil so viele wichtige Hirntheile neben den Thal. opticis in Mitleidenschaft gezogen sind, so dass diese Beobachtung als für Sehhügeltumoren charakteristisch wohl nicht angesehen werden darf. Von den 9 übrig bleibenden und verwerthbaren Fällen beansprucht No. 13 insofern wieder besonderes Interesse, als trotz vorhandenen Cholesteatoms im linken Thal. opt. während des Lebens keine Funktionsstörungen von Seiten des Hirns beobachtet wurden. — Ebenso ist Fall 7 der Beachtung werth: Es sass ein Gliom im rechten Thal. opt.: es waren Kopfschmerzen vorhanden und Erbrechen, auch war die linke Pupille erweitert: es ist aber klar, dass aus diesen Symptomen allein die Diagnose einer Sehhügelkrankung nicht hergeleitet werden konnte. — In den übrigen 7 Fällen (2, 3, 9, 10, 12, 14, 26) bestanden jedes Mal Störungen von Seiten der Motilität. Die Fälle 2 und 3 boten contralaterale Hemiparesen, welche entweder mit epileptischen Zuständen combinirt waren oder solchen Anfällen folgten: in Fall 9 ist nur eine Facialispause notirt und zwar auf der Seite des Tumors; dasselbe ist für Beobachtung 10 der Fall: hier sass der Tumor hinter dem rechten Sehhügel im Hirnmark: es fand sich neben der gleichseitigen Facialispause eine Schwäche der linksseitigen Extremitäten, während Fall 14 umgekehrt (Gliom des linken Thal. opt.) contralaterale Facialispause, dagegen Parese der Extremitäten auf der Seite des Tumors darbot. —

Ich gestehe ausser Stande zu sein, diese Widersprüche zu erklären.

Im Fall 12 (Sarkom des 3. Ventrikels, die Thal. opt. beide in der Mitte berührend) bestand motorische und sensorische Paraplegie aller 4 Extremitäten (eine Autopsie des Rückenmarks scheint nicht gemacht worden zu sein, wenigstens ist nichts darüber erwähnt); in Fall 26 endlich ging eine Chorea der contralateralen Extremitäten der später eintretenden Hemiplegie und Hemi-anästhesie voran.

Im Uebrigen ist die Ausbeute für die Symptomatologie eine



nur spärliche: 5 mal bestanden Kopfschmerzen, 1 mal Schwindelerscheinungen, nur einmal noch ausser der für Fall 26 erwähnten Hemianästhesie eine nicht genauer präcisirte Parästhesie (Ameisenkriechen) in Armen und Beinen. Auch die Störungen im Bereich der Sinnesorgane sind nur wenig charakteristisch: nur 1 mal ist von einer Trübung des Sehvermögens die Rede, in drei Fällen fehlt jede Angabe, in drei anderen wird das Sehvermögen unverehrt genannt; wenig charakteristisch ist die 2 mal gemachte Notiz über „Doppelsehen“, über Blepharospasmus rechts (Fall 26, vielleicht den rechtsseitigen Choreasymptomen einzureihen) und über Pupillenerweiterung des einen oder des anderen Auges, welche einmal auf der Seite beobachtet wird, wo der Tumor sitzt, das andere mal auf der entgegengesetzten Seite.

Hinsichtlich der Psyche findet sich 3 mal eine Verminderung der geistigen Fähigkeiten notirt, 2 mal (bei links sitzendem Tumor) Sprachstörungen und aphasische Symptome; Erbrechen und Schlingbeschwerden kamen je 1 mal zur Beobachtung. —

Schliesslich bleiben noch 4 Beobachtungen übrig, in welchen der Thalamus opticus **und** das Corpus striatum einer Seite gemeinsam als Sitz der Neubildung angegeben werden (die Fälle 15, 17, 19, 20). — Wieder tritt hier bei einem Fall (19), wo ein eigrosser Tumor das linke Corpus striatum und den Thal. opticus einnahm, die Thatsache in den Vordergrund, dass ausser vorhandenem Stirnkopfschmerz kein weiteres Zeichen auf die Zerstörung so wichtiger Organe hinwies. Zweimal bestand (17, 20) contralaterale Hemiplegie (in Fall 17 ohne Facialisbetheiligung), 1 mal Zittern und Krampf, 2 mal werden Kopfschmerzen angegeben, 1 mal Pupillenweite: eine Art Echolalie und eine an Aphasie erinnernde Sprachstörung in 2 Fällen bei linksseitigem Sitz; physische Störungen bestanden 2 mal: Stumpfsinn (bei schon seit der Kindheit auftretenden Krämpfen) und Manie, welche plötzlich ausbrach. In diesem Falle war auch unfreiwilliger Urin- und Kothabgang notirt und auf eine „schnelle Röthung der Wangen und Hände“ aufmerksam gemacht; 1 mal nur ist von „Erbrechen“ die Rede. — Wenn in einem Werke, wie das Nothnagel's, der Versuch gemacht wird, die Symptomatologie von Herden auseinander zuhalten, welche 1) nur den Linsenkern betheiligen, 2) oder nur das Corpus striatum oder 3) nur den vorderen Abschnitt der inneren Kapsel, oder



4) alle 3 Gebilde zugleich, oder 5) nur den hinteren Abschnitt der inneren Kapsel und 6) endlich alle im Niveau dieses hinteren Abschnitts gelegenen Gebilde den Sehhügel einbegriffen, so ist das eben für eine Arbeit nöthig, die es sich zur Aufgabe stellt, die möglichst genaue Lokaldiagnostik zu geben von Läsionen von Hirnabschnitten, deren relative Selbstständigkeit wir heute im Grossen und Ganzen anerkennen.

Dass bei Tumoren, welche im Streifenhügel oder Sehhügel resp. im Linsenkern sich entwickelt haben, von einer Läsion eben nur dieser Gebilde allein nicht die Rede sein kann, dass bei derartigen Lokalisationen die so nahe benachbarten Theile der inneren Kapsel (vorderer resp. hinterer Abschnitt) einen mehr oder weniger bedeutenden Druck zu erleiden haben werden, bedarf wohl kaum noch einer besonderen Auseinandersetzung. Von diesem Gesichtspunkt aus ist es nun von besonderem Interesse zu sehen, wie Zerstörungen von Gebilden, denen noch vor gar nicht langer Zeit wesentliche Beziehungen zur Motilität der entgegengesetzten Körpermuskulatur zugeschrieben wurden, bestehen können, ohne dass sich abgesehen von allgemeinen, nicht besonders charakteristischen Symptomen sonst Zeichen ihrer beeinträchtigten Funktion entdecken lassen. Wir besitzen derartige Beispiele für die Tumoren der Linsenkerngegend, der Streifenhügel, der Sehhügel: freilich kann man auch hier den wohl nicht unbegründeten Einwurf machen, dass die (eventuell) langsam sich entwickelnden Tumoren allmählig nur die Nervensubstanz auseinander drängten, ohne die Faserung oder die Ganglienzellen geradezu vernichtet zu haben.

Die notirten pathologischen Erscheinungen einer meist langsam sich entwickelnden contralateralen Hemiplegie, hier und da auftretender Krampfstände, vereinzelt aufgefundener hemianästhetischer Symptome erscheinen mir nicht charakteristisch genug, um die Tumoren dieser Gegend von einander, resp. von solchen Neubildungen zu trennen, welche im Centrum ovale des „Mittellappens“ des Grosshirns ihren Sitz aufgeschlagen haben. —

Weder die Kopfschmerzen, noch das Erbrechen, weder die Läsionen der Sinnesorgane (meist nur der Augen), noch die psychischen Anomalien oder die Sprachstörungen tragen den Ausdruck irgend einer Besonderheit an sich. Nur die eine, oben schon mehr-



fach erwähnte Erscheinung der unwillkürlichen, theils an Chorea, theils an Zitterbewegungen erinnernden, oft nur halbseitig zu beobachtenden Erscheinungen an Gliedern, welche entweder später hemiparetisch werden oder schon gelähmt waren, an denen auch wohl hier und da die Symptome herabgesetzter Sensibilität zu bemerken sind, scheinen von Bedeutung zu sein für die Läsionen, welche im corpus striatum oder im thalamus opticus meist nach deren Aussenseite zu ihren Sitz aufgeschlagen haben und vielleicht auf Fasermassen reizend einwirken, die von den genannten grossen Ganglien aus in den Stabkranz eintreten. Von Interesse ist es, dass zeitweilig nur das Facialisgebiet der entgegengesetzten Seite oder nur die Extremitäten ohne Facialis als paretisch beschrieben werden: von Interesse wohl auch der Umstand, dass nur einmal und auch da unvollständig die Hemi-anästhesie bei offener Betheiligung des hinteren Abschnitts der inneren Kapsel und jedenfalls nicht mit dem Nachdruck betont wird, wie das sonst für Läsionen gerade dieser Gegend charakteristisch ist und in dem Hervorheben der gleichzeitig beeinträchtigten Funktion der contralateralen Sinnesorgane seinen Ausdruck findet. Hinsichtlich der von Petrina als für Tumoren der Sehhügel so besonders bedeutungsvoll gehaltenen vasomotorischen Störungen habe ich nur einmal, in Fall 15 (grosses Sarkom zwischen beiden corp. striata und thal. opt., den linken Ventrikel einnehmend) „schnelle Röthung der Wangen und Hände hervorgehoben gefunden: sonst wird von besonders auffälligen Störungen der Cirkulation oder der vasomotorischen Innervation nichts berichtet. —



IV. Tumoren der Grosshirnschenkel (3 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
1	Rosenthal, Oesterr. med. Jahrb. XIX. 1870.	39	w.	Erbengrosse Cyste im l. Hirnschenkel, Erweichung des rechten, bohnengrosses Gliosar- kom, den rechten nv. oculom., die corp. mam- millaria u. den hinteren Theil des tuber cine- reum einnehmend.	Motorische und sensitive rechts- seitige Hemiplegie der Extremitäten und des Gesichts. Schwindel, Kopfschmerz.	Linksseitige Oculomoto- riuslähmung. Doppelseitige Amblyopie u. Neuroretinitis. Zuletzt auch rechtsseitige Oculomoto- riuslähmung.	Lallende Sprache.Zunge nach rechts deviirend.	Harndrang. (Die Kranke war schwanger.)	
2	Sutton, Brit. medic. Journ. Febr. 1870.	25	m.	Gliom im linken crus cerebri, auch einen Theil des rechten einnehmend.	Hatte nie Kopf- schmerz.	Unsicherer Gang einige Tage vor dem Tode. Apo- plektischer Insult u. rechtss. Hemipl.	Ptosis d. lin- ken oberen Lides (einige Tage vor dem Tode).	Bewusstlosig- keit 3—4 Tage hindureh.	Nie Erbrechen.
3	Steffen, Berliner klin. Wochenschrift Febr. 1867. No. 25—28.	1	m.	Nach unten und vorn vom rechten corp. striat. (in dem eine bohnen- grosse, blutgefüllte Höhle) ein auf dem rechten pedunculus cerebri aufliegender Tuberkel.	Herabsetzung d. Sensibilität an den linksseitigen Extremitäten.	Parese d. lin- ken Mundfacialis; linksseitige Hemi- parese, Krämpfe in den Unterextre- mitäten, beson- ders links. Con- trakturen beiders. besonders d. ob. Extrem. Zuckun- gen üb. d. ganzen Körper.	Keine Alteration der Sinne oder der geistigen Fähigkeiten. Keine Oculomo- toriusaffection. Coma. Tod.		



Von Neubildungen der Grosshirnschenkel hat die Litteratur der letzten 15 Jahre keine grosse Anzahl von Fällen aufzuweisen, wenigstens gelang es mir nur, 3 hierher gehörige Beobachtungen aufzufinden. — Unter diesen kann man noch über den Fall 3 (Steffen) mit Recht in Zweifel sein, ob er hierher zu rechnen, oder nicht vielmehr den Tumoren der corp. striata und der thalami opt. zuzuzählen sei. Es lag die tuberkulöse Masse unterhalb einer erweichten Stelle im rechten corp. str. dem rechten Hirnschenkel auf, hatte ihn also nur von aussen comprimirt: daher fehlen auch in diesem Falle die sonst für Hirnschenkelneubildungen und für Pedunkulusläsionen überhaupt so charakteristischen Lähmungserscheinungen im Gebiete des Oculomotorius der kranken Seite. Andererseits habe ich unter den Tumoren der Corp. striata und Thal. opt. als Fall 4 eine Beobachtung von Fleischmann aufgeführt, bei welcher der linke Hirnstiel zwar erweicht, der eigentliche Sitz der Geschwulst aber (Tuberkel) der linke Sehhügel war. In letzterem Falle war die innere Faserung des linken Hirnstiels vollständig zerstört: hier fand sich nun auch neben Lähmung und Anästhesie der contralateralen Körperhälfte (Facialis mit einbegriffen) linksseitige Ptosis und Lähmung des Rectus internus sinister: vielleicht dass die „zitternden“ Bewegungen der rechten Hand (siehe darüber unter: Tumoren der Sehhügel) einen Fingerzeig in Bezug auf die Mitbetheiligung des linken Sehhügels hätten geben können.

Rechnen wir diese Mittheilung von Fleischmann zu unseren 3 im Text aufgeführten Beobachtungen hinzu, so finden wir unter den 4 Fällen den Kopfschmerz einmal angegeben, einmal ausdrücklich als nicht vorhanden erwähnt. Die beiden anderen Beobachtungen betreffen Kinder von 1 resp. 2 Jahren, bei denen hierüber natürlich keine bestimmte Auskunft zu erhalten war. Schwindel bestand einmal (dabei aber Augenmuskellähmungen rechts, wie links). In allen vier Mittheilungen wird eine Hemiplegie der der Tumorseite entgegengesetzten Körperhälfte beschrieben, wobei dreimal zugleich die Sensibilität der gelähmten Theile herabgesetzt war. Zweimal war das Gehen „unsicher“: Hemiplegie und Augenmuskellähmung scheinen genügend, diese „Unsicherheit“ zu erklären. Einmal bestanden Schmerzen in dem gelähmten Bein, Zitterbewegungen der rechten Hand einmal (siehe



bei der Besprechung der Sehhügelgeschwülste), endlich krampfhaftere Erscheinungen zunächst an den gelähmten, später auch an den übrigen Extremitäten in dem einem Falle, wo die Neubildung von oben her auf den Hirnschenkel drückte (Beobachtung 3).

In charakteristischer Weise findet sich nun alternierend im Sinne Gubler's neben der Lähmung der Extremitäten der dem Tumor entgegengesetzten Körperhälfte eine mit der Neubildung gleichseitige Affection des Oculomotorius. Im Fall 2 bestand nur eine Lähmung des oberen Lides, in Fall 4 (Fleischmann) eine eben solche neben Lähmung des Rectus internus und des Sphincter iridis; in Fall 1 wird einfach „Lähmung des Oculomotorius“ angegeben.

Auch bei Geschwülsten an der Basis in der mittleren Schädelgrube finden wir derartige Lähmungen der Oculomotoriusäste derselben Seite, wo der Tumor sitzt, eventuell verbunden mit Lähmung der contralateralen Extremitäten: dann fehlen aber meist die Sensibilitätsstörungen an Armen und Beinen und es bestehen andererseits neben der Paralyse der Oculomotoriusäste auf derselben Seite noch Lähmungs- oder Reizzustände im Facialis- und besonders oft im Trigemineusgebiet. So wird es also bei einiger Aufmerksamkeit wohl gelingen, diese durch basale Neubildungen erzeugten Erscheinungen von solchen zu trennen, welche durch Geschwülste in den Hirnschenkeln selbst bedingt sind. Schwieriger kann die Unterscheidung von denjenigen Tumoren der Brücke werden (siehe dort), welche in deren vorderstem Abschnitt sitzend einige der von dem Oculomotoriuskern ausgehenden Fasern lädirt haben, wie die Möglichkeit derartiger Vorkommnisse durch Kahler und Pick<sup>47)</sup> nachgewiesen ist. Als Unterscheidungsmerkmal von derartigen Zuständen kann nun oft der schon von Ladame gewürdigte Umstand dienen, dass neben der zuerst auftretenden, der Neubildung gleichseitigen Paralyse des Oculomotorius später auch noch der so nahe liegende Nv. oculomotorius der andern Seite gelähmt wird, wie dies z. B. thatsächlich in der ersten der von mir gesammelten Beobachtungen der Fall war.

Die nur im 1. Fall hervorgehobene doppelseitige Neuroretinitis und Amblyopie hat nichts für den Sitz der Geschwulst bezeichnendes an sich, eher noch die in Fall 4 (Fleischmann) erwähnte Thatsache der einseitigen Abschwächung des Sehvermögens des Auges,



an welchem auch die Lähmungserscheinungen im Oculomotoriusgebiet vorhanden waren; Läsionen anderer Sinnesorgane wurden nicht beobachtet, ebenso wenig psychische Störungen. Einmal nur wird bei bestehender rechtsseitiger Hemiplegie und Deviation der Zunge nach rechts hin einer „lallenden“ Sprache Erwähnung gethan: einer „Sprachstörung“ wie sie sich oft bei frischeren und älteren Fällen von Hemiplegien findet. (Vgl. S. 44). Niemals wird das Vorkommen von Erbrechen angegeben, ebenso fehlen Bemerkungen über vasomotorische Störungen oder auffallende Läsionen der Blasenthätigkeit: der „Harndrang“ der schwangeren Frau im 1., der unfreiwillige Urinabgang im 4. Fall bei dem 2jährigen Kinde können meiner Ansicht nach für den Einfluss der Hirnschenkel auf die Blasenthätigkeit kaum viel beweisen.

Wechselständige Lähmung des Oculomotorius an der Seite, wo die Neubildung sitzt, der Extremitäten (incl. des Facialis und Hypoglossus) an der entgegengesetzten Körperhälfte, Combination dieser motorischen Lähmung der Extremitäten mit Anästhesie, späteres Auftreten von paralytischen Zuständen im Oculomotoriusgebiet auch der anderen Seite geben die Hauptmerkmale ab für die Neubildungen in den Hirnschenkeln.



V. Tumoren der Vierhügel (11 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
1	Annuske, v. Graefe's Arch. 1873. Bd. 19.	29	w.	Gliom der corp. quadrigemina. Dahin- ter ein Sack am Klein- hirn, dieses selbst unbe- theiligt. Der Tumor liegt nach oben und aussen vom linken crus cerebelli ad pontem. Hydrops aller Ventrikel.	Kopfschmerz im Hinterhaupt und Genick.Schwindel.	Epileptische Krämpfe. Rechts- seitige Facialis- parese. Neigung nach hinten zu nach links hin fallen. Unsicherer erschwert. Gang.	Neuritis opt. dupl. Amblyo- pie. Bewegung beider Augen nach links hin fallen. Unsicherer erschwert. Gang.	Intelligenz. Sprache.	Erbrechen.
2	Duffin, Lancet. June 17. 1876.	25	m.	Corp. quadrigemina und gland. pinealis durch Gliom ersetzt. Der Tumor setzt sich in den III. und durch den Aqu. Sylv. auch in den IV. Ventrikel hinein fort.	Kopf-und Nackenschmerzen. Schwindel.	Unsicherer Gang. Motorische Kraft dupl. der Beine intakt. rose. Gespannte Nackenmuskulatur.	Neuritis opt. dupl. Amau- sieren. Ohren- schwächung d. Hörvermögens.	Intelligenz bis 14 Tage vor dem Tode	Kleiner un- regelmässiger Puls. Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
3	Pilz, für Kinderkrankh. III. 1870. 2. 133.	3	w.	Tuberkel an Stelle der Vierhügel, in den III. Ventrikel vorsprin- gend. (Linker Hirn- schenkel comprimirt.)		Parese der r. Körperhälfte, linker Mund- winkel hängend. Tremor rechts, Contractur des rechten Ellenbo- gens.	Erhaltenes Sehvermögen des rechten, zu Anfang auch des l. Auges. Ptosis links, Erweiterung d. linken Pupille. Linker Aug- apfel vorge- drängt und nach aussen stehend.	Stupidität. Eigenthümliche Bewegungen beim Sitzen von rechts hinten nach vorn und links.	
4	Kohts, Virch. Arch. Bd. 67. 1876.	7	m.	Kirschgrosse Geschwulst nimmt die hinteren Vierhügel und das velum ein. Cyste in der Kleinhirnmittle bis zum IV. Ventrikel hin- reichend.	Hinterhaupt- schmerzen.	Taumelnder Gang nach rechts und hinten. An- fälle mit hydro- cephalischem Schrei. Neigung des Kopfes nach vorn.	Strabismus divergens al- ternans. Neu- ritis opt. dupl.	Ziemlich plötzlicher Tod im Schmerz- paroxysmus.	Blasen- schwäche. Erbrechen.
5	Hirtz, Bulletin de société anat. Mars-Avr. 1875.	21	m.	Lipom mit $\frac{2}{3}$ der un- teren Fläche auf corp. quadrigem. u. geni- culatum rechts auf- liegend, das andere Drit-	Rechtsseitiger Schläfen-Stirn- kopfschmerz. Schwindel. Schmerzen in der	Das rechte Bein wird etwas nach- geschleppt.	Geräusche in den Ohren. Atrophia nv. optic. dextra. Erblindung	Abnorm tiefer Schlaf. Ge- schlechtstrieb vermindert.	Erbrechen.



6	Klebs (Fische), Prag. Viertel- jahrsschrift. Bd. 133. 1877.	22	m.	tel die linken corp. quadrig. comprimend	Geschwulst der corp. quadrigemina, sich in die pedunc. cerebri und in das Kleinhirn bis zum IV. Ventrikel hin fortsetzend.	rechten unteren Extremität. In- takte Sensibilität.	Schwankende Haltung. Zittern des Kopfes und der oberen Extre- mitäten.	erst rechts, dann links. Rechtes Auge nach aussen schielend. Pu- pillen gleich, erweitert.	Ptosis sinistra. Bulbus links nach innen gerichtet. Am- blyopia sin. Linke Iris rea- girt schwach auf Lichtreiz. Taubheit nur links.	Gereizte Stimmung.	Zuletzt Erbrechen.
7	Gowers, Lancet. 15. March. 1879.	24	m.	Sarkom zwischen d. hinteren Sehhügel- abschnitten, ober- halb der crura cere- bri. Vierhügel und gland. pinealis mit ergriffen. Nur das rechte hintere corp. qua- drigem. war intakt. Das crus cerebri sinistri war mitbeschädigt.	Kopfschmerz (linke Stirn-, Schläfen-, Nacken- gegend).	Zuletzt Läh- mung der rechten unteren Facialis- zweige.	Paralyse des rechten nv. abducens. Gleiche Pu- pillen. Störung des Sehvermö- gens. Neuritis optica duplex. Schliesslich Taubheit.	Stupor.			



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
8	Nothnagel, Topische Dia- gnostik. 1879. S. 206.	21	m.	Hydrops ventriculorum. Wallnussgrosse, weiche Geschwulst der Vierhügel und der Zirbeldrüse. Aus- dehnung der Geschwulst nach vorn, hinten und unten. Erweichung des vorderen Randes der Kleinhirnhemisphären.	Schwindel. Keine Klagen über Kopf- weh.	Schon seit der Jugend seltene epilept. Anfälle. Taumelnder Gang, pillen. bes. nach rechts hin. Keine eigent- liche Lähmung.	Blindheit. Starre Augen. Erweiterte Pu- pillen.	Intelligenz- abnahme. Träumerisches Wesen.	Erbrechen, ziemlich andauernd.
9	Rosenthal, Lehrbuch der Nervenkrankh. 1875. S. 183.	30	m.	Hydrops ventric. Nuss- grosse Geschwulst d. corp. quadrigem., nach vorn die Sehhügel auseinanderdrängend, nach hinten sich in den vierten Ventrikel er- streckend.	Kopfschmerz.	Mattigkeit. Müdigkeitsgefühl.	Ab- schwächung d. Sehvermögens. Pupillenerwei- terung.	Gedächtniss- abnahme. Schläfrigkeit.	Erbrechen nur einmal. Plötzl. Tod.
10	Seidel (nach Noth- nagel), Dissertation. Jena 1861.	55	m.	Hydrops ventric. Die hinteren Vierhügel von einer nach rechts hin ins Kleinhirn über- gehenden Geschwulst ein- genommen.	Schwindel. Kopfschmerz.	Schwanken beim Stehen.	Sehschwäche. Enge Pupillen.		



11	Henoch, Charité-Annalen 1880. S. 468.	4 w.	Grosser Tuberkel unterhalb des linken corp. quadrigem. in die Substanz des pons nach abwärts eingreifend. Mehrere Tuberkel in der rechten Kleinhirnhemisphärenperipherie.	Zeitweilig Schmerzen im rechten Bein.	Linksseitige Facialis-, rechtsseitige Extremitätenparese. — Choreartige Bewegungen der paretischen Extremitäten. Leichte Rigidität derselben.	Schielen. Neuritis opt. dupl. Später Atrophia opt. Doppelseitige Ptosis, weite starre Pupillen. Doppel-seitige rect. intern. Lähmung.	Intelligenz leicht erhalten.	Retentio urinae, später nicht mehr bemerkt. Tod durch Scharlach.
----	---------------------------------------	------	---	---------------------------------------	---	---	------------------------------	--



## Tumoren der Zirbeldrüse (3 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.			
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.				
1	Blan- quinque, Gaz. hebdom. 1871. p. 532.	39	m.	Taubeneigröser Tu- mor der gland. pi- nealis. Compression der Vierhügel, der vena Ga- leni. Hydrops ventric.	Hinterhaupts- und Stirnkopfschmerz.	Epilept. Anfälle. Unvermögen der Beine den Rumpf zu tragen.	Atroph. n. opt. Blindheit. Weite Pupillen. Convulsivi- sche Bewe- gungen der bulbi nach unten und rechts.	Verminderung d. Intelligenz.	Sprache.		
2	Massot, Lyon méd. 1872. No. 15.	19	m.	Ellipsoides, hartes Carcinom von 28 mm. Durchmesser der Zir- beldrüse.	Beiderseitiger Stirn-Schläfen- schmerz.	Epileptische Anfälle.	Beständiges Zwinkern der Lider. Diplo- pia, Amblyo- pia.	Sopor.			Polyurie. Polydipsie. Abmagerung. Trockenheit der Haut.
3	Nieden, Obl. f. Nvheilk. 1879. No. 8.	35	w.	Cystoide Entartung der Zirbeldrüse, den III. Ventrikel ausfüllend. Vorderes Vierhügelpaar abgeflacht und verändert	Hinterhaupts- kopfschmerzen. Keine Sensibili- tätsstörungen.	Keine Lähmung.	Doppelsehen, bes. beim Blick nach unten rechts. Parese des nv. troch- learis dexter. Keine neuritis optica. Seh- schärfe nor- mal.	Stupidität. Etwas fallende Sprache. Spä- ter Tobsucht.			Sehr elender Körper- zustand. Bal- diger Eintritt von dekubitus.



Von Tumoren der Vierhügelgegend gelang es 10 Fälle zu sammeln:\*) zu ihnen würden vielleicht noch die drei Fälle gerechnet werden dürfen, welche über Geschwülste der Zirbeldrüse bekannt geworden sind.

Betrachtet man zunächst die Vierhügeltumoren für sich, so ergibt sich das Vorhandensein von Kopfschmerz in 8 Fällen (80 pCt.). Derselbe wurde im Hinterhaupt und Genick 3mal, 2mal in der Schläfe und der Stirn localisirt. Abgesehen von der einmal sich vorfindenden Angabe von Schmerzempfindung in einer Unterextremität werden andere Sensibilitätsstörungen nicht erwähnt.

Dagegen findet man in der Hälfte der Fälle Klagen über „Schwindel“, ein Symptom, auf das ich bei der weiteren Besprechung unten zurückzukommen haben werde.

Ausgesprochene Lähmungserscheinungen, namentlich hemiplegische Zustände fehlen: nur zweimal wird eine einseitige Facialisparese, einmal eine Parese eines Beins, einmal endlich eine Parese der rechten Körperhälfte und eine Andeutung von Muskelschwäche im Gebiet des den Extremitäten entgegengesetzten Facialisgebietes erwähnt. Wie weit hierbei der Druck auf das Crus cerebri einer Seite (Fall 3 u. 7), wie dies von zwei Autoren ausdrücklich hervorgehoben wird, das Massgebende gewesen, will ich hier nicht näher erörtern, genug, dass ausgesprochene halbseitige Lähmungserscheinungen jedenfalls in den Hintergrund treten.

Ebenso wichtig ist das Fehlen halbseitiger oder nur auf eine Extremität beschränkter Convulsionen: einmal nur wird Zittern des Kopfes und der oberen Extremitäten beschrieben und ausserdem noch einmal Zittern und Contractur einer paretischen oberen Extremität. (Fall 3 und 6). In dem einen Falle waren der linke, im anderen beide Pedunculi cerebri direct durch die Geschwulst resp. den vom Vierhügeltumor her ausgeübten Druck theiligt.

Ausgesprochene epileptische Convulsionen sind nur 3mal angegeben: dabei war aber das eine Individuum schon seit seiner Jugend epileptischen Anfällen unterworfen (Fall 8), das andere (Fall 4) bekam eigenthümliche, durch einen hydrocephalischen

\* Fall 11 ist im Text mit berücksichtigt und besonders besprochen.



Schrei eingeleitete Zustände, welche vielleicht nur mit zweifelhaftem Rechte hierher gerechnet werden können.

Einmal nur wird von einem Müdigkeitsgefühl in den Beinen gesprochen, 6mal dagegen von einem eigenthümlichen, schwankenden, taumelnden Gang resp. von Schwanken beim Stehen, wobei in drei Fällen noch die Neigung, nach einer Seite hin umzufallen, betont wird.

Alle 6mal aber setzte sich auch der Tumor nach hinten hin in den 4. Ventrikel hinein oder in die meist mittlere Region des Kleinhirns fort (Fall 1, 2, 4, 6, 8 und 10): charakteristisch für die anderen Fälle 3, 5, 7 und 9, in denen dieses Symptom fehlt, ist es, dass die Geschwulst sich nicht nach hinten, wohl aber nach vorn hin gegen den 3. Ventrikel zu ausbreitet und dass nur in Fall 9 noch ausser dieser Wucherung in den 3. Ventrikel hinein von einer Fortsetzung der Geschwulst nach hinten hin die Rede ist. Ich glaube hier schon auf das später noch einmal zu betonende Factum hinweisen zu dürfen, dass bei den 3 Fällen von Zirbeldrüsengeschwülsten (bei denen allen das Vierhügelpaar mehr oder weniger betheilt war) ebenfalls dieses Symptom des Schwankens nicht erwähnt wird, freilich ist auch in keinem Falle die Mitbetheiligung irgend eines Kleinhirnantheils beschrieben.

Von den Sinnen leiden allein das Gesicht und das Gehör. In allen Fällen finden sich Störungen des Sehvermögens: also in 100 pCt.: Neuritis optica oder Sehnervenatrophie sind die ophthalmoscopischen Befunde. In diesem ausnahmslosen, augenfälligen Leiden des Gesichtsinns bei Vierhügel Tumoren könnte man fast die Bestätigung der Ansicht der Autoren finden, dass das Centrum des Licht empfindenden Apparats (abgesehen von dem früher besprochenen Rindencentrum in den Hinterhauptslappen des Grosshirns) in den Vierhügeln, speciell vielleicht dem vorderen Paare, gelegen sei. Die Sehstörungen an sich weichen aber ihrer functionellen und anatomischen Natur nach in nichts von denen ab, die wir auch bei an ganz anderen Stellen localisirten Tumoren beobachtet haben. Ihre Häufigkeit und Constanz bei Vierhügelgeschwülsten findet vielleicht in dem Umstande eine Erklärung, dass durch die Compression der Vena magna Galeni es noch leichter als bei Geschwülsten anderer Gegenden zu Stauungen im Hirnkreislauf, zu



hydropischen Ansammlungen in den Ventrikeln (4 mal ausdrücklich erwähnt), damit zu bedeutenden Druckerscheinungen kommt, welche die Hirnbasis und damit das Chiasma, die Tractus optici und die Nervi optici direct oder indirect schädigen. — So viel scheint, wenn auch nicht für die Würdigung der physiologischen Dignität der Corp. quadrigem., so doch für die Diagnose der in ihnen oder in ihrer nächsten Nähe localisirten Neubildungen aus den eben besprochenen Störungen der Sehfunction hervorzugehen, dass dieselben kaum je bei Vierhügeltumoren vermisst werden dürften.

Wir werden weiter unten noch einen sehr charakteristischen Fall von Zirbeldrüsengeschwulst kennen lernen, bei dem der in derartigen Untersuchungen gewiss erfahrene Autor ausdrücklich das normale Verhalten der Sehschärfe und das Fehlen von Neuritis optica angiebt, obgleich der Druck der Geschwulst das vordere Vierhügelpaar abgeflacht und verändert hatte: freilich hatte sich auch die von der Glandula pinealis ihren Ausgang nehmende Neubildung mehr nach vorn in den dritten Ventrikel hinein und weniger nach rückwärts hin ausgebreitet.

Augenmuskellähmungen kamen in der Hälfte aller Fälle zur Beobachtung: bald waren es einzelne Oculomotoriusäste (Levator palpebrae super. oder der rectus internus), welche gelähmt waren, bald der N. rectus externus (abducens) (Fall 6 u. 7): etwas charakteristisches kann in diesen Lähmungen nicht gefunden werden. Anders steht es mit dem dritten, unter den Neubildungen der Zirbeldrüse aufgeführten Falle, bei dem eine Lähmung des Nv. trochlearis dexter beobachtet wurde; ich werde auf diesen hoch interessanten Fall später ausführlich zurückzukommen haben.

Bekanntlich hat schon im Jahre 1870 Adamüek<sup>52)</sup> in seinen Versuchen über die Innervation der Augenbewegungen darauf hingewiesen, dass beide Augen eine gemeinschaftliche motorische Innervation haben, welche von den vorderen Hügeln der Corp. quadrig. ausgeht. Der rechte regiert die Bewegungen beider Augen nach links, der linke die gemeinschaftliche Bewegung nach rechts. Finden sich nun unter den hier zur Besprechung gezogenen Vierhügeltumoren Fälle, welche, wenn auch nur andeutungsweise, in ihren Symptomen auf diese physiologische Thatsache hinweisen? Fraglich ist es, ob die „Starrheit“ der Augen, denen im Nothnagel'schen Falle Erwähnung geschieht, hierher gerechnet werden



darf: eher könnte man noch die erste, von Annuske publicirte Beobachtung anführen, in welcher von einer Erschwerung, einem Defect der Bewegungen beider Augen nach links hin die Rede ist. Wie es aber im Obductionsbericht heisst, gehörte der Tumor vorwiegend der linken Vierhügelhälfte an und müsste demnach nach den Adamück'schen Versuchen die Bewegung der Augen eher nach der rechten Seite hin defect gewesen sein.

Andeutungen von Krampf oder Lähmung in gleichsinniger Richtung wirkender Augenmuskeln liessen sich vielleicht noch in Fall 1 und 2 der Zirbeldrüsentumoren finden, bei welchen ja zweifellos eine Compression der vorderen Vierhügel statthatte: hier werden einmal (Fall 1) convulsivische Bewegungen der Bulbi nach unten und rechts, sodann (Fall 2) ein beständiges Zwinkern der Lider erwähnt. Ich lasse es dahin gestellt, in wie weit diese Dinge mit Recht für die hier in Rede stehende Frage herangezogen werden dürfen oder nicht. Ebenso wie nach Reizung der freien Oberfläche eines jeden Hügel eine Bewegung beider Augen nach der entgegengesetzten Seite hin erfolgt, so gelingt es nach Adamück durch Reizung in der Mitte zwischen den vorderen Hügel (mehr nach hinten) eine Bewegung beider Augen nach oben mit Erweiterung der Pupille zu erzeugen: reizt man dagegen den hinteren unteren Theil der vorderen Hügel, so bekommt man starke Convergenz der Bulbi mit Neigung nach abwärts. — In bewusster Weise hat meines Wissens Wernicke<sup>53)</sup> zuerst eine Vierhügel-erkrankung bei einem Manne diagnosticirt, der nach schwerem apoplektischen Insult eine linksseitige Hemiplegie und eine Beschränkung der Augenbeweglichkeit in der Art zurückbehielt, dass beide Augen nach oben und unten hin nur minimal bewegt werden konnten, während die Beweglichkeit nach rechts und links beiderseits vollkommen normal war. Dabei stand das linke Auge etwas tiefer und es bestanden Doppelbilder, entsprechend einer Lähmung des linken Rectus super. Ptosis war nicht vorhanden, ophthalmoscopisch war nichts Pathologisches zu entdecken, die Sehschärfe, 2 Monate nach dem Anfall beiderseits auf  $\frac{1}{3}$  herabgesetzt, wurde später wieder normal. — Die Obduction ergab eine Schrumpfung des rechten Seh- und Vierhügels in Folge einer alten Erweichungsnarbe.

Es ist möglich, dass weiterhin Beobachtungen gemacht werden,



in denen eine doppelseitige Lähmung gleichnamiger Oculomotorius-äste bei Vierhügeltumor bestanden hat. Vorläufig liesse sich von den von mir in der neuesten Litteratur gefundenen Beobachtungen vielleicht nur der Fall Henoch's hier anführen (Fall 11)\*) bei dem doppelseitige Ptosis, weite starre Pupillen und doppelseitige Lähmung des rectus internus vorhanden war: hier war die linke Hälfte des Vierhügels im unteren Abschnitt von dem Tumor eingenommen. Aus früheren Beobachtungen liesse sich noch die doppelseitige Ptosis in einem Falle von Steffen<sup>54)</sup> (vgl. Ladame, p. 57, die Corp. quadrig. waren durch Tuberkelmasse ersetzt) und ein Fall von Henoch<sup>55)</sup> aus dem Jahre 1864 anführen. Es war das linke Corp. quadrig. durch einen Tuberkel zerstört: es bestand ein stierer, nach unten gerichteter Blick, freie Beweglichkeit nach den Seiten, aber nicht nach oben hin: später schielte das rechte Auge anhaltend nach innen.

Der Zustand der Pupillen wechselt: zumeist werden sie als erweitert, nur einmal als verengt angegeben; am häufigsten waren sie gleich: etwas charakteristisches kann bis jetzt in ihrem Verhalten kaum gefunden werden.

Das Gehör litt viermal: zweimal bestand vollständige Taubheit, Ohrensausen einmal und einmal dieses neben Abschwächung des Hörvermögens.

Siebenmal finden sich psychische Anomalien angegeben: nur einmal wird von abnormer Erregtheit, viermal von Verminderung geistiger Thätigkeit, zweimal von abnorm tiefem Schlaf berichtet.

Erbrechen endlich fand sich 6mal, wobei es in einem Falle während des Krankheitsverlaufs nur 1 mal auftrat.

Ich glaube aus den oben schon angegebenen Gründen nicht Unrecht zu thun, wenn ich unmittelbar auf die Besprechung der

---

\*) Der erst später der Tabelle zugefügte Fall 11 von Henoch gehört eigentlich insofern nicht hierher, als die Geschwulst des linken Corp. quadrigem. nach abwärts hin in die Ponssubstanz eingriff und ausserdem noch verschiedene Tuberkel die rechte Kleinhirnhemisphäre einnahmen. Auf die Ponsbetheiligung weisen die wechselständige Lähmung des Facialis und der Extremitäten, vielleicht auch (vgl. Allgem. Th. S. 29) die choreaartigen Bewegungen an der paretischen Körperhälfte hin: Die Tuberkel an der Kleinhirnhemisphäre erscheinen für die sonst noch beobachteten Herdsymptome in diesem Falle wohl ohne Bedeutung (vgl. Tumoren der Kleinhirnhemisphären).



Symptome der Vierhügelgeschwülste die Explication der Erscheinungen folgen lasse, die sich bei den drei in der neueren Litteratur aufgefundenen Geschwülsten der Zirbeldrüse beobachten liessen.

In allen drei Fällen bestanden Kopfschmerzen: 2mal im Hinterhaupt (dabei 1mal zugleich auch in der Stirn) und 1mal doppelseitig in Stirn und Schläfen. Sonstige Störungen der Sensibilität fehlten durchaus.

Von Seiten der Motilität werden 2mal epileptische Anfälle, daneben noch in einem Falle das Unvermögen der Beine, den Rumpf zu tragen, erwähnt: im dritten Falle wird das Fehlen von Lähmungen ausdrücklich hervorgehoben.

Zweimal bestanden ausgeprägte Sehstörungen: ein ophthalmoscopischer Befund wird in dem einen Fall nicht mitgeteilt, das andere Mal bestand Sehnervenatrophie. Im dritten Falle, in dem ebenso wie im zweiten und ersten, wo dies ausdrücklich hervorgehoben wird, die vorderen Vierhügel comprimirt waren, fehlte jede Sehstörung: der Augenhintergrund war normal. Es ist dies eben jener schon oben erwähnte Fall, der mindestens nicht beweist, dass das Sehvermögen bei Läsion des vorderen Vierhügelpaares verloren gehen muss.

Zweimal ist von Diplopie die Rede, 1mal ohne genauere Angabe, das andere Mal wird eine Lähmung des n. trochlearis dexter schon während des Lebens diagnosticirt: ein, wie mir scheint, für Geschwülste dieser Gegend entschieden charakteristischer Befund, dessen Erhebung indessen offenbar eine nicht Jedem in gleicher Weise zu Gebote stehende Gewandtheit in der Untersuchung von Augenmuskellähmungen voraussetzt.

In allen 3 Fällen finden sich psychische Störungen, besonders Abnahme der intellectuellen Fähigkeiten, Stumpfheit, sopor, einmal zuletzt Aufregungszustände. Erbrechen wird nicht erwähnt, wohl aber 2mal Trockenheit der Haut und Abmagerung neben Polyurie und Polydipsie, 1mal ein elender Körperzustand und baldiges Auftreten von Decubitus.

Fasse ich kurz zusammen, was die neueren Beobachtungen über Geschwülste der Zirbeldrüse und der Vierhügel ergeben, so können als die wichtigsten Symptome genannt werden:

Kopfschmerz, vornehmlich im Hinterhaupt und den Schläfen, keine ausgesprochenen, namentlich keine halbseitigen Lähmungs-



erscheinungen, häufiges Vorkommen von Schwindel und Schwanken beim Stehen oder Gehen, seltener allgemeine epileptische Krämpfe, fast ausnahmslos Störungen des Gesichtssinns, seltener des Gehörs, Lähmungserscheinungen an den Augenmuskeln, relativ häufiges Erbrechen. — Selten oder nie finden sich, von den Kopfschmerzen abgesehen, Sensibilitätsstörungen.

Kein einziges der hier aufgezählten Symptome kann zur Zeit einen pathognomonischen Werth beanspruchen.

Die Sehstörungen unterscheiden sich in nichts von denen, welche man bei anders gelagerten Neubildungen beobachtet (vgl. oben): der taumelnde Gang ist, wie theils schon angedeutet ist, theils weiterhin (bei der Besprechung der Cerebellartumoren) sich ergeben wird, mit höchster Wahrscheinlichkeit auf eine Mitbetheiligung des Kleinhirns zu beziehen. Ebenso sind die Kopfschmerzen, Lähmung einzelner Oculomotoriusäste oder des Abducens, die psychischen Störungen und das Erbrechen in keiner Weise als Charakteristika der Neubildungen gerade dieser Gegenden aufzufassen: als negative Symptome sind das Fehlen ausgesprochener halbseitiger Lähmungszustände oder halbseitiger Convulsionen, der Mangel von Sensibilitätsanomalien, als positives Zeichen vielleicht das Vorhandensein von Trochlearislähmung und doppelseitiger Parese gleichnamiger Oculomotoriusäste anzuführen. Die Dignität der Vierhügel als Licht percipirender Organe, als Centralstätten der Lichtempfindung wird durch die bei Neubildungen dieser Gegend gemachten Beobachtungen mindestens nicht bewiesen, unsicher ist vorläufig noch ihre Bedeutung für combinirte und conjugirte Augenbewegungen: vielleicht wird es uns am Schlusse dieser Arbeit, nach gewonnener Erkenntniss der Symptomatologie der Tumoren sämtlicher Hirnregionen möglich sein zu sagen, ob unter Berücksichtigung aller, auch der negativen Erscheinungen, das Aufstellen einer Diagnostik von Zirbeldrüsen- und Vierhügeltumoren versucht werden kann.

Bei Lebert, Friedreich, Leubuscher findet sich Bestimmtes hierüber gar nicht: nach Ladame sind die Symptome von Neubildungen der Kleinhirnschenkel, des conarium, der Vierhügel unbekannt. Nach Rosenthal<sup>29)</sup> sind die wesentlichsten Merkmale convulsivische Zuckungen, Lähmungserscheinungen an den Extremitäten, ebenso im Bereiche des N. oculomotorius, mit Pupillenver-



änderungen, Paresen von Gesichtsmuskeln und häufiger Trübung des Sehvermögens. — Nach Obernier<sup>51)</sup> finden sich exquisite Störungen der Augenbewegungen auf beiden Augen, intensivere Sehstörungen, mehr oder minder starke halbseitige Lähmungen.

So sehr auch bei der Besprechung der in der neuesten Literatur auffindbaren Fälle von Vierhügel- (resp. Zirbeldrüsen-)tumoren die Beeinträchtigung des Sehvermögens hervorgehoben ist, so weit entfernt muss man doch heute davon sein, den einst von Griesinger<sup>3)</sup> formulirten Satz über die Dignität der Corp. quadrig. zu unterschreiben: „Ist der Gesichtssinn vollkommen intact, so kann der Sitz des Tumors niemals in den Vierhügeln (intracerebralem Centrum) selbst, ja kaum je im vordersten, obersten und mittleren Theil des kleinen Hirns sein, wo er bei nur einigem Volum fast nothwendig nach vorn die Vierhügel lädiren muss.“ Abgesehen davon, dass die öfter in den Mittheilungen (siehe die Tabellen) notirte Neuritis optica und ihre Folgezustände (die bekanntlich bei beliebigem Sitz der Neubildung vorhanden sein kann) die etwa vorhandene Sehstörung genügend erklären, existiren ja auch Beobachtungen, aus denen die offenbare Intactheit des Sehvermögens hervorgeht oder wo wenigstens eine erheblichere Störung, wie aus der Nichterwähnung einer solchen erhellt, nicht bestanden haben kann. Andererseits scheint es, als ob die Beobachtungen sich mehren, nach denen innerhalb der Vierhügel die Centralstätten für die gleichsinnigen, auf die Innervirung von Oculomotoriusästen beruhenden Bewegungen beider Augen zu suchen seien.



**VI. Tumoren des Pons (30 Fälle).**

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Intelligenz. Sprache.	Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
1	Petrina, Prager Viertel- jahresschr. 133. 134. 1877.	42	m.	Haselnussgrosser soli- tärer Tuberkel in der Mitte des pons.	Scheitelkopf- schmerz. Ameisen- laufen d. rechten oberen Extrem. Schwindel. Ohren- sausen. Später Ameisenlaufen in der linken oberen Extremität. Sen- sibilität d. rechts- seitigen Extrem. herabgesetzt.	Lähmung der unteren Extrem. Später Schwäche der linken oberen Extrem.; linkssei- tige Gesichtsläh- mung. Parese der rechten Extremi- täten.	Ohrrensausen (links). Am- blyopie, links- seitige Ptosis, Pupillen gleich. Ge- schmack, Ge- ruch erhalten. Atrophia nv. optici impri- mis dextri. Vorüber- gehend dop- pelseitiger Blepharospas- mus. Strabism. converg. (l.)	Langsame, lallende Sprache. Verminderte elektrische Erregbarkeit an der gelähm- ten Gesichts- hälfte.	Allgemeine Körper- schwäche. All- gemeine Tu- berkulose.
2	Duchek, Wiener med. Jahrb. Bd. 21 1. 1865.	27	m.	Einen Zoll im Durch- messer haltender Tuber- kel in der linken Hälfte des pons.	Verminderung der Sensibilität d. linken Gesichts- hälfte. Schmerzen und Parästhesien der gelähmten Ex- tremitäten.	Allmähliche Läh- mung des rechten Beins, später des rechten Arms und linken Facialis. Parese des linken M. masseter und vielleicht des Pal- pebralastes des nv. oculomotorius.	Ungetrübtes Bewusstsein. M. masseter und facialis links weniger erregbar als rechts. Tuberkulose. Tod 1 Jahr nach dem wahr- scheinlichen Beginn.		



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
					Intelligenz. Sprache.				
3	Cantani, Il. Morgagni, Disp. I. 1874.	28	m.	Zwei verkäste, zusammen haselnussgrosse Tuberkel im vorderen Theil der linken Ponshälfte, unterhalb d. linken Vierhügel, fast bis zur Brückenmitte reichend. Alles andere sonst gesund.	Linksseitige Kopfschmerzen. Sensibilität der rechten Gesichtshälfte vermindert.	Rechtssseitige Gesichts- u. Extremitätenlähmung. Verminderung d. elektrischen Erregbarkeit am r. Gesicht und den rechten Extremitäten. Allgemeine Schwäche. Incontinentia urinae. Impotenz.	Blepharospasmus u. Lichtscheu des linken Auges. Krampfartige Abduktionsstellung des linken Auges. Linke Pupille kleiner als die rechte, schlecht auf Lichtreiz reagierend. Neuroretinitis mehr links, als rechts.	Phthisis. Stul- verstopfung.	
4	Steffen, Berlin. klin. Wochenschrift No. 25—28. 1867.	3¼	m.	Pons fast ganz von einem Tuberkel eingenommen. Hydrops der Ventrikel.	Schmerzen im linken Knie. Kein Kopfschmerz.	Parese d. linken Extremitäten, zeitweilig Zuckungen im linken Arm. Plötzlich vollkommene, linksseitige Facialislähmung. Convulsionen der linken Körperteile, später allgemeine zeitweise Parese des rechten Unterschenkels.	Strabismus des l. Auges. Dilatation bei-der Pupillen. Strab. diverg. von wechselnder Dauer. Pto- sis d. rechten oberen Lides.	Sopor zuletzt. Abnahme der Sprache und Intelligenz.	Kein Erbrechen.
5	Petrina, l. c.	35	w.	Fibromedulläres Carcinom des pons und der med. obl.	Hefige Schmerzen im rechten Auge, Stirn, Ge-	Parese d. linken Extremitäten (verminderte elektr.	Amblyopie, besonders rechts. Stra-	Lungen- und Peritoneal- carcinom.	



6	Féréol, Union méd. 1873. No. 47.	20 m.	Kirschgrosser Tuberkel im pons ( $\frac{4}{3}$ lag links, $\frac{1}{3}$ rechts), nach hinten und oben den Boden des vierten Ventrikels hebend.	sicht. Schwindel. Links verminderte Sensibilität der Extremitäten.	sehe Erregbarkeit und Sensibilität). Lähmung d. rechten Gesichtshälfte und Hyperästhesie (erhöhte galvanische Reaktion).	bism. convergens (rechts).	Lähmung des linken Abducens und des rechten rectus internus, sobald er in Conjugation mit dem linken Abducens den Blick nach links und aussen richten helfen soll. Gute Möglichkeit der Convergencestellung beider Augen. Iris intakt. Augenhintergrund normal.	Intelligenz und Sprache intakt. Erbrechen. Tuberkulose.
7	Fredet, Union med. No. 70. 1875.	22 m.	An der oberen Partie der rechten Pons-hälfte eine nussgrosse Blase geplatzt (Cystic.).	Kopfschmerz seit 2 Jahren. Neuralgische Beschwerden in der rechten Gesichtshälfte.	Klonische Zuckungen rechts einige Minuten vor dem Tode in der rechten Gesichtshälfte. Vorwerfen des Kopfes nach ders. Seite hin.	Plötzlicher Tod. Rechtsdrehung im Hinfallen. Während des Lebens nie Lähmungserscheinungen.		
8	Völkel, Berlin. klin. Wochenschrift 1875. No. 45.	9 w.	Hühnereigrosses Myxosarkom an der linken Ponsseite, oberflächlich in die Ponssubstanz eingehend. Pons u. med. obl. sonst gesund.	Linksseitige Kopfschmerzen.	Schiefheit der linken Gesichtshälfte. Eclamptische Anfälle. Extremitäten frei. Zuletzt (nur) rechtl. Krämpfe.	Linksseitige Abducenslähmung. Gehör links abgesehen schwächt.	Sensorium frei. Erbrechen.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
9	Gibney, of Am. Journ. of med. scienc. July 1875.	6½	m.	Gliosarkom im pons. Corp. quadrigem. kleiner als normal; crura cerebelli ad corp. qua- drigem. gespannt.	Kopfschmerzen.	Schwankender Gang, ataktische Bewegungen, auch des Kopfes.	Stauungs- papille rechts, links im Ueber- gang zur Atro- phie. Exoph- thalmus.	Stupides Aus- sehen, lang- same, schwer verständliche Sprache.  Erbrechen. Tod im Coma.
10	Möbius, Dissertation. Berlin 1870.	9 Mon.	w.	Im unteren vorderen Theil der linken Ponshälfte einige erbsen- grosse Tuberkel. Sonst nirgends.	Schmerz beim Betastend. Kopfes. namentl. hinten.	Nach e. Krampf- anfall linksseitige Gesichtslähmung. Stundenlang an- dauernde Convul- sionen. Keine sichere Lähmung der Extremitäten.	Intermittiren- der Strabismus des linken Auges.  Sopor.	
11	Lavéran, Réc. de mém. de méd. milit. Janvier. 1870.	31	m.	Basale Meningitis. Nussgrosser Tuberkel der linken Ponshälfte, etwas nach rechts über- greifend. Kleinhirnschen- kel und viele Querfasern der Brücke unversehrt. Nussgrosser Tuberkel von der pia aus in den r. Grosshirnhinterlap- pen eindringend.	Kopfschmerz. Unvollkommene Anästhesie d. rech- ten Arms. Später oben rechts an den Extremitäten vollkommene An- ästhesie. Schmer- zen in den ge- lähmten Gliedern.	Rechtsseitige Parese oben mehr als unten ausge- prägt. Atrophie der gelähmten Theile, Gesicht frei von Lähmung und Anästhesie.	Amblyopia duplex. Läh- mung des n. abduc. sinistr.	Erschwerte Sprache. Erhaltene In- telligenz.  Schling- beschwerden. Schluchzen. Erbrechen. Tuberkulose.



12	Wernike, Arch. f. Psych. VII. S. 513. 1877.	58	m.	Tumor im pons u. Boden des IV. Ventrikels, links von der Mittellinie. Geschwulstmasse auch im innern Theil des linken corp. restif. Im Rückenmark Geschwulst und Höhlenbild. Die vordere Brückenabtheilung wird nicht erreicht.	Schwindel. Kopfschmerz. Trockenheitsgefühl im Hals und Mund. Parese des rechten nv. trigeminus.	Öffnen d. Mundes und Kaen erschwert. Linkss. Facialislähmung (Mittelform, alle Aeste betreffend). Extremitätenlähmung fehlt.	Lähmung des linken Abducens. Das rechte Auge kann nach links hin nicht über die Mittellinie hinaus bewegt werden.	Erbrechen. Urin zeitweise Eiweiss enthaltend.	
13	Lautenbach, Philad. med. Times. Oct. 28. 1876.	36	w.	Gumma der linken Pons hälfte. Hirnhäute dort verdickt. Med. obl. frei. In der vergrösserten Hypophysis cerebri ein erbsengrosser Abscess.	Anästhesie der linken Stirnhälfte. Schmerzhaftigkeit dort beim An-klopfen. Kopfschmerz. Schwindel.	Parese d. ganzen rechten(?) Facialis. Zuckungen u. Parese der rechten Extremitäten.	Linker Abducens gelähmt. Doppeltsehen.	Leichte Sprachbehinderung. Zuletzt hohe Körpertemperatur. (Affektion d. Wärmecentrums.)	Erbrechen.
14	Sanné, Gaz. des hôpit. 146. 1869.	4	m.	Verkäster Tuberkel der linken Hälfte der oberen Schichten d. Pons, sich erstreckend über den linken Hirnschenkel bis hinab zum tract. opt., nach oben bis zu den Vierhügeln überall die Mittellinie nach rechts überschreitend, nach vorn den Zwischenraum zwischen den Hirnschenkeln ausfüllend und noch in den rechten eindringend. Med. obl., Kleinhirn, Ponsnerven intakt.	Sensibilität in beiden Gesichtshälften, mehr noch in den Armen vermindert. Von Zeit zu Zeit Zeichen von Schmerz.	Krämpfe. Schwäche d. Beine Rechtsseitige Gesichtsparese. Später linksseitige Facialisparese, rechts nur der orb. oculi afficirt.	Ptosis links. Sonst Nichts an den Augen.	Depression.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
15	Beveridge, Med. Times and Gaz. May 15. 1869.	23	m.	Weicher Ponskrebs. Rechte Hälfte ganz, linke nur vorn zerstört.	Anästhesie der rechten Gesichts- hälfte und Extre- mitäten.	Schwankender Gang. Linkssseitige Gesichts- u. Extre- mitätenlähmung.	Doppeltsehen. Strab. converg. (links). Rechts- seitige Taub- heit. Links gutes Gehör. Schvermögen intakt.	Verlust des Artikulations- vermögens. Patient konnte nicht forcirt athmen. Dauer 10 Wochen.
16	Albutt, Transact. of the path. Soc. XIX. pag. 20. 1869.	18	m.	Gliom im Pons und der linken Seite der med. obl.		Rechtsseitige, später linkssseitige Hemiplegie.	Lähmung des abduc. u. facialis wo?? Keine neuritis opt.	Dementia. Sprache erhalten.
17	Tiling, Petersb. med. Zeitschrift. N.F. III. 1872.	30	w.	Taubeneigr. Geschwulst der rechten Pons- hälfte zwischen Pyra- midenfasern und Rauten- grube.	Hinterhaupt- schmerz. Schwin- del. Schmerzge- fühl links ver- mindert. Tastge- fühl normal.	Schwäche und Taubheit d. linken Extremitäten und des Gesichts.	Amblyopie. Schwerhörig- keit links.	Erbrechen.
18	Soulier, Lyon médical. No. 21. 1872.	77	w.	Sarkom in der rech- ten Ponshälfte an der Austrittsstelle des nv. trigem., sich nach dem Kleinhirn zu weiter er- streckend.	Anhaltende Schmerzen in der anästhetischen rechten Gesichts- hälfte. Abnahme der Empfindung	Lähmung des rechten Facialis. Zunge und Zäpf- chen nach rechts abweichend. Die rechten Extremitäten	Lähmung des rechten oculo- motorius. Pa- rese des rech- ten abducens, rechtsseitige	Sprache behindert. Rechts erhöhte, dann vermin- derte Temperatur.



19	Duchek, Jahrb. d. Ges. der Aerzte in Wien. 1865. I.	27	Grosser Tuberkel nach innen vom Ursprung des linken Trigem.	am rechten Ober- arm und Ober- schenkel, dagegen taktile und calo- rische Hyperästhe- sie des rechten Vorderarms und der Hand, des r. Unterschenkels und Fusses.	täten paretisch. Unvermögen zu gehen.	Conjunktivitis und Keratitis. Geruch, Ge- schmack, Ge- hör rechts auf- gehoben.	Sprache lallend. Zunge nach links de- viirend.	Tuberculose. Tod 1 Jahr nach Beginn d. Hirnleidens.
20	Duncan, The Br. Med. Journ. 1877. April.	27	Am Ursprung des Tri- geminus aus der rech- ten Pons-hälfte ein bohngrosses Gumma von der pia ausgehend.	Gefühl von Stei- figkeit in den r. Zehen. Abnahme der Sensibilität der linken Ge- sichtshälfte.  Ischiadische Schmerzen. Kopf- schmerz. Anästhe- sie d. linken Ge- sichtshälfte.	Rechtes Bein, später rechter Arm paretisch. Linker Facialis gelähmt.	Trübung des Sehvermögens. Pupillen eng. Gehör, Ge- schmack nor- mal.	Abnahme der Geisteskräfte.	Syphilis. Abmagerung.
21	Huglings Jackson, Med. Times and Gaz. 1874. Jan.	33	Das obere Drittel der linken Hälfte d. Bodens des IV. Ven- trikels von einem halb- haselnussgrossen Tumor eingenommen. Auch die linke Pons-hälfte bis zum pedunculus cerebri einnehmend, die Mittel- linie des pons nach rechts hin etwas überragend. Ein kleinerer Knoten lag rechts im pons.	Herabsetzung der Empfindlich- keit der rechten Körperhälfte.  Mässige Atrophie des rechten Arms und Beins. Schei- tel-(Kopf)schmerz. Später auch die Empfindlichkeit der rechten Ge- sichtshälfte ver- mindert.	Schwäche des linken M. masseter. Parese der rechten unteren Facialis- äste. Schwäche der rechten Extremitäten. Kann schlecht stehen, geht langsam.	Conjugirte Augenbewe- gungen nach links hin un- möglich. Dop- peltsehen bei Rechts- und Geradaus- sehen (Bilder superponirt).	Zuerst intakt. Später apha- sische Sym- ptome.	Erbrechen. Kein Eiweiss oder Zucker im Urin. Tuberculose.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
22	Huglings Jackson, Medic. Times and Gaz. 1874. Febr.	12	m.	Die ganze linke Ponshälfte von einem Tumor eingenommen. (Glioma.)	Kopfschmerzen.	Parese d. rech- ten Körperhälfte, Parese der linken Gesichtshälfte.	Sehvermögen gut. Später Papillen- schwellung und Lähmung beider m. recti externi.	Erschwerte Sprache. Niederge- schlagenheit.	Schlechtes Schlucken. Ziemlich plötzl. Tod.
23	M. Rosenthal, Arch. f. Psych. IX. 50. 1879.	46	m.	Gummata des pons, die meisten Basalnerven grau degenerirt, der linke Trigeminus sehr dünn. Sekundäre Rückenmarks- degeneration.	Kopfschmerz. Schwindel. An- ästhesie. der lin- ken Gesichtshälfte.	Kauen links er- schwert. Deviation der Zunge nach links. Zittern der rechten Hand. Erst rechts, dann links- seitige Hemi- paresc.	Links Ptosis u. Abducens- lähmung. Später Seh- nervendegene- ration.	Apathie.	Vulvitis gangränosa.
24	Henoch, Charité-Anna- len 1879. (IV. Jahrg.)	5	w.	Im pons rechts von der Raphe und mehr nach hinten ein erbsen- grosser gelber Tuberkel.	Schwindel.	Zungenlähmung? Linksseitige Fa- cialislähmung. Keine Lähmung, keine Convulsio- nen.	Linksseitige Abducens- lähmung, später auch rechtsseitige	Undeutliche Sprache. Zuletzt Schläfrigkeit	Erbrechen. Erschwertes Schlucken. Blasenläh- mung.
25	A. Simon, Berl. Dissert. 1877. April.	11	w.	Pons u. med. obl. all- seitig vergrössert. Mehrere kirschgrosse Tu- moren in der Ponssub- stanz, besonders nach	Schwindel.	Unsielerer Gang. Kann schlecht stehen. Lag zu- letzt immer auf der rechten Seite.	Linksseitige Abducens- lähmung, später auch rechtsseitige	Undeutliche Sprache. Zuletzt Schläfrigkeit	Erbrechen. Erschwertes Schlucken. Blasenläh- mung.



<p>26 O. Scheibe, Berl. Dissert. 1873.</p>	<p>11</p>	<p>m.</p>	<p>oben und rechts hin (Gliosarkom).</p>	<p>Tumor des pons, linkes crus cerebelli ad pontem mit ergriffen. Beide Grosshirnschenkel besonders der linke durch die sarkomatöse Ge- schwulsttheilweise durch- setzt.</p>	<p>Sensibilität des rechten Beins ver- mindert.</p>	<p>Kopf von rechts nach links bewegt. Unsicherheit im Stehen u. Gehen. Parese der rechten oberen Extremität, weniger d. linken.</p>	<p>gute Pupillen- reaktion. Läh- mung der Akkommoda- tion.</p>	<p>Ptosis rechts. Pupillen weit und reagierend.</p>	<p>Sensorium frei. Sprache sehr beeinträchtigt. Speichelfluss.</p>	<p>Erschwertes Schlucken. Speichelfluss.</p>
<p>27 Charles Mills, Brain. Part. VIII. January. 1880.</p>	<p>35</p>	<p>m.</p>	<p><math>\frac{1}{4}</math> Zoll grosser Tu- mor der pia links von der Mitte an der vorderen Brücken- abtheilung. Die vor- dere centrale Pönspar- tie erweicht; schliessliche Blutung in die med. obl.</p>	<p>Kopfweh. Schmerzen in den Schläfen und den orbitae.</p>	<p>Allgemeine Con- vulsionen; beson- ders rechts aus- geprägt. Neigung sich nach links zu drehen. Keine ausgesprochene Lähmung.</p>	<p>Optikusatro- phie. Blindheit.</p>	<p>Gedächtniss- verlust. Gedrückte Stimmung.</p>	<p>Uebelkeiten und Erbrechen.</p>	<p>Uebelkeiten und Erbrechen.</p>	
<p>28 Foville- Graux, La Paralyse du moteur ocu- laire externe avec déviation conjuguée. Paris 1878. pag. 39.</p>	<p>21</p>	<p>m.</p>	<p>An der Oberfläche des rechten Kleinhirnlappens, submeningeal ein erbsen- grosser Tuberkel. — In d. rechten Ponshälfte ein grösserer Tuberkel an der Vereinigungsstelle der Brücke mit der med. obl., in den 4. Ventrikel hinein vorspringend, im Niveau der eminentia tercs.</p>	<p>Scheitel- u. Hin- terhauptsschmerz. Schwindel Nir- gends Anästhesien.</p>	<p>Keinerlei Läh- mungen des Ge- sichts oder der Extremitäten. Kopf auf die linke Schulter geneigt.</p>	<p>Lähmung des rechten abdu- cens. Parese des linken m. rectus intern. Allein oder mit dem rech- ten rectus int. zeigt der linke keine paretischen Erscheinungen.</p>	<p>Schliesslich grosse Em- pfindlichkeit. u. weinerliche Stimmung.</p>	<p>Tuberkulose.</p>	<p>Tuberkulose.</p>	



No	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
29	Bernhardt. (Eigene Beobachtung.) 1880.	4	m.	Die nach der med. obl. zu gehende Partie der rechten Ponshälfte, sowie die rechte oberhalb der Pyramidenkreuzung gelegene Hälfte der med. obl. selbst von gliomatösen Massen eingenommen. Rechter vorderer unterer Kleinhirnlappen comprimirt.	Zu Anfang kein Kopfschmerz.	Schwanken beim Gehen u. Stehen. Facialislähmung rechts. Parese der linken Extremitäten.	Keine Veränderung d. Augenhintergrunds. Lähmung des rechten abducens, Parese des linken m. rectus internus Schliesslich rechtsseitige neuroparalytische Keratitis	Psyche intakt Sprache lallend, schwer. Schlingbeschwerden zuletzt.	Aetiologie: Fall auf den Kopf vor vier Monaten. Abnormer Speichelfluss. Erbrechen selten.
30	Virchow, Krankhafte Geschwülste. S. 666.	17	m.	Hydrops ventriculorum Im pons eine wallnussgr. Geschwulst sich bis in die linke Kleinhirnhälfte erstreckend.	Kopfschmerz. Schwindelanfälle. Rechtsseitige Extrem. anästhetisch. Schmerzen links in Stirn u. Schläfe. Später Anästhesie links und Schmerzen in den Extremitäten	Unsicherer schwankender Gang.	Amblyopie links. Ptosis (links?). Amaurose.	Sprache langsam und schleppend.	Erbrechen. Tuberkulose.



Bevor ich mich an die Sammlung derjenigen Fälle machte, welche in der Litteratur den Namen „Tumoren des Pons“ tragen, habe ich mir, wie schon andere, vorher die Frage vorgelegt, was eigentlich als Pons im anatomischen Sinne aufgefasst werden müsse. Ich habe alle diejenigen Tumoren hier eingereiht, welche in dem Hirntheil gelegen waren, der nach vorn von den Hirnschenkeln, nach oben von den Vierhügeln, nach hinten durch die Striae acusticae am Boden des 4. Ventrikels begrenzt wird. So kommt es denn, dass ich von den in den Tabellen unter der Ueberschrift: „Tumoren der Med. oblongata“ angeführten Fällen noch drei fortgenommen und den Ponstumoren zugetheilt habe, nämlich die Fälle 7, 11 u. 13. Indem ich aber Fall 7 und 11 (welche in den Tabellen der Oblongatatumoren aufgeführt sind) zu den Ponsneubildungen rechne, begehe ich eine andere Ungenauigkeit, nämlich die, auf die Multiplicität der Geschwülste, welche in diesen beiden Fällen sich fand, keine Rücksicht zu nehmen. Man wird nun aber bei der Besprechung der Symptomatologie der „multiplen Tumoren“ sehen, dass für den Kliniker bei einzelnen derartigen Fällen bestimmte Symptome so in den Vordergrund treten, dass es mehr als entschuldbar ist, wenn man von den übrigen, anderswo gelegenen Geschwülsten, wenn sie offenbar symptomelos verliefen, ganz absieht. Nur das ist aus derartigen Beobachtungen zu lernen, dass es häufig ganz unmöglich wird, zu erkennen, ob neben der die Hupterscheinungen bewirkenden Neubildung noch eine oder sogar mehrere andere vorhanden sind. Ich werde weiter unten bei der Besprechung der multiplen Tumoren auf diese Frage noch eingehender zurückkommen. Hier bemerke ich nur, dass ich aus der Reihe der „multiplen“ Neubildungen 7 Fälle herausgenommen habe, die nach dem, was ich soeben ausgesprochen, in der That den Geschwülsten der Brücke zugezählt werden dürfen. (Es sind dies die Fälle 6, 23, 24, 30, 36, 48, 66).

Auf diese Weise gewinnt man 37 Beobachtungen von „Ponstumoren“, von denen ich zunächst die 27, nominell als Neubildungen der Brücke in den Tabellen angegebenen, näher betrachten will.

Es sei gestattet, auch von diesen 27 Krankengeschichten vorläufig 8 nicht in Betracht zu ziehen (No. 4, 7, 9, 20, 24, 25, 26, 27), ich werde weiter unten auf sie zurückkommen; es bleiben dann für die folgende Betrachtung übrig die Fälle 1, 2, 3, 5, 6,



8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 21, 22, 23, also im Ganzen 19 Beobachtungen. — Wenn ich dann noch angebe, dass in Fall 11 ausser einem Tuberkel der linken Ponshälfte noch ein zweiter von der Pia aus in den rechten Grosshirnhinterlappen eindrang, dass also auch diese Beobachtung streng genommen unter die „vielfachen Geschwülste“ zu rechnen ist, so glaube ich eine hinreichende Selbstkritik geübt zu haben, soweit eine solche bei einem derartigen Material überhaupt ausgeübt werden kann. — Unter den genannten 19 Fällen nehmen nun wieder die Beobachtungen 3 und 10 eine Stellung für sich ein. — In der Mittheilung Cantanis wird angegeben (Fall 3), dass nur der vordere Theil der linken Ponshälfte von den Tumoren eingenommen war, fast das Gleiche wird in der Beobachtung von Moebius mitgetheilt. In diesem letzteren Falle bestanden Hinterhauptsschmerzen, Krampfanfälle ohne ausgesprochene Lähmungen der Extremitäten, nur soll nach einem dieser Anfälle die linke Gesichtshälfte gelähmt geblieben sein und das linke Auge ab und zu geschielt haben. — In dem Cantani'schen Falle bestanden bei linksseitigem Sitze der Geschwulst linksseitige Kopfschmerzen, rechtsseitige Gesichts- und Extremitätenlähmung und Reizungserscheinungen am linken Auge: dabei war die Sensibilität der rechten Gesichtshälfte herabgesetzt, die entzündliche Schwellung der Papilla optica links mehr ausgeprägt, als rechts.

Es ist zu beachten, dass in diesem Falle die Gesichts- und Extremitätenlähmung auf derselben Seite sich befand, was mit anderen Beobachtungen\*) übereinstimmt, in denen dieses wie wir noch sehen werden für Ponsaffectionen relativ seltene Vorkommen dann verzeichnet steht, wenn die Läsion vorn nach den Hirnschenkeln zu sass, wo die Kreuzung der Nv. faciales schon vollendet ist. Die am linken Auge beobachteten Reizerscheinungen sind vielleicht auf directe Irritationen der linksseitigen Oculomotoriusäste durch die nahe bei gelegene Geschwulst zurückzuführen. Es wäre müssig, Alles in diesem Falle erklären zu wollen: Die Abstumpfung der Sensibilität der rechten Gesichtshälfte (vielleicht durch

\*) Z. B. H. Eichhorst: Neuropathol. Beobachtungen. Charité-Annalen 1876. I. (Erweichung der Brücke etc.).



Druck auf die äusseren Lagen des linken Pedunculus cerebri bewirkt), die Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit am rechten Gesicht und an der rechten Unterextremität sind schwer zu deuten.

In den übrigen 17 Fällen bestanden Kopfschmerzen überhaupt 10mal: 2mal wurden sie als am Scheitel sitzend angegeben, 1mal nach dem Hinterhaupt hin verlegt und 1mal (der Lage der Geschwulst entsprechend) als linksseitige bezeichnet. 6mal werden Schwindelerscheinungen erwähnt, wobei zu beachten, dass in 5 von diesen 6 Fällen sich Augenmuskellähmungen verzeichnet finden, die zur Erklärung dieses Symptoms wohl mit Recht herangezogen werden dürfen.

Ein charakteristisches Gepräge erhalten nun aber viele dieser Fälle dadurch, dass sich die beobachteten Lähmungserscheinungen in Bezug auf die Extremitäten und das Gesicht nicht auf einer, sondern auf beiden Körperhälften vertheilt vorfinden, und zwar so, dass die Lähmung der Extremitäten auf der dem Tumor entgegengesetzten Körperhälfte, die des Gesichts auf der der Geschwulst entsprechenden Seite vorhanden ist. Diese bekanntlich von Gubler<sup>16)</sup> und Millard<sup>56)</sup> 1856 schon beschriebene und von dem ersteren Autor mit dem Namen der *hémiplegie alterne* belegte Lähmungsform gilt als ganz besonders charakteristisch für Ponsaffectionen und bestimmt als Sitz der Läsion diejenige Stelle in der Brücke, an welcher die Kreuzung der Gesichtsnervenfasern schon vollendet, diejenige der Extremitäten dagegen noch nicht eingetreten ist.

Dieses Verhältniss findet sich nun in 7 von unseren Fällen, freilich öfter so, dass auch noch andere Hirnnerven neben dem Nv. facialis auf der Seite des Tumors gelähmt oder wenigstens paretisch sind. So war z. B. in Fall 14 neben der Facialislähmung noch eine Ptosis vorhanden, also Lähmung eines Oculomotoriusastes derselben Seite, in Fall 2 waren neben diesem Aste für den Levator palpebrae super. noch die Kaumuskulatur und die sensiblen Fäden des Trigeminus, in Fall 1 und 5 noch der Nv. abducens neben dem facialis ergriffen. Dabei haben diese Facialislähmungen noch das Charakteristische, dass die Lähmungserscheinungen nicht nur an den Mund- Nasen- und Lippenästen, sondern auch denen des Augenschliessmuskels resp. dem frontalis etc. deutlich ausgeprägt, also vollständige, den peripheren sehr ähnliche sind und mit diesen auch das Eigenthümliche theilen, dass die



Erregbarkeitsverhältnisse wie bei den schweren (resp. mittelschweren) Formen vermindert und in charakteristischer Weise verändert sind. (Vgl. Fall 1, 2, 12 und weiter unten den neuerdings 1880 von mir beobachteten Fall). — Insofern diese Verhältnisse bei Lähmungen des Gesichtsnerven durch Läsion von Grosshirnthteilen entschieden andere sind (Zurücktreten der Lähmung des Orbic. oculi, Erhaltenbleiben der elektrischen Erregbarkeit etc.) kann diese elektrische Prüfung (natürlich nur zusammengehalten mit anderen, für die Diagnose bedeutungsvollen Symptomen, wie wir sie weiterhin noch kennen lernen werden) zu einer wesentlichen Handhabe für die Erkenntniss des Sitzes der Neubildung werden. — Neben dieser für Ponsaffectionen charakteristischen hémiplegie alterne finden sich nun andere eigenthümliche Verbreitungsarten von Lähmung, welche allgemeiner unter den Namen der *paralysies alternes* bekannt sind und dann als solche erkannt werden, wenn die Extremitäten einerseits, andererseits ein oder mehrere Hirnnerven auf der Seite der Neubildung gelähmt sind: speciell ist es oft der *nv. abducens* einer Seite allein, welcher gelähmt gefunden wird (Fall 11 und 13), oder der motorische Ast des Quintus, häufig eine Combination von Lähmungszuständen des *nv. facialis* und *abducens*, zu denen eben noch der motorische Quintusast, seltener der *nv. hypoglossus*, häufiger auch die sensiblen Quintusäste hinzutreten. Letzteren findet man kaum je in seiner Totalität befallen, namentlich ist das Vorkommen einer mit der Anästhesie des Auges zusammenhängenden, sogenannten neuroparalytischen Entzündung bei Ponsneubildungen eher eine Ausnahme.

In wie weit die Sinnesnerven bei Pons Tumoren betheiligt sind, wird weiterhin ausführlich besprochen werden.

Neben der motorischen Lähmung der Extremitäten auf der der Geschwulst gegenüberliegenden Seite findet sich nun auch in vielen Fällen die Sensibilität betheiligt: die gelähmten Extremitäten sind anästhetisch oder parästhetisch geworden, insofern abnorme subjektive Empfindungen oder Schmerzen in ihnen angegeben werden. An diesen Sensibilitätsstörungen kann die entsprechende Gesichtshälfte entweder Theil nehmen oder nicht: überhaupt können hier die mannigfachsten Combinationen, soweit sie motorische und sensible Verhältnisse am Gesicht betreffen, eintreten, z. B. Fall 2: Lähmung des linken *nv. facialis*, Verminderung der Sensibilität



der linken Gesichtshälfte — Lähmung der rechtsseitigen Extremitäten, sowie Schmerzen und Parästhesien in ihnen;

oder Fall 5: Lähmung des rechten *nv. facialis*, Schmerzen rechts im Auge und Gesicht — Parese und Sensibilitätsverminderung der linken Extremitäten;

oder Fall 11: Parese der rechtsseitigen Extremitäten, Anästhesie und Schmerzen in ihnen — *Facialis* beiderseits frei, dagegen Lähmung des linken *nv. abducens*. Sitzt der Tumor wie z. B. in Fall 3 soweit nach vorn im Pons, dass die *Facialis*-Kreuzung noch nicht vollendet ist, so können Symptomenbilder zu Stande kommen, die sich eventuell von denen bei Läsionen von Grosshirnantheilen in nichts unterscheiden: es resultiren gleichseitige Lähmungen (d. h. Gesicht und Extremitäten sind auf derselben, dem Tumor entgegengesetzten Seite gelähmt, z. B. Fall 3), bei denen dann zu gleicher Zeit Sensibilitätsstörungen vorhanden sein oder fehlen können oder auch nur theilweise bestehen. (Fall 3 Anästhesie nur in der rechten Gesichtshälfte). Sind gleichseitige Lähmungszustände vorhanden und werden dieselben von (ebenfalls) gleichseitigen, Gesicht und Extremitäten betreffenden Sensibilitätsstörungen begleitet, so kann die Unterscheidung von Hirnläsionen, welche im hintersten Abschnitt der inneren Kapsel im Grosshirn ihren Sitz haben, schwierig werden. Insofern aber bei derartigen Grosshirnläsionen auch die contralateralen Sinnesorgane leiden, (Amblyopie des der Hirnläsion entgegengesetzten Auges, Gehörs-, Geruch-, Geschmackabstumpfung der gegenüberliegenden Seite) wird es möglich, derartige Läsionen von etwaigen Ponsaffectionen zu trennen, bei welchen solche Störungen der Sinnesorgane entweder überhaupt nicht oder auf derselben Seite vorhanden sind, auf der die Geschwulst sitzt, also auf der der afficirten Körperhälfte entgegengesetzten. —

Schliesslich kann es auch sein, dass bei den in der Substanz der Brücke sitzenden Tumoren jede motorische oder sensible Lähmung der Extremitäten fehlt (wie z. B. in Fall 12): in wie weit unter solchen Umständen eine Diagnose der Ponsaffektion überhaupt möglich wird, resp. eine Läsion der Brücke erkannt und von einer solchen der mittleren Schädelgrube getrennt werden kann, wollen wir alsbald untersuchen. —

Alle diese an sich schon so variablen Verhältnisse können nun



noch bedeutend dadurch complicirt werden, dass der anfangs einseitig oder vorwiegend einseitig entwickelte Tumor im Laufe der Zeit über die Mittellinie hinübergreift, somit auch die andere Hälfte der Brücke erfasst oder dass in beiden Ponshälften sich Neubildungen festgesetzt, resp. gerade von der Mittellinie aus nach beiden Seiten hin ausgebreitet haben.

Zu anfangs einseitigen Extremitätenlähmungen gesellen sich dann mehr oder weniger ausgesprochene Paresen der Extremitäten resp. des Gesichts auch der anderen Körperhälfte, ebenso vervielfachen sich die abnormen Erscheinungen von Seiten der Sensibilität (Fall 1); besonders complicirt werden die Dinge, wenn auf der einen Seite die vorderste, nach dem Grosshirn zu gelegene, auf der anderen die mehr nach der med. obl. hin sich erstreckende Abtheilung der Brücke von den Neubildungen eingenommen ist (Fall 15), wenn der Tumor nicht allein die Mittellinie der Brücke nach rechts oder links hin, sondern die Grenzen des Gebildes nach vorn und hinten hin überschreitet (Fall 14). Auf diese Weise können sich Lähmungen sämtlicher Extremitäten entwickeln und besonders paraplegische Zustände der Unterextremitäten (Fall 14) eintreten, wenn anders solche nicht von gleichzeitig vorhandenen Rückenmarksaffektionen abhängig zu machen sind. Denn dies ist ein Punkt, der neben manchen anderen Dingen trotz seiner unbestrittenen Wichtigkeit offenbar noch viel zu oft, ja, man kann sagen in der Mehrheit der Fälle vernachlässigt wird, ich meine die Untersuchung des Rückenmarks bei Hirnläsionen, speciell bei Tumoren desselben: nicht allein können sich im Rückenmark ähnliche Neubildungen finden, wie im Hirn, sondern es ist offenbar, dass sich manche namentlich die Motilität und die trophischen Zustände an den Extremitäten betreffenden Anomalien aus den secundären Degenerationen ableiten lassen, welchen bekanntermaassen circumscrippte Rückenmarksabschnitte im Anschluss an bestimmte Hirnläsionen unterliegen. Wie bescheiden man übrigens bei dieser Mannigfaltigkeit der Erscheinungsweisen in der Diagnose sein muss, lehrt z. B. der Fall 12, in welchem jede Betheiligung der Extremitäten fehlte, obwohl ein nicht gerade kleiner Tumor im Pons vorhanden und gerade in diesem Falle neben der Hirnläsion noch Geschwulst- und Höhlenbildung im Rückenmark nachgewiesen war.



Bedenkt man schliesslich, dass sich auch im Pons Geschwülste so langsam und allmählig entwickeln können, dass während des Lebens keine oder in Betreff der Diagnose nur ganz unzureichende Erscheinungen zu Tage treten (z. B. in Fall 7 von Fredet), so wird es klar, dass es unter Umständen überhaupt unmöglich werden kann, selbst bedeutende Tumoren in einem relativ so kleinen Hirntheil, trotzdem er der Knotenpunkt für die wichtigsten Leitungen und die Ursprungsstätte so vieler Hirnnerven ist, zu diagnosticiren.

Im Vergleich zu den Lähmungszuständen an Hirnnerven und Extremitäten werden Krampfzustände relativ selten erwähnt: es sind entweder allgemeine Convulsionen oder Zuckungen der dem Ponstumor gegenüberliegenden Extremitäten, welche indessen kaum bei dem 6. Theil aller Fälle hervorgehoben werden: etwas charakteristisches und für die topische Diagnostik bedeutungsvolles kann ihnen nicht zugeschrieben werden. Von sonstigen Bewegungsstörungen werden speciell in den hier in Betracht gezogenen 19 Beobachtungen ein schwankender Gang 2 mal (Fall 9 und 15) erwähnt, Unvermögen zu gehen 1 mal (Fall 18): in den beiden ersten Fällen nahmen die Läsionen fast die ganze Brücke ein und betheiligten durch Druck auch die Nachbargebilde (speciell Kleinhirnantheile), im 3. Fall wird die Geschwulst ausdrücklich als sich nach dem Kleinhirn zu erstreckend angegeben: im Fall 9 finden sich neben dem schwankenden Gang noch ataktische Bewegungen des Kopfes erwähnt.

Unter den 10 Fällen, welche ich aus den oben weiter auseinandergesetzten Gründen von den Tumoren der med. obl. und den multiplen Tumoren hierher, den Neubildungen der Brücke eingebracht habe (die Fälle 7, 11, 13 der Tumoren des verlängerten Marks, 6, 23, 24, 30, 36, 48 und 66 von den vielfachen) findet man Kopfschmerz überhaupt 6 mal (von 13) angegeben und 2 mal in der Stirn, 2 mal im Hinterhaupt und Nacken lokalisiert. Viermal sind Erscheinungen von Schwindel notirt: dabei mag man sich, wie schon oben angegeben ist, erinnern, dass in dreien von diesen Fällen von Doppelsehen die Rede ist, was allein schon im Stande sein kann, Schwindelerscheinungen hervorzurufen und zu unterhalten.

Hinsichtlich der Lähmungsformen findet man in fast sämt-



lichen 13 Fällen vielleicht noch prägnanter als bei den ganz reinen Pons tumoren die Erscheinungen der *hémiplegie* resp. *paralyse* alterne als wesentlichstes Merkmal ausgesprochen, so dass ich nach dieser Richtung hin dem oben Niedergeschriebenen kaum etwas Neues hinzuzufügen habe. Allgemeine Convulsionen treten auch in diesen 13 Fällen ganz in den Hintergrund, partielle Zuckungen einer Gesichtshälfte, oder der Extremitäten einer Körperhälfte werden hier und da erwähnt: dieselben finden sich entweder in Bezug auf Gesicht und Extremitäten auf der gleichen Körperhälfte (z. B. Fall 6 der multiplen Tumoren), oder es zucken die Gesichtshälfte der einen, die Extremitäten der anderen Seite (Fall 30): wofür man in Anbetracht der Analogie mit der alternirenden Hemiplegie den Namen der alternirenden Convulsionen anwenden könnte. — Zweimal werden Zuckungen der Hände (Fall 36 von den multiplen) resp. choreatische Bewegungen der Unterextremitäten, des rechten Arms und der rechten Hand (Fall 24 von den multiplen) erwähnt, das Phänomen des Rückwärtsgehens einmal (Fall 36) hervorgehoben: Diese abnormen Erscheinungen im Gebiet der Motilität haben für jetzt, wo sie nur vereinzelt und noch dazu in Fällen notirt sind, bei denen andere Läsionen im Hirn nicht vermisst wurden, für die Diagnose gerade von Brückengeschwülsten noch keine hervorragende Bedeutung zu beanspruchen. Die Erscheinung des Taumelns, der Neigung nach links zu fallen, der Linksdrehung des Kopfes im Fall 23 (multiple Tumoren) kann wohl mit Recht (vgl. weiter unten) auf die in diesem Fall vorhandene Mitbetheiligung des linken Kleinhirnschenkels bezogen werden.

Wenden wir uns jetzt zu einer Prüfung des Verhaltens der Sinnesorgane in sämtlichen bisher für die Symptomatologie benützten 29 Fällen, so finden wir Störungen des Sehvermögens, (in so weit allein die Licht empfindenden Organe, also Sehnerv und Netzhaut in Frage kommen) in relativ nur wenigen Fällen erwähnt, nämlich nur 8 mal. Blindheit und Amblyopie sind die symptomatischen Bezeichnungen für die obwaltenden Störungen: Sehnervendegeneration und nur zweimal neuritis optica die pathologisch anatomischen. — Dabei findet sich oft das tiefere Ergriffen sein des einen Auges vor dem anderen hervorgehoben.

Nur dreimal wird das Vorkommen einer einseitigen neuro-



paralytischen Augenentzündung erwähnt: in allen 3 Fällen aber (Fall 18 der Ponstumoren, Fall 6 und 30 von den „multiplen“) fand sich **neben** dem Pons entweder die anliegende Basis und damit der *nv. trigeminus* resp. das *gangl. Gasseri* direkt in die Geschwulst mit hineinbezogen oder neben der eigentlichen Brückensubstanz selbstständig von der Neubildung eingenommen.

Es sei mir gestattet, vorläufig die Erscheinungen von Seiten der Augenmuskeln hier ausser Acht zu lassen: ich werde am Schlusse dieser Uebersicht eingehend auf sie zurückkommen.

Ebenso oft, d. h. relativ selten, wie Störungen des Sehvermögens finden sich solche des Gehörs, im Ganzen 8 mal: zumeist war das Hörvermögen auf der dem Tumor entsprechenden Seite vermindert oder durch Sausen gestört, selten ganz aufgehoben: dabei darf nicht ausser Acht gelassen werden, dass in einigen Fällen neben dem Tumor in der Brücke selbst pathologische Veränderungen in seiner nächsten Nähe an der Basis erwähnt werden, ja dass der *nv. acusticus* einmal sogar direkt als durch die basale Veränderung comprimirt und in sie aufgegangen bezeichnet wird (z. B. Fall 30 der multiplen Tumoren).

Der Geschmack findet sich nur 3 mal beeinträchtigt und zwar 2 mal einseitig (dem Sitze der Neubildung entsprechend), 1 mal doppelseitig: in beiden ersten Fällen (Fall 18 von den Ponstumoren und Fall 6 von den multiplen) erreichten die pathologischen Prozesse die Basis resp. die Austrittsstelle des *nv. trigeminus* aus der Brückensubstanz: wie bei den Tumoren der mittleren Schädelbasis also können die einseitigen Geschmacksstörungen auf Betheiligung des *nv. lingualis* bezogen werden. Im Fall 23 der Ponstumoren war der Geschmack doppelseitig beeinträchtigt: hier sassen zwei erbsengrosse Tumoren im Centrum des oberen Ponsstheils.

Nur 1 mal unter allen 29 Fällen finden sich einseitige Geruchsstörungen notirt, in einem Falle übrigens (18 der Brückentumoren), der des Abnormen auch sonst noch mehr als genug darbietet.

Hinsichtlich des psychischen Verhaltens der an Brückengeschwülsten Erkrankten finden sich 15 mal keine besonderen Angaben: es ist damit aller Wahrscheinlichkeit nach anzunehmen, dass auffällige Veränderungen jedenfalls nicht zu Tage getreten sind: 4 mal wird ausdrücklich die Integrität der Psyche angegeben,



2 mal von soporösen Zuständen, welche sich gegen das Lebensende hin einstellten, gesprochen, von Zuständen also, welche offenbar mit den Brückenläsionen direkt nichts zu thun haben.

7 mal endlich werden wirkliche Störungen der Psyche erwähnt: vorwiegend sind es Schwächezustände: Gedächtnissabnahme, einfache Demenz, seltener Aufregungs- und Tobsuchtsanfälle, 2 mal Schlaflosigkeit, welche das Bild der psychischen Erkrankung liefern: mit Sicherheit kann man das wenigstens sagen, dass die geistigen Störungen bei den Tumoren der Brücke mindestens nicht in den Vordergrund treten.

Etwas anders verhält sich das mit den Behinderungen der Sprache: 13 mal wird Näheres hierüber nicht angegeben, 2 mal wird sie als intakt hingestellt, 1 mal als abnorm hastig beschrieben: in sämtlichen übrigen 13 Fällen ist sie langsam, erschwert, lallend, 1 mal näselnd, und 1 mal nur als an Aphasie erinnernd hervorgehoben. Offenbar tritt aber letztere Störung durchaus zurück hinter das Unvermögen, die bekannten und wohlüberdachten Worte geläufig und geschickt zu artikulieren: es herrscht das Symptom der behinderten Zungenbewegung die Anarthrie vor.

Erbrechen und Uebelkeiten kamen bei Geschwülsten der Brücke nicht häufiger oder seltener vor, als bei Neubildungen der bisher besprochenen Hirnregionen: sie werden unter den hier in Betracht gezogenen Fällen 11 mal erwähnt. —

Unter den 29 Fällen finden wir Schlingbeschwerden 4 mal angegeben: dabei war in 2 Fällen die med. oblongata mitbetheiligt (Fall 11 und 13 der med. obl. Fälle): Erschwerung des Athmens findet sich 2 mal notirt, davon betrifft der eine Fall gleichfalls eine Läsion des verlängerten Marks; 3 mal finden sich Anomalien der Blasenfunktion, 1 mal Impotenz, 1 mal eine abnorme Pulsverlangsamung und 1 mal auch ein zeitweise auftretender Eiweissgehalt des Urins erwähnt: offenbar haben alle diese pathologischen Erscheinungen eine charakterische Bedeutung für Brückenneubildungen nicht zu beanspruchen.

Anders dagegen verhält es sich mit einigen Symptomen von Seiten der Augenmuskeln.

Zunächst will ich einzelner Reizerscheinungen von Seiten der Lidschliesser im ersten und 3. Falle der Ponstumoren und der krampfhaften Abduktionsstellung des linken Auges bei vorn im



linken Brückentheil sitzendem Tumor gedenken. Wie alle Reizerscheinungen, insofern sie nicht durch ihre Beständigkeit oder die die Regelmässigkeit ihres Auftretens Bedeutung gewinnen, haben diese Symptome, die unter 30 Fällen übrigens nur 2 mal erwähnt werden, nicht im Entferntesten den Werth hinsichtlich der Diagnostik zu beanspruchen, wie die Wochen- resp. Monate lang bestehenden Lähmungs- oder Ausfallerscheinungen.

Als solche erfordern nun die etwa 20 Mal notirten Lähmungen des *nv. abducens* und zwar desjenigen stets, welcher der Tumorseite entspricht, eine ganz besondere Beachtung. Diese Lähmung des *nv. abducens* findet sich ebensowohl allein, nur combinirt mit einer Lähmung der contralateralen Extremitäten (eine Form der *paralyse alterne Gubler's*), oder gleichzeitig mit Lähmung des *nv. facialis* oder des motorischen *Trigeminusastes* derselben Seite, seltener verbunden mit einer gleichseitigen Lähmung des *hypoglossus*. Was aber das Auftreten dieser *Abducenslähmung* ganz besonders interessant und wichtig macht, ist die **Combination** der *Abducensaffection* mit Lähmung einzelner Aeste des *nv. oculomotorius* und zwar sowohl gleichseitiger, wie ungleichseitiger. Halten wir uns zunächst an die letztere Form, so tritt uns dieselbe am Krankenbette in Gestalt der gleichnamigen Abweichung der Augen, in dem Sinne entgegen, dass die Kranken von ihrem Hirnherd wegzusehen scheinen. — Die Lähmung des linken *nv. abducens* z. B. combinirt sich mit einer solchen des *rectus internus* der rechten Seite: die Kranken sind dann nicht im Stande, das linke und das rechte Auge nach links hin zu wenden, obgleich die genaueste Untersuchung später nur den Ursprungskern des linken *nv. abducens* am Boden des vierten Ventrikels oberhalb der *striae acusticae* im Niveau der *eminentia teres* von der Läsion eingenommen zeigt. Dieses eigenthümliche Symptom, welches durch seine Dauer aufs deutlichste seine Bedeutung als wirkliche Ausfallerscheinung documentirt, wurde bekanntlich zuerst von Foville<sup>26)</sup>, dann von Desnos<sup>57)</sup> nach apoplektischen Insulten, welche eine Brückenhälfte und zwar in der Nähe des *Abducenskerns* trafen, beobachtet, und dorthin auch von ersterem das Centrum für die associirten Augenbewegungen nach rechts resp. links verlegt. Der erste, welcher unter die Symptomatologie der Tumoren dieser Gegend diese permanente Augenabweichung erwähnt, ist Broad-



bent<sup>58</sup>) (Fall 13 der Tumoren der med. obl.) im Jahre 1872: Zwei kleine syphilitische Tumoren fanden sich gerade unter dem Boden des vierten Ventrikels in der Nähe der Mittellinie, der eine in der unteren Brückenabtheilung, der andere nahe dem unteren Ende des vierten Ventrikels. Beide Augen wichen nach rechts ab, das linke konnte nicht nach aussen gebracht werden, es bestand Doppelsehen.

1873 veröffentlichte sodann Féréol<sup>27</sup>) seinen unter No. 6 der Ponstumoren von mir rubricirten Fall: ein kirschgrosser Tuberkel, an der Vereinigungsstelle des pons mit der med. obl. gelegen, hatte nach oben und hinten den Boden des vierten Ventrikels emporgehoben: ein Medianschnitt liess  $\frac{4}{5}$  der Geschwulstmasse links, nur  $\frac{1}{5}$  rechts von der Mittellinie. In diesem Falle lag übrigens noch eine Besonderheit vor, die darin bestand, dass das dem Tumor contralaterale Auge (das rechte) allein resp. bei Fixation nächstgelegener Objekte, wenn es mit dem linken zusammen zu starker Convergenzbewegung gebracht wurde, die Parese des internus nicht erkennen liess.

Dieselbe Eigenthümlichkeit zeigte sich übrigens auch im Fall 28 der Ponstumoren (Foville, Graux<sup>59</sup>): hier nahm ein Tuberkel von der Grösse einer kleinen Nuss die rechte Brückenhälfte an ihrer Vereinigungsstelle mit dem verlängerten Mark ein: der Tuberkel sprang etwas in den vierten Ventrikel hinein vor, gerade an dem Punkte, wo im Niveau der eminentia teres der rechte Abducenskern gelegen war. Die linke Hälfte war frei. —

Im Status des 21jährigen (phthisischen) Kranken vom August (1877) heisst es: Rechts ist die Lähmung des abducens deutlich ausgesprochen: wird bei binoculärem Sehen in die Ferne der Blick nach rechts gerichtet, so zeigt sich deutlich die Parese des linken m. rectus internus; und während vordem bei verdecktem rechten Auge das linke nach rechts hin ohne besondere Mühe gebracht werden konnte, zeigen sich nun deutliche, kleine nystagmusartige Schwankungen, welche auch auftreten, wenn der Kranke sein linkes Auge mit dem rechten zusammen in Convergenzstellung bringen soll, zum deutlichen Sehen nahe gelegener Objekte.

Dasselbe endlich zeigte sich im Falle Poulin's<sup>60</sup>) (siehe Fall 66 der multiplen): hier fand sich am Boden des vierten Ventrikels auf der rechten Seite und auf der Höhe der eminentia teres



und des rechten Abducenskerns ein Tuberkel: der rechte Abducens war gelähmt gewesen: beim Blick nach rechts und aussen war auch das linke Auge stets zurückgeblieben; allein konnte es nach allen Richtungen hin frei bewegt werden.

In dem durch die genaue Untersuchung besonders wichtigen Falle von Wernicke<sup>17)</sup> (Ponstumoren Fall 12), der sich ausserdem noch dadurch auszeichnet, dass nirgends am Hirn anderweitige Läsionen entdeckt wurden, als die alsbald zu beschreibende, standen beide bulbi des Kranken dauernd nach rechts gewendet: beim Blick nach links folgt das linke Auge gar nicht, das rechte nur bis zur Mittellinie. Wurde jedes Auge einzeln untersucht, so konnte ebenfalls das rechte Auge nur bis zur Mittellinie, das linke nur so weit nach links bewegt werden, dass sich der innere Hornhautrand höchstens 3 mm. von der Carunkel entfernte. Die anderen Bewegungen gingen rechts und links gut von Statten: ohne besondere Vorrichtungen hatte Patient keine Doppelbilder. Hier sass am Boden des vierten Ventrikels in der Mitte seiner Höhe links von der Mittellinie eine Geschwulst, die nach rechts kaum etwas über die Mittellinie hinausging: der linke gemeinschaftliche Abducens-Facialiskern war zerstört und die Wurzelbündel beider Nerven schmal und atrophisch. —

Angedeutet war das in Rede stehende Phänomen offenbar auch in dem Falle von Jackson<sup>61)</sup> (Ponstumoren No. 21): neben Schwäche des linken m. masseter und rechtsseitiger Extremitätenlähmung (auch die unteren Facialisäste rechts waren paretisch), zu der dann auch noch Anästhesie der gelähmten Theile hinzutrat, fand sich eine Behinderung der conjugirten Augenbewegung nach links hin. Es bestand aber auch Doppelsehen beim Blick nach rechts hin und beim Geradeaussehen, so dass dieser Fall mindestens nicht als rein zu betrachten ist. Dies kann um so weniger der Fall sein, als sich bei der Obduktion nicht allein in der linken Ponschälfte an der klassischen Stelle ein haselnussgrosser Tumor vorfand, sondern ein kleiner Geschwulstknoten auch rechts von der Mittellinie: dabei reichte die linksseitige Neubildung bis nach vorn hin in den linken Hirnschenkel hinein und betheiligte offenbar noch linksseitige Oculomotoriusäste: auch heisst es bei der Beschreibung des Doppelsehens, dass die Bilder superponirt waren.

Endlich erwähne ich hier ganz kurz des von mir bei einem



vierjährigen Knaben erhobenen Befundes (Fall 29). Die wesentlichen und viele Wochen hindurch constanten Erscheinungen waren folgende: Rechtsseitige totale Facialis- (die Facialislähmung stellte deutlich die als Mittelform bezeichnete Modification dar) und Abducenslähmung (das rechte Auge stand ganz im innersten Augenwinkel ohne auch nur eine Spur nach rechts hin bewegt werden zu können), linksseitige Lähmung der Extremitäten, schwere, lallende Sprache, andauernder Speichelfluss, Schwanken beim Stehen und Gehen. Sensibilitätsstörungen fehlten. Die Psyche war bis zuletzt fast frei, Klagen über Kopfschmerz selten, der Augenhintergrund wochenlang frei und ohne Anomalie. Ganz zuletzt war (während der drei letzten Lebenswochen etwa) eine rechtsseitige neuroparalytische Augen-Entzündung aufgetreten und das Schlucken sehr erschwert.

Wochenlang bestand nun neben allen diesen Symptomen auch eine Parese des linken m. rectus internus: weder allein, noch mit dem rechten Auge zusammen konnte das linke Auge nach rechts hin bewegt werden.

Die Obduction ergab einen (schon während des Lebens diagnosticirten) Tumor der rechten Ponsseite, der die rechte Hälfte der med. obl. mit einnahm: nach vorn hin wurde die Pongsgrenze nicht überschritten (Gliom). Leider gelang äusserer, ungemein ungünstiger Verhältnisse wegen (sehr spät ertheilte Erlaubniss zur Oeffnung der Schädelhöhle, Obduction im elterlichen Hause, hohe äussere Temperatur) die Erhaltung und Erhärtung der wichtigen Stelle in der med. obl. nur schlecht: gerade diese Partie war zu einem kirschgrossen, zerfliessenden Brei geworden. Dagegen waren folgende Verhältnisse deutlich sowohl makroskopisch, wie mikroskopisch zu erhärten. Während der linke n. abducens als weisser, runder Strang aus der med. obl. austrat, war der rechte graulich verfärbt und bedeutend dünner, als der linke: mikroskopisch konnte auf das Deutlichste der Zerfall der meisten Markscheiden in Schollen, resp. in feintröpfiges Material, ja hier und da sogar nur welliges Bindegewebe ohne Spur einer Nervenfasern entdeckt werden; links hatten die Nervenfibrillen ein durchaus normales Aussehen. Die beiden wohlerhaltenen nv. oculomotorii waren in nichts von einander unterschieden; sie boten durchaus normale Verhältnisse dar, namentlich fanden sich links keine mit Sicherheit als erkrankt zu erkennende Fasern. Der rechte nv. trigeminus erschien etwas platter und



weniger weiss, als der linke: die Mehrzahl seiner Fasern bot nichts vom Normalen Abweichendes dar. Leider gelang es mir nicht, den rechten n. facialis so zu erhalten, dass ich Sicheres über sein histologisches Verhalten aussagen könnte. —

Neben diesen Fällen, bei denen die so interessante Lokalität am Boden des vierten Ventrikels von einer Neubildung eingenommen war, existiren in der Literatur noch andere Beobachtungen, welche nach einer Zerstörung dieses „Centrums für die conjugirte Augenbewegung nach den Seiten hin“, dieselben symptomatischen Erscheinungen erkennen liessen. So z. B. eine Beobachtung von Hallopeau<sup>62)</sup>, eine herzkrankte Frau betreffend, welche neben einer vollständigen linksseitigen Lähmung des Facialis eine linksseitige Abducens- und rechtsseitige Extremitätenlähmung darbot: aber auch die Adduktionsbewegung des rechten Auges war sehr behindert. Im Hirn fand man die art. cerebellaris inf. post. vollkommen obstruirt, ebenso eine kleine auf der Grenze von pons und med. obl. in die Tiefe links von der Medianfurche sich einsenkende kleinere Arterie. Auf dem Boden des vierten Ventrikels, links von der Mittelfurche fand sich im Niveau der eminentia teres eine 3 mm grosse Ecchymose, darunter ein den Facialis-Abducenskern einnehmender Erweichungsherd, rundlich, von etwa 5 mm. Durchmesser: die unmittelbar ober- und unterhalb liegenden Partien, sowie das gesammte übrige Hirn waren gesund. —

Aus dem Jahre 1873 existirt eine Beobachtung Desnos<sup>57)</sup>, eine Frau betreffend, welche nach einem apoplektischen Insult noch 15 Tage lebte. Während dieser Zeit bestand eine rechtsseitige Gesichts- und Extremitätenlähmung, Lähmung des linken abducens, conjugirte Unthätigkeit des rechten inneren Augenmuskels. Die Autopsie ergab eine Blutung in die mittleren Lagen der linken Ponsabtheilung (Kernregion des m. abducens). Aber schon lange vorher hatten Foville<sup>26)</sup> und Gubler<sup>16)</sup>, vor allem der erstere, bei einem Falle, der zwar nicht zur Sektion, sondern zur Heilung kam (43jähriger Mann: nach einem apoplektiformen Anfall Lähmung der linken Gesichtshälfte und der rechtsseitigen Extremitäten, Lähmung des linken m. rectus externus, des rechten rectus internus, wahrscheinlich Syphilis) die Ansicht ausgesprochen, dass jede Seite der Brücke die Ursprungsstätte von Fasern sei, welche theils den rectus externus derselben, theils den internus der andern Seite zur



Contraction und so das Sehen nach rechts oder links hin zu Stande brächten, gerade wie der Mensch seine Pferde anschirrte, um sie durch eine Bewegung seiner Hand beide zugleich nach rechts oder links hin zu lenken.

Eine der ersten Foville'schen ähnliche Beobachtung (ebenfalls ohne Sektion) ist ganz neuerdings noch von Wernicke<sup>63)</sup> mitgeteilt worden. Dieselbe, ein junges Mädchen betreffend, war in Bezug auf das in Rede stehende Phänomen noch dadurch ganz besonders interessant, dass die Erscheinungen der conjugirten Augenabweichung allmählig von einer Seite nach der andern hinübergingen, um in umgekehrter Weise im Laufe der Zeit und wahrscheinlich in Folge der eingeschlagenen Behandlung zu verschwinden. Es ist hier nicht der Ort, die Frage endgültig zu entscheiden, ob diese durch die klinische Beobachtung gelieferten Thatsachen durch anatomische und experimentelle Untersuchungen so erhärtet sind, dass sie von nun an als unumstößliche, sichere Errungenschaft unseres Wissens betrachtet zu werden verdienen. Wir wollen hier nur bemerken, dass durch die neuesten Bearbeiter dieses Themas, Graux<sup>59)</sup> und Duval<sup>64)</sup>, zunächst bei Hunden in der That durch Zerstörung einer dem Abducenskern entsprechenden Stelle am Boden des vierten Ventrikels die in Rede stehende Augenabweichung erzeugt werden konnte und dass sodann bei Katzen, später durch Duval auch bei Affen an Schnitten durch bulbus und pons anatomisch bestätigt wurde, dass der Abducenskern der einen und der Oculomotoriuskern der andern Seite durch Commissurenfasern mit einander in Verbindung stehen. Niemals findet man eine Lähmung des m. rectus internus des Auges der gesunden Seite, wenn der nv. abducens der andern Seite (der kranken) peripher gelähmt ist, mag der Sitz der Läsion dem Kern des abducens auch noch so nahe sein. (Viele Beobachtungen zeigen ja [siehe die Fälle 11, 13 und andere], dass bei intrapontinen Tumoren der abducens allein ohne Spur von Betheiligung der Augenmuskeln der andern Seite gelähmt sein kann: dann sass die Läsion zwar im Pons, aber unterhalb des Abducenskerns, zwischen diesem und der Stelle, wo der abducens aussen als fertiger peripherer Nerv hervortrat.) — Dieser Satz, sowie der folgende: Man kann die centrale (den Kern betreffende) und die periphere Lähmung des m. abducens dadurch sehr gut in ein gegensätzliches Licht stellen, wenn man



sagt, dass die secundäre Abweichung des gesunden Auges im ersten Fals in einem strabismus externus, im zweiten in einem strabismus internus besteht, ist von Graux<sup>59)</sup> formulirt und nach meiner Ueberzeugung richtig. Etwas anders steht vielleicht die Frage, wie es zu erklären sei, dass in einzelnen hier mitgetheilten Fällen der m. rectus internus der gesunden Seite in conjugirter Aktion mit dem lähirten rectus externus der kranken Seite gehemmt, in conjugirter Aktion mit dem gesund gebliebenen rectus internus der Seite, wo im Pons die Störung sitzt, frei ist (bei Accommodationsbewegungen für die Nähe): für die erste Thätigkeit wäre es das Abducenscentrum der kranken Seite, von der die jetzt mangelnde gemeinsame Aktion ausgehen würde, für die zweite Thätigkeit gäbe es dann ein anderes, in den Kernen des dritten Nervenpaares gelegenes Centrum (vergl. Tumoren der Vierhügel). — Wie dem aber auch sein mag, das steht fest, dass dieses Symptom der combinirten Abweichung der Augen nach der einen oder andern Seite hin, wenn es constant, längere Zeit zu beobachten ist, noch sicherer, wenn es sich mit Lähmungszuständen derjenigen Extremitäten combinirt, die dem gelähmten nv. abducens contralateral sind, ein sicheres Zeichen für eine Läsion der Brücke abgiebt.

(Ich möchte an dieser Stelle ausdrücklich erwähnen, dass ich auf ein weiteres, vom vorliegenden Thema zu weit abführendes Eingehen auf die Frage der gleichnamigen Augen- und Kopfabweichung bei Hirnaffectionen hier verzichte und mir für später vorbehalte: durch die neuen Untersuchungen Grasset's<sup>24)</sup> und Landouzy's<sup>25)</sup> ist übrigens diese Frage speciell dadurch, dass sie die Krampfzustände von den Lähmungszuständen trennten, zu einem vorläufig befriedigenden Abschluss gebracht.\*)

Was nun die Lähmung derjenigen Augenmuskeln betrifft, welche ausser dem rectus externus noch auf der der Neubildung entsprechenden Seite bei Pons tumoren erwähnt werden, so sind das zumeist zwei Aeste des oculomotorius, der für den rectus internus bestimmte (selten) und häufiger der den m. levator palpebrae superioris der leidenden Seite versorgende Ast. Hier mag

---

\*) Vgl. die dieses selbe Thema betreffende Auseinandersetzung bei Tumoren der Kleinhirnschenkel.



nun zunächst bemerkt werden, dass die ptosis dann zumeist notirt war, wenn die Neubildung sich entweder soweit nach vorn hin erstreckt hat, dass die Hirnschenkel und damit das an ihrer innersten Seite austretende dritte Hirnnervenpaar direkt comprimirt wurde (z. B. Fall 14 der Pons tumoren, oder Fall 7 med. obl.), oder dass neben der Läsion der Brücke an der entsprechenden Seite der Basis (mittlere Schädelgrube) die Hirnnerven direkt einem Drucke in ihrem schon peripheren Verlaufe ausgesetzt waren (z. B. Fall 8 Pons tumoren, oder Fall 18 oder 23).

Andererseits scheint Fall 2 (Duchek) zu beweisen, dass bei intrapontinen Tumoren in der That von sämtlichen Augenmuskeln der Ast für den gleichnamigen levator palp. sup. allein afficirt sein kann: Ein grosser Tuberkel sass in der linken Brückenhälfte: es bestand linksseitige Facialis- und Masseter-, rechtsseitige Extremitätenlähmung und — linksseitige Ptosis. Kahler und Pick haben nun neuerdings bei einem Pons herde partielle Ausfallsymptome von Seiten des einen *nv. oculomotorius* beobachtet (Lähmungen besonders des *m. rectus internus* und *levator palp. super.*): der Herd betraf die innere Hälfte der am meisten nach hinten aus dem Kerne austretenden Fasern, welche dem *rectus internus* besonders angehören. Hiernach wäre es schon möglich, dass auch die für den *levator palp.* bestimmten Fasern zufällig allein oder vorwiegend betroffen sein können durch einen Tumor, der nach vorn hin etwa einen gerade diese Bündel treffenden Fortsatz ausgeschickt hätte. —

Beim Beginn dieser Betrachtungen über die Neubildungen der Brücke habe ich, wie man sich erinnern wird, einige Fälle (4, 7, 9, 20, 24, 25, 26, 27) als für eine besondere Besprechung tauglich, zurückgestellt. Was zunächst Fall 7 betrifft (Fredet), so beweist er, wie auch oben schon erwähnt, nur aufs Neue die That- sache, dass selbst in einem Hirntheil von der Wichtigkeit, wie sie der „Hirnknoten“ besitzt, lange Zeit hindurch Läsionen bestehen können, die sich nach aussen hin in keiner charakteristischen Weise geltend zu machen brauchen. Dasselbe gilt von Fall 20 und 24 und in gewissem Grade auch von Fall 27; im Fall 26 war der Tumor so ausgedehnt und hatte nach vorn und hinten so viele Nachbartheile betheiligt, dass es in der That schwer war, eine Ponsläsion als solche zu diagnosticiren. Bedenkt man weiter, dass



einzelne der aufgeführten Fälle an Kindern beobachtet sind, deren Intelligenz meist nicht so weit entwickelt ist, um über wichtige Dinge Auskunft geben zu können, bedenkt man ferner, dass es mehr als wahrscheinlich ist, dass die weiche, wasserreichere Hirnsubstanz der Kinder in der That in anderer Weise auf dieselben Läsionen reagiren kann, als die Erwachsener (eine Betrachtung die es höchst wünschenswerth erscheinen lässt, wenn über die Symptomatologie der Tumoren im Kindesalter noch besondere Forschungen angestellt würden), so wird man es kaum für einen zu grossen Fehler halten, wenn ich derartige Fälle als unsicher und vieldeutig von den obigen Betrachtungen ausgeschlossen habe. Unsicher sind ferner die Angaben in Fall 16, eigenthümlich (sämmliche motorischen und sensiblen Lähmungszustände an den Hirnnerven sowohl wie an den Extremitäten befinden sich an einer Körperhälfte, entsprechend dem Sitze der Neubildung) die im Fall 18: doch wo ist wohl eine Zusammenstellung einzelner Beobachtungen zu finden, welche derartige Eigenthümlichkeiten nicht enthielte, zumal so oft die Einsicht in die Originalmittheilungen nicht zu erlangen ist!

Versuchen wir es in aller Kürze dasjenige zu rekapituliren, was die Tumoren der Brücke symptomatisch von denen anderer Hirngegenden unterscheidet, resp. sie als solche des Pons in absoluter Weise charakterisirt, so ergiebt sich, dass zunächst das Vorhandensein einer alternirenden Halbseitenlähmung (*hémiplegie alterne*) als eine derartige Erscheinung zu betrachten ist. Charakteristisch ist hierbei der elektrische Befund an dem betroffenen Nerv-Muskelgebiet des Facialis (Form der schweren oder mittelschweren Lähmung).

Dieselbe *hémiplegie alterne* kann sich nun aber auch (und zwar mit denselben elektrischen Erscheinungen am Nv. facialis) finden bei Tumoren der Basis in der mittleren Schädelgrube; indess fehlt hier meist die contralaterale Hemiplegie und jedenfalls die Störungen der Sensibilität an den gelähmten Extremitäten, wie sie gerade bei Pons Tumoren des öfteren zur Beobachtung kommen.

Sitzt der Tumor im Pons an einer Stelle, wo die Kreuzung des Nv. facialis schon vollendet ist, so kann die Folge der Zerstörung dieser Stelle (des vordersten, nach den Hirnstielen hin gelegenen Brückentheils) eine einfache Hemiplegie sein (Facialis und



Extremitäten sind auf derselben, dem Tumor contralateralen Seite gelähmt): dann kann die Diagnose zwischen Brückenläsion und einem Krankheitsherd in den Grosshirnhemisphären schwierig werden. Ist diese gleichseitige motorische Lähmung mit Herabsetzung der Sensibilität der gelähmten Theile verbunden, so kann die differentielle Diagnose zwischen Pons- und Grosshirnaffektion resp. Grosshirnschenkelläsion schwanken. Im letzteren Fall fehlt kaum die auf der gleichen Seite mit dem Tumor sitzende und meist alle Aeste betreffende Oculomotoriuslähmung (vgl. Tumoren der Grosshirnschenkel), im Fall der Grosshirnaffection (hinterster Theil der inneren Kapsel) ist die Betheiligung der contralateralen Sinnesorgane an den anästhetischen Erscheinungen charakteristisch.

Da auch die mittlere und innere Abtheilung der absteigenden Quintuswurzeln sich im Pons kreuzen, so kann es kommen, dass (wie z. B. im Fall Wernike) bei linkssitzendem Tumor die rechte Gesichtshälfte an Sensibilität eingebüsst hat, aber motorisch frei ist, während das Umgekehrte auf der linken Gesichtshälfte statt hat: da es aber auch sein kann, dass bei Tumoren, welche nahe dem Austritt des 5. Hirnnerven aus der Brücke ihren Sitz haben, dieselbe, dem Tumor entsprechende Gesichtshälfte Sensibilitätsstörungen aufweist, da weiterhin motorische oder sensible Betheiligung der Extremitäten fehlen oder vorhanden sein, endlich eine sensible oder motorische Störung an den Extremitäten jede für sich allein, oder combinirt bestehen kann, so ergibt sich hier ein anfangs fast verwirrendes Bild von der Mannigfaltigkeit der Erscheinungen bei Ponsneubildungen. —

Nun kommen aber für die Mehrzahl der Fälle noch andere Symptome hinzu, durch deren Berücksichtigung die Präcision der Diagnose ermöglicht wird: da ist vor allem zu nennen die Abducenslähmung auf der Seite des Tumors: findet sich dieselbe mit der Parese des rectus internus der anderen Seite vereint vor, besteht sie nicht nur flüchtig, sondern andauernd, so ist sie, selbst wenn das meist vorhandene Symptom der Facialislähmung (auf der Seite des erkrankten Abducens) fehlen sollte, ein sicheres Zeichen für die Läsion des Abducenskerns an der Seite des gelähmten m. rectus externus.

Abducenslähmung einerseits, Extremitätenlähmung der anderen Seite kann nun auch sich finden, wenn der Tumor unterhalb des



Abducenskerns, zwischen ihm und der Austrittsstelle sitzt, ja sogar wenn ein basaler Tumor nur den abducens nach seinem Austritt aus der medulla comprimirt: in so fern kann also die Differentialdiagnose zwischen Tumor der Ponssubstanz oder der benachbarten Basis schwierig werden, ein Dilemma welches bei vorhandener associirter Abweichung der Augen nach der vom Tumorsitze abgewendeten Richtung hin, nie eintreten kann.

Seltener als der Facialis oder der Abducens nimmt der Trigemini oder der Hypoglossus der Tumorseite die Stellung des alternirend gelähmten Hirnnerven ein. So intensive Störungen der Sensibilität am Gesicht, so intensive Lähmungen der Kaumuskulatur (an der dem Tumor entsprechenden Seite), wie sie bei Neubildungen in der mittleren Schädelgrube gefunden werden, kommen bei intrapontiner Betheiligung des Trigemini kaum vor: namentlich fehlen die schwereren Störungen an dem Auge der Tumorseite.

Noch seltener endlich als Trigemini und Hypoglossus leidet der Oculomotorius: abgesehen von der oben ausführlich besprochenen Betheiligung des contralateralen rectus internus, findet sich zeitweilig eine Läsion in der Funktion des gleichnamigen Astes für den levator palp. superioris, ganz selten für den gleichseitigen rectus internus erwähnt.

Krampfhaftige Erscheinungen kommen offenbar selten, eventuell als alternirende Convulsionen (Facialis der einen, Extremitäten der anderen Seite) zur Beobachtung, Kopfschmerzen, Erbrechen, psychische Störungen finden sich weder in hervortretendem Maasse, noch fehlen sie etwa in bezeichnender Weise: Störungen des Geruchs fehlen meist ganz, Geschmacksalterationen können vorhanden sein, Seh- und Hörstörungen kommen in mindestens dem dritten Theile aller Fälle vor: namentlich gewinnen letztere, wenigstens in Bezug auf die allgemeine Diagnose der Betheiligung der mehr basalen und hinteren Partien der Schädelhöhle eine etwas grössere Bedeutung, besonders wenn sie an derjenigen Seite sich finden, die man aus anderen Gründen für den Sitz des Tumors anzunehmen hat.

Besondere Wichtigkeit beanspruchen schliesslich die Störungen der Artikulation: diese anarthrischen Sprachbehinderungen sind neben etwa auftretenden Schlingbeschwerden ein wichtiges Zeichen des Ergriffenseins des Hirnknotens. — Zum Schluss erlaube ich mir noch die Bemerkung, dass über einige ganz eigenthümliche Bewegungs-



erscheinungen, welche einige Male bei Pons tumoren beschrieben worden sind (es sind theils ganz merkwürdige einseitige Pendelbewegungen, theils ataktische Bewegungsstörungen) schon in dem vorangegangenen allgemeinen Theil gehandelt worden ist: die zu Grunde liegenden Beobachtungen sind in so fern nicht ganz rein, als bei ihnen meist neben der Neubildung in der Brücke noch anderswo im Hirn gelegene Geschwülste gefunden worden sind.

In einem neuerdings von Henoch berichteten Fall, ein 11 jähr. Mädchen betreffend, bestand unsicherer schwankender Gang ohne ausgesprochene Lähmungserscheinungen; linksseitige Abducenslähmung, Gaumensegelparese, geistige Stumpfheit. Später trat Erbrechen, Urinverhaltung, Erschwerung des Schluckens und der Artikulation sowie noch eine rechtsseitige Abducenslähmung hinzu. Die Brücke war fast um das Doppelte vergrößert, der Boden des 4. Ventrikels stark emporgewölbt. Während der Pons sich weich und schwappend anfühlte, war die Consistenz der med. obl. derb und fest. Mehrere bohnen- bis kirschgrosse Sarkome durchsetzten das Gewebe der Brücke. Für isolirte Pons tumoren hält Henoch die Combination von Ataxie der unteren Extremitäten mit Dysphagie und Sprachstörungen mit partiellen Paralysen der Augenerven und geistiger Stumpfheit für pathognomonisch. (Vgl. Charité-Annalen. V. 1878. 450).



VII. Tumoren des Kleinhirns (90 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
1	Hubrich, Arch. f. Psych. Bd. V. 1875.	31	m.	Walnussgrosses Gliom vom linken Kleinhirn ausgehend; med. obl. nach rechts gedrängt. Linke Brückenhälfte nach vorn gedrängt. Nv. fac. und acust. links gedrückt, aber gesund. Glossoph. u. vagus atro- phisch, hypoglossus fast ganz normal, accessorius sehr verändert.	Stirnkopfschmerz. Pelziges Gefühl an den Fingerspitzen und im Hinter- kopf. Gefühl von Schwere im rech- ten Arm. Intakte Sensibilität. Schwindel.	Lähmungserschei- nungen an den Beinen. Schling- beschwerden. Schwächegefühl. Händedruck schwach. Unsicherheit. Schwerfälligkeit des Ganges.	Erblindung. Rückkehr des Sehvermögens nach den Convulsionen. Anfallsweise Sausen und Klingen in den Ohren. Genaue subjektive Lokalisation von Seiten des Kranken.	Delirien (zuletzt). Erschwerte Sprache. Erbrechen. Vermehrte Speichelsecre- tion.	
2	Merkel, D. Arch. f. kl. Med. III. 1867. S. 295.	13	m.	Haselnussgrosser Tu- mor der linken Klein- hirnhemisphäre. Er- weichung des ganzen linken Kleinhirns. In der Mitte ein cysticereus.	Schmerzen und Nackensteifigkeit. Anfallsweise Kopf- schmerzen.			Nach stärkeren Schmerz- anfällen sopo- röser Schlaf. Tod zieml. plötzlich.	Erbrechen.
3	Drivon, Gaz. méd. de Lyon No. 5. 1867.	65	w.	Nussgrosse mit Serum gefüllte Cyste in der linken Hemisphäre des cerebellum.	Stirnkopfschmerz seit 4 Monaten.	Schwäche.		Verlust des Gedächtnisses. Erschwerte Sprache. Tod im Coma.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
4	Ferber, Marburg 1875.	41	m.	Cyste in der Mitte des Kleinhirns; in der Wand Gliosarkom. Hy- drops aller, besonders des IV. Ventrikels.	Periodische Schwindelanfälle (wenn die horizon- tale Lage verlassen wurde). Hinter- hauptschmerzen. Schmerzen in den Extremitäten.	Fortbewegungs- trieb. Schwanken- der Gang. Keine Ataxie bei den Handbewegungen	Hyperämie. Hämorrhagie der Netzhäute.	Psyche, Gedächtniss intakt. Leichtes Verschlucken.	Erbrechen. Dauer 1½ Jahr.
5	Ferber, l. c.	21	m.	Cyste der r. Klein- hirnhemisphäre, ihre Wand aus Gliomasse bestehend. Im Rücken- mark secundäre Degene- ration der Hinter- und Seitenstränge.	Periodischer Hinterhaupts- schmerz. Mässige Verminderung des Tastgeföhls an d. Unterschenkeln.	Schlottriger Gang. Ungeschicktheit in den Armbewe- gungen, ebenso der Beine im Liegen. Keine Ab- nahme der groben Kraft. Verminde- rung der elektro- motorischen Reizbarkeit.	Beiderseits Blindheit. Ge- hörsabnahme. Doppelseitiger strab. diverg. Gute Bewe- gungsfähigkeit d. Augen nach allen Seiten. Geruch fast er- loschen. Gehör rechts stark herabgesetzt.	Gedächtniss abgeschwächt.	Erbrechen. Oft unwillk. Urin- u. Stuhl- entleerung.
6	Winter, Berlin. klin. Wochenschrift No. 37. 1875.	24	m.	Cystosarkom d. rech- ten Kleinhirnhemis- phäre. Compression u. Atrophie der med. obl.	Schmerzen im Nacken u. Hinter- haupt. — Bewe- gungen d. Kopfes sehr schmerzhaft.	Im 18. Lebens- jahre 4 epilepti- sche Anfälle, sonst gesund.	Aufschreien aus dem Schlafe. Eines Morgens todt ge- funden.		Erbrechen.



7	Pettersson, Upsala läkerl for Virchow- Hirsch. 1875.	22	m.	Gliosarkom in der linken Kleinhirn- hälfte, darüber und dahinter eine wallnuss- grosse Cyste.	Kopfschmerz. Schwindel.	Unsicherer Gang. Parese des linken nv. facialis. Schwanken beim Stehen.	Blindheit. Strab. convg.	Abnahme der Intelligenz.	Erbrechen. Dauer der Krankheit 6 Monate.
8	Mignot, Gaz. hebdom. No. 52. 1875.	25	m.	Hühnereigrosse Cyste der linken Klein- hirnhemisphäre.	Kopfschmerzen im Hinterhaupt u. Nacken. Heftige Gliederschmerzen.	Nackensteifigkeit. Unsicherer, schwankender Gang.	Amblyopie.	Keine Sprach- störung. Gereiztheit. Plötzlicher Tod.	Erektionen. Kein Erbrechen. Erschwertes Uriniren.
9	Bull, Phil. Med. Times. May 1875.	50	m.	Rechts vorn u. un- ten Sarkom im Klein- hirn. Compression der rechten Ponshälfte, des crus cerebri und aller Hirnnerven (rechts) mit Ausnahme des 1., 2., 9. (rechts). Streckt sich noch in den rechten inneren Gehörgang hinein.	Keine Sensibi- litätsanomalien.	Schwankender, unsicherer Gang, sonst keine moto- rischen Störungen.	Sehschärfe gut. Hörver- mögen rechts etwas herab- gesetzt.	Wurde plötz- lich schwach und starb.	
10	A. W. Foot, Dubl. Journ. of med. scienc. 1872. Sept.	19	m.	Grossersolitärer Tuber- kel d. rechten Klein- hirnhemisphäre. Er- weichung der Umgebung Starker Hydrocephalus.	Rechtsseitiger Hinterhaupts- schmerz. Schwindel beim Aufrichten aus d. horizontalen Lage. Tastvermögen üb. den Knien herab- gesetzt.	Ataxie der Beine Schwäche im lin- ken Bein. Con- vulsionen ohne Bewusstseins- verlust. Neigung nach hinten zu fällen.	Erblindung in 4 Monaten.	Apathie.	Erbrechen. Rückenmark normal. Masturbation.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
11	Cantani, Il. Morgagni, 1874. Anhang.		m.	Haselnussgrosses Sarkom in der vorderen Partie der linken Kleinhirnhemisphäre.	Kein Schwindel.	Keine Gehstörung.		Kein Erbrechen. Diabetes.
12	Caton, Lancet. II. No. 18. 1875.	28	m.	Tumor unter der linken Kleinhirnhälfte; unter dem n. acust. sin., dem pons anliegend.	Pulsirende Schmerzen im Hinterhaupt.	Allgem. körperliche Schwäche; unstätter Gang.	Neuroretinitis duplex. Amblyopie. Taubheit des linken Ohres. Bedeutende Verlangsamung des Akkommodationsaktes.	Grosse Empfindlichkeit gegen alle Sinnesindrücke.
13	Ebstein, Virch. Arch. Bd. 44. 1870.	44	w.	Die ganze l. Kleinhirnhemisphäre von einem Osteom eingenommen. Pedunc. cerebelli ad pontem normal.	Dumpfe Kopfschmerzen, Schwindel. Intakte Sensibilität.	Dumpe Kopfschmerzen, Cyanose, Dyspnoë, Oedem der Unterschenkel, Lungenemphysem. Nie konnte eine Störung der Gehirnthätigkeit nachgewiesen werden.		
14	Macabiau, Tumeurs du cervelet. Thèse. Paris 1869.	17	m.	Grosses Gliom und hühnereigrosse Cyste in d. linken Kleinhirnhälfte, nach rechts hin sich ausdehnend und die med. obl. comprimierend.	Stirnkopfschmerz. Schwindel. Intakte Sensibilität.	Schwäche der Beine. Schwierigkeiten b. Gehen. Epileptiforme Zuckungen.	Blindheit. Doppelseitige Neuritis.	Sprache leicht behindert. Erbrechen. Zuweilen Eiweiss im Urin.



15	Allbutt, of Transact. of the path. Soc. 1869. XIX. pag. 20.	9	w.	Von der pia ausgehende Zottengeschwulst in das linke Kleinhirn, med. obl., pons u. Kleinhirnschenkel hinein- wuchernd.	Rechtssseitige Hemiplegie.	Lähmung des 6. u. 7. Hirn- nerven. Links Hornhaut- geschwüre. Linkes Ohr taub. Keine Neurit. optic.	Sprache erhalten. Dementia.	Erbrechen.
16	Barudel, Rec. de mé- moires de méd. 1868. XXI.	25	m.	Schwerer Tumor am Kleinhirn: Druck auf den linken Kleinhirn- schenkel, den pons links und den Ober- lappen des Grosshirns.	Verzögerung der willkürlichen Be- wegungen. Körper beim Aufsetzen nach links geneigt. Abnahme der Muskelfraft.	Plötzlicher Tod.	Erbrechen trat erst ganz zuletzt ein.	
17	Bartholow, Amer. Journ. of med. sc. 1868. Bd. 110.	m.	Unterhalb u. nach vorn von der rechten Kleinhirnhemisph. ein derber Tumor. Rechts die med. obl. und der vagus comprimirt.	Schmerz im Be- reich des linken Trigem. Linke Ge- sichtshälfte ge- schwollen und ge- röthet. Anästhesie links im Gesicht.	Taufelnder Gang. Epileptische An- fälle, danach maniakalische Aufregung. Dabei Hitze und Hyper- ästhesie d. rechten Rumpfes und der rechten Unter- extremitäten.	Linke Pupille erweitert. Das linke Auge ge- röthet, ebenso d. linke Nasen- loch Abnahme des Gehörs u. Geschmacks. Retinitis, Pa- pillitis. Ab- nahme des Sehvermögens.	Trotz rechts- seitigen Sitzes links tie dou- leureux. Erbrechen.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
18	Carpani, Lo Sperimen- tale. Ottobre 1876.	40	m.	Im rechten Klein- hirnstiel nahe der Brücke ein bohnen- grosses Fibrom. Kleine Narbe im l. thal. opt.	Rechtsseitige Kopfschmerzen.	Ataktischer Gang. Hemiparesis dextr. Rechtsseitige Fa- cialislähmung. Neigung nach r. zu fallen. (Eine frühere rechtssei- tige Hemiplegie warschon geheilt.)	Sehvermögen u. Gehör rechts vernichtet. Rechtsseitige Abducens- lähmung. Rechtsseitige ulceröse Horn- hautentzündg.	Erbrechen. Tuberculose.
19	Lanzoni, Il. Raccogli- tore medic. Aprile. 1876.	28	m.	Hühnereigrosser Tumor zwischen den Lappchen d. Unterwurms rechts und den Mandeln, auf den hinteren Theilen der med. oblong. aufruhend. Linke Mandel atrophisch.	Sehr starke inter- mittirende Hinter- hauptsschmerzen. Sensibilität d. Ex- tremitäten intakt.	Motilität der Ex- tremitäten intakt. Taumelnder Gang. Linke Abnorme Kopf- haltung nach vorn. als die rechte. Zunge deviiert nach links. Linksseitige Facialislähmung. Andauernde r. Seitenlage.	Psyche intakt. Strabismus. Sehvermögen intakt. Linke Pupille weiter als die rechte.	Brechneigung. Erschwertes Athmen. Mässiger Ei- weissgehalt d. Urins. Unregel- mässiger Puls.
20	Steffen, Berlin. klin. Wochenschrift No. 25—28. 1867.	3		Im hinteren Theil der rechten Klein- hirnhälfte ein 1 Zoll langer Tumor (Sarkom).	Allgemeine Con- vulsionen.	Erweiterung der rechten Pupille. Ptosis des rechten oberen Lides.	Fieber.	
21	Brückner, Berlin. klin.	24	w.	Hühnereigrosse Ge- schwulst links neben	Schwindel bei Bewegungen des	Zickzack-Gang. Unsicherheit in	Gehörs- abnahme links	Uebelkeit. Erbrechen bei



<p>Wochenschrift 1867. No. 29.</p>	<p>pons und medulla un- terhalb der linken Kleinhirnhälfte. Ab- plattung am pons und med. Linker nv. acusti- cus nicht zu finden. Der 6.—10. linke Hirnnerv sehr dünn. (Gliom des linken nv. acusticus.)</p>	<p>Kopfes nach oben. Hinterhaupts- schmerz.</p>	<p>den Händen. Nei- gung auf die Knie zu fallen. Schwan- ken nach links. Schwäche d. U.E., beginnend links. Später Schwäche der Oberextremi- täten. Schliesslich linksseitige Facia- lislähmung. Nie Krämpfe.</p>	<p>Constante Rö- thung der l. Conjunctiva. Nur wenig ver- schlechtertes Schvermögen. Pupillen nor- mal. Strabismus diverg. sinistr.</p>	<p>erhalten.</p>	<p>d. anfallsweise auftretenden Kopf- schmerzen.</p>
<p>22 Schüppel, Arch. d. Heilk. p. 357. 1867.</p>	<p>24 m. Grosses Rundzellen- sarkom in der rechten Kleinhirnhälfte, den hinteren unteren Lappen vollständig, den hinteren oberen in seinen innern Partien einnehmend.</p>	<p>Hinterhaupts- Nackenschmerz.</p>	<p>Kopf nach hinten gebeugt, ohne Nackensteife. Zittern der Zunge.</p>	<p>Pupillen gleich, gut reagierend.</p>	<p>Schlaflosig- keit. Stereotype Antworten.</p>	<p>Erbrechen beim Kopfwenden. Starke Schweisse in d. letzten Zeit.</p>
<p>23 Blessig, Petersb. med. Zeitschr. I. 1866.</p>	<p>16 m. Grosses Sarkom im unteren Theil der rechten Kleinhirn- hemisphäre bis an den 4. Ventrikel reichend. Schwund d. rechten crus cerebelli ad pontem. Rech- ter Trigemini, trochlea- ris, abducens comprimirt.</p>	<p>Kopfschmerz. Rechtsseitige Trigeminus- anästhesie.</p>	<p>Schwäche der unteren Extremitäten.</p>	<p>Rechtsseitige trochlearis u. Abducens- lähmung. Neuroretinitis.</p>	<p>Schlafsucht. Ziemlich plötzlicher Tod. Aetiologie: Schlag gegen den Kopf.</p>	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
24	Bitot, Arch. génér. VIII. 513. 1866.		m.	Tuberkel (5 Ctm. gross) in der linken Klein- hirnhemisphäre. Die rechte Hälfte desselben und die med. obl. nach rechts gedrängt u. atro- phirt; ebenso die linke Ponshälfte. Nv. vagus atrophisch, nv. abduc. zur Seite gedrängt.	Schmerz an der linken Seite des Hinterhauptes. Hyperästhesie der rechten Armhaut. Schwindel. Schmerz in den oberen Schneide- zähnen. Parästhe- sien in den oberen Extremitäten, spä- ter auch in der rechten Unter- extremität.	Contractur des linken auf Druck schmerzhaften Sternocleidom. Contractur des linken Facialis. Deviation d. Zunge nach rechts. Nei- gung d. Körpers nach links, Nei- gung nach vorn zu fallen.	Doppelsehen. Abgebrochene Sprache.	Erbrechen. Erschwertes Schlucken.	
25	Tiling, Petersb. Medic. Zeitschr. III. 1873.	38	w.	An der Basis der rechten Kleinhirn- hälfte ein die Flocke und Mandel ersetzender Tumor; med. obl. nach links gedrängt, rechts atrophisch. Atrophie des olfactorius u. der vordere Schenkel d. chiasma nv. optic.	Schwindel. Kopfschmerz. Taubheitsgefühl im linken Arm.	Parese des linken Arms.	Ohrensausen. Neuroretinitis Halbseitige Trockenheit der Zunge.	Erbrechen. Dyspnöe. Gestörtes Hungergefühl.	
26	Edes, Boston med.	?	m.	Linkes Felsenbein von verfettetem Spindel-	Kopfschmerz.	Linksseitige Facialislähmung.	Neuritis opt. dupl.	Ungetrübte Intelligenz.	Langer Ver- lauf (6 Jahre).



and surg. Journ. 1873. January.		zellensarkom erfüllt, ebenso die zum Theil erweichte linke Klein- hirnhälfte. L. nv. fac. und acust. degenerirt, ebenso die optici. Rechter acust. gesund.		Mässige Schwäche des linken Arms. Mässige Prominenz des linken Auges.	Amaurose. Taubheit erst links, dann rechts.	Intakte Sprache.	Keine Gleich- gewichts- störungen.
27	Steven und Coats, Glasg. med. Journ. III. Nov. 1870.	37 w. Weiches Sarkom in der linken Kleinhirn- hälfte.	Kopfschmerz von hinten nach vorn ziehend.			Somnolenz. Melancholie.	Erbrechen. Plötzlicher Tod.
28	Nobiling, Journal für Kinderkrankh. 1871. Bd. 29.	8 m Krebs oberhalb des Oberwurms und der He- mispähären d. Kleinhirns. Taubeneigrösser Tumor in der Mitte d. Klein- hirns.	Kopfschmerz vom Hinterhaupt her über den ganzen Kopf gehend.	Krämpfe. Contractur der Nacktmuskeln.	Pupillenerwei- terung. Lichtscheu.	Coma.	Abmagerung. Erbrechen.
9	Malmsten und Blix, Schmidt's Jahrb. 1869. Bd. 155.	29 w. Medullargliom im lin- ken Kleinhirn, in den IV. Ventr. hineinragend. Med. obl. u. pons platt.	Kopfschmerz rechts vom Schei- tel, über Hals und Schulterblatt aus- strahlend. Schwin- del. Keine An- ästhesie.	Keine Lähmung. Keine Convulsionen.	Neuritis opt. dupl. Strabismus divergens des rechten Auges		Erbrechen. Plötzlicher Tod unter starken Kopf- schmerzen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Intelligenz. Sprache.	
30	Gjör, ebenda 1869.	51	w.	Hühnereigrosses Spindelzellensarkom unter dem tentorium vor dem rechten Kleinhirnlappen. Compression d. n. v. fac. trigem. und trochl. rechts.	Hinterhauptschmerzen. Schwindel. Sensibilität an der r. Gesichtshälfte abgestumpft.	Schwankender Gang. Schwäche in den Extremitäten besonders rechts. Zuckungen im rechten Facialis. Lähmung derselben. Zunge nach rechts devirend. Faradische Contractilität unverändert.	Rechtes Ohr seit lange schwerhörig. Nichts an den Augen.	Unfreiwilliger Harnabgang. Plötzlicher Tod.
31	Winge, ebenda 1869.	21	m.	Gliom der l. Kleinhirnhemisphäre. Pons und med. obl. nach links verschoben. Acust. u. fac. mit Geschwulstmasse infiltrirt, chiasma und n. v. opt. gallertig und fettig degenerirt.	Hinterhauptschmerz. Schwindel auch in d. Rückenlage.	Keine Schwäche und doch Unvermögen zu gehen und zu stehen.	Blindheit. Atrophia n. v. opt. Taubheit rechts. Sausen links Pupillen weit und reaktionslos.	Tod im Krampfanfall. Erbrechen.
32	Casotti, Riv. clin. VIII. Luglio 1873.	20	m.	Zwischen Kleinhirn und med. obl. ein hühnereigr. harter Tumor.	Stirnkopfschmerz.	Schwindelanfälle, Coordinationsstörungen beim Gehen.	Ohrensausen. Verengerung der Pupillen. Augenhintergrund geröthet. Schlängelung der Venen.	Erbrechen.



33	Annuske, v. Graefe's Arch. Bd. 19. 1873.	25	m.	Tumor zwischen d. Tonsillen des Kleinhirns, vorn im cerebellum bis in den vierten Ventr. hineinragend und mit dessen Boden verwachsen. Med. obl. nach rechts und vorn verschoben.	Stirn- u. Hinterhauptschmerz. Keine Sensibilitäts-, keine (lähmungsartige) Motilitätsstörung. Schwankender Gang. Bewusstlosigkeit von kurzer Dauer mit Zittern der Oberextremitäten.	Schwindel; stürzt öfter nach rechts hin nieder.	Neuritis opt. duplex. Amaurose. Nystagmus.	Dementia. Mürrisches Wesen. Unerwarteter Tod.	Erbrechen
34	Cordier, Lyon médicale No. 23. 1871.	?	?	Eine tuberkulöse Geschwulst von der Grösse einer kleinen Apfelsine hatte $\frac{3}{4}$ des linken Kleinhirnlappens zerstört.	Keine Symptome.	Keine Symptome.			Rippencarries. Empyem.
35	Weber, Brit. Med. and surgic. Journ. Vol. V. No. 16. 1870.	21	m.	Zwei wallnussgrosse Abscesse im linken Kleinhirn, die sich aus einem Gliom entwickelten.	Kopfweh. Schwindel beim Gehen u. Stehen. Schmerz in der linken Gesichtshälfte. Anästhesie der linken Wange und des linken Auges.	Lähmung d. linken Facialis. Kauvermögen links aufgehoben. Linkseitige Schwäche. Zuckungen im l. Arm und Bein.	Lähmung d. linken Facialis. Taubheit des linken Ohres seit 6 Jahren. Amblyopie erst links, dann rechts. Linke Pupille contrahirt.	Stupor.	Schlingbeschwerden. Uebelkeiten. Erbrechen.
36	H. Green, Trans. of the path. soc. Vol. XX. 1870.	1	m.	Orangengrosses Gliom mitten im cerebellum. Hydroc. chron.	Vorderkopfschmerz.	Wenig Macht über Arme und Beine. Steifer Nacken.	Weite Pupillen.	Sopor.	Erbrechen. Krankheitsdauer 1 Jahr.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
37	Fox, Lancet. Jan. 6. 1877.	45	w.	Erweichtes Gliom in der linken Hälfte des Kleinhirns, am vorderen Rand desselben. Pons links comprimirt, ebenso der linke Trigemini.	Kopfschmerz.	Erschwerter Gang. Schmerzhaftes Muskelkontraktion. Später voll- kommene Para- plegie der Beine. Arme frei. Sphink- terenlähmung.	Blindheit. Geruch, Gehör, Geschmack links herab- gesetzt. Neur. opt. dupl.	Im ganzen Rückenmark Binde- gewebswucherung, nament- lich in der grauen Substanz nachzuweisen.	
38	Couty, Gaz. hebdom. 26. 1877.		m.	Nussgrosser Tuberkel an der Verbindung des bulb. med. mit dem cerebellum gelegen. Linker pedunc. cerebelli infer. zerstört. Leichte Hervorwölbung des Bodens des IV. Ventrikels.		Fibrilläre Zuckun- gen und Contra- ktionen, besonders rechts im Arm. Schliesslich links- seitige Hemiplegie. Keine Facialis- lähmung.	Keine konstati- erten bemerkens- werthen Symptome.	Häsitirende Sprache.	Erbrechen.
39	Capozzi, Storia clinica di un tuber- culo del cervel- letto. Morgagni.	11	m.	In der Mitte des Wurms oberhalb des IV. Ventr. ein haselnuss- grosser Tuberkel. Mässige Erweichung d. Umgebung.	Stirn- u. Hinter- hauptskopf- schmerz. Schwindel.	Geht wie ein Be- trunkener. Fällt oft, meist nach rechts. Keine Läh- mungserscheinun- gen sonst.	Verminderung des Schwernö- gens. Unregel- mässigkeit der Augenbewe- gungen. Schielen (?) r.		Erbrechen.
40	v. Drozda, Wien. med. Wochenschrift 1876. 1, 2, 10.		m.	Sarkom der linken Kleinhirnhemi- sphäre, den IV. Ventr. ausfüllend.	Kopfschmerz. Schwindel. Ameisenlaufen in der linken Ge-	Schwächegefühl der unteren Ex- tremitäten. Luft- handgriffe wie bei Neuroretinitis	Sausen im linken Ohr. Amaurose.	Delirien.	Erbrechen.



41	Guénaude Mussy, Gaz. hebdom. No. 15. 1872.	17 m.	Cystengeschwulst der linken Kleinhirnhemisphäre in die r. sich forterstreckend mit Compression des bulb., Erweiterung des rechten Seitenventrikels.	sichts- und Halsseite. Fersen und volae manus anästhetisch.	Chorea. Paraplegie.	typica. Augen können nicht nach links hingedreht werden.	Einige Behinderung in der Sprache.	Erbrechen.
42	Mosler. Virch. Arch. Bd. 43. p. 220. 1868.	20 w.	In der linken Kleinhirnhemisphäre eine hübnereigrosse Höhle, in deren Grunde e. Gallertgeschwulst. Erweiterung aller Ventrikel.	Durch Druck zu gesteigerter Kopfschmerz am Hinterhaupt. Keine Sensibilitätsstörungen. Klopfen im Hinterkopf.	Zuckungen der Extremitäten. Bisweilen Krämpfe mit Bewusstlosigkeit. Nirgends Lähmungen, Unsicherer, schwankender Gang. Ataxie beim Gebrauch d. Hände. Neigung n. links zu fallen.	Schwerfällige Sprache.		
43	Luys, Gaz. des hôp. 1867. 105.	45 m.	Zwischen pons, mittlerem Kleinhirnschenkel, Kleinhirn und Hirn ein nussgrosses cerebellum und den pons comprimierende mit der Dura zusammenhängende Geschwulst. Auch d. linke Vierhügel atrophisch.	Kopfschmerzen im Hinterhaupt.	Bewegungen möglich, aber schwach. Gang schwankend.	Augen fixirt nicht, konnten aber sehen. Pupillen ungleich. Doppelseitige Gehörabnahme.	Gedächtnisverlust.	Im Alter von 20 Jahren auf den Kopf gefallen. Seitdem viel Kopfschmerz. Erbrechen. Tod plötzlich unter Sopor.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
44	Burresi, Lo sperimen- tale Agosto. 1871.	30	m.	Fibrom der Dura in den vorderen oberen Theil des linken cerebellum hineinge- wachsen.	Kopfschmerz.	Epilept. Anfälle. Parese d. linken Körperhälfte. Lähmungsartige Muskelschwäche ohne Ataxie.	Sehvermögen verloren. Die übrigen Sinne mehr oder weniger ge- schwächt.	Intelligenz abnehmend. Plötzlicher Tod während des Essens.	Erbrechen. Respiration oft sehr ver- langsam.
45	Bosisio, Annali univers. Febbraio 1871.	25	m.	Medullarcarcinom an der Unterfläche der linken Kleinhirn- hemisphäre.	Kopfschmerz in der linken unte- ren Hinterhaupts- gegend; erstinter- mittirend, dann anhaltend.	Ein epileptischer Anfall. Ataxie fehlte. Allgemeine Schwäche.	Amblyopie. Myosis. Augenspiegel- befund fehlt.	Intelligenz erhalten. Tod in einem epilepti- schen Anfall.	Erbrechen.
46	H. Jackson, Med. Times and gaz. Nov. Dec. 1872.	20	w.	Cyste der rechten Kleinhirnhälfte, ausser an der Cyste ein Tumor. Rechte Pons- hälfte flach.	Kopfw. Schw. win- del. Intakte Sensi- bilität u. Motilität.	Neuritis opt. dupl. (Erhal- tenes gutes Sehvermögen). Lähmung des rechten nv. abd., unvoll- ständige des linken.	Intakte Intelligenz. Tod plötzlich.	Fall auf den Vorderkopf vor 7 Jahren. Erbrechen.	
47	Mollière, Lyon méd. No. 13. 1872.	43	m.	Am hinteren, un- teren Theil d. linken Kleinhirnhälfte ein nussgrosser, central er- weichter Tuberkel.	Kopfschmerz. Schmerz bei Augen- bewegungen.	Fortschreitende Lähmung aller Glieder. Bestän- diges sich Herum- werfen n. rechts. bes. die linke. Kieferkrämpfe.	Schwierigkeit Gegenstände zu fixiren. Pupillen weit. bes. die linke.	Delirium.	Phthise. Singultus. Decubitus.



48	Curschmann, Berlin. klin. Wochenschrift 1877. S. 237.	?	w.	Die ganze vordere Partie des vermis cerebelli von einem tumor eingenommen, der dem Boden des IV. Ventr. aufliegt. Die Vierhügel bis zu Papierdünn comprimirt.	Schwindel nur beim Stehen. Sensibilität am ganzen Körper intakt.	Gehen, Stehen unmöglich. Ataxie der Unterextrem. Absolute Muskelkraft erhalten. Facialis, Trigeminusgebiet intakt. Schlingbeschwerden.	Doppelseitige Amaurose ohne Augenspiegelbefund. Unbewegliche bulbi, gerade n. vorn stehend gleiche, weite Pupillen. Gehör, Geruch, Geschmack normal.	Sensorium frei.
49	Bernhardt, Berlin. klin. Wochenschrift 1872.	72	w.	Tumor am mittleren rechten Kleinhirnschenkel. Pons rechts comprimirt.	Linksseitiger Stirnkopfschmerz.	Neigung sich von rechts nach links zu drehen, fällt beim Stehen nach links. Ataxie beim Gehen, Kopf nach links gedreht und zur linken Schulter geneigt.	Taubheit des rechten Ohres, Schwerhörigkeit des linken. Augen stehen conjugirt nach links u. oben; Nystagmusbewegungen der Augäpfel.	Unbesinnlichkeit.
50	Jung, Zeitschrift für Psychiatrie. Bd. 27. 1871.	30	w.	Die rechte Kleinhirnhemisph. durch einen hühnereigrossen Tumor (Gliom) verdrängt.	Hinterhauptskopfschmerz.	Gehen erschwert, unsicher und schwankend. Krämpfe.	Schwerhörigkeit. Augen intakt.	Schwer-muth.
51	Wendt, Zeitschrift für Psychiatrie. 1877. Bd. 33.	70	w.	Auf der Oberfläche der rechten Kleinhirnhemisphäre ein Sarkom. Verdrängung der Nachbartheile. Erweiterung des Centralkanals des Halsmarks. Körnchenzellen in den Hintersträngen und Pyramiden.	Kopfschmerz. Erhaltene Sensibilität.	Unsicherer, schwankendes Gehen. Keine Lähmungen.	Schwerhörigkeit. Augen intakt.	Blödsinn. Sprache intakt. Erbrechen. Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit an der Muskulatur des linken Unterschenkels.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
52	Hughlings Jackson, Br. med. Journ. 1871. August-Nov.	5	m.	Tumor d. Kleinhirn-Mittellappens, Druck auf die corp. quadrigemina und die vena magna Galeni. Kleiner Tumor des rechten corp. candic.	Hinterhauptschmerzen.	Unsicherer Gang. Starrheit d. Beine. Anfälle von Convulsionen wie bei Tetanus.	Neuritis opt. dupl. Später Blindheit.	Ahnahme der Intelligenz.	Vermehrter Kopfumfang. Erbrechen.
53	Simpson, The Br. med. Journ. 1872. March.	?	?	Tumor im Mittellappen des Kleinhirns, auf medulla obl. und pons aufruhend und den IV. Ventrikel ausfüllend.	Schwindel. Stirn- u. Hinterhaupt-Kopfschmerz. Taubheitsgefühl in den Unterextremitäten.	Unsicherer Gang. Keine Lähmung.	Erweiterte Pupillen. Verlust des Sehvermögens.		Erbrechen. Plötzlicher Tod.
54	Little, The Br. med. Journ. 1872. June.	30	m.	Ein die ganze linke Kleinhirnhälfte und d. linken hinteren Pons theil einnehmender Tumor. Zwei kleine Tumoren in den linken Grosshirnhörnern (?)		Rechtsseitige Hemiplegie. Linksseitige Zungenlähmung.			Schlingbeschwerden.
55	Little, The Br. med. Journ. 1872. June.	Kind.		Scrophulöser Tumor der rechten Kleinhirnhälfte.	Schmerzen im Hinterhaupt an d. rechten Seite.	Convulsionen nur der rechtsseitigen Extremitäten und Parese derselben.	Amaurosis.	Intelligenz intakt.	Keine Müdigkeit oder Stupor nach den Convulsionen.
56	H. Jackson, The Br. med.	9	m.	Grosser (tuberkulöser) Tumor im Mittellap-	Unsicherer Gang.	Kopf dauernd nach links gedreht.	Neuritis opt. dupl. Augen/Kann	Apathie. singen.	



57	Journ. 1872. pag. 67 u. 125.	45	m.	pen des Kleinhirns sich in die rechte Hälfte hinein ausdehnend. Starker Hydrocephalus.	Kopfschmerz. Schwindel.	Andauernde Bett- lage.	dauernd nach links gedreht.	Neuritis opt. dupl.	Erbrechen. Hartnäckige Verstopfung.
58	Morgan, The Br. med. Journ. 1874. Dec.	64	w.	Taubeneigrosser Tumor des linken Klein- hirnlappens sich bis in den IV. Ventrikel aus- dehnend.	Kopfschmerz.	Unvermögen zu stehen. Keine aus- gesprochene Läh- mung. Schliesslich rechtsseitige Con- vulsionen.	Erhaltenes. Schvermögen. Keine Augen- abweichung. Rechte Papille etwas röther als die linke.	Erbrechen.	
59	Bramwell, The Br. med. Journ. 1876. Jan.	7	m.	Tumor von der linken Seite des tentoriums ausgehend mit tiefem Eindruck in die linke Kleinhirnhemisph.	Kopfschmerzen.	Schwankender Gang. Neigung nach rückwärts zu fallen.	Blindheit. Neuritis optica duplex.	Plötzlicher Tod nach einem convulsivischen Anfall.	
60	Jones, The Br. med. Journ. 1878. May.	34	m.	Rechter Kleinhirn- lappen durch einen hühnereigrossen Tumor ersetzt.	Hinterhaupt- schmerzen.	Ganz geringes Schwanken beim Gehen.	Schmerzen im linken Ohr. Neuritis opt. dupl. Konnte lesen, konnte hören, Geruch, Geschmack intakt.	Erbrechen. Ziemlich plötzl. Tod.	
61	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1874. August.	47	m.	Hasehnussgr. (syphil.) Tumor im hinteren unteren Theil des Kleinhirnmittellap- pens.	Hinterhaupt- schmerz (anfalls- weise).	Schwankender Gang.	Erschwertes Schlucken.	Kopf- verletzung vor 30 Jahren. Erbrechen.	
	Lockhart Clarke, Med. Times and Gaz. 1873. Februar.			In dem hinteren un- teren Theil des linken Kleinhirnlappens zwei mandel-, resp. wall- nussgrosse Cysten.					



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
62	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1875. May.	9	w.	Gliom d. Kleinhirnmittellappens. Alles andere normal.	Kopfschmerzen.	Schwankender Gang in geringem Grade.	Doppelsehen, Schielen, Ohrenklingen. Blindheit. Neuritis optica duplex. Linksseitige Gehörabnahme.	Reizbarkeit, später Apathie.	Erbrechen. Oft unfreiwilliger Koth- und Urinabgang.
63	Irvine, Med. Times and Gaz. 1878. Nov.	7	w.	Dermoideyste in beiden Kleinhirnhälften. Cervicaltheil d. med. mit afficirt.		Convulsionen. Paraplegia completa.	Doppelseitiger Strabismus internus.		Trauma im Nacken.
64	Martin, The Lancet. 1878. Dec.	14	m.	Tumor der rechten Kleinhirnhälfte.	Schmerzen am Scheitel u. Hinterhaupt. Eigenthümliche Empfindung im Kopf.	Gang eines Trunkenen.	Störungen des Sehvermögens.	Leichte Erregbarkeit.	
65	Edes, Americ. Journ. of med. scienc. Jan. 1871.	60	w.	Tumor in der linken Kleinhirnhälfte über dem mittleren Schenkel, auf den hinteren und äusseren Enden des pons und der crur. cerebri aufruhend.	Schwindel.				Tumor der Brustdrüse. Erbrechen.



66	Simpson, The Br. med. Journ. 1870. Oct.	14	m.	Verschiedene Tuberkel in beiden Kleinhirn- lappen.	Hinterhaupts- schmerzen (inter- mittirend).	TaumelnderGang.	Abnahme der Sehschärfe. Neuritis opt. duplex. Parese der recti int. beiderseits.	Erschwerte Sprache. Gedächtniss- verlust.	Erbrechen.
67	Raymond, Gaz. médicale de Paris 1874. pag. 369.	27	w.	Tumor des Ober- wurms, Compression d. Vierhügel, den IV. Ven- trikel ausfüllend. (Glio- sarkom.)	Reissende, von den Schultern die Arme sich hinab- erstreckende beider- seits. Stirn-Schei- telkopfschmerz. Sensibilität intakt.	Schwäche der Beine. Keine Ataxie b. Gehen. Epileptische An- fälle. Rechtssei- tige Facialispara- lyse, Verlust der elektrischen Er- regbarkeit.	Abschwächung des Sehvermö- gens, Erblin- dung. Vor- übergehender strabismus internus des rechten Auges. Atrophia nv. opt. nach Neu- ritis. Nystag- mus oculorum. Geruchs- verlust.	Uebelkeiten. Erbrechen.	Uebelkeiten. Erbrechen.
68	L. Hémev, Gaz. des hôp. 1866. No. 72.	28	w.	Am unteren Theil des rechten Klein- hirnlappens ein nuss- grosser Tumor: bulbus nach links gedrängt, rechter unterer Klein- hirnschenkel comprimirt. VII. und VIII. Hirnnerv comprimirt. Hypertrophie der hypophysis cerebri. Atrophie der rechten Vierhügel.	Rechtsseitige Kopfschmerzen. Ganz leichte Ab- stumpfung der Sensibilität der rechten Seite, bes. der Finger. Ge- ringe Hyperästhe- sie der rechten Gesichtshälfte.	Kopf dauernd in den Nacken ge- zogen. Unvermö- gen zu gehen und zu stehen. Fällt nach links und rückwärts. Keine eigentliche Läh- mung.	Ziemi. plötz- liche Erblin- dung d. linken Auges. (Kata- rakt.) Dann Erblindung rechts. (Neu- ritis opt.) Gehör rechts vernichtet. Links abge- schwächt.	Erbrechen.	Erbrechen.



No	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
69	Balzer, Progrés méd. 1877. 272.	22	m.	Ein Tuberkel im rech- ten Kleinhirnlappen in den IV. Ventrikel ein- dringend. Ein zweiter kleinerer Tumor in der äusseren Partie der lin- ken Kleinhirnhemispäre.	Kopf- u. Nacken- schmerzen. Stirn- kopfschmerz. Keine Sensibili- tätsstörung.	Geht gut; keine Lähmung.	Starkes Blin- zeln. Ohren- sausen. Mässige Ab- nahme der Sehschärfe.	Intakte Intelligenz.	Tuberkulose. Erbrechen. Plötzlicher Tod.
70	Banze, Jahrbuch für Kinderheilk. 1876.	6	m.	Colossaler Hydrocephalus. Tumor in der lin- ken hinteren Schä- delgrube, gänseeigross.	Kopfschmerzen. Schwindelanfälle.	Taumelnder Gang. Schwäche d. Beine. Gesicht n. rechts verzerrt.	Blindheit. Neuritis opt. duplex. Geschwüre der linken cornea.	Empfindlich- keit. Undeut- liche Sprache, schliesslich Sprachverlust. Gedächtniss- abnahme.	Zunahme des Kopfumfanges. Erbrechen. Erschwertes Schlingen.
71	Swan M. Burnett, Knapp's Ar- chiv d. Augen- heilkunde. VII. 2.	28	m.	Sarkom der rechten unteren Kleinhirn- hälfte: Druck auf den pons und alle Hirnnerven rechts von der med. obl. an bis zum 3. Hirnnerven.	Linksseitiger Kopfschmerz. Ischias sinistra.	Hemiplegia sinist. Parese und An- ästhesie der rech- ten Gesichtshälfte. Neigung n. vorn duplex. Neu- roparalytische Oefter Anfälle von petit mal.	Herabsetzung des Hörvermö- gens rechts. Neuritis opt. duplex. Neu- roparalytische Augenentzün- dung rechts.		Uebelkeit, Erbrechen.
72	M. Rosenthal, Erlenmeyer's	48	m.	Die Basis der rech- ten Kleinhirnhemis- phäre (Flocke, Mandel	Kopfschmerzen. Anästhesie der Oberextremitäten.	Lähmung d. Ober- extremitäten, Atrophie derselb.	Ptosis links.	Lallende Sprache. Zunge deviiert	Seccus inscii. Erschwertes Schlingen.



73	Centralblatt. 1879. No. 6.  Idem. Ibidem.	18 w.	und lob. semilunaris aus- genommen) durch eine apfelgrosse Geschwulst ersetzt.  Hinten, oben, innen an der rechten Klein- hirnhemisphäre, von da in den Wurm sich hineinerstreckend ein hühnereigrosser Tumor. (Myxogliom). Med. obl. abgeplattet.	geringere der un- teren.	Parese der Beine. Lähmung der un- teren linksseitigen Facialisäste.	Neuritis opt. dupl. (bes. r.). Rechts Ohren- sausen.	nach links.	Erbrechen.
74	Byron Bramwell, Edin. med. Journ. 1879. I.	64 w.	Links vom tentorium aus ein Tumor in die linke Kleinhirnhem- isphäre hineinge- wuchert. Hämorrhagie in den linken Linsenkern.	Kopfschmerz.	Keine ausge- sprochene Läh- mung. Tod unter Convulsionen	Neuritis opt.? (Venen erwei- tert und ge- schlängelt.)	Stumpfheit.	Erbrechen.
75	Idem. Ibidem.	9 w.	Grosser Tumor im rechten Kleinhirn- lappen.	Kopfschmerzen 3-4 mal Tags in der Stirn.	Keine Lähmung. Periodische An- fälle tonischer Krämpfe.	Plötzliche ein- tretende Blind- und Taubheit.	Intelligenz intakt.	Trauma vor- aufgegangen. Grosser Appe- tit. Erbrechen.
76	J. Hirsch- berg, Knapp's Ar- chiv. VIII. 1.	15 m.	Tumor am vorderen Theil des Kleinhirns auf den Pons über- greifend. Multiple Tumoren der med. spi- nalis.	Hinterhaupt- schmerz. Nacken- schmerz u. Steifig- keit.	Keine Lähmung während 2 1/2 Jahr, einige Wochen vor dem Tode Paraplegie.	Gesichtsfeld- verdunklung. Später Blind- heit. Neuritis opt. duplex.	Klares Sensorium.	Fall auf den Hinterkopf. Urinverhal- tung.
77	Reich, Aerztl. Mitth. aus Baden. 1878. No. 19.	20 m.	Myxogliom im lob. post. infer. und se- milunaris des rech- ten Kleinhirns. Druck auf pons und med.		Krämpfe.			



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
78	Nothnagel, Topische Diagnostik. S. 33.	36	w.	Beiderseits an der oberen, inneren, vorderen Partie des lob. quadrangularis je ein Gliosarkom. — Die grösste Geschwulst in der Vorderhälfte d. Wurms.	Schwindel, Taumeln. Hinterhauptsschmerz. Schwanken beim Gehen. Keine Sensibilitätsstörungen.	Keine Lähmungen Später Convuls.	Ohrensausen beiderseits. Salziger Geschmack im Munde. Rechts venöse Hyperämie der Papille. Später Doppelsehen.	Intelligenz normal.	Erbrechen, Uebelkeit.
79	Henoeh, Charité-Annalen. 1879.	1½	m.	Kirschgrosser Tuberkel im oberen Theile des Wurms.		Parese und Contractur d. rechten Arms. Rechtss. Linke Pupille Facialisparese.	Linker Abducens gelähmt. Linke Pupille erweitert.		
80	J. Ross, Brain. Part. VIII. Januar. 1880.	14	m.	Tumor des vorderen Theils des Kleinhirnmittellappens nach d. erweichten rechten Hälfte der corpora quadrigem. sich ausdehnend. Med. obl. u. IV. Ventrikel frei.	Schwindel. Hinterhauptsschmerz, später Stirnkopfschmerz. Später Anästhesie der unteren Extremitäten.	Taumelnder Gang. Unmöglichkeit zu stehen. Lähmung der Unterextremitäten; Abmagerung, Verlust der elektrischen Erregbarkeit. Linksseitige Facialisparese.	Blindheit des linken Auges; Funktionsunfähigkeit der äusseren rechten Netzhäufte zu Anfang. Neuritis opt. dupl. Später Blindheit.	Stupor. Ein das ganze entlang entwickeltes Neugebilde. Atrophie des Marks.	Fall auf den Hinterkopf.
81	Nothnagel, Topische Dia-	?	m.	Erbsengrosser Tuberkel im Mark des Lobus		Keine Cerebralsymptome während des Lebens.			Tod in Folge von eitriger



82	gnostik. Berlin 1879. S. 26.  Idem. Ibidem.	?	m.	quadrangularis der rechten Kleinhirnhemi- sphäre.  Im lobus seminularis superior der linken Kleinhirnhemi- sphäre ein doppelt erb- seingrosser Tuberkel.	Keine Cerebralsymptome während des Lebens.	Meningitis tuberculosa.	Pleuritis.
83	Hempel (nach Noth- nagel). 1871. München. Diss.	17	w.	An der Basis zwi- schen beiden Hemi- sphären eine grosse, den ganzen Unter- wurm zerstörende Der- moideyste. Hydrops aller Ventrikel.	Hinterhaupts- schmerz.  Unsicherer Gang. Keine Lähmungen.	Erbrechen.	Erbrechen.
84	Cubasch, Zürich. 1875.	5 <sup>3</sup> / <sub>4</sub>	m.	Rechte Kleinhirn- hälfte hinten u. aussen von einem tuberkulösen Tumor eingenommen. Wurm frei.	Krämpfe. Stehen und Gehen un- möglich. Links- seitige Facialis- parese.	Nystagmus. Strabismus convergens. Exophthalmus duplex. Abge- laufene Neuri- tis optica. Amblyopie.	Intakt.
85	M. Rosenthal, Klinik der Nervenkrankh. II. Auflage. 1875.	34	m.	Tuberkel der linken Ponshälfte, d. linken Kleinhirnschenkel betheiligend.	Linksseitige Trigeminusläh- mung. Zeitweilig Schmerz in den rechten Extrem.	Gehör, Geruch, Geschmack links vermin- dert. Abdu- censlähmung links.	Lallende Sprache.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
86	Idem. Ibidem. Wiener Medic. Halle 1863. No. 6—9.		w.	Wallnussgrosser Tumor im linken mittleren Kleinhirnschenkel. Umgebung erweicht. Nv. optici platt.	Kopfschmerz.	Hemiplegia sinist. Gesichtslähmung (links?)	Linksseitige Abducens- parese und Amblyopie.	Lallen. Zeitweiliges völliges Unver- mögen zu sprechen.	Erbrechen.
87	Minchin, Dubl. Hosp. Gaz. 1859. (nach M. Ro- senthal).	4½	m.	Mandelgrosser Tuber- kel an der Basis der linken Kleinhirn- hemisphäre: Umge- bung bis in die Klein- hirnschenkel erweicht.	Kopfschmerz.	Convulsionen. Wälzung um die Längsaxe von links nach rechts. Rechtsseitige Hemiplegie.			Athem- und Schling- beschwerden.
88	Vigla, Gaz. des hôp. 1866. No. 72.	?	w.	Hypophysis vergrössert, derber nussgrosser Tumor rechts, unten und innen am Klein- hirn. Compression der Kleinhirnschenkel u. der med. obl. rechts u. der rechten Vierhügel. Links- seitige Optikusatrophie.	Stirnkopfschmerz.	Kopf nach hinten gerichtet. Bewe- gung nach hinten und links beim Gehen.	Amaurose. Taubheit.		
89	Bilot, Corresp.-Blatt für Psych. 1867. No. 3 u 4.			Tuberkel am linken Kleinhirn; Kleinhirn- schenkel und med. obl. von links nach rechts verschoben und platt.	Hinterhaupts- schmerz. Später Schmerzen an den rechtsseitigen Ex- tremitäten.	Linker Mund- winkel verzogen(?). Linkes Auge kann nicht ganz geöff- net werden. Kopf			Respirations- beschwerden. (Linke Vagus- wurzel com- primirt.)



<p>Curschmann, klin. Wochenschrift 1877. No. 17.</p>	<p>w. Papillom der vorderen Partie d. Wurms dem Boden des IV. Ventrikel aufliegend, sich bis unter d. untere Vierhügel paar erstreckend. Papierdünne d. letzteren.</p>	<p>Schwindel (nicht im Liegen) Keine Sensibilitätsstörungen.</p>	<p>nach links und vorn gebeugt. Schwanken beim Gehen. Hängen des Körpers nach rechts.</p>	<p>Gehen und Stehen unmöglich, Incoordination der Bewegungen. Grobe Kraft erhalten. Facialis, Trigemimus frei.</p> <p>Amaurose (negativer Augenspiegelbefund). Bulbi unbeweglich, gerade nach vorn gerichtet. Pupillen dilatirt, Starr. Gehör, Geruch, Geschmack intakt.</p>	<p>Frei!</p>	<p>Schlingbeschwerden. Störungen bei der Urin- und Stuhlentleerung.</p>
--	--	--	---	--	--------------	---



Indem ich zunächst alle diejenigen Fälle unberücksichtigt gelassen habe, in denen die Tumoren nach ihrer Entwicklung in der hinteren Schädelgrube später erst das Kleinhirn selbst ergriffen, gelang es, von eigentlichen Kleinhirneubildungen 90 Fälle zu sammeln (die vor 1865 publicirten und schon von anderen Autoren verwertheten wurden für diese Betrachtung nicht in Anspruch genommen). — Hiervon wurden zunächst 22 Fälle ausgeschieden, bei welchen sich die Geschwulst in der Kleinhirnmitte resp. im Wurm festgesetzt hatte: denn obgleich auch für diese Beobachtungen die Bemerkungen der Autoren nicht fehlen, dass Nachbargebilde, speciell die Vierhügel, der Pons und die med. obl. durch Druck mitgelitten haben, so verschwinden diese Complicationen geradezu gegenüber den Anführungen von Läsionen der Nachbargebilde, welche sowohl symptomatisch, wie pathologisch-anatomisch zum Ausdruck kamen, sobald der Tumor von der einen oder anderen Hemisphäre des Kleinhirns seinen Ursprung genommen hatte.

16mal\*) bestand in den 22 Fällen, wo die Mitte des Kleinhirns die Geschwulst beherbergte, Kopfschmerz, also in 73 pCt. der Beobachtungen: meist sass er im Hinterhaupt (12mal, 54 pCt.) und strahlte von dort aus in den Nacken und die Schultern aus, oder er combinirte sich mit Schmerzen in der Stirn (4—5 mal): nur 1mal wurde Scheitelstirnkopfschmerz angegeben. Einmal ist ausserdem noch von Schmerzen in den Extremitäten die Rede: im Uebrigen finden sich keine Sensibilitätsstörungen: Die Intaktheit derselben wird ausdrücklich mehrmals hervorgehoben. — Im Fall 80, wo von Sensibilitätsstörungen an den Unterextremitäten die Rede ist, fand sich ein das ganze Rückenmark entlang entwickeltes Neugebilde, welches ohne Bedenken ebenso für die notirte Anästhesie, wie für die Paraplegie und die Abmagerung der Beine, sowie für den Verlust der elektrischen Erregbarkeit der Muskulatur verantwortlich gemacht werden kann.

Schwindel wird 8 mal angegeben und 17 mal (77 pCt.) schwankender Gang. Diese Motilitätsstörung, bald wie

---

\*) Die dieser Betrachtung zu Grunde gelegten Beobachtungen sind die Fälle: 4, 19, 28, 32, 33, 36, 38, 39, 43, 48, 52, 53, 56, 61, 63, 68, 76, 78, 79, 80, 83, 90.



oben ausgedrückt, bald als Taumeln, Unmöglichkeit zu gehen und zu stehen, Unsicherheit, Gang eines Betrunknen, Incoordination etc. bezeichnet, ist die hauptsächlichste motorische Störung; über die Paraplegie in Fall 80 habe ich soeben gesprochen; einigemale wie in Fall 19 und 67 findet sich eine Facialisparese oder Paralyse hervorgehoben (im Fall 67 war die elektrische Erregbarkeit erloschen): hier sass die Geschwulst am Unterwurm und drückte auf das verlängerte Mark. Im Fall 38, wo sich schliesslich eine Hemiplegie einstellte, hatte ein nussgrosser Tuberkel an der Verbindungsstelle des bulbis mit dem Kleinhirn den linken unteren Kleinhirnstiel zerstört; der Fall 79, ein 1½jähriges Kind betreffend, stellt bei dem Symptomencomplex einer alternirenden Hemiplegie (rechtsseitige Hemiplegie und linksseitige Abducenslähmung — kirschgrosser Tuberkel im oberen Theil des Wurms) eine Ausnahme dar, welche für die Mehrzahl der Fälle von Tumoren des Kleinhirnwurms und deren Würdigung nichts beweisen kann.

Wenige Male (in 3 Fällen) bestand eine Neigung der Kranken, nach der einen oder anderen Seite hin zu fallen: in wie weit hierbei eine Beeinträchtigung in der Funktion der Kleinhirnstiele, speciell der mittleren, von Einfluss gewesen, werde ich weiterhin noch festzustellen versuchen.

Zweimal wird schliesslich noch eine allgemeine Abgeschlagenheit und Muskelschwäche, die in keiner Weise mit einer wirklichen Lähmung zu verwechseln ist, und zweimal ausserdem eine Contractur der Nackenmuskulatur beschrieben; ausdrücklich aber wird mehr als einmal neben der Betonung mannigfacher motorischer Störungen (neben Taumelgang, Incoordination der Bewegungen etc.), das Nichtvorhandensein einer eigentlichen Lähmung noch ganz besonders hervorgehoben.

Convulsionen endlich, oder Zustände, welche hierher gehören (tetaniforme Anfälle, plötzliche Muskelstarre, Anfälle von sogenanntem petit mal) werden 5 mal erwähnt. —

Von den Sinnen findet sich eine Störung des Geruchs und Geschmacks nur je einmal angegeben: etwas öfter, aber immer noch spärlich, wird eine Beeinträchtigung des Gehörs beschrieben (4 mal); am häufigsten trifft man auf Läsionen des Sehvermögens. Die von den Autoren zur Bezeichnung der hier obwaltenden Verhältnisse gebrauchten Ausdrücke sind: Amblyopie, Amaurose, Er-



blindung: pathologisch-anatomisch werden Hämorrhagien der Netzhaut, abnorme Schlängelung der Retinalvenen, doppelseitige Neuritis optica und schliessliche Atrophie der Sehnervenpapillen beschrieben. Diese Angaben finden sich in mehr als der Hälfte aller Fälle: einigemal wird von „weiten“ (reaktionslosen, blinden Augen angehörigen?) Pupillen, zweimal von abnormer Lichtscheu geredet. Gegen diese direkte Beeinträchtigung der Sehfähigkeit treten Störungen in der Beweglichkeit der Augen eher zurück: Schielen (ohne genauere Bezeichnung) wird etwa 5 mal erwähnt, in dem schon oben besprochenen Fall 79 eine wirkliche Abducenslähmung beschrieben, von einer Unbeweglichkeit der Bulbi und von einer Unmöglichkeit, den Blick zu fixiren, ist je einmal die Rede, Nyctagmusbewegungen der Augen werden zweimal verzeichnet. Im Fall 56 endlich, wo der tuberculöse, im Mittellappen des Kleinhirns sitzende Tumor sich in die rechte Kleinhirnhälfte hinein ausdehnte, waren Kopf und Augen dauernd nach links (der entgegengesetzten Seite) hingedreht.

In 13 Beobachtungen wird die Psyche als intakt angegeben: fraglich ist, ob der stupor und sopor in je einem Falle zu den Geistesstörungen zu rechnen ist, oder ob diese Erscheinungen nicht vielmehr der schwereren, zu einem letalen Ende neigenden Allgemeinkrankheit zugeschrieben werden müssen: nur in 5 Fällen ist von Apathie, Dementia, Gedächtnissverlust die Rede. Ebenso selten leidet die Sprache: nur 2 mal wird Stammeln, resp. Häsitiren der Sprache angeführt. Etwas häufiger (4 mal) werden Schlingbeschwerden hervorgehoben (4. 19. 48. 61): dann sass die Neubildung meist unten am Wurm und konnte somit leicht einen Druck auf Brücke und verlängertes Mark ausüben, wie es in einigen Beobachtungen auch direkt angegeben wird. — Diesen selteneren Vorkommnissen gegenüber scheint das „Erbrechen“, wenngleich es offenbar auch bei anderswo gelegenen Neubildungen in grösserer oder geringerer Häufigkeit angetroffen wird, gerade bei den hier behandelten Geschwülsten der Kleinhirnmittelpartien besonders auffällig hervortreten: es findet sich etwa 16 mal, also in 73 pCt. aller Fälle notirt. —

Das Facit aus allen diesen Betrachtungen ist folgendes:

Tumoren, welche die mittleren Kleinhirnpartien einnehmen, documentiren sich während des Lebens vorwiegend durch



das Vorhandensein heftiger, oft intermittirend auftretender Kopfschmerzen, als deren Sitz Hinterhaupt und Nacken, seltener die Stirngegend angegeben wird. Andere Sensibilitätsstörungen, die objectiv am Gesicht oder den Extremitäten nachzuweisen wären, fehlen. Neben allgemeiner Schwäche und Abgeschlagenheit machen sich im motorischen Gebiet in auffallender Weise Störungen in der Gleichgewichtshaltung des Körpers sowohl beim Stehen, wie beim Gehen bemerklich: die Kranken taumeln, schwanken eventuell nach vorn, hinten oder zur Seite und bewegen ihre an sich nicht gelähmten Extremitäten in uncoordinirter, ungeschickter Weise nach Art Ataktischer. Convulsionen treten mehr in den Hintergrund, vor Allem fehlen ausgesprochene halbseitige Lähmungen. —

Neben diesen Störungen klagen nicht wenige (etwa der dritte Theil) über Schwindelerscheinungen, welche sich nur gezwungen aus dem Vorhandensein von Augenmuskellähmungen erklären: es fehlen nicht selten trotz vorhandenen Schwindelgefühls ausgesprochene Störungen in den Bewegungen der bulbi: jedenfalls treten solche bedeutend gegen die vorhandenen Sehstörungen zurück, welche letzteren sich meist auf palpable (anfangs entzündliche) Veränderungen des Augenhintergrunds zurückführen lassen.

Läsionen anderer Sinne, Geistesstörungen, Sprach- und Schlingbehinderung kommen wohl zur Beobachtung, vermögen aber dem Gesamtkrankheitsbilde Charakteristisches nicht zu verleihen; höchstens kann das Vorkommen von Erbrechen, wenn es neben den Hinterauptschmerzen und der schwankenden Körperhaltung auftritt, die Diagnose auf eine Erkrankung des Kleinhirns noch mehr wahrscheinlich machen.

Bevor ich jetzt an die Betrachtung der übrigen Fälle gehe, bei denen die eine oder die andere Kleinhirnhemisphäre als Sitz der Geschwulst angegeben ist, sei es gestattet, einige Bemerkungen voraus zu schicken, welche sich nach selbst nur flüchtiger Durchsicht der zahlreichen Einzelbeobachtungen ergeben. Zunächst findet man hier Symptome wieder, welche wir als charakteristisch für central im Cerebellum entwickelte Neubildungen kennen gelernt haben: Kopfschmerzen (speciell im Hinterhaupt), Incoordination der Bewegungen, Beeinträchtigung des Sehvermögens, Erbrechen etc. Es kann dies nicht Wunder nehmen, insofern theils direkt, theils indirekt von nicht wenigen Autoren die Compression der Mittel-



partien des Kleinhirns betont wird, wie das bei der häufig beträchtlichen Grösse der Tumoren gleichsam als selbstverständlich in die Augen fällt. Sodann aber treten Erscheinungen hinzu, welche bei Geschwülsten der Centraltheile des Kleinhirns vermisst werden und die offenbar als die Folgen der Compression aufzufassen sind, welche von den Geschwülsten auf die Brücke, das verlängerte Mark und einzelne Basalnerven ausgeübt worden ist. (Ich verweise, um nicht zu weitläufig zu werden, z. B. auf die Fälle 1. 6. 9. 12. 14. 15. 16. 17. 21. 23. 24. 25. 29. 30. 31. 37. 41. 46. 54. 69. 72. 74. 77. etc. etc.) Auf diese Weise erklärt sich das häufigere Vorkommen von Symptomen, welche bei Geschwülsten innerhalb der centralen Substanz des Kleinhirns entweder überhaupt vermisst werden, oder nur in einigen wenigen Beobachtungen angedeutet sind. Ich werde bei der Aufzählung der einzelnen Symptome hier und da specieller darauf eingehen: hier mache ich vornehmlich auf die häufigeren Läsionen des Gehörorgans, auf die mehr hervortretenden Störungen der Sprache und des Schlingens, auf die Betheiligung des Trigemini und die häufigeren Fälle halbseitiger, resp. alternirender Lähmungen aufmerksam. —

Kopfschmerz findet sich 50mal, also in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle, angegeben (83 pCt.): Derselbe sass in der Gegend des Hinterhauptes und des Nackens 23mal und strahlte häufig nach den Schultern und Armen hin aus. Bemerkenswerth erscheint hierbei die oft notirte genauere Lokalisation des Occipitalschmerzes, den die Kranken richtig, je nach dem Sitze der Neubildung, bald nach rechts. bald nach links hin verlegen. Bei Tumoren der Mittelpartien des Cerebellum findet man dieses Symptom der genauen Lokalisierung meist nicht erwähnt. In der Stirn sass der Schmerz 6mal, am Scheitel 2mal. Schwindel wird in 28 pCt. der Fälle (etwa 17mal) notirt, also etwas weniger oft, als bei den Neubildungen der Mittelpartien des Kleinhirns. Von anderweitigen Sensibilitätsstörungen kamen Anästhesien der Extremitäten z. B. zur Beobachtung, welche ungezwungen in der gleichzeitigen Betheiligung des Rückenmarks (wie ich noch bei der Besprechung der Motilitätsstörungen zeigen werde) ihre Erklärung finden. Ebenso wie doppelseitige Anästhesien neben Paraplegien der Extremitäten angemerkt werden, finden sich neben halbseitigen Motilitätsstörungen auch halbseitige Anästhesien oder Parästhesien



verzeichnet, hervorgerufen durch den Druck, welchen die Neubildung auf den pons entweder oder auf die med. oblongata ausübte (Fälle 5, 25, 37, 51, 64 etc.). Dasselbe gilt für die Sensibilitätsstörungen (Schmerzen, Par- und Anästhesien im Gesicht (23, 30, 35, 40, 68 etc.): in nicht wenigen Fällen wird die Sensibilität ausdrücklich als intakt angegeben (1, 9, 16, 42, 51 etc.), und in sehr vielen Beobachtungen, abgesehen von den Kopfschmerzen, einer anderweitigen Sensibilitätsstörung überhaupt keine Erwähnung gethan.

In Betreff der Motilität tritt als auffallend häufiges Symptom wieder das Schwanken beim Stehen und Gehen, die Unsicherheit, das Taumeln, der Gang des Betrunkenen, die Ataxie und wie die Bezeichnungen alle heissen, in den Vordergrund: neben der in 11 Fällen notirten allgemeinen Muskelschwäche findet sich die Incoordination der Bewegungen in 41 pCt. (in 25 Fällen) notirt. Wie schon oben angedeutet treten nun bei den Neubildungen der Hemisphären sehr viel prägnanter, als bei solchen des Wurms hemiplegische oder paraplegische Erscheinungen in den Vordergrund: auf die in einigen Fällen direkt hervorgehobene Betheiligung des Rückenmarks, welches entweder selbst durch Tumormassen comprimirt oder der secundären Degeneration verfallen war, habe ich schon oben hingewiesen: die halbseitigen Lähmungen (theils als contralaterale auftretend, wie in den Fällen 1, 15, 84, 25, theils auf derselben Seite befindlich, wo der Tumor sass, wie in den Fällen 26, 44, 41, 30, theils als alternirende Hemiplegien erscheinend wie z. B. 54, 71, 79, 73, theils einzelne direkt von der Neubildung comprimirt, natürlich auf derselben Seite gelegene Nerven betreffend,) erklären sich ungezwungen aus dem Druck, welchem Theile des pons, der med. oblongata resp. einzelne Nerven der Basis längere Zeit hindurch von Seiten des Tumors ausgesetzt waren. Dass in einzelnen Beobachtungen von einer Störung der Motilität überhaupt nichts berichtet wird, kann nicht Wunder nehmen, nachdem wir durch unzählige Beispiele belehrt sind, eine wie grosse Verdrängung, Dehnung und Zerrung nervöse Gebilde zu ertragen vermögen, wenn die Läsion nur langsam und allmählig, wie es ja zumeist bei dem Wachsthum von Geschwülsten der Fall ist, sich entwickelt. Jedenfalls findet man mehr als einmal neben dem constatirten Taumeln etc. ausdrücklich die Unversehrtheit der groben, motorischen Kraft angegeben: die Autoren schieden deutlich zwischen



der Ataxie und der wirklichen Akinese oder Lähmung. — An der erwähnten Incoordination der Bewegungen der unteren Extremitäten nahmen in einigen Fällen auch die oberen Antheil, dazu kommen für 25 pCt. der Fälle (in 15 Beobachtungen) krampfhaft Zustände, welche entweder allein die motorischen Störungen ausmachen oder sich mit Lähmungserscheinungen resp. der Ataxie combiniren. Sie treten theils als wirkliche epileptische Convulsionen auf, theils als petit mal, theils finden sie sich halbseitig und eventuell nur auf einen Nerven (z. B. facialis) oder eine Extremität resp. Körperhälfte beschränkt.

Schliesslich sind noch Erscheinungen zu registriren, welche wir auch bei einigen central in der Kleinhirnmasse sitzenden Tumoren angegeben fanden, nämlich die Neigung nach vorn, hinten oder der Seite zu zu fallen, Symptome, welche sich bei der so oft angegebenen Unmöglichkeit, im Stehen oder Gehen das Gleichgewicht zu halten und bei der Betheiligung der Kleinhirnschenkel, der Seitentheile der Brücke oder der med. obl., bei dem Vorhandensein effektiver, auf einer Körperhälfte ausgebildeter Schwächezustände ohne besondere Schwierigkeit verstehen lassen.

Von den Sinnen leidet der Geschmack ein mal, (Fall 37: Compression des linken trigeminus: Geschmacksvermögen der linken Zungenhälfte vermindert) der Geruch 3 mal; 31 mal dagegen das Sehvermögen: Amblyopie, Amaurose, meist in Begleitung doppelseitiger Neuroretinitis oder Sehnervenatrophie sind die Befunde. Dazu kommen theils einfache Aufzeichnungen von Doppelsehen ohne genauere Angaben, theils die Beschreibungen wirklicher (meist den *nv. abducens* betreffender) Lähmungen, abhängig von dem Druck, welchen die an der Unterfläche der Kleinhirnhemisphären liegenden Geschwulstmassen auf die basalen Theile ausübten (15, 23, 46,) dann je einmal die Erwähnung erschwerter Fixation, oder nystagmusartiger Bewegungen der bulbi und Exophthalmus, einmal auch eine neuroparalytische Augenentzündung (natürlich auf der Seite, wo der Tumor nach abwärts hin die ihm entsprechende Ponsseite und den Trigeminus stark gedrückt hatte, Fall 71,) endlich einmal eine *déviatio conjuguée* der Augen (die Augen konnten nicht nach links hin gedreht werden Fall 40) in einer Beobachtung, wo ein Sarkom der linken Kleinhirnhemisphäre den vierten Ventrikel und seine Wandungen, damit auch das links gelegene Centrum für die



conjugirte Bewegung der Augen nach links hin zerstört hatte. (Vgl. unter Ponestumoren.)

In 2 Fällen endlich begegnen wir (20, 72) einer Ptosis, einmal der Tumorseite entsprechend, einmal auf der entgegengesetzten Seite, ohne dass es möglich ist, diese partielle Lähmung des Oculomotorius durch die vorgefundene Läsion zu erklären.

Auffallend oft im Gegensatz zu den Befunden bei Tumoren in der Mittelpartie des Kleinhirns finden sich Gehörstörungen, sobald eine der Hemisphären Sitz der Neubildung geworden ist: Ohrensausen, Abnahme des Gehörs sind die häufigsten Erscheinungen. Dabei ist in den 18 Fällen, welche wir hierbei im Auge haben, (1, 5, 9, 12, 15, 21, 25, 26, 30, 31, 35, 37, 41, 44, 51, 69, 71, 75) häufig angegeben, dass nur das Ohr einer Seite entweder allein leidet oder doch längere Zeit vor dem der anderen in seiner Function beeinträchtigt wird: es findet sich dann fast immer entweder eine Infiltration des *nv. acusticus* der dem Tumor entsprechenden Seite mit Geschwulstmassen oder eine Compression der der Tumorseite entsprechenden Schädelbasis und der dort gelegenen nervösen Gebilde.

In dem dritten Theil sämmtlicher Beobachtungen machte sich eine Betheiligung der Psyche geltend: Abnahme der Intelligenz, des Gedächtnisses, Apathie wechselnd mit Gereiztheit, Schwermuth, Schlaflosigkeit resp. abnorme Schlafsucht werden als hauptsächlichste Störungen hervorgehoben; in  $\frac{2}{3}$  aller Fälle (40 mal) findet sich über den Geisteszustand der Kranken entweder nichts angegeben oder die Unversehrtheit wird ausdrücklich betont. Häufiger als bei Neubildungen im Wurm, in etwa 17 pCt. der Fälle, (gegenüber 9 pCt. bei Centraltumoren) wird die Sprache als schwerfällig, behindert, lallend, stotternd, abgebrochen, undeutlich geschildert, offenbar Ausdrücke für die im Grunde anarthrischen durch Compression des *pons* und der *med. oblong.* hervorgerufenen Störungen der Artikulation. Aphasische Zustände kamen nicht zur Beobachtung.

Erbrechen wird 36 mal (etwa in 36 pCt. der Fälle), Schlingbeschwerden 6 mal (10 pCt.) notirt: einmal von gestörtem Hungergefühl, einmal von abnorm grossem Appetit berichtet, *secessus inscii* zweimal, diabetes einmal erwähnt und von dem Vorhandensein von Erectionen in allen 90 Fällen nur einmal gesprochen. — Die in



2 Beobachtungen erwähnten respiratorischen Störungen (Dyspnoe) mögen wohl mit Grund auf Compression des vagus oder überhaupt des in der med. obl. gelegenen respiratorischen Centrums zurückgeführt werden.

Werfen wir einen Rückblick auf die hier niedergelegten Auseinandersetzungen, so ergibt sich zunächst, dass sowohl bei Tumoren, welche die mittleren Partien des Cerebellum eingenommen haben, wie bei solchen der Hemisphären die Symptome im Wesentlichen dieselben sind und nur in Bezug auf die Häufigkeit einiger weniger wichtigen Erscheinungen von einander abweichen. Gemeinsam werden Kopfschmerzen, vorzüglich im Hinterhaupt sitzend, oft ganz genau lokalisiert, angegeben, gemeinsam die eigenthümliche Motilitätsstörung betont, welche als Taumeln, Schwanken etc. deutlich beschrieben und zu wiederholten Malen von eigentlichen lähmungsartigen Zuständen getrennt wird. Eine genauere Kritik hat uns belehrt, dass mit Berücksichtigung der Befunde im Rückenmark und der zahlreichen, speciell bei Hemisphärentumoren vermerkten Druckerscheinungen auf die wichtigen Nachbarorgane (speciell die Brücke, das verlängerte Mark, die basalen Hirnnerven) fast alle anderen Motilitäts- und Sensibilitätsstörungen (Paraplegien, Hemiplegien, Lähmungen einzelner Hirnnerven, Parästhesien und Anästhesien der mannigfachsten Art) als unabhängig von der Läsion des Kleinhirns an sich aufgefasst werden müssen. Neben den Hinterhauptsschmerzen und der eigenthümlichen Motilitätsstörung beanspruchen das Vorkommen von Erbrechen und Beeinträchtigung des Sehvermögens, sodann die Erscheinung des Schwindels eine besondere Beachtung. Nirgends fast fehlt, wo immer auch der Sitz der Neubildung im Hirn sein mag, die Erwähnung des Erbrechens: an sich kann es daher keinesfalls auf die Bezeichnung eines gerade für Kleinhirntumoren wichtigen Symptoms Anspruch machen: ob es bei dem Druck oder der Reizung, die gerade bei Cerebellartumoren offenbar häufig auf die med. obl. und das in ihm gelegene Brechcentrum ausgeübt wird, nicht gerade besonders häufig auftreten möchte, glaube ich eher in bejahendem Sinn beantworten zu sollen. Von den Sinnen nimmt das Auge und seine Läsionen keinen unbedeutenden Platz unter den Symptomen der Kleinhirneubildungen ein: die notirten Befunde (Neuroretinitis mit Ausgang in Atrophie) sind indess in keiner Weise etwa charak-



teristisch und berechtigen nicht zu dem Schluss, dass das Kleinhirn an sich etwa für das Sehvermögen von besonderer und spezifischer Bedeutung sei. Ob es die bei Cerebellartumoren gerade so häufig stattfindende und auf Compression der venösen Hirngefäße zurückgeführte Blutstauung ist, welche indirekt die normalen Kreislaufverhältnisse der Netzhaut und Sehnervenpapille deletär beeinflusst, erscheint zwar nicht absolut sicher, mindestens aber sehr wahrscheinlich. — Auch die Schwindelerscheinungen finden sich bei anderwärts gelagerten Tumoren erwähnt und haben demnach an sich für Kleinhirneubildungen nichts absolut charakteristisches. Wenn man aber überlegt, wie dieser „Schwindel“ bei Cerebellartumoren relativ häufig beobachtet wird, wie er von Augenmuskellähmungen unabhängig auftritt, ja wie er oft auch da vorkommt, wo von ataktischem Gang nicht geredet wird, er also auch nicht auf die Unsicherheit in der eignen Körperhaltung bezogen werden kann, ja dass Schwindel öfter notirt wird, wenn die Kranken sich überhaupt nicht bewegen, sondern ruhig da liegen, so gewinnt man den Eindruck, dass dieses Symptom in einem engeren Zusammenhang mit der Läsion von Kleinhirngebilden steht, ohne dass es uns zur Zeit möglich wäre, den wahren Sachverhalt klarlegen zu können.

Alle übrigen Erscheinungen, auch die Convulsionen, die Störungen im Bereich der übrigen Sinnesorgane (abgesehen vom Sehapparat), die psychischen Anomalien und die Beeinträchtigungen der Sprache, die Schling- und Respirationsbeschwerden, auch die Anomalien der Augenbewegungen treten gegen die zuerst hervorgehobenen Symptome so in den Hintergrund oder vielleicht besser ausgedrückt, lassen sich mit solcher Evidenz von den Läsionen der Nachbarorgane ableiten, dass wir sie in keiner Weise für die Charakteristik gerade von Kleinhirntumoren zu verwerthen vermögen. —

Nach dem Mitgetheilten ist es nicht schwer, sich klar zu werden, in wie weit unsere Schlussfolgerungen über die wesentlichen und nebensächlichen Symptome der Kleinhirntumoren mit denen anderer Autoren übereinstimmen oder von ihnen differiren. Die Resultate der Lebert'schen<sup>36)</sup> Untersuchungen (es sind 5 Fälle benutzt worden) sind nicht klar genug ausgesprochen, als dass ich länger dabei verweilen sollte; von Friedreich<sup>37)</sup> bleibt die nach meiner Ansicht am meisten charakteristische Eigenthümlichkeit des



ataktischen Ganges ganz unerwähnt; ebenso sind nach ihm Sinnesstörungen bei Kleinhirngeschwülsten viel seltener, als bei Tumoren in anderen Theilen; dass dies jedenfalls für das Auge, ja auch für das Ohr sicher nicht richtig ist, glaube ich durch meine Zusammenstellung bewiesen zu haben. Gegen diesen Ausspruch Friedrichs ist auch schon Ladame<sup>5)</sup> aufgetreten, der als hauptsächlichste Kennzeichen der Cerebellartumoren Hinterhauptsschmerz, Schwierigkeit beim Gehen und Stehen, Convulsionen, convergirendes Schielen und Amblyopie angiebt. Was das Schielen betrifft, so glaube ich oben gezeigt zu haben, dass es als Symptom einer Kleinhirnläsion aufgefasst zu werden keine Berechtigung hat; auch die Convulsionen nehmen nach meiner Zusammenstellung durchaus keine hervorragende Stellung unter den Symptomen der Kleinhirntumoren ein. Als negative Symptome führt Ladame den Mangel an Sensibilitätsstörungen und Lähmungen an, womit ich vollkommen übereinstimme, sowie das Fehlen von Geistesstörungen und von Läsionen anderer Sinne als des Gesichts. Hierüber habe ich mich in Betreff der Hörstörungen, wie sie bei Hemisphärenneubildungen angetroffen werden, schon oben ausgesprochen; der Kleinhirnläsion als solcher gehören sie in der That offenbar nicht an; hinsichtlich der Diagnose kann man aber nur sagen, dass, wenn sie sich neben den anderen Hauptsymptomen (Hinterhauptsschmerz, Schwindel, Incoordination der Bewegung und Amblyopie) angegeben finden, die Vermuthung nahe gelegt wird, den Sitz des Tumors in einer Kleinhirnhemisphäre und zwar eher am unteren Abschnitt einer solchen zu suchen.

Wenn ich andererseits zugebe, dass Geistesstörungen keine wesentliche Bedeutung in Bezug auf die Diagnose haben, so halte ich es doch der Erwähnung werth, dass sie bei dem dritten Theil aller Fälle nicht vermisst wurden. — Dasselbe gilt für den „Schwindel“, dessen von Ladame nicht besonders Erwähnung gethan wird; sein Zusammenvorkommen mit den Störungen des Gehens und Stehens gehört zu den charakteristischen Zeichen der Kleinhirneubildungen.

Auf die Nothwendigkeit, das Rückenmark zu untersuchen, ehe man etwaige paraplegische Erscheinungen mit Kleinhirnläsionen in Zusammenhang bringt, wird ebenfalls von Ladame schon aufmerksam gemacht. — Nach ihm haben auch andere Autoren, wie



z. B. Ferber<sup>65</sup>), Rosenthal<sup>29</sup>), Nothnagel<sup>4</sup>) die Nothwendigkeit der Rückenmarksuntersuchung in das nöthige Licht gesetzt; vor ihnen allen aber ist, wie ich des historischen Interesses wegen dies hier hervorhebe, dieses Postulat schon (1829) von Abercrombie<sup>66</sup>) aufgestellt worden: „Finden sich“, sagt dieser Autor, „bei Anwesenheit von Hirngeschwülsten paraplegische Erscheinungen unter den Symptomen, so findet man den Tumor im kleinen Gehirn oder in der Brücke. Ich muss indessen bemerken“, fährt er fort, „dass die Fälle dieser Klasse, die mit Paraplegie verbunden vorkommen, keine ganz befriedigenden Aufschlüsse liefern, da man den Zustand des Rückenmarks nicht gehörig untersuchte. Man wird in verschiedenen der später zu erzählenden Fälle finden, dass, obgleich eine Krankheit des Gehirns vorhanden war, die eigentliche Ursache der Paraplegie im Rückenmark zu sein schien, und vielleicht darf man es als noch nicht gehörig ausgemittelt ansehen, ob die Paraplegie überhaupt jemals von einer Krankheit, die sich allein auf das Hirn beschränkt, abhängig ist.“ —

Von den neueren Autoren, welche theils ihre eignen Erfahrungen über die Symptomatologie der Kleinhirntumoren mitgetheilt, theils eine solche mit Benutzung des vorhandenen litterarischen Materials aufgebaut haben, stimmen Ferber, Rosenthal, Obernier, Petrina im Wesentlichen mit den Schlussfolgerungen überein, welche sich mir aus der Bearbeitung der neueren Litteratur ergeben; speciell schliesse ich mich in fast allen wesentlichen Punkten an Ferber<sup>65</sup>) an, auch darin, dass ich mit ihm im Gegensatz zu Ladame nicht zu der Ueberzeugung der Abhängigkeit der Hemiplegien von den Kleinhirneubildungen gekommen bin, dass ich die krampfhaften Zustände für ein nicht wesentliches Symptom der in Frage stehenden Läsionen halte und einen specifischen und in der Struktur des Organs gelegenen und durch ihn erklärten Einfluss auf das Sehvermögen nicht bestätigt gefunden habe. Schliesslich glaube ich auch das von verschiedenen Autoren als charakteristisch erwähnte „convergirende Schielen“ auf Compression des basal gelegenen *nv. abducens*, also auf eine ausserhalb des Kleinhirns gelegene Noxe zurückführen zu sollen.

Bekanntlich ist Nothnagel durch seine Studien zu der Anschauung gekommen, dass als Charakteristikum eines Cerebellar-



leidens und als unmittelbar von ihm abhängig nur Coordinationsstörungen, namentlich der Taumelgang und Schwindel anzusehen seien und dass, wo diese Symptome sich fänden, stets der Mittelappen direkt durch die Läsion oder funktionell betheilt sei: Ausfallserkrankungen einer Hemisphäre bleiben nach ihm immer latent. Indem ich mir speciell die Aufgabe gestellt hatte, die Symptomatologie der Tumoren des Kleinhirns zu studiren, kann ich über diese Frage Entscheidendes nicht beibringen: für jeden einzelnen Fall, in welchem beim Sitz der Neubildung in einer Hemisphäre die charakteristischen Erscheinungen sich finden, kann die Kritik auf die raumbeschränkende Eigenschaft der Neubildungen und damit auf die Fernwirkung recurriren, welche die Funktion des Kleinhirnwurms sehr zu beeinträchtigen vermag, ohne dass pathologisch-anatomisch seine Betheiligung nachgewiesen zu werden braucht. Nur das geht, die Anschauungen Nothnagels eher bestätigend, auch aus den bei dieser Studie verwertheten Beobachtungen hervor, dass die Incoordination der Bewegung und der Schwindel sich bei Tumoren des Wurms in 77 pCt. resp. 36 pCt. aller Fälle finden, bei Neubildungen in den Hemisphären nur in 41 pCt. resp. 28 pCt. der Fälle. Dass schliesslich auch Geschwülste der Kleinhirnmittelpartien eine Zeit lang oder bis zuletzt hin symptomtenlos verlaufen können, haben wir schon oben hervorgehoben und auf die bekannte Eigenthümlichkeit der Nervengebilde (Resistenz gegen langsam einwirkende Schädlichkeiten) zurückgeführt.

Schliesslich erlaube ich mir noch auf eine Erscheinung hinzuweisen, welche gerade bei Kleinhirntumoren von den Autoren öfter erwähnt wird, auf welche indess, soweit ich sehe, nur Ferber schon mit kurzen Worten hingewiesen hat, d. i. die relativ häufige Erwähnung des **plötzlich** eintretenden Todes gerade bei Kleinhirntumoren. Unter den von mir zusammengestellten Fällen findet sich dieses Vorkommniss 18 mal (also in 22 pCt.) erwähnt.

In den Beobachtungen 33, 43, 53, 60 sass der Tumor in der Mittelregion des Cerebellum: in den übrigen 14 Fällen (2, 6, 8, 9, 16, 23, 27, 29, 30, 44, 45, 46, 59, 69) in einer der Hemisphären: 13 mal wird hervorgehoben, dass der Tumor entweder unten am Kleinhirn sass, oder es wird ausdrücklich die Compression des verlängerten Marks erwähnt.



Bei den 21 Fällen von Neubildungen des „verlängerten Marks“ trat das besprochene Ereigniss 5 mal, also in 24 pCt. ein; den Tumoren dieser Gegend reihen sich, was die Frequenz der plötzlichen Todesfälle betrifft, die Neubildungen innerhalb der grossen Hirnganglien an (4 mal unter 26 Beobachtungen) in 15 pCt., es folgen sodann Tumoren der Grosshirnklappen (9 mal unter 115 Fällen) mit 7,8 pCt., Tumoren der Vierhügel und Zirbel (1 mal unter 13 Fällen) mit 7 pCt., der Schädelbasis (3 mal unter 42 Fällen) mit 7 pCt., der Brücke (2 mal unter 29 Fällen) mit 6,8 pCt., der Grosshirnoberfläche (2 mal unter 52 Fällen) mit 3,8 pCt., die multiplen Tumoren (1 mal unter 68 Fällen) mit 1,4 pCt.: bei den Beobachtungen der Neubildungen des Hirnanhangs (5) und der Hirnschenkel (3) wird das Vorkommen plötzlichen Todes nicht erwähnt.

Hierzu ist nun zunächst noch Folgendes zu bemerken: im Fall 48 der Oberflächengeschwülste des Hirns befand sich ein zweiter Tumor noch unten an der rechten Kleinhirnhemisphäre; der Fall 4 der Vierhügeltumoren kann (siehe die Besprechung dort) ebenso gut zu den Neubildungen des Kleinhirns gerechnet werden; von den Fällen der Kategorie „basis cranii“ gehört der eine (27) zu denen, bei welchen ein direkter Druck auf med. oblongata und spinalis ausgeübt wurde, während im Fall 36 sich neben dem Tumor in der sella turcica noch der Boden des 4. Ventrikels pathologisch verändert fand. In drei Beobachtungen endlich (Fall 28 der multiplen Tumoren, Fall 57 von den Geschwülsten der Grosshirnklappen, Fall 7 von den Brückenneubildungen) waren es Cysticerken, die entweder durch ihre Zahl, ihren Sitz innerhalb eines Ventrikels (plötzlich fortgeleitete Drucksteigerung innerhalb der Höhle des 4. Ventrikels bei Sitz der Blase im aditus ad infundibulum) oder ihr plötzliches Platzen (Fall 7 der Ponstumoren) das schnelle letale Ende herbeigeführt haben.

Die Häufigkeit des Eintritts des plötzlichen Todes bei Tumoren des verlängerten Marks und den Kleinhirneubildungen, wenn ihre Lage so war, dass sie einen Druck auf die med. obl. ausüben konnten, sowie überhaupt die oben aufgestellte Häufigkeitsscala scheinen, wie dies auch Ferber annimmt, darauf hinzuweisen, dass plötzliche Druckschwankungen in der Nähe der das Respirationscentrum enthaltenden med. obl. und acute Lähmungen dieses Cen-



trums es sind, wodurch die Häufigkeit und Plötzlichkeit des Todes sich erklärt. Da der intracranielle Druck meist vermehrt ist, gleichviel wo der Sitz des Tumors innerhalb der Schädelkapsel ist, so kann es nicht Wunder nehmen, dass auch bei anders lokalisirten Tumoren dieses Ereigniss gelegentlich eintritt, zumal in nicht wenigen Beobachtungen das gleichzeitige Bestehen von Krämpfen und ein „ungemein heftiger Kopfschmerz“ als die unmittelbar dem plötzlichen Tode vorausgehenden Erscheinungen erwähnt werden. Durch erstere wird offenbar ein an sich schon erheblich gesteigerter Hirndruck bei der meist vorhandenen Behinderung der venösen Cirkulation noch in excessiver Weise gesteigert: der letztere, der Kopfschmerz, so kann man sich vorstellen, wird zumeist dann eine erhebliche Steigerung erfahren, wenn ein mit Gefässen versehenes, oft sehr blutreiches Gebilde, als welche viele der Neubildungen sich darstellen, aus irgend einer Ursache anschwillt und damit zu gleicher Zeit mit der Vermehrung der Kopfschmerzen auch den Druck sowohl im Allgemeinen innerhalb der Schädelhöhle als besonders den auf die med. obl. und das respiratorische Centrum ausgeübten plötzlich zu einer Höhe bringt, welche mit der normalen Funktion des so wichtigen Organs nicht mehr verträglich ist.

Wende ich mich schliesslich noch zu den Beobachtungen über die Tumoren in den Kleinhirnstielen, so ist es zunächst nothwendig hervorzuheben, dass von den sieben von mir benutzten Beobachtungen nicht alle in dem Sinne der Kritik Stand halten, dass sie als ausschliesslich der in Frage stehenden Gegend angehörige Neubildungen betrachtet werden können. Viele der beobachteten Erscheinungen sind, wie aus dem hervorgeht, was ich über Tumoren des Pons und des Kleinhirns selbst mitgetheilt habe, den Läsionen dieser eben erwähnten Hirntheile zuzuschreiben und offenbar für Kleinhirnschenkelumoren nicht charakteristisch. Um bei der Aufzählung der Symptome in den einzelnen Fällen (18, 49, 85, 86, 87, 88, 89) nicht zu weitläufig zu werden, sei hier erwähnt, wie die einseitigen Störungen der Sinnesorgane z. B. in den Beobachtungen 18, 49, 85 (Taubheit auf einer Seite, Geschmackverlust auf der Seite des Tumors, ulceröse Keratitis auf der gleichnamigen Seite, gleichseitige Trigemini- und Abducenslähmung) ebenso wie Compressionen des Facialis einerseits (auf der Tumorseite), hemi-



paretische Erscheinungen auf der entgegengesetzten Körperhälfte offenbar auf die Compression zu beziehen sind, welcher die basalen Hirnnerven auf der Seite, wo die Geschwulst sass, und die für die Motilität so wichtigen Organe (Pons, med. obl.) ausgesetzt gewesen waren. Ebenso kann es nicht Wunder nehmen, wenn bei den oft weithin sich erstreckenden Tumoren das zunächst betheiligte Organ, das Kleinhirn und speciell sein centraler Theil in Mitleidenschaft gezogen wird und uns dann das schon bekannte Symptom des ataktischen, schwankenden Ganges (18, 49, 89) wieder entgegentritt. — So bleiben nur noch wenige Erscheinungen übrig, welche als besonders charakteristisch aufgefasst werden dürften und auch diese nehmen nach meiner Ansicht hinsichtlich ihrer Wichtigkeit wieder verschiedene Rangstufen ein. Hierzu gehört als minder charakteristisch (weil auch bei Tumoren anderer Hirnregionen beobachtet) die einigemal hervorgehobene Neigung nach rechts oder links oder nach vorn oder nach hinten hin zu fallen. Gesellt sich der Incoordination und Ataxie der Bewegungen noch eine offenbare Schwäche der einen oder der anderen Körperhälfte hinzu, so werden derartige Ereignisse eben nichts seltenes sein und mit Läsionen der Kleinhirnschenkel als solcher nicht direkt in Zusammenhang gebracht werden dürfen. Auffallender vielleicht könnte schon das Symptom einer andauernd nach einer Seite und nach einer Richtung hin innegehaltenen Kopfhaltung sein: in Fall 85 (Tumor links) stand der Kopf nach links und vorn, ebenso in Fall 89: beide male neigte sich der Kopf also nach der Seite des Tumors zu: in Fall 88 sass die Neubildung rechts: der Kopf war nach hinten gerichtet und bei Bewegungen herrschte die Richtung nach hinten und links vor.

Zweimal endlich, in dem von mir beobachteten Fall (49) und in Fall 87 bestand eine Neigung der Kranken sich um die eigene Längsaxe und zwar von der Seite, wo der Tumor sass auf die unversehrte Körperseite hin zu drehen. — Es ist hier nicht der Ort, auf die viel besprochene Frage der semiotischen Bedeutung dieser „Zwangslagen und Zwangsstellungen“ einzugehen: es würde einmal viel zu weit von dem vorliegenden Thema abführen, ohne dass nach meiner Meinung, die ich hier gleich aussprechen will, sich zur Zeit eine befriedigende und mit den Ergebnissen der Experimentalphysiologie übereinstimmende Erklärung finden liesse (vgl. meine Arbeit<sup>23</sup>) in Virchow's Archiv, Bd. 69). Fast das Gleiche



gilt von dem letzten, vielleicht besonders charakteristischen Symptom: der abnormen Augeneinstellung bei Kleinhirnschenkelläsionen. In dem von mir beobachteten Fall (49) standen bei am rechten mittleren Kleinhirnschenkel sitzendem Tumor die Augen der Kranken conjugirt nach links und oben und machten nystagmusartige Bewegungen. — Wie beim Blick nach rechts unten und aussen standen die Augen in einem Falle, den ich schon früher<sup>23)</sup> mitgetheilt habe: es bestand neben der erwähnten Augenabweichung eine rechtsseitige Lähmung und Anästhesie der Extremitäten, eine linksseitige Facialis- und Trigemini-paralyse und eine Neigung nach rechts zu fallen: bei der Obduction fand man einen Bluterguss in der linken Hälfte der med. obl., der sich in den linken mittleren Kleinhirnschenkel und den unteren Theil der Brücke fortsetzte. In einem Falle Olliviers<sup>67)</sup> endlich bestand bei einem 70jährigen Manne nach einem apoplectischen Insult eine nur angedeutete rechtsseitige Hemiplegie und eine conjugirte Augenabweichung nach rechts und oben. Die untere Abtheilung der linken Kleinhirnhemisphäre war in einem Blutherd verwandelt: Die Blutung erstreckte sich bis zu den Seitentheilen der Brücke und des verlängerten Marks (der vierte Ventrikel enthielt kein Blut.)

Schon in dem oben erwähnten Aufsatz<sup>23)</sup> habe ich mich nachzuweisen bemüht, dass das von Prévost in seiner bekannten Arbeit ausgesprochene Gesetz (betreffend die conjugirte Abweichung der Augen bei Hirnläsionen) nicht für alle Fälle stichhaltig sei. Prévost<sup>22)</sup> hatte behauptet, dass bei Läsionen einer Grosshirnhemisphäre (gleich viel in welchem Theil derselben gelegen) die Deviation der Augen und des Kopfes stets nach der gesunden Körper- und nach der kranken Hirnhälfte hin gerichtet sei; bei Krankheitsherden im Hirnisthmus dagegen könnten Augen und Kopf nach der kranken Körperhälfte hin (also nach der gesunden Hirnhälfte hin) abweichen. — So weit ich die Literatur übersehe betonte ich in meiner eben erwähnten Arbeit als der erste den Unterschied, welcher zwischen reizenden und lähmenden Läsionen gemacht werden müsste: gerade in der Vernachlässigung dieses Moments fand ich die Lücke in der Prévost'schen Arbeit. — Nach mir sind besonders Landouzy<sup>25)</sup> und Grasset<sup>24)</sup> denselben Weg verfolgend zu ähnlichen, nur noch klarer und bestimmter ausgedrückten Resultaten gekommen, wie es z. B. Grasset in seiner Arbeit



ausspricht: Bei Erregungszuständen (der Sitz der Läsion in einer Hemisphäre vorausgesetzt) blickt der Kranke seine zuckenden Glieder und die gesunde Hirnhälfte an, bei Lähmungszuständen dagegen von den gelähmten Gliedern fort und nach der kranken Hirnseite hin. Diese von Landouzy zuerst bestrittenen Sätze wurden später von ihm acceptirt und in folgender Weise für Läsionen im „Hirnisthmus“ vervollständigt: ein Kranker, der Kopf und Augen seinen gelähmten Gliedern zudreht, leidet an einer Lähmungszustände bedingenden Läsion der Brücke; wendet er dagegen Augen und Kopf von seinen convulsionirten Gliedern fort, so leidet er an einer Reizungszustände bedingenden Läsion des Pons; wendet er schliesslich seine Augen allein den gelähmten Gliedern zu, so besteht eine Lähmung des Foville-Féréol'schen<sup>27)</sup> Augenbewegungscentrums in der unteren Brückenabtheilung.

In der schon oben bei der Besprechung der Neubildungen der Brücke hervorgehobenen Arbeit Wernicke's<sup>17)</sup> verwirft dieser Autor die meisten der von Prévost und auch von anderen angezogenen und zu Schlussfolgerungen benutzten Krankengeschichten als von zu kurzer Dauer, und auch deshalb, weil in ihnen, wie von vorn herein zugegeben werden muss, promiscue Reizungs- und Ausfallssymptome zusammengeworfen würden. Wernike's Bestreben ging dahin, das Centrum für die associirten Seitwärtsbewegungen der Augen festzustellen: er lässt daher, als für diese Frage wichtig, nur wenige Fälle gelten (Foville, Féréol). Mit Recht. — Die andere Seite der Frage aber, nicht die anatomische oder physiologische, sondern die klinische wird dadurch in so fern nicht gefördert, als eben die mannigfachen Beobachtungen über die conjugirte Augenabweichung bei den verschiedensten, die verschiedenen Hirnthheile betreffenden Läsionen, in Bezug auf Besprechung und Erklärung leer ausgingen. Wenn ich meinerseits zugebe, dass Wernike's Studie nicht wenig zur weiteren Beleuchtung der übrigens Jahre lang vor ihm schon besprochenen und in demselben Sinne von Foville, Féréol, Gubler etc. erklärten Erscheinungen beigetragen, so muss ich doch, abgesehen von dem, was ich selbst zu erstreben versuchte, namentlich Grasset und Landouzy ein nicht unbedeutendes Verdienst bei der Aufhellung der in dieser Frage noch so vielfachen dunklen Punkte zuerkennen. — Ausserdem möchte ich<sup>23)</sup> an dieser



Stelle noch einmal die Worte wiederholen, welche ich schon vor drei Jahren (1877) in einer Entgegnung auf Angriffe Prévost's ausgesprochen habe: Aus einigen Andeutungen in der seit meiner Publikation erschienenen und dieselbe Frage betreffenden Literatur kann ich entnehmen, dass ich auch von anderen Autoren als Prévost missverstanden worden bin. Dass sich meine Kritik der P.'schen Ansichten nicht gegen solche Fälle richten konnte, bei denen die Obduktion eine Zerstörung eines oder des anderen Ursprungskernes eines Augenmuskelnerven nachwies, wodurch wirkliche Augenmuskellähmung, Schielen, Doppeltsehen hervorgerufen wurde, und dass diese Erscheinungen natürlich anders aufgefasst werden müssen, als das P.'sche Symptom, dessen *durée*, wie er selbst in seiner *conclusion* No. 8 sagt, *est généralement passagère et qui (conclusion 1) n'offre pas de rapport avec le strabisme*, hat, wie man sieht, schon Prévost selbst und ich meinerseits am Anfang meiner Arbeit deutlich genug ausgesprochen. (Vgl. im Schlusssatz dieser Abhandlung meine Auffassung des Schmidt'schen Falles.)

Als ich im Jahre 1873 den von Féréol publicirten Fall im Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften (1873, No. 29) referirte, machte ich folgende an demselben Ort abgedruckte Bemerkung: ich glaubte, dass der Tumor (vgl. die Beschreibung des Falles 6 bei den Neubildungen im Pons) nach zwei Richtungen hin die Augenbewegungen pathologisch beeinflusst habe. Indem er die Ursprungsfasern des linken *nv. abducens* lähmte, entstand die Abweichung des linken Auges nach innen hin und die Doppelbilder; in so fern er nach der Beschreibung auch die Einstrahlungen des linken mittleren Kleinhirnschenkels in die Brücke betheiligte, afficirte er das Centrum für die conjugirte Bewegung beider Augen nach links und aussen hin. Nach dem, was ich im Verlaufe dieser Arbeit und speciell in der Besprechung dieser Erscheinung bei den Neubildungen der Brücke mitgetheilt habe, stehe ich nicht an auszusprechen, dass ich diese eben referirte, damals von mir vertheidigte Ansicht dahin berichtige, dass ich zur Zeit vom Vorhandensein eines die Seitwärtsbewegungen der Augen beherrschenden Centrum im Pons an der von Foville, Féréol, Wernike, Graux angegebenen Stelle überzeugt bin. Ist die beiderseitige Augenabweichung so beschaffen,



dass auf der einen Seite eine vollkommene Lähmung des abducens besteht, auf der anderen nur eine Parese des rectus internus (so dass dieses Auge willkürlich noch mehr nach innen bewegt werden kann), ist ohne oder mit besonderen Vorrichtungen das Vorhandensein von Doppelbildern nachzuweisen, ist das Phänomen kein vorübergehendes, sondern speciell für das im Bereich des abducens gelähmte Auge durch Tage und Wochen hindurch in stets derselben Intensität nachweisbares, so halte ich es für im höchsten Grade wahrscheinlich, dass der Abducenskern der einen Seite (von dem der Ast des gegenüberliegenden m. rectus internus ebenfalls Ursprungsfasern herleitet) der Sitz der Läsion sei.

Nur eine Bemerkung muss ich nothwendiger Weise an dieser Stelle noch einschalten: „Die von Prévost in seiner diese ganze Frage in Fluss bringenden Arbeit betonte conjugirte Abweichung der Augen soll doch offenbar besagen, dass die Abweichung des einen Auges ganz genau auch dem Grade nach von dem zweiten Auge in correspondirender Weise getheilt werde. Der gerade äussere Muskel des einen und der gerade innere des andern Auges haben von der Norm abweichende, aber durchaus parallele Stellungen eingenommen. — Bei der Augenabweichung aber, wie sie zu Stande kommt, wenn der Abducenskern der einen Seite im Pons zerstört wird, ist die Abweichung des andern Auges (durch die Schwäche des m. internus bedingt) kaum je so erheblich, dass sie mit der des nach innen abgelenkten, der erkrankten Seite angehörigen Auges (da, wo der nv. abducens gelähmt ist) gleichen Schritt hält. Ja es wird sogar von vielen Autoren ausdrücklich von der constanten „bleibenden Paralyse“ des abducens, und von der „vorübergehenden Parese“ des internus der anderen Seite geredet (vgl. die unter „Ponstumoren“ mitgetheilten Beobachtungen). Offenbar verdienen daher in vielen Fällen die hierher gehörigen Abweichungen der Augen den Namen der conjugirten nicht in dem Sinne, dass die beiden Augenachsen in der neuen pathologischen Stellung vollkommen parallel stehen; doch glaube ich, dass es sich hier vielleicht nur um eine Differenz in Worten handelt: durch die Zerstörung des Abducenskerns in einer Seitenhälfte der Brücke wird öfter zugleich der m. internus der anderen Seite paretisch, es combinirt sich die Abducenslähmung mit der Internusparese: die associirte Bewegung beider Augenmuskeln wird gestört. Den



Ausdruck conjugirt mag man dann allein für die eventuell vorübergehenden Zustände aufbewahren, welche, wie Prévost zuerst ausführlicher betont hat, die verschiedensten Reiz- und Lähmungszustände des Hirns begleiten können.

Nach diesen, meiner Meinung nach durchaus nothwendigen Auseinandersetzungen wende ich mich jetzt zur Beantwortung der Frage: Haben auch die mittleren Kleinhirnschenkel, wie die Physiologen es behaupten, einen Einfluss auf die combinirten Augenbewegungen? Nach Magendie<sup>68)</sup> rollt sich ein Kaninchen nach Durchtrennung eines mittleren Kleinhirnschenkels von der gesunden nach der kranken Seite hin: das Auge der verletzten Seite stellt sich nach unten und vorn, das der gesunden nach oben und hinten: beide Augen kehren aus ihren abnormen Stellungen zurück, wenn auch der mittlere Kleinhirnschenkel der bisher gesunden Seite noch durchschnitten wird. Longet<sup>69)</sup> und Schiff<sup>1)</sup> bestätigten diese Angaben Magendie's. — In der Literatur existirt ein im Jahre 1861 von Nonat<sup>70)</sup> veröffentlichter Fall, der hierher gehört: Eine 60jährige apoplektische Frau lag bewusstlos auf der rechten Seite im Bette mit nach rechts geneigtem Kopf; die Augen standen unbeweglich und schief: das rechte nach unten und aussen, das linke nach oben und innen. Ein frischer Bluterguss von der Grösse einer kleinen Kastanie sass im rechten Hirnschenkel und drang noch etwas in die entsprechende Kleinhirnhemisphäre ein. Alles übrige im Hirn war gesund.

Es ist dies die einzige derartige Beobachtung in der Literatur. Vgl. übrigens den Fall von Arnold (siehe die Tabelle: Tumoren der Schädelbasis, Fall 14). Die den Kleinhirnschenkeln benachbarten Hemisphärengelbilde waren mit verletzt, der ganze Symptomencomplex trägt bei der Kürze der Beobachtungsdauer kaum den Charakter der allein beweisenden Ausfallserscheinung an sich. Leyden<sup>71)</sup> sah in dem von ihm und mir beobachteten Fall (Krankheitsdauer über 3 Wochen) von Blutung in die linke Hälfte der med. obl., des pons und den linken mittleren Kleinhirnschenkel die Augen nach rechts gewandt (nach meinen Privatnotizen, die ich mir als Assistent der Klinik angefertigt und bis heute aufbewahrt habe) nach rechts und unten: das linke stand ganz still, nur das rechte gelangt mit Anstrengung etwa bis zur Mitte.

Nach Ollivier<sup>67)</sup> standen bei seinem Kranken mit einer Blutung in die untere Abtheilung der linken Kleinhirnhemisphäre (Betheili-



gung der benachbarten Partien des Pons und der med. obl.) die Augen andauernd nach rechts und oben: freilich währte hier die Beobachtung nur kurze Zeit.

In dem 3. endlich von mir<sup>72)</sup> auf der Westphal'schen Klinik beobachteten Fall rechtsseitigen Kleinhirnschenkeltumors standen die Augen nach oben und links: in allen 3 Fällen also waren sie nicht allein in Bezug auf die Horizontalebene nach rechts oder links von der Norm abgewichen, sondern auch in der Vertikalebene. Mit dem Hervorheben dieser Thatsache beabsichtige ich nur die Aufmerksamkeit künftiger Beobachter auf dieses Faktum zu lenken, ohne bei der geringen Anzahl der zu Gebote stehenden Fälle und der verschiedenen Dignität derselben ein bestimmtes Urtheil aussprechen zu wollen. In allen 3 Fällen, auch in dem Nonat'schen waren Brückentheile und Gebilde des verlängerten Marks mit Lähmung und ein lähmender Einfluss auf das in der Brücke nachgewiesene Centrum für die associirten Seitwärtsbewegungen mehr als wahrscheinlich: ob den Kleinhirnschenkeln selbst oder der benachbarten Kleinhirnhemisphärenpartie oder den Seitentheilen der Brücke ein Einfluss auf die Vertikalstellung der Augen zuzuschreiben sei, vermag ich zur Zeit weder zu behaupten noch zu bestreiten.

Zum Schluss scheint mir übrigens die Bemerkung nicht überflüssig, dass Alles bisher Auseinandergesetzte sich auf den mittleren Kleinhirnschenkel bezog: über die Funktionen der *proc. cerebelli ad corp. quadrigemina* oder *ad med. obl.* finden sich in der Litteratur nur spärliche Angaben, speciell was die Läsion dieser Theile durch Neugebilde betrifft.

Ausgesprochene Drehbewegungen um die Längsachse, die oben charakterisirte Augenstellung, Ataxie der Bewegungen (vergl. Fall Carpani und den von mir mitgetheilten) können die Diagnose einer Kleinhirnschenkelneubildung begründen helfen.

#### A n h a n g :

Ogleich ich oben meine Stellung zu der Frage von der conjugirten Augenabweichung ausführlich dargelegt habe, glaube ich doch mit kurzen Worten noch einer in neuester Zeit publicirten Beobachtung gedenken zu müssen, in welcher meine<sup>23)</sup> oben citirte Arbeit in einer Weise zur Stütze einer Beweisführung verwendet wird, welcher ich nicht zustimmen kann. Es handelt sich um den von



Meinhardt Schmidt<sup>73)</sup> neuerdings veröffentlichten Fall von „Aneurysma der Basilararterie.“ Ein an der linken Körperhälfte (mit Einschluss des facialis) gelähmter 57jähriger Mann hielt beide bulbi sammt dem Kopfe dauernd nach links gewendet. Beim Versuch nach rechts zu sehen muss, da die bulbi nach links gewendet verharren, der Kopf gedreht werden. Die Sensibilität der linken Seite schien erhalten zu sein: das Sensorium war frei, die Sprache „mühsam“. — Dies war der status Ende Januar 1877 (1878?) — Noch am 27. April bestand die Anomalie in der Augenstellung in ganz derselben Weise, wie im Januar. Am 5. Juli heisst es: der linke bulbus kann nach beiden Seiten gewendet werden, der rechte nur nach links: derselbe schießt beständig nach innen. — Bei der Section fand sich ein Aneurysma der Basilararterie, welches in die rechte Seite der Brücke eine Druckrinne gepresst hatte; im Rückenmark bestand eine deutliche graue Degeneration des linken Seitenstranges und der medianen Bündel des rechten Vorderstrangs. Trotz der für eine Isthmusläsion sprechenden Augenabweichung, trotz des durch eine Grosshirnaffektion nicht erklärten paralytischen strabismus convergens des rechten Auges, welcher bestehen blieb, als die anfangs am linken Auge zu beobachtende Deviation schon verschwunden war, nahm Verf. eine Grosshirnaffektion an. Mit Bezug auf meine oben citirte Arbeit sagt Verf. (pag. 295 I. Spalte): „Indessen ist sowohl bei Erkrankungen des Grosshirns Zwangsrotation von Kopf und Augen nach der gelähmten Seite, als auch bei Erkrankungen des Hirnisthmus Rotation derselben nach der gesunden Seite so häufig zuverlässig beobachtet, dass die sichere Verwerthbarkeit dieses Symptoms für eine lokale Gehirndiagnostik geleugnet werden musste“ etc. Hier muss ich nun den Verf. auf die Worte verweisen, die ich pag. 256 aus meiner Entgegnung auf den Prévost'schen Angriff angeführt habe: seinen Fall von offenerer [paralyse alterne, rechtsseitige Abducens-, linksseitige Extremitätenlähmung, anfangs combinirt mit einer, wie mehrfach auch bei den französischen Autoren (siehe bei „Tumoren des pons“) angegeben ist, später sich ausgleichenden Parese des rectus internus der anderen Seite, hätte ich **nie** für eine Grosshirnläsion, sondern für eine Affektion der rechten Brückenhälfte erklärt und eine Läsion des rechten Abducenscentrum als höchst wahrscheinlich angenommen.



VIII. Tumoren der Medulla oblongata (21 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
1	Verron, Thèse de Paris. 1874.	42	w.	Tumor (1 Ctm.) im IV. Ventrikel, an der unteren Kleinhirnfläche angelöthet. Granulatio- nen am Boden des IV. Ventrikels.	Seit lange Ge- sichtsneuralgie.	Rechtsseitige Facialislähmung (verminderte Er- regbarkeit). Stei- figkeit und Con- trakur im linken Ellenbogen u. Knie.	Taubheit. Schstörung, besonders links. Unbe- wegliche linke Pupille.	Abnahme der Intelligenz. Aufregungs- zustände.	Erbrechen. Im Urin weder Eiweiss noch Zucker.
2	Verron, l. c.	38	m.	Im hinteren Win- kel des IV. Ventri- kels ein nussgrosser Tumor. Hyperämie der grauen Substanz.	Stirnkopfschmerz. Normale Sensibi- lität.	Choreabewegun- gen, Zittern der Beine während des Gehens. Chorea auch im Gesicht u. an der Zunge und den Augen. Bewahrung des Gleichgewichts auch bei Augen- schluss.	Das linke Auge nach aussen abgelenkt.	Erschwerte Sprache. Gedächtniss- abnahme. Schliesslich Tobsucht.	Im Urin weder Eiweiss noch Zucker. Ex- cesse in Bacho et Venere. Vor- angegangene Intermittenz und Syphilis.
3	Verron, l. c.	10	m.	Tumor, den ganzen Boden des IV. Ven- trikels einnehmend. Vierhügel und thal. opt. mit ergriffen, ebenso das Centrum d. linken Klein- hirnhemisphäre.	Kopfschmerz.	Anfälle von pe- tit mal. Links- seitige Facialis- parese.	Amaurose beider Augen.		Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
4	Edwards, Br. Med. Journ. 1870. Febr.	24	m.	Derber, $\frac{1}{2}$ " langer Tumor (fibrocellulärer Struktur) im Centrum der med. obl.	Keine Kopfschmerzen.	Schwäche der Beine. Unvermö- gen zu stehen. Zuletzt gänzliche Lähmung erst der Beine, dann der Arme.	Strabismus convergens.	Einfältiges Wesen. Unruhe. Schling- beschwerden. Unverständ- liche Sprache. Abdominelle Athmung.	Erbrechen. Singultus.
5	Erichsen, Petersb. med. Zeitschr. 1870. S. 105.	18	m.	Mandelgrosser Tuber- kel längs der med. obl., in den IV. Ventrikel hineinragend.	Kopfschmerz. Schwindel. An- ästhesie des rech- ten Arms und der rechten Gesichts- hälfte.	Contractur des rechten Arms. Heiserkeit; Apho- nie. Lähmung beider, besonders d. rechten Stimm- bandes. Parese d. rechten Gaumen- segelhälfte.	Mässige Pupillenerwei- terung. Gehör. Geruch, Geschmack normal.	Träger Stuhl. Blasenparese. Langsamer Puls. Uebelkeit. Erbrechen. Singultus.	
6	Broadbent, Lancet. Jan. Febr. 1874.	45	m	Am Boden des IV. Ventrikels nahe der Mittellinie zwei gelbe, barte, erbsengrosse Tu- moren.	Schwindel. Kopfschmerz. Stumpfheit und Schwäche im rech- ten Arm und (r.) Gesicht.	Unsicherer Gang.	Doppelsehen. Augen nach rechts (?) gestellt.	Verwirrung. Erschwerte Artikulation. Besserung auf Jodkalium. Dann plötz- licher Tod.	Syphilis. Schlingen be- hindert.



7	Marot, Bullet. de la société anat. Mars-Avril. 1875.	40 w.	1) Tumor in d. rechten Hälfte d. Brücke, am Boden d. IV. Ventrikels an die Oberflächetretend. Rechts Compression des crus cerebelli ad med. obl., crus ad pontem intakt. Rechts crus cerebri erweicht. — 2) Kleiner Tumor der Convexität (Tuberkel) im unteren Theil der rechten hinteren Centralwindung.	Stirn-, Schläfenkopfschmerz. Schwindel. Anästhesie d. linken Gesichtshälfte u. der linken Extremitäten (mehr am Unterarm als am Oberarm; ebenso am Fuss). Schmerzen in der linken Obere Extremität.	Parese d. linken Extremitäten und des linken Facialis. Schwerebeweglichkeit des Unterkiefers.	Vorübergehende Schwerhörigkeit. Diplopie. Schielen des rechten Auges nach innen. Sehvermögen intakt. (Keine neuroparalytische Keratitis) Schliesslich Lähmung des levator palpebrae superioris dextr.	Depression. Schlaflosigkeit.	Uebelkeiten. Erbrechen.
8	Dompeling, Nederl. Arch. voor Geneesk. 1868. IV. S. 179.	25 m.	Wallnussgrosser Tumor d. ganze rechte Hälfte der obl. einnehmend. (Spindelzellensarkom.) Raphe nach links verdrängt. N. accessor u. vagus atrophisch.	Kopf-, Nackenschmerzen. Herabgesetztes Tast-, erhöhtes Temperaturgefühl rechts.	Schwäche der Beine. Rechtseitige Hemiparese.	Doppelsehen. Lähmung des rechten abduc. u. Parese der übrigen (?) Augenmuskeln.	Aetiologie: Fall auf den Hinterkopf. Diabetes mellitus. Plötzlicher Tod 10 Jahre nach Beginn des Leidens.	
9	Garrod, Lancet. 1873. IX. S. 303.	11 m.	1 1/2" breiter papillomatöser Tumor im IV. Ventrikel. Verdrängung des velum und beider Kleinhirnhälften nach oben. An der Basis wurde der Tumor an der linken Seite der med. obl. sichtbar.	Hinterhaupt-, Nackenschmerzen.	Unsicherer schwankender Gang. Ungeschicktes Greifen mit den Händen; die Kraft unversehrt. Später Lähmung des rechten Facialis und der Unterkieferöffner.	Pupillenerweiterung. Strabismus. convergens auf dem rechten Auge. Neuroretinitis duplex.	Einsilbige Antworten. Schlechter Schlaf.	Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
10	Tiling, Petersb. med. Zeitschr. 1873. III.	?	?	Taubeneigr. Geschwulst unter der Rauten- grube, die ganze rechte Brückenhälfte einneh- mend. Crura cerebelli ad pontem zerstört.	Schwindel. Kopfschmerz. Taubheitsgefühl im Gesicht.	Parese der lin- ken Extremitäten. Parese des rechten Arms.	Schwerhörig- keit auf dem linken Ohr.	Erbrechen.	
11	Little, Dubl. Journ. Bd. 54. 1872.	30 m.	m.	Im Mark der linken Hemisphäre zwei halb- erbsengrosse Geschwülste; Hauptgeschwulst (wall- nussgross) in der lin- ken Hälfte der med. obl. und dem benach- barten Brückentheil. Bo- den des erweiterten IV. Ventrikel nach oben ge- drängt (Myxom).	Anästhesie der Unterextremi- täten.	Parese des lin- ken Facialis, des rechten Arms, der Unterextremitä- ten. Zunge nach rechts hin ab- weichend. Auch die linke Unter- extremität pare- tisch.	Vorüber- gehende Pa- rese d. linken Oculomoto- rius.	Langsame, schwere Sprache.  Schlingbe- schwerden. Husten. Behin- derte Respira- tion. Blasen-, Mastdarm- insufficienz.	
12	Mosler, Virch. Arch. Bd. 43. 1868.	22 w.	w.	Im IV. Ventrikel ein wallnussgrosses, gross- zelliges Gliosarkom.	Drückendes Gefühl im Kopf. Schwindel. Hinterhauptskopf- schmerz.	Nackencontraktur.	Diabetes insipidus in den letzten Jahren.	Im 3. Lebens- jahre nach Convulsionen rechtseitige Lähmung. Grosse Nervo- sität. Brech- neigung. Erbrechen.	



13	Broadbent, 46 m. Cl. Societ. Trans. 1872. There were two small tumours just beneath the floor of the IV. ventr., near the median line, one in the lower half of the pons, the other near the lower end of the ventricle.	Zwei kleine (syphil.) Tumoren, einer im pons, der andere in der med. oblong., nahe am Boden des IV. Ventrikels.	Anästhesie der rechten Gesichtseite. Taubheitsgefühl der rechten Hand. Schwindel. Kopfschmerz.	Plötzliche, linksseitige Facialislähmung. (Orb. oculi frei.) Stolpernder Gang. Rechtes Bein besonders unbeholfen. Parese der rechten Körperteile.	Beide Augen weichen nach rechts ab, das linke konnte nicht nach aussen gebracht werden. Doppelsehen, dann Blindheit.	Näselnde Sprache.	Keine Albuminurie. Erschwertes Kauen und Schlucken. Unerwarteter Tod 3 Wochen nach Beginn.
14	Malmsten Blix, Hygien. May, 1869.	3 Ctm. im Durchmesser haltendes Gliom am IV. Ventrikel, nach oben und hinten mit d. cerebellum zusammenhängend. Ausdehnung des IV. Ventrikels. Compression der Umgebung.	Schwindel. Kopfschmerz.	Ohrensausen. Diplopie.			Brechneigung. Plötzlicher Tod.
15	Zenker, 53 w. Zeitschrift für Psychiatrie. 1872. Bd. 28.	Ein bohnergrosser Tumor im calamus seriptorius des IV. Ventrikels.	Neigung nach rechts zu fallen Während des Lebens die Zeichen der progressiven Paralyse.	Stumpfsinn. Verkehrtheit.			
16	Kelly, Knabe. The Br. Med. Journ. 1873. March.	An der rechten Seite der med. oblong., die Lappen d. Kleinhirns auseinanderdrängendes Papillom.	Unmöglichkeit zu gehen. Ataxie bei Bewegungen der Unterextremitäten. Rechtseitige Facialisparese.	Neuritis opt. duplex Erweiterte Pupille. Rechtseitiges Schielen.	Schwerfälligkeit.		



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
17	Roger, refer. Journ. f. Kinderkrankh. 1869. S. 367.	6	w.	Die erweiterte IV. Hirnhöhle enthält einen haselnussgrossen Cysticerkus.	Keine Erscheinungen während des Lebens.			Lähmung des Gaumensegels nach Diphthe- ritis. Kein Ei- weiss im Harn. Auf Zucker nicht geprüft.
18	Manning, The Lancet. 1871. Sept.	57	m.	Die hintere Abtheilung des Bodens des IV. Ventrikels durch ein Carcinom eingenommen, das durch die Markmassen hindurch mit der rechten pars petrosa zusammenhängt.	TaumelnderGang.	Blindheit. Weite Pu- pillen. Strab. extern. rechts. Taubheit beiderseits.	Lethargie. Tod im apo- plektiformen Anfall.	
19	Wilks, Diseases of the nerv. syst. 1878.		w.	Gliom in der med. obl., Hydrops d. vierten Ventrikels.	Hinterhaupts- schmerzen.	Krankheit scheinbar seit weni- gen Tagen bestehend.	Plötzlicher Tod. Athem- suspension.	
20	Schulz, Arch. d. Heilk. 1877. S. 352 und Deutsch. Arch f. klin. Med. Bd. 23. S. 346	29	m.	Haselnussgrosse Cyste der linken Olive, im Grunde eine Geschwulst (Gliom), welche die ganze Dicke der med. obl durchsetzt.	Kriebeln in den Beinen.	Parese d. Beine, später der Arme. Bild der paralysis spastica spinalis.	Der Tumor reichte vom ca- lamus script. bis in den vor- deren Pyramidenabschnitt d. obersten Rückenmarktheils. Sekundäre beiderseitige Sei- tenstrangsklerose des Marks.	



21	R. Virchow, Onkologie. Bd. II. S. 135. 1864—65.	39	m.	<p>Alle Ventrikel ausge- dehnt durch Flüssigkeit. Ependym des IV. Ven- trikels stark verdickt; 4 Linien grosses Gliom des Ependyms über dem Ansatz der med. obl. an dem pons. Ausserdem noch andere verdickte Ausstülpungen des Ependyms des IV. Ventrikels.</p>	Kopfschmerz. Schwindel.	Doppelsehen.	<p>Verstimmung. Abnahme des Gedächtnisses. Schliesslich Sprach- behinderung. Langsamer Puls.</p>	<p>Aetiologie wahrscheinlich ein Trauma. Häufiges Harn- lassen. Erbrechen.</p>
----	--	----	----	--	----------------------------	--------------	--	--



Von den 21 in den Tabellen verzeichneten Tumoren der medulla oblongata gehören 3 (die Fälle 7, 11 und 13) den Pongeschwülsten zu (siehe Seite 191). Es bleiben somit für die folgenden Betrachtungen 18 Beobachtungen übrig. Ich glaube keinen Fehler begangen zu haben, wenn ich einige wenige Beobachtungen, die pathologische Zustände innerhalb des vierten Ventrikels betreffen (Ependymwucherungen des Bodens, Ausfüllung der Höhle durch eine Cysticerkusblase etc.) hierher gerechnet habe, in so fern ja doch immerhin der med. obl. zugehörige Theile durch derartige Bildungen in Mitleidenschaft gezogen werden. Losgelöst von den eigentlichen Oblongatageschwülsten sind alle diejenigen Fälle, bei denen dieses Gebilde von aussen her in Mitleidenschaft gezogen, gedrückt, verschoben oder gezerzt worden ist: ich werde diese Beobachtungen unter der Rubrik „Geschwülste der hinteren Schädelgrube“ in einer selbständigen Abtheilung vereinigen und einer besonderen Besprechung unterziehen.

Elf mal unter den 18 Beobachtungen, also in mehr als der Hälfte der Fälle, finden sich Kopfschmerzen angegeben, welche 1 mal in der Stirn, 4 mal in der Hinterhaupt- und Nackengegend lokalisiert werden. Ausdrücklich erwähnt ist das Nichtvorhandensein des Kopfschmerzes nur 1 mal. 6 mal wird von „Schwindel“ berichtet; dabei bestand in 3 Fällen Doppelsehen.

Von Seiten der Motilität sind die mannigfaltigsten Erscheinungen notirt. Um einigermaßen Klarheit in die beim blossen Durchblick der Tabellen so verschiedenartigen Abnormitäten zu bringen, scheint es zweckmässig, einige gesonderte Kategorien aufzustellen.

Schon der erste der Fälle stellt eine derartige Sonderabtheilung für sich dar: er allein von den 18 zu Grunde gelegten Beobachtungen erinnert an die hémiplegie alterne der Ponsläsionen, in so fern das Facialisgebiet der einen Seite gelähmt ist (verminderte elektrische Erregbarkeit) und die Glieder der entgegengesetzten Körperhälfte als steif und kontrakturiert beschrieben werden.

Taumelnder Gang, Unsicherheit im Stehen, Ataxie der Bewegungen, ungeschickte, an Chorea erinnernde Bewegungen werden sodann für einige Fälle hervorgehoben, bei denen übrigens nicht jedesmal ein auf das Kleinhirn ausgeübter Druck für die Erscheinungen verantwortlich gemacht werden kann: es werden derartige



ataktische Bewegungsstörungen bekanntlich auch bei anderen Läsionen der med. obl., z. B. Erweichungszuständen nach Embolien (Leyden<sup>82</sup>)) beschrieben. Uebrigens wird für die Fälle 3 und 16 die Betheiligung des Kleinhirns in der That ausdrücklich erwähnt.

Die Fälle 5, 6, 8 repräsentiren wieder eine besondere Art von Störungen in so fern, als in allen Mittheilungen Lähmungszustände, Contrakturen, Sensibilitätsverminderung stets an **einer** Seite des Körpers sich finden; zwar ist für Beobachtung 5 und 6 aus den mitgetheilten Obduktionsberichten nicht zu ersehen, ob auch die Läsion der med. obl. derselben Körperhälfte angehört: dies ist für die 8. Beobachtung sicher gestellt. Zweimal (6 und 8) werden zugleich Augenmuskellähmungen erwähnt, in unbestimmter Weise bei Fall 6, als Abducenslähmung bei Fall 8.

Hält man übrigens diesen Fall 8 mit dem Fall 18 der Pons-tumoren zusammen (beide male nahm die Geschwulst die rechte Hälfte des Pons bis zum Kleinhirn hin, resp. die ganze rechte Hälfte der med. obl. ein), so findet man in der Gleichseitigkeit der paralytischen Erscheinungen am Gesicht, den Extremitäten, den Augenmuskeln, endlich in der übereinstimmenden Angabe ganz eigenthümlicher Sensibilitätsverhältnisse eine interessante Gleichartigkeit. Beide mal war nämlich das Tastgefühl an den paretischen Extremitäten herabgesetzt, während das Temperaturegefühl erhöht war; ja diese Verhältnisse sind für Fall 18 (Ponstumor) noch in so fern genauer specialisirt, als hier die Sensibilitätsverminderung am Oberarm und Oberschenkel, die calorische Hyperästhesie an Vorderarm, Hand, Unterschenkel und Fuss bestand. In wie weit derartige Eigenthümlichkeiten einer späteren Zeit eine Handhabe für die Diagnose bieten können, lasse ich zunächst dahingestellt: vorläufig halte ich weitergehende Schlüsse für verfrüht.

In einer anderen Weise aber scheint Fall 5 noch interessant, in so fern allein bei dieser Beobachtung von der Lähmung einiger Nerven die Rede ist, welche für die Läsion gerade dieses Theils des Hirns charakteristisch zu erachten ist, d. i. die Lähmung beider Stimmbänder, besonders des rechten und Parese der rechten Gaumensegelhälfte. Offenbar handelt es sich um Lähmungszustände im Vagus-Accessoriusgebiet (resp. des Glossopharyngeus), also um solche Nerven, welche in der That aus dem verlängerten



Mark ihren Ursprung nehmen und deren Läsionen bei anderen Hirnaffektionen kaum je beobachtet werden.

Ganz besonders beachtenswerth erscheint nun aber die Thatsache, dass grobe Veränderungen in einem so wichtigen Theil des Centralnervensystems, wie die med. obl. ist, sich entwickeln und lange Zeit bestehen können, ohne dass während des Lebens irgend welche pathologischen Erscheinungen zu Tage treten. So ergaben sich in Fall 17 keine Krankheitssymptome während des Lebens, das Gleiche war in der Mittheilung 19 der Fall; im Fall 14 bestand zwar Schwindel, Kopfschmerz, Ohrensausen, Doppelsehen und Brechneigung, indess sind das offenbar Erscheinungen, die überhaupt nur auf einen krankhaften Process innerhalb der Schädelhöhle, keineswegs aber auf das Ergriffensein gerade der med. obl. hinweisen.

Im Fall 15 waren neben der Neigung nach rechts hin zu fallen die Symptome einer allgemeinen progressiven Paralyse vorhanden, der Fall 20 galt sogar während des Lebens als der Typus einer spastischen, spinalen Lähmung (also einer reinen, durch keinerlei Hirnsymptome complicirten Rückenmarksaffektion), und ebenso wenig konnte es in Fall 18 oder 21 gelingen, aus den zu Tage tretenden Symptomen die Läsion eines so wichtigen Hirnthteils zu erkennen. — Es ist klar, dass bei so bewandten Umständen es mehr als fraglich wird, ob man überhaupt je im Stande sein wird, langsam sich entwickelnde Störungen, speciell Tumoren in der med. obl. mit Sicherheit zu erkennen. Vielleicht, dass uns die Durchsicht der übrigen beobachteten Störungen eine bessere Handhabe zur Diagnose liefert, als gerade die Störungen der Motilität und Sensibilität!

(Nachzutragen wäre noch die Seltenheit von epileptischen und überhaupt von Krampfzuständen, welche für unsere Beobachtungen nur einmal in Fall 3 als petit mal Erwähnung finden.)

Was zunächst die Störungen im Bereiche der Sinnesorgane betrifft, so fehlen Angaben über Beeinträchtigungen des Geruchs und Geschmacks überhaupt. — Hörstörungen werden unter den 18 Beobachtungen 4 mal erwähnt, als Taubheit, Schwerhörigkeit, Ohrensausen: etwas charakteristisches für die Diagnose bieten sie offenbar nicht dar.

Läsionen des Sehvermögens werden 5 mal hervorgehoben:



zweimal bestand Blindheit, zweimal Amblyopie mit neuritis optica duplex, einseitige Sehstörung einmal: auch diese Läsionen treten also, wie man sieht, kaum in den Vordergrund; sie unterscheiden sich nicht von denen, die bei anders gelagerten Neubildungen beobachtet werden.

Augenmuskellähmungen finden sich häufiger, in der Hälfte der Fälle; indessen fehlen leider genaue Angaben: oft wird nur von Diplopie überhaupt berichtet, oft strabismus convergens oder divergens erwähnt, ohne das beschrieben wäre, welches Auge oder ob beide in dieser Weise afficirt waren: jedenfalls war aber der *nv. abducens* der relativ am häufigsten betheiligte: vielleicht ergeben weitere Zusammenstellungen einer reicheren Casuistik, ob das gleichseitige Vorkommen der motorischen wie sensiblen Lähmung einer Körperhälfte **und** des *abducens* gerade für einseitige und langsam sich entwickelnde Läsionen des verlängerten Marks etwas charakteristisches haben. (Dies würde nach unserer Ansicht sicher der Fall sein, wenn, wie in Fall 5, noch einseitige Stimmbandlähmung sich hinzugesellte.)

Relativ oft, 5 mal unter den 18 Beobachtungen, wird von einer doppelseitigen Pupillenerweiterung gesprochen; freilich bestand in vieren dieser Fälle Amblyopie oder Amaurose, so dass dadurch vielleicht dieses Symptom seine hinreichende Erklärung findet.

Sechsmal sind auffälligere Störungen der Psyche, bestehend in Gedächtnissabnahme, Stumpfheit, Verwirrung, einigemal in Aufregungszuständen, erwähnt, wozu dreimal noch die Angabe von Einsilbigkeit, Schwerfälligkeit, Lethargie kommt: jedenfalls finden sich also Andeutungen in fast der Hälfte der Fälle, ohne dass etwas bestimmtes für die Diagnose aus diesen Angaben entnommen werden könnte.

Erschwerung, Unverständlichkeit der Sprache, speciell der Artikulation wird nur 4 mal bemerkt, tritt also in Bezug auf Häufigkeit nicht so in den Vordergrund, wie bei den Neubildungen der Brücke; das Gleiche gilt für die Erschwerung des Schlüpfens, welche nur einmal hervorgehoben wird. Verlangsamung des Pulses, singultus wird je 2 mal, das Symptom vermehrter Harnsecretion (einmal ausdrücklich als diabetes insipidus, einmal als diabetes mellitus bezeichnet) 3 mal erwähnt. Wo dieses Symptom sich findet wird man alle Veranlassung haben, noch nach anderen



Zeichen einer Affektion der med. obl. zu forschen: allein für sich kann es bekanntlich bestehen, ohne dass wenigstens gröbere Läsionen der med. obl. durch die gewöhnlichen Mittel der Untersuchung jedesmal nachzuweisen wären. In der Hälfte der Fälle endlich wird das Vorhandensein von Erbrechen mitgetheilt: tritt dieses mit Schlingbeschwerden, singultus, abnorm langsamem Puls und erschwerter Athmung (deren zweimal Erwähnung geschieht) combinirt auf, so ist es offenbar schon eher erlaubt, an die med. obl. als Sitz des vermutheten Tumors zu denken.

Schliesslich will ich noch erwähnen, dass, wie es z. B. in der Beobachtung 4 der Fall war, durch eine in der Mitte des verlängerten Marks sich entwickelnde Neubildung auch eine allmählig sämtliche Extremitäten ergreifende Lähmung zu Stande kommen kann: wenn sich dann, wie in dem erwähnten Falle, dazu Augenmuskellähmungen, Schlingbeschwerden, Artikulationsstörungen, erschwerte Athmung, singultus und Erbrechen gesellen, so mag es gestattet sein, an eine Affektion des verlängerten Marks zu denken; fehlen aber derartige Erscheinungen, wie es z. B. in der von Schulz (No. 20) bekannt gegebenen Mittheilung der Fall war, so ist es eben nicht möglich, die so allmählig im verlängerten Mark sich entwickelnde Störung von einer chronisch fortschreitenden Rückenmarksaffektion zu unterscheiden.

Unter Umständen kann es natürlich auch vorkommen, dass eine langsam in der med. obl. sich entwickelnde Neubildung als klassische Duchenne'sche paralysie labio-glosso-laryngée aufgefasst wird. Der Fall von Bälz, in dem ein freilich nicht in der med. obl. selbst, sondern in ihrer Umgebung entstandener Tumor diesen Symptomencomplex mit sich brachte, ist für unsere Behauptung ein passendes Beispiel (vgl. unter Tumoren der hinteren Schädelbasis, Fall 38).

Bedenkt man, dass selbst grosse Tumoren in der med. obl. zur Entwicklung kommen, ohne dass ausser ganz allgemeinen, für die Lokalisation in keiner Weise zu verwerthenden Symptomen (Kopfschmerz, Schwindel, Uebelkeiten etc.) sich sonst charakteristische Erscheinungen nach aussen hin bemerkbar zu machen brauchen, oder dass sich Symptomenbilder herausbilden können (spastische spinale Paralyse [Fall 20], progressive Paralyse [Fall 15], paralysie labio-glosso-laryngée [der oben erwähnte Bälz'sche Fall]),



welche an alles andere eher, als an eine Neubildung in der med. obl. erinnern, so wird man von vorn herein die Schwierigkeit der Tumordiagnose für diese Hirnregion zugestehen. Nur die Combination bestimmter Symptome, die fast alle (die Stimmbandlähmung vielleicht ausgenommen) für sich allein auch bei Tumoren anderer Hirnregionen (namentlich der Brücke) sich finden, ist es, was die Stellung der Diagnose auf Oblongataneubildung erlaubt und die Annahme eines dort entstandenen Neoplasma wahrscheinlich machen kann.

Finden sich Artikulations-, Schling- und Athembeschwerden, Aphonie, vielleicht noch diabetes mellitus zusammen neben anderen Erscheinungen, welche auf eine Neubildung innerhalb der Schädelkapsel hinweisen, so mag man an einen Tumor der med. obl. denken. Immerhin wird es schwierig sein, einen solchen der Substanz von einem zu unterscheiden, der von der Umgebung her das verlängerte Mark bedrückend heranwächst: in wie fern einseitige Motilitäts- und Sensibilitätslähmung in Verbindung mit gleichseitiger Lähmung einzelner Hirnnerven (speciell des abducens und des vago-accessorius) für die Diagnose von Tumoren des verlängerten Marks zu verwerthen sind, wird die Zukunft erst lehren müssen.

Wenn schliesslich Ladame<sup>5)</sup> bei der Besprechung der Tumoren der med. obl. Convulsionen und Krämpfe viel häufiger als Lähmungszustände gefunden hat (l. c. Seite 48), so mag das daher rühren, dass er in seiner Tabelle (9 Fälle enthaltend) 5 Fälle (1, 5, 6, 7, 8) aufgeführt hat, welche als eigentliche Neubildungen der med. obl. nicht betrachtet werden können, sondern Tumoren der Umgebung betreffen, welche auf die Nachbarorgane einen mehr oder weniger intensiven Druck ausgeübt haben. — In dreien dieser Fälle ist eben von „Convulsionen“ die Rede: in einem anderen Fall (3), wo zwei Tuberkel, der eine von der Grösse einer kleinen Nuss, der andere von Haselnussgrösse sich mitten im Bulbus entwickelt hatten, bestand eine Epilepsie seit 12 Jahren; es scheint mir mehr als fraglich, diese Krämpfe von den Tumoren in der med. obl. abhängig sein zu lassen.



## IX. Tumoren der Hypophysis cerebri (5 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
1	Petrina, l. c.	66	w.	Sarkom der gl. pituitaria. Rechter ped. cerebri comprimirt. Der rechte mittlere Kleinhirnschenkel zeigt eine vertiefte Stelle. Kleine Cysten im Grosshirn.	Linksseitige Convulsionen, zuerst am Bein. Gang schlecht. Contractur der linken Extremitäten.	Amblyopie (bes. rechts). Leichte Ptosis rechts. Pupillen eng, gleich. Augen und Kopf nach rechts gedreht.	Verlangsamte Sprache. Schlagsucht. Heiss hunger nach dem Erwachen.	Blasenschwäche. Herabgesetzte Körpertemperatur.	
2	Habershon, Med. Times and Gaz. Oct. 1864.	25	w.	Cystenkrebs der hypophysis, des infundibulum, d. dritte und der rechte Seitenventrikel theiligt. Thal. opt. und corp. str. rechts comprimirt, ebenso die nv. olf. u. opt.	Kopf- u. Rückenschmerzen. Zeitweilige Schmerzen im linken Arm und Bein. Hinterhauptsschmerz.	Linksseitige Parese. Zeitweise schmerzhaftes Zuckungen der rechten Gesichtshälfte. Epileptische Krämpfe.	Blindheit. Geruch vermindert. Pupillen weit, starr. Prominente, kaum bewegliche bulbi.	Gehör, Sprache, Intelligenz intakt.	Erbrechen. Eiweisshaltiger Urin.
3	Eisenlohr, Virch. Archiv. Bd. 68. 1876. S. 461.	23	w.	Tumor der hypophysis cerebri (Hypertrophie).	Kopfschmerz.	Spannung und Contractur der Muskeln d. rechten linken Oberextremität.	Starre Pupillen. Stauungspapillen.	Auch in gesunden Tagen etwas dement. Benommenheit.	Fieber. Erbrechen.
4	Loeb und Arnold, Virch. Archiv. Bd. 57. 1873.	32	m.	Taubeneigrosse Geschwulst der hypophysis, Compression des chiasma nv. optic.	Kopfschmerz.	Keine Lähmung.	Ptosis d. rechten oberen Lides.		Erbrechen. Hohe terminale Temperatur.



5	Rosenthal, Lehrbuch der Nervenkrank- heiten. 1870. S. 66.	34 m.	Wallnussgrosses Sarkom der Hypo- physe: in die Orbital- fissur vordringend. Keine Veränderung d. IV. Ven- trikels. Verfettung der optici.	Kopfschmerz.	Schwäche der Beine.	Progressive Einengung des Gesichtsfeldes von der Peri- pherie her, erst rechts, dann links. Schliesslich Blindheit. Atrophie der Sehnerven. Ciliarneural- gien.	Freies Sensorium.	Diabetes mel- litus; zuletzt aufhörend.
---	---	----------	---	--------------	------------------------	---	----------------------	---



## a. Tumoren der Schädelbasis (39 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
1	Knörlein, Wienerallgem. med. Zeitschr. 1864. No. 45.	20	m.	Die ganze rechte mittlere Schädel- grube von einer Ge- schwulst eingenom- men; der Trigemini- us ganz darin auf.	Schmerzen auf dem rechten Scheitelbein an- fallsweise enorm heftig. Zahn- schmerz (rechter Oberkiefer).	Lähmung der rechten Gesichts- hälfte und der Zunge. — Zittern Schwerbeweglich- keit des linken Arms.	Lähmung des rechten oberen Lides. Schielen des rechten Auges. Pu- pillenerweite- rung (rechts). Rechtsseitige Amblyopie.	Schwerfällige näselnde Sprache.  Erbrechen. Trauma die Ursache des Leidens.
2	Knörlein, Wienerallgem. med. Zeitung. 1865. 32.	20	m.	Plattrundliche sulzige Neubildung auf dem rechten Augenhöhlehdache, in einer Nische des Vorderlappens ge- legen. Die Neubildung zieht sich nach der sella turc. hin. Chiasma, hypophysis untergegangen. Verwachsungen mit Seh- nerv, Augenmuskelnerven und sinus.	Klonische Krämpfe der Augen-, Ge- sichts- und Kiefer- muskeln.	Abnahme des Sehvermögens. Blindheit.	Tobsucht. Schliesslich Stumpfsinn. Eigenhüm- liches Beneh- men. Grimas- siren.	
3	M. Rosenthal. Oesterr. medic. Jahrb. 1870. XIX. S. 163.	50	m.	Von der Dura aus- gehendes Carcinom an der rechten (?) Schä- delbasis mit Läsion des gangl. Gasseri.	Schwere Lähmung des rechten Fa- cialis. Leichte Ermüdbarkeit des linken Beins.	Diptopie. Keratomalacie rechts.		Kindisches Be- nehmen. Unzu- sammenhän- gende Sprache.
4	Hawkes, Trans. of the path. soc. XXIII. 1872.	48	m.	Orangegrosses Spin- delzellensarkom an der sella turcica.	Kopfweh. Schwindel.	Mattigkeit.	Blindheit.	



5	Russel, Med. Times and Gaz. 1873. July.	36	m. Vor der Brücke an der basis crani i eine blutig schwammige Masse alle in die orbita gehenden Nerven um- fassend, das chiasma durchtrennend. Zerstö- rung des Keil- und Siebbeins. Affection des rechten thal. opt.	Rechtsseitige Kopfschmerzen.	Blutig jauchiger Ausfluss aus dem rechten Nasenloch.	Unbeweglich- keit d. rechten Bulbus. Ptosis des rechten oberen Lides. Augenspiegel- Rechtsseitige horizontale Hemipopie (nach oben). Lähmung des linken m. rect. externus.	Amaurosis rechts, dann links, ohne deutlichen Augenspiegel- befund.	Tod nach einem mehr- monatlichen soporösen Zustand.
6	Russel, eodem loco.	24	m. Sarkom in d. rech- ten Schläfengegend von der Dura ausgehend. Compression d. mittleren und hinteren Lappens.	Kopfschmerz. Frostgefühl.	Keine Krämpfe. Rechtsseitige Hemiparese.	Neuritis optic. duplex. Blindheit.	Unbesinnlich- keit. Harndrang.	Erbrechen.
7	Immer- mann, Berlin. klin. Wochenschrift 1865.	24	m. Weiche Geschwulst zu beiden Seiten der medulla obl., sich in die beiden Kleinhirn- hälften und den pons hineinerstreckend. 7., 8., 9., 11., 12. Hirnnerv in die Geschwulst aufge- gangen.	Hinterhaupts- u. Nackenschmerz. Schwindelanfälle. Pelziges und Kältegefühl in den Gliedern.	Keine Lähmung. Kein Halt des Rückgrats. Parese des linken nv. facialis.	Ohrensausen. Geruch intakt. Geschmack abgestumpft. Linkes Ohr hört schlechter als das rechte; linksseitiger Exophthalm. Beschränkung der Augen- bewegungen. Neuritis opt.	Lallende Sprache. Al- bernes Wesen.	Erbrechen. Häufige Erektionen. Schlingen beeinträchtigt.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Sprache. Intelligenz.	
8	Leber, v. Gräfe's Arch. Bd. XIV. 1867.	43	m.	Geschwulst zwischen dem rechten Klein- hirn- und dem hin- teren Felsenbein- rand. Atrophie d. rechten Kleinhirnhälfte.	Hinterhaupts- schmerzen. Sensibilität intakt.	Unsicherer, nach links hin ab- weichender Gang. Rückwärtslaufen. Kopf nach hinten und links geneigt. Gesicht nach links gedreht.	Neuritis opt. duplex. Erblindung. Pupillen weit, unbeweglich, die linke weiter als die rechte. Parese des linken rect. int. Aeltere Taubheit rechts.	Stumpfheit. Hallucina- tionen.	Erbrechen (des Morgens).
9	Arbuckle, Glasg. med. Journ. July. 1876.	44	w.	Cystisches Carcinom an der basis des rechten Schläfen- lappens mit Knochen und Dura verwachsen. Substanz des Schläfen- lappens und gyrus hippoc. mit ergriffen. Der Tumor drang auch in die orbitae vor, der rechte tract. opt. umwachsen. Die rechte Inselgegend durch Druck atrophisch.	Kopfschmerz.	Parese d. rechten Gesichtshälfte. Zunge nach links devirend.	Ausfluss aus dem rechten Ohre. Aus- wärtsstellung des rechten Auges. Augen- hintergrund ohne beson- dere Anomalie	Plötzlicher Tod.	Seit vielen Jahren (nach Verf. unabhän- gig v. Tumor). Geisteskrank.
10	Petrina, l. c.	34	w.	Grosses Psammom der Dura der Basis vom linken Seiten- theil der sella tur- cica ausgehend. Der Tumor lag im gyrus	Stirnkopfschmerz, Schwindel. An den rechten Extremitäten war Druckgefühl, sowie faradische	Schwäche der rechten Extremitäten. Convulsio- nen zuerst rechts, dann allgemeine. Schmerzen rechts	Linksseitige Ptosis. Seh- schwäche.	Psychische Depression. Schlaflosigkeit. Später anhaltende Schlafsucht.	Auffallende Cyanose im Gesicht u. am rechten Arm.



11	Hulke, Med. Times. Jan. 20. 1877.	39	m.	fornicatus; Compression des linken tractus opt., des linken pedunc. cere- bri und des linken nv. oculomotorius.	Erregbarkeit ver- mindert.	in den Extre- mitäten.	Parese des linken abduc. und oculomot. Linke Pupille verengt. Sensibilität der linken Gesicht- und Zungenhälfte abge- stumpft, ebenso der Geschmack links. Kaumuskeln links atrophisch und kontrak- turirt. Später links Neuroretinitis. Ex- ophthalmos. Hörvermögen links vermindert. Linksseitige neuroparalytische Keratitis.
12	Steiner, Wiener med. Wochenschrift XX. 1870.	37	w.	Drei (krebige) Tu- moren in der hinte- ren Schädelgrube, theilweise im Kleinhirn eingebettet.	Schmerzen im rechten Arm. Ameisenlaufen in den r. Fingern. Hinterhaupt- schmerzen.	Manie, Hallu- cinationen. Erotische Auf- regung. Brust- drüsenkrebs.	Erbrechen.
13	Hallopeau, Gaz. méd. No. 9. 1874.	50	w.	Oberer Theil der med. obl., unterer Theil der Brücke durch ein Sar- kom comprimirt, das von der basis cranii aus ins Hinterhaupt- loch eindringt.	Schmerzen der contracturirten Glieder. Sensibi- lität während der ganzen Krankheit intakt.	Plötzlicher Ein- tritt von Lähmung beider Oberextre- mitäten, welche nachlässt und nur für die Finger zurückbleibt. Con- traktur d. Vorder- arme. Streckcon- traktur der Unter- extremitäten.	Symmetrische graue De- generation im mittleren Theil der Seitenstränge des Marks.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Intelligenz. Sprache.
14	Arnold, Würt. medic. Correspondbl. Bd. 40. 1870.	17	m.	Zwischen dem rechten Felsenbein und der eminentia cruciata ein Psammom. Compression des pons, der med. obl. und des Kleinhirns.	Kopfschmerz. Schwindel.	Trägheit. Schwankender Gang. Ohnmachtanfälle. Kopf nach rechts gedreht. Zunge nach rechts devirend. Muskeln unruhe der Arme. Linke Schulter höher als d. rechte.	Das rechte Auge schielte nach aussen u. oben, das linke nach innen u. unten. Rumpf nach rechts gedreht, Gehen immer nach rechts. Anstemmen der rechten Schulter an eine Mauer.	Schläfrigkeit.	
15	Blessig, Petersb. med. Zeitschr. 1866. I. 65—80.	32	m.	Wallnussgr. Cystosarkom an der Hinterwand des rechten Felsenbeins den pons und unteren vorderen Theil des rechten cerebellum comprimirend. Hinterfläche des Felsenbeins usurirt.	Kopfschmerz. Schwindel. Anästhesie des r. Trigemini. Oefter Bewusstseinsverlust.	Lähmung d. rechten Facialis. Schwankender Gang, Schwäche des rechten Beins. Nackencentraktur. Parese des m. rectus super. et infer. dextr.	Neuroretinitis. Amblyopie. Beide recti externi parietisch.	Gedächtnismangel.	Syphilis.
16	Blessig, l. c.	18	m.	Taubeneigrosse Geschwulst der sellaturcica, mit dem vorderen Theil des chiasma zusammenhängend.	Schwindel. Kopfschmerz.	Apoplektischer Anfall.	Atrophie erst der rechten, dann d. linken papilla n. opt. ohne vorausgegangene Schwellung.	Centrale Schärfe normal; Gesichtsfeldbeschränkung nach aussen, später nach innen fortschreitend.	Uebelkeit.



17	R. Fischer, Kl. Monatsbl. f. Augenheilk. 1866. 164.	35	w.	Geschwulst am r. porus acust. intern. nach vorn sich gegen den clivus, nach hinten in die fossa occip. infer. sich ausbreitend.	Schwindel. Em- pfindlichkeit im rechten Trigemi- nusbiet. Amei- senlaufen dort. Dumpher Hinter- hauptschmerz. Hautempfindung rechts vermindert.	Schwankender Gang. Behinde- rung der Kau- bewegung rechts. Herabhängen des rechten Mund- winkels. Zuletzt Convulsionen.	Rauschen im Kopf. Gehör u. Geschmack rechts vermin- dert. Neurore- tinitis, dann Atrophia nv. optici. Lähmung aller Augenmus- keln, mit Ausnahme des le- vator palp. super. Beiderseits Exophthalmos.	Schlafsucht. Thränen des rechten Auges. Verminderter Geruch rechts.	Hartnäckiges Erbrechen.
18	A. v. Graefe, Arch. f. Ophth. 1867. XII.	6	w.	Grosse, in Abtheilungen getheilte, von Eiterherden durchsetzte Geschwulst an der Basis des linken Schädels. Ver- drängung der Hirnsubstanz links. Glio- sarkom über der hypophysis: sella turcica nicht mehr zu erkennen. Chiasma, nerv. opt. dextr. in der Geschwulst untergegangen. Ebenso fast der ganze linke nv. opt.	Die geistig, wie körperlich normale Kranke leidet nur an Protrusion des linken Auges. — Neuroretinitis, Schwellung der linken Papille, Amblyopie des linken, Intaktheit des rechten Auges. — Kein Kopfschmerz. — Erst nach der Geschwulstoperation: Mattigkeit, Erbrechen, Empfindlichkeit der linken Kopfhälfte, retardirter Puls, Convulsionen des rechten Arms, partielle Wangenschwäche, Paralyse des rechten abducens, Contractur des r. internus. Trismus. Tod.				
19	Christ- mann, Würt. Corre- spondenzblatt. No. 39. 1869.	57	w.	Mandelkerngrosser Markschwamm auf dem clivus Blumenb. Knochen mit affeirt.	Kopfschmerz (hinten) Hyper- ästhesie d. Kopf- haut; Schwindel. Schlaflosigkeit.	Parese beider levatores palpebr. Lähmung beider rect. externi. Licht- und Gehörseindrücke- schmerzhaft empfunden.	Abnahme der Intelligenz.	Beschwerden im Schlunde Dauer 7 Mo- nate.	
20	F. Orsi, Gaz. med. Ital. Lomb. 1869. No. 33—36.	34	m.	Fibrom der Dura am os petrosum, das linken gangl. Gasserii drückend.	Gefühl von Kälte u. Ameisenlaufen in der linken Gesichtshälfte.	Krämpfe im linken Facialisgebiet. Schwanken beim Gehen u. Stehen. Lähmung d. portio minor des trigem. Rechtsseitige Fa- cialislähmung (unerklärt).	Ohrensausen links ohne Ab- schwächung des Gehörs. Linksseitige Oculomotorius- lähmung.	Neigung nach vorn zu fallen.	Erbrechen.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
21	Lawrence, Edinb. med. Journ. 1874. March.	21	m.	Fluktuirender Tumor an der Basis vom chiasma bis zur me- dulla oblong. hinein- gewuchert in den vierten Ventrikel.	Kopfschmerz. Später Schwindel. Später epilepti- sche Anfälle.	Beginn der Erkrankung mit Kopfschmerz, Erbrechen, Augenmuskellähmung, stupor. — Heilung nach 8 Wochen. 2jähriger freier Zwischenraum. Neue Erkrankung von 2jäh- riger Dauer mit Amblyopie. Später Schwäche der Beine und Paresse der linken Oberextremität. Erbrechen.	Sprache. Intelligenz.		
22	Huguenin, Schweizer Cor- respondenzbl. V. 1875.	35	m.	Hinter der sella tursica auf d. gangl. Gasseri ein bohnen- grosses Gumma.	Tic douloureux des linken Trige- minus, Anästhesie in allen linken Aesten. Neuropa- ralytische Hyper- ämie im Gebiet aller drei Aeste.	Kein Kopfweh.		Lues. Tod an Phthise.	
23	Banze, Jahrbuch für Kinderheilk. IX. 4. 1870.	6	m.	Gänsecigrosser Tu- mor in der linken hinteren Schädel- grube.	Kopfschmerz.	Taumliger Gang.	Atrophia nv. opt. utr.	Empfindlich- keit. Heftig- keit. Stottern Sprachverlust.	Erbrechen. Zunehmender Kopfumfang.
24	Klett, Würt. medic. Correspondbl. 1866. No. 28.			In der Mitte der sella tursica ein hüh- nereigrosser Tumor.	Kopfschmerz.	Convulsionen. Gebstörungen.		Aufregungs- zustände. Schwere Sprache. Zeit- weise Remis- sionen aller Symptome. Tod unter Con- vulsionen.	Erbrechen.



25	Dreschfeld, The Br. Med. Journ. 1875. April.	?	m.	Kleiner Tumor der Basis unmittelbar unter dem pons.	Schwindel.	Schwäche d. Arme und Beine. Später Neigung zu fallen.	Undeutliches Sehen. Normaler Augen- spiegelbefund. Später Doppel- sehen. Erblindung.	Aufregungs- zustände. Vor dem Ende er- schwerte Sprache, er- schwertes Schlucken.
26	Shann, The Br. Med. Journ. 1878. May.	13	m.	Tumor am chiasma n. v. opt., Abplattung d. Sehnerven, d. hypophysis. Usur der sella turcica.	Zeitweilig Kopf- schmerz.	Seltene epilepti- forme Anfälle. Eine Lähmung des rechten Arms ver- schwand wieder.	Blindheit.	Zuletzt Schläfrigkeit.
27	Footner, The Br. Med. Journ. 1878. June.	38	m.	Tumor unter der Dura am vorderen Theil des linken Randes des foram. magnum. Druck auf med. obl. und spinalis.	Hinterhaupts- u. Nackenschmerzen.	Lähmung der Zunge. Parese des rechten Arms.	Lähmung des l. n. v. abducens. Leichte Ptosis links.	Erschwertes Sprechen. Abnorme Speichelsecre- tion. Ziemlich plötzl. Tod.
28	Hughlings Jackson, Medical Times and Gaz. 1865. June.	47	m.	Basaler Tumor an der linken Seite des pons, Zurückdrängung des Kleinhirns, Druck auf das crus cerebelli.	Schwindel, Nei- gung nach vorn zu fallen.	Spasmen auf der rechten Gesichts- hälfte. Gehen schlecht.	Neuritis opt. duplex. Seh- vermögen zu- nächst erhal- ten. Taubheit des linken Ohres. Später Erblindung.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Sprache. Intelligenz.
29	Heslop, Medic. Times and Gaz. 1868 April.	52	m.	Tumor in der linken mittleren Schädel- grube: Erweichung der Wandungen des linken Mittellappens. Zerstö- rung der sella turcica links. Linkes ganglion Gasseri und die linken Augennerven in den Tu- mor aufgegangen.	Linksseitiger Stirnkopfschmerz. Taubheit d. linken Wange, überhaupt der ganzen linken Gesichtshälfte.	Keine Extre- mitätenlähmung.	Prominenz des linken Auges. Anästhesie des linken Auges. Leichte links- seitige Ptosis. Zuletzt Blind- heit und links- seitige Taub- heit. Geschmack d. linken Zungen- hälfte erhalten	Zuletzt Ab- schwächung d. Gedächtnisses. Zuletzt auch Sprachstörun- gen. Wort- verwechslung.	
30	Cossy et Lorreyte, Progrés méd. 1874. S. 171.	57	m.	Ein Tumor in der hinteren Schädel- grube am for. acust. internum unter der Dura, eingebettet in den vor- deren, oberen Theil der rechten Kleinhirnhemi- sphäre, welche, wie die rechte Pons Hälfte, atro- phisch ist. Vagus, glossoph., facialis u. acu- sticus rechts sind atro- phisch. — Rückenmark intakt.	Kopfschmerz, Schwindel. Wiederholte An- fälle. Schmerzen im rechten Auge und in der rechten Wange. Keine Sensibilitäts- störungen.	Schwäche d. rech- ten Arms und Zittern desselben. Mässige rechts- seitige Facialis- paralyse. Schwäche d. rech- ten Beins. Schwan- kender Gang. Anfälle klonischer Zuckungen ohne Bewusstseinsver- lust.	Schwerhörig- keit rechts. Ohrensausen. Empfindlich- keit gegen Licht. Regen- bogensehen nur mit dem rechten Auge.	Schlecht arti- kulirte Sprache. Ge- ringe Gedäch- t- nissabnahme.	Schlafsucht. Speichelfluss.



31	Howden, Journ. of men- tal scienc. 1876. S. 66.	28	w.	Tumor von der Dura ausgehend in der linken fovea occipitalis. Compression des anliegenden Hinterhauptlappens.		Rechte Pupille erweitert.	Verrücktheit. Verfolgungs- wahn.	Tuberkulose.
32	Roger, refer. im Journ. für Kinder- krankh. 1869. S. 364.	13½	m.	Hydatidencyste an der Basis (sella tur- cica), ebenso am vorderen inneren Ende des linken Sphenoidallappens; dritte Cyste vor dem linken corp. striatum.	Krampfzufälle.	Linke Pupille stark erweitert. Später Amau- rose (ohne Augenspiegel- befund).	Comatöser Zustand.	Erbrechen.
33	Hoffmann, Henle und Pfeiffer, 1869. 185.	67	w.	Erweiterung der Seitenventrikel. Tumor der Basis, über die ganze linke Hälfte ausgedehnt, am meisten zur Seite der linken Ponshälfte und des linken crus cerebri gewuchert.	Linker Mund- winkel tiefer stehend. Schwan- kender, mühsamer Gang. Zeitweilig epileptische An- fälle.	Taubheit. Linkes oberes Lid ptotisch.	Dementia. Unverständ- liche Sprache	Säuferin. Krebs der Unterlippe. Erbrechen.
34	Leyden, Klinik der Rückenmarks- krankh. II. 155.	28	w.	Tumor am clivus sich gegen pons und med. obl. vorschübend. Abducens, vagus rechts atrophisch. Med. obl. erweicht.	Hemiparesis links. Abmagerung links.	Sprache und Schlucken behindert. Lallende Sprache. Er- schwertes Husten.		
35	Kleudgen, Bresl. ärztl. Zeitschrift. 1879. No. 7.	62	m.	Weitgehendste Zer- störung der basis cranii durch carcino- m. Zerstörung der Schnerven, Augenmuskeln- nerven und der beiden ersten Trigeminasäste.	Schwankender Gang.	Linksseitige Ptosis. Amau- rose beiders. (erst links). Zuletzt Starr- heit der bulbi.	Linke Ge- sichtshälfte u. Conjunctiva ödematös. Oft starkes Nasen- bluten.	Idiotie.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
36	Grossmann, Berlin. klin. Wochenschrift 1879. No. 10.	31	w.	Wallnussgrosser Tu- mor der sella tur- eica. Ausgedehnte Zer- störung basaler Hirn- theile. Pseudomembran im vierten Ventrikel.	Schwindelanfälle.	Oft Anfälle von Zuckungen im Gesicht, Ohren- klingen.	Neuritis opt. dupl. Taub- heit rechts. Später Amau- rosis duplex.	Diabetes mel- litus. Eiweiss im Urin. Erbrechen.
37	Field, The Lancet. 1879. 13. Dez.	49	m.	Taubeneigrosses Car- cinom in der rech- ten mittleren Schä- delgrube, die Vorder- fläche der pars petrosa usurirt. Druck auf die Umgebung.	Kopfschmerzen.	Allmählig eintre- tende linksseitige Hemiplegie.	Verworrenheit. Kein Orienti- rungsvermö- gen. Sprache intakt.	
38	E. Bälz, Arch. d. Heilk. 1872. Bd. XIII.	58	w.	Von rechts nach links zum Hinterhaupts- loch wucherndes Enchondroma, Com- pression der med. obl. und des cerebellum. Fa- cialis, Glosso-ph., vagus, accessorius und hypogl., auch der trigeminus von d. Geschwulst comprimirt, theilweise atrophisch.	Zuletzt Verlust der Sensibilität der Gesichts- und Kopfhaut.	Krampfhaft Zuckungen an Lippen u. Zunge.	Undeutliche Sprache.	Schling- beschwerden.

Während des Lebens das Bild der Duchenne'schen Krankheit (progressive Bulbärparalyse).



Krauss,  
(Allgem. med.  
Centralztg.  
1867. Sept.)

4 m.

Hühnereigrosser Tumor der Basis,  
zu beiden Seiten des pons, in das  
Kleinhirn, besonders links hineinwuchernd,  
die Kleinhirnschenkel ersetzend und den  
Unterwurm und die med. obl. zerstörend.  
Ausserdem Cyste der linken Kleinhirn-  
hemisphäre. Hydrops der Ventrikel.

Unsicherer Gang.  
Schwäche und  
Zittern der linken  
Extremitäten.  
Später Verlust des  
Gehvermögens.

Amaurose.  
Strabismus.



## b. Tumoren der Hirnnerven (5 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
a	Petrina, I. C.	46	m.	Neurom des linken Trigemini. Erweiterung der linken Kleinhirnhälfte, des linken crus cerebelli ad pontem. Compression der linken Ponshälfte.	Schwindel. Anfallsweise Röthung d. Gesichts mit Kopfschmerz (Scheitel). Zug nach rechts. Cutane Sensibilität erhalten.	Schwäche d. Beine. Die linke Gesichtshälfte schlaff, die rechte krampfhaft gespannt. Unsicherer, breiter, taumelnder Gang. Linke Extremitäten schwächer als die rechten. Schwerbeweglichkeit der Zunge. Zittern. Ataxie. Abweichen beim Gehen nach rechts hin.	Rechtsseitiger Strab converg Pupillen gleich. Retinitis apopl. Linkes Ohr schwerhörig. Geruch, Geschmack unverändert. Nystagmus. Mässiger Exophthalmus (rechts).	Herabsetzung der faradischen Erhöhung der galvanischen Erregbarkeit am linken Facialis. Herabsetzung der Erregbarkeit an den rechtsseitigen Extremitäten. Intelligenz intakt.
b	Petrina, I. C.	25	m.	Taubeneigr. Neurom des rechten n. v. acusticus. Erweichung der rechten Kleinhirnhemisphäre, rechten crus cerebelli ad pontem, der rechten Brückenhälfte; Abplattung des rechten ped. cerebri.	Stirnkopfschmerz. Cyanose des Gesichts Sensibilität rechts an Gesicht und Extremitäten vermindert.	Parese d. rechten Körper- und Gesichtshälfte. Schwerbeweglichkeit der Zunge.	Exophthalmos dupl. Atroph. nerv. optic. Schwerhörigkeit rechts. Trübung der rechten cornea. Geruch und Geschmack	Elektrische Erregbarkeit rechts am Facialis u. den Extremitäten herabgesetzt.



c	Petrina, l. c.	60	w.	Nussgrosses Sarkom des linken Trigem. Druck auf die linke Kleinhirnhälfte, das linke crus cerebelli ad pontem und die linke Brückenhälfte.	Stirnkopfschmerz. Schmerzhaftigkeit der parietischen Körperhälfte (be-sonders d. rechten oberen Extrem.).	Schwäche beider Körperhälften, erst der rechten, dann der linken. Beugecontractur der Beine. Zuckungen der Arme. Nackencontractur. Kopf nach rechts gelagert.	Schwäche beider Körperhälften, erst der rechten, dann der linken. Beugecontractur der Beine. Zuckungen der Arme. Nackencontractur. Kopf nach rechts gelagert.	rechts schwächer. Doppelseitiger Strabism. convergens.	Schwerhörigkeit. Kein Strabismus.	Getrübtcs Bewusstsein.	Zittern und Schwäche immer rechts zuerst und stärker als links.
d	Blessig, Petersb. med. Zeitschrift. 1866. I.	26	m.	Gallertsarkom vom gangl. Gasserii aus nach hinten gewuchert. Druck auf den linken pons, linke untere Kleinhirnhälfte, Usur d. Felsen- und Keilbeins. Nv. acust. und facialis frei, der nv. oculom trochl. abduc. und trigeminus mit der Geschwulst verwachsen.	Kopfschmerz erst in der rechten Stirnhälfte, dann im Hinterhaupt. Schwindel.	Parese der unteren Extremitäten. Unsicherer Gang	Ohrensausen. Parese des linken rect. int. Neuroretinitis. Linksseitige Oculomotoriuslähmung. Amblyopie. Linksseitige Taubheit.	Ohrensausen. Parese des linken rect. int. Neuroretinitis. Linksseitige Oculomotoriuslähmung. Amblyopie. Linksseitige Taubheit.	Geistige Trägheit.	Fressgier. Erbrechen. Syphilis.	
c	Virchow, Krankhafte Geschw. S. 296.	36	m.	Neurom des linken nv. acust., unterhalb des linken Kleinhirns; Abplattung desselben, d. pons u. des trigeminus Atrophie des Felsenbeins am meat. audit. intern.	Supraorbital- und Occipitalneuralgie. Schwindel.	Ohnmachtsanfälle. Keine Zuckungen oder Lähmungen.	Chronische Chorioiditis, Netzhautablösung. Blindheit. Linksseitige Gehör-schwäche.	Chronische Chorioiditis, Netzhautablösung. Blindheit. Linksseitige Gehör-schwäche.	Stammeln. Geistes-schwäche.	Erbrechen.	



Von nur auf die *hypophysis cerebri* (*glandula pituitaria*) beschränkten Tumoren habe ich in der neueren Literatur seit 1865 nicht mehr als 5 Fälle auffinden können und auch diese zeigen sich durchaus nicht so exakt lokalisiert, dass nicht noch immer mehr oder weniger wichtige Nachbartheile mit betroffen wären. Dem Beispiele Ladame's folgend habe ich daher aus der Rubrik der „Tumoren der Schädelbasis“ 10 Fälle ausgeschieden, welche als Tumoren der **vordersten** Abtheilung der *basis cranii* meist die *hypophysis* in sich haben aufgehen lassen und mit eben so grossem Rechte als Neubildungen des Hirnanhangs aufgefasst werden können, wie die unter diesem speciellen Titel publicirten Fälle. Es sind das von den von mir gesammelten Tumoren der Schädelbasis die Fälle 2, 4, 5, 10, 16, 18, 24, 26, 32 und 36.\*)

Was nun zunächst die unter der Ueberschrift „Hypophysentumoren“ verzeichneten 5 Fälle angeht, so wird bei 4 derselben Kopfschmerz hervorgehoben und einmal in die Hinterhaupt-Nackengegend hin verlegt. Einmal sind Ciliarneuralgien notirt. Nur einmal noch werden Schmerzen in den Extremitäten einer Körperhälfte erwähnt, in einem Falle, wo noch verschiedene den schmerzenden Extremitäten entgegengesetzte Hirntheile durch den vom Tumor ausgeübten Druck beeinträchtigt waren.

Die mannigfachen Störungen der Motilität (Convulsionen der linksseitigen Extremitäten, deren Contraktur, die abnorme Kopf- und Augenhaltung, *déviacion conjuguée* nach rechts hin) im ersten Fall sind nach den Erläuterungen des Autors selbst (*Petrina*) nicht auf die Veränderungen an der Hypophyse, sondern auf die Läsion des rechten *crus cerebelli ad pontem*, der rechten Ponshälfte und auf die bedeutende Quetschung des rechten *gyrus fornicatus* zurückzuführen: für die Symptomatologie der Hirnanhangstumoren sind es keine wesentlichen Erscheinungen.

Dasselbe gilt von der linksseitigen Parese im zweiten Falle, welche in der starken Compression der rechten Grosshirnganglien eine genügende Erklärung findet.

Einmal noch ist sodann von Spannung und Contraktur erst der rechten, dann der linken Oberextremität die Rede, einmal

---

\*) Diese Nummern sind in der Tabelle, welche die Ueberschrift trägt: „Tumoren der Schädelbasis“, gewöhnlich gedruckt.



ausserdem noch von allgemeinen epileptischen Krämpfen und allgemeiner Mattigkeit.

In allen 5 Fällen dagegen finden wir Störungen der Sinnesorgane, besonders des Sehvermögens. Stauungspapille (mit Pupillenstarrheit) wird nur einmal erwähnt, dreimal amblyopische resp. amaurotische Zustände, wobei namentlich in Fall 1 und 5 schon eine Eigenthümlichkeit angedeutet wird, auf die ich weiterhin noch besonders eingehen werde, nämlich das ungleichzeitige Befallenwerden der beiden Augen. Einmal wird von einer Protrusion der Augäpfel und ihrer Starrheit, zweimal von Ptosis berichtet und zwar war diese isolirte Lähmung eines Oculomotoriusastes im Fall 4 das einzige pathologische Symptom von Seiten der Augen, obgleich das Chiasma vollständig comprimirt und der rechte *nv. opticus* zu einem bandartigen Streifen umgewandelt war: Der Patient war nur 3 Tage krank gewesen, obgleich die Geschwulst offenbar schon Wochen oder Monate bestanden haben musste.

Im Fall 18 von den Tumoren der vorderen Abtheilung der Schädelbasis werden wir einer ähnlichen, nach dem, was ich schon wiederholentlich bemerkt habe, nicht mehr auffälligen Toleranz selbst sehr empfindlicher Nervenorgane gegen langsam sich steigenden Druck begegnen.

Einmal nur wird das Erlöschensein des Geruchsvermögens hervorgehoben.

Im Bereiche der Psyche findet man bei drei Beobachtungen (2 und 4) nichts besonderes, bei einer (1) eine abnorme Schlafsucht und eine auffallend langsame Sprache, bei der andern (3) nur eine gewisse Benommenheit erwähnt.

Dreimal ist „Erbrechen“ notirt: Herabsetzung der Körpertemperatur, abnorm hohe Temperatur je einmal, Blasenschwäche und das Vorkommen von Eiweiss im Urin ebenfalls je einmal, diabetes mellitus endlich gleichfalls einmal. Die Symptome in diesen 5 Fällen sind bei der geringen Anzahl der Beobachtungen so wenig beweisend, dass ich darauf verzichte, aus ihnen allein ein Resumé herzuleiten. Mit mehr Recht und grösserem Nutzen wird dies vielleicht möglich sein, wenn man die Symptomatologie der Tumoren des vordersten Schädelbasisabschnitts kennen gelernt haben wird.

7 mal ist in den 10 mir zur Disposition stehenden Fällen Kopf



schmerz angegeben; einmal wird derselbe in die Stirn, einmal nach der Hinterhauptsgegend, einmal ganz allgemein in die rechte Kopfhälfte verlegt. Andere Sensibilitätsstörungen werden nur einmal (Fall 10 Petrina) erwähnt: nämlich subjective Schmerzen in den rechtsseitigen Extremitäten, sowie objectiv vermindertes Schmerz- und Druckgefühl: es erinnert dies an den zweiten Fall (Habershon) der Hypophysentumoren, in dem bei rechtsseitig comprimierten Grosshirnganglien Schmerzen in den linken Extremitäten erwähnt werden, welche in diesem Fall (10 Petrina) ebenfalls in denjenigen Extremitäten (den rechten) vorhanden waren, die dem durch die Compression betroffenen linken Grosshirnschenkel entgegengesetzt waren.

Ausserdem werden in 4 Fällen noch Schwindelerscheinungen angegeben.

8 mal finden sich wenig charakteristische Störungen der Motilität notirt. Der einzige Fall rechtsseitiger Parese und Convulsion (Fall 10) erklärt sich, wie wir schon sahen, aus der auf den linken pedunc. cerebri ausgeübten Compression; einmal wird allgemeine Mattigkeit, einmal Zuckungen im Gesicht, einmal das Auftreten eines apoplektiformen Anfalls erwähnt, zweimal epileptische Anfälle, die mit einer Gehstörung resp. einer vorübergehenden rechtsseitigen Lähmung verbunden waren, einmal endlich klonische Kiefer-, Augen- und Gesichtsmuskelkrämpfe.

In 9 von den 16 Fällen ist Blindheit oder wenigstens bedeutende Herabsetzung der Sehschärfe ausdrücklich hervorgehoben.

Zweimal nur handelt es sich um Sehnervenschwellungen oder Stauungserscheinungen an den Papillen, in den 7 übrigen Beobachtungen ist von Blindheit schlechtweg oder, wenn ein Augenspiegelbefund angegeben ist, von Atrophie der Papillen oder von einem irrelevanten ophthalmoscopischen Befunde die Rede. — Diese Thatsache, zusammengehalten mit dem ausdrücklich einigemal hervorgehobenen Factum des Nacheinanderbefallenwerdens der Augen scheint eins der pathognomonischen Zeichen nicht sowohl gerade von Neubildungen der Hypophyse, als im Allgemeinen von raumbeschränkenden Zuständen zu sein, welche direkt und unmittelbar auf das Chiasma und die Sehnerven deletär einwirken. Es bedarf hier keines Mittelgliedes, wie eines allgemein gesteigerten Hirndrucks, einer Wasseransammlung in den Ventrikeln oder einer



Stauung in den Lymphbahnen: Der direkt auf die die Lichtempfindung leitenden Nervengebilde ausgeübte Druck führt auch direkt zur Atrophie derselben und zwar je nach der zufällig zuerst oder intensiver betroffenen Seite, bald auf der einen Seite eher, bald auf der anderen. In bestimmter Weise werden die Formen der centralen Sehstörungen nur 2mal angegeben: in Fall 5 wird eine rechtsseitige horizontale Hemianopsie (nach oben), in Fall 16 eine erst nach aussen, später nach innen vorschreitende Gesichtsfeldbeschränkung beschrieben. Es wird dies je nach der Art, wie der Tumor entweder zuerst die mediansten Partien des Chiasma's oder seine äusseren Theile zerstört, jedesmal verschieden ausfallen.

Nicht Wunder kann es nehmen, wenn bei Processen, welche in der vorderen Schädelgrube lokalisiert das Orbitaldach durchbohrend oder durch die *fissura orbitalis superior* fortwuchernd in die Augenhöhlen selbst eindringen, einigemal von einer Protrusion des einen oder anderen Augapfels, von einer Starre desselben, oder von einer Lähmung einiger oder aller, oder wenn es der Zufall so fügt, auch wohl nur eines Augenmuskels die Rede ist. Nur einmal wird bei sehr ausgedehnter basaler Zerstörung Taubheit angegeben: Geruchsstörung, wie man sie neben der Affection des Gesichts am ehesten bei Tumoren der vorderen Schädelgrube erwarten dürfte, fehlen merkwürdiger Weise in den 10 uns zu Gebote stehenden Fällen.

Von psychischen Anomalien wird 4 mal gar nichts erwähnt, einmal handelt es sich um ein (vielleicht terminales?) Coma. In den übrigen 5 Fällen machen sich 2 Dinge besonders bemerklich, welche sich von den sonst bei Hirntumoren häufiger beobachteten Schwäche- und den selteneren Aufregungszuständen in, wie uns scheint, nicht unbedeutenden Zügen unterscheiden. Das Benehmen der Kranken wird „kindisch“: sie grimassiren, sprechen unzusammenhängend und sehr langsam und verfallen, allein gelassen, in eine auffallende Schlafsucht. Nur selten stören vorübergehende Aufregungen dieses sehr eigenthümliche Verhalten.

Uebelkeiten, Erbrechen werden 4 mal, diabetes mellitus (bei offenbaren Läsionen des Bodens des 4. Ventrikels) einmal, Cyanose des Gesichts und des rechten Arms (bei Compression des linken *pedunculus cerebri*) einmal hervorgehoben.

Während also die Störungen der Sensibilität und der Motilität



(namentlich hemiplegische Erscheinungen und halbseitige Krämpfe, ja sogar allgemeine epileptische Zustände) in den Hintergrund treten, Kopfschmerz und Erbrechen in keiner Weise mehr als bei anders wo im Hirn gelegenen Neubildungen sich geltend machen, beanspruchen die eigenthümlichen Störungen des Sehvermögens und der Psyche mehr Beachtung für die Diagnose der in der vorderen Schädelgrube und der Hypophysengegend sich entwickelnden Geschwülste.

Indem Lebert<sup>36)</sup> die Arbeit Rayer's<sup>74)</sup> über die Geschwülste der Schleimdrüse in seiner eignen, schon öfter citirten Abhandlung erwähnt, meinte er, dass dieser Autor die Symptomatologie derselben genauer bestimmt habe, als die Natur: nach Lebert muss man mit dem Urtheil über die Diagnose der Geschwülste der Pituitar-Gegend viel zurückhaltender sein. Nach dem, was ich selbst gefunden zu haben glaube, hat aber Rayer in der That die wesentlichsten Symptome der Hypophysentumoren schon so aufgestellt, dass wir heute kaum Besseres darüber auszusagen haben. Schmerz und Schwere am vorderen Theile des Kopfes, Apathie, Verringerung des Gedächtnisses, tiefe Abspannung, Schläfrigkeit mit Blindheit gewöhnlich beider Augen, Abwesenheit von Lähmungen und Convulsionen sind nach diesem Autor die hauptsächlichsten Symptome der Hypophysenneubildungen. — Nach Friedreich<sup>37)</sup> lassen folgende Erscheinungen mit Wahrscheinlichkeit auf eine Geschwulst der glandula pituitaria schliessen: Stirnkopfschmerz (wozu sich Schmerz in der Tiefe der orbita gesellen kann), doppelseitige Amaurose, Seltenheit der Motilitätsstörungen; erreicht die Geschwulst den gemeinschaftlichen Augenbewegungsnerven, so kann Schielen und Ptosis, übt sie bei weiterem Wachsthum einen Druck auf das ganze Gehirn aus, allgemeine Lähmung hinzutreten. Wie wir oben schon gesehen haben, benutzt Ladame<sup>5)</sup> in seiner Besprechung der Hypophysentumoren ebenfalls solche Fälle, welche von anderen Punkten an der Basis des vorderen Schädelabschnittes ausgegangen die Hypophyse und andere benachbarte Gebilde in sich aufgenommen hatten (vgl. z. B. Fall 130, 132, 135, 139 und andere). Auch überschreibt er folgerichtig diese Fälle nicht mit der Bezeichnung Tumoren der glandula pituitaria, sondern der Pituitar-**gend.** Wenn ich, wie oben schon ausgesprochen, seinem Beispiel gefolgt bin, so hat das seinen Grund hauptsächlich darin, dass bei



unserer noch heute bestehenden Unkenntniss über die eigentlichen physiologischen Funktionen der Hypophysis kaum leicht eine Kenntniss derjenigen Erscheinungen vorausgesetzt werden darf, welche sich bei pathologischen Veränderungen eben dieses Gebildes zeigen könnten. Gerade so, wie man heute von Sympathicusgalvanisation nur in dem Sinne spricht, dass damit die Region am Halse z. B. bezeichnet wird, wo die Elektroden angesetzt werden, nicht aber wie früher glaubt, nun auch bei dieser Art der Elektrodenapplication nur den Grenzstrang allein zu galvanisiren, so bedeuten für uns Geschwülste der Zirbeldrüse, des Hirnanhangs eher die Stellen, an denen die Neubildungen sitzen und ihren deletären Einfluss auf die umgebenden (wichtigen) Theile ausüben, als gerade eben nur Neubildungen dieser Theile selbst: nur in diesem Sinne erlangen sie Bedeutung und Wichtigkeit. Wenn ich selbst dann Geschwülste, welche von der vordersten Partie der Schädelbasis ihren Ausgangspunkt genommen hatten, zu solchen der „Pituitargegend“ gerechnet habe, so bin ich mir wohl bewusst, dass die sella turcica eigentlich mit grösserem resp. ausschliesslichem Recht der Region der mittleren Schädelgruben angehört und nicht der vorderen: ich betone dies hier ausdrücklich, weil ich später unter der Rubrik: „Tumoren der mittleren Schädelgruben“ nur die seitlich vom Türkensattel an der Basis entwickelten Neubildungen aufgenommen habe. Nach Ladame nun sind für Tumoren der Pituitargegend folgende Erscheinungen charakteristisch: heftige Stirnkopfschmerzen, keine wohl ausgesprochenen Sensibilitäts- und Motilitätsstörungen. — Doppelte Amblyopie oder Amaurose, in beiden Augen ungleich entwickelt. — Absolutes Fehlen der Sprachstörungen.

Nach Rosenthal<sup>29)</sup> sind frontale oder temporale oft bis in die Augenhöhlen vordringende Kopfschmerzen, Amblyopie und Amaurose des einen, häufiger beider Augen (als Atrophie des Sehnerven), Seltenheit von Sensibilitäts- und Motilitätsstörungen, Gedächtnisschwäche und Apathie die charakteristischen Symptome von Tumoren der Pituitargegend. Nach Petrina<sup>21)</sup> sind die Symptome von Neubildungen der Hypophyse: Auffallende Schlafsucht, bedeutende Gedächtnisschwäche und geistige Apathie. — Auffallende Sprachverlangsamung, Amblyopie und Amaurose und häufig Stö-



rungen der anderen Sinnesorgane. Oculomotorius-Paralyse und Cephalalgie.

Obernier<sup>51)</sup> scheidet die Tumoren der Basis in der Umgebung des chiasma nerv. opt. in drei Unterabtheilungen: Liegen sie vor dem chiasma, so fänden sich: Störungen des Geruchsinns, Beeinträchtigung der Optikusfasern, die sich nach der inneren Hälfte der Retina begeben, also Hemianopsien, bei denen der Defekt beiderseits nach aussen liegt. Liegt die Neubildung seitwärts vom Chiasma, so machen sich beim Vordringen des Tumors gegen das Chiasma Leitungsstörungen an denjenigen Optikusfasern bemerklich, die auf der Seite des Tumors die äussere Hälfte, auf der andern Seite die innere Hälfte der Retina versorgen, also rechts- oder linksseitige Hemianopsien. Ist die Geschwulst endlich hinter dem Chiasma gelegen, so seien die zu den äusseren Hälften der Retina ziehenden Optikusfasern beeinträchtigt und es fände sich Hemianopsie mit beiderseits nach innen liegendem Defekt. Zunächst scheint mir die letztere Angabe an sich anfechtbar: es werden bei hinter dem Chiasma gelagerten Neubildungen doch die innersten medialen Theile der Netzhaut in ihrer Funktion beeinträchtigt, der resultirende Defekt läge somit beiderseits nach aussen, ebenso wie bei vor dem Chiasma liegenden Tumoren. Die Ansicht Obernier's hat offenbar nur dann ihre Berechtigung, wenn man keine Semidekussation der Optikusfasern, sondern eine totale Kreuzung derselben annimmt. Letztere Ansicht wird aber von der Mehrzahl unserer besten Ophthalmologen durchaus nicht getheilt. (Vergl. Leber<sup>75)</sup>, Handb. der Augenheilk.) Nach Förster<sup>76)</sup> kommt es sogar überhaupt nicht vor, dass die beiden medialen Hälften fehlen, während die lateralen vorhanden sind. Ich glaube daher, dass, was Lebert nach unserer Meinung mit Unrecht von Rayer ausgesagt hat, dass dieser Autor in der Bestimmung der Symptomatologie genauer gewesen sei, als die Natur, man dies mit etwas grösserem Rechte von den Obernier'schen Bestimmungeen sagen kann: Es wäre ganz ausgezeichnet, wenn man in diesen relativ einfachen Resultaten einer Gesichtsfelduntersuchung bestimmte Anhaltspunkte für die Lokalisation von Neubildungen dieser Gegend gewinnen könnte. — Nun ist aber in allen den von mir gesammelten Fällen eine genauere Untersuchung des Gesichtsfeldes mit Ausnahme der Fälle 5 und 16 und des Falles 5 der Hypophysen-



tumoren (Rosenthal) nicht unternommen, wenigstens nicht in den Publikationen vermerkt worden und ebensowenig findet sich bei Ladame Näheres darüber angegeben: überall heisst es, dass Amblyopie oder Amaurose oder Blindheit erst des einen, dann des andern Auges vorhanden gewesen sei.

Nach Förster finden sich bei basalen, von der Hypophysis ausgehenden oder allgemeiner ausgedrückt das Chiasma beeinträchtigenden Processen 1) mediale Hemianopsien (in beiden Gesichtsfeldern fehlen die lateralen Hälften): das meist langsam vorschreitende Leiden kann am vorderen **oder** hinteren Chiasmawinkel seinen Sitz haben, 2) Homonyme oder gleichseitige Hemianopsien. Hierbei kann 1) ein tractus opticus betroffen sein, 2) die Fortsetzung desselben in der entsprechenden Hemisphäre leiden, 3) der Endpunkt jenes Marklagers in einem Hirnrindenbezirk zerstört sein. Wir haben nach den neuesten Mittheilungen Munk's<sup>22)</sup> die Rinde der Hinterhauptlappen als solche centralen Endpunkte anzusehen und es folgt daher unmittelbar aus diesen Thatsachen für die vorliegende Frage, dass man aus dem Vorhandensein einer gleichseitigen (homonymen) Hemianopsie **allein** keineswegs berechtigt ist, auf einen basalen das Chiasma oder einen Tractus selbst involvirenden Process zu schliessen und dass dies mit Sicherheit nur bei constatirter medialer (nach Förster'schem Sinne) Hemianopsie möglich ist. Fälle endlich, wo die beiden nasalen Gesichtsfeldhälften fehlten, während die lateralen vorhanden waren, sind überhaupt nicht mit Sicherheit als durch eine einzige Läsion bedingt, beobachtet worden.

In den meisten als nasale Hemianopsie angeführten Fällen, sagt Leber<sup>25)</sup>, handelt es sich um doppelseitige Neuritis oder Sehnervenatrophie, wo schon die Veränderungen des intraocularen Sehnervenendes oder der Sehnervenstämme eine Erklärung für die doppelseitige Gesichtsfeldbeschränkung nach innen liefern. Auch wo dies nicht der Fall ist, muss wohl eine symmetrische Erkrankung des Chiasma oder beider Optici vermuthet werden, doch sind Fälle ohne ophthalmoscopische Veränderung kaum beobachtet. Von Sectionsbefunden scheint bisher nur ein einziger Fall vorzuliegen.

Knapp (Arch. of sc. and pract. med. 1873. No. 4) fand bei einem älteren Manne, der mit einem Zwischenraum von 8 Tagen zuerst am einen und dann am andern Auge von hochgradiger Seh-



störung befallen worden war, nasale Hemianopsie mit hochgradiger Amblyopie und ophthalmoscopisch Papilloretinitis; ausserdem klagte der Patient über Anfälle von Schwindel, Kopfschmerz und Erbrechen. Bei der Sektion fand sich nur ein hochgradiges Atherom des circulus Willisii, und es schien, dass die stark rigiden Arterien auf die beiden Seiten des Chiasma und auf die Abgangsstellen der Optici einen Druck ausgeübt und partielle Atrophie dieser Theile hervorgebracht hatten.

So bleibt denn in Bezug auf das für die besprochene Gegend so überaus wichtige Symptom der Gesichtssinnstörung folgendes zu sagen übrig:

Charakteristisch für Geschwülste, welche in der Pituitargegend sich entwickeln, ist eine meist zeitlich nach einander auftretende Amblyopie, deren feinere Merkmale in Bezug auf die Gesichtsfeldbeschränkungen zwar noch nicht hinreichend gewürdigt sind, welche aber einen progressiven Charakter hat und zu vollkommener Blindheit beider Augen führt. Da diese Störungen nicht sowohl von allgemeinen Hirndruckerscheinungen abhängen, als vielmehr von einer direkt auf die Sehnervenfasern, sei es in den *nv. opt.* oder im Chiasma, oder im tractus opt. ausgeübten Compression, so **fehlt** ophthalmoscopisch in den meisten Fällen das Bild der Stauungspapille: es handelt sich um diese nur in Ausnahmefällen; die Regel ist eine primäre Atrophie der Sehnervenpapillen. Diese Sehstörung zusammengenommen mit der eigenthümlichen Apathie, dem kindischen, desorientirten Wesen der Kranken und ihrer auffallend verlangsamten Sprache scheinen die hauptsächlichsten positiven Zeichen von Neubildungen in der Hypophysengegend zu sein: dazu kommen dann heftige Kopfschmerzen, der Mangel ausgesprochener anderweitiger Sensibilitäts- und charakteristischer Motilitätsstörungen, um das Bild abzurunden und dem gleichzumachen, wie es im Wesentlichen schon von Rayer, Petrina, weniger deutlich von Ladame, der mir die psychischen Symptome weniger berücksichtigt zu haben scheint, ausgeführt worden ist.

Zum Schluss seien mir noch zwei Bemerkungen gestattet: Rosenthal<sup>29)</sup> erwähnt in seiner Besprechung der Tumoren der Pituitargegend eines Falles, bei dem neben allmählich bis zur Blindheit sich ausdehnenden Sehstörungen Schwäche der Beine und



die Symptome und der Harnbefund eines diabetes mellitus sich zeigten; letzteres wird von R. als ein für Hypophysentumoren bedeutungsvolles Zeichen hervorgehoben. Auch in Fall 36 (Grossmann) unserer zu den Tumoren der vorderen Schädelbasis gerechneten Aufzeichnungen bestand Melliturie neben Albuminurie, dabei wird aber freilich auch nicht verschwiegen, dass sich neben dem wallnussgrossen Tumor der sella turcica eine ausgedehnte Zerstörung basaler Hirntheile und eine den Boden des vierten Ventrikels bedeckende Pseudomembran vorfand. — In Rosenthal's Fall war zwar bei macroscopischer Betrachtung des vierten Ventrikels nichts Auffälliges zu bemerken: (eine genauere histologische Untersuchung wurde nicht angestellt) trotzdem glaube ich, dass gerade dieses Symptom, wenigstens noch bis jetzt keine Bedeutung für die Diagnose von Hypophysentumoren beanspruchen darf und, so viel wir bis jetzt wissen, eben nur auf eine direkte Betheiligung der Gegend des Ventrikelbodens in der med. obl. hinweist, deren Läsion nach den klassischen Versuchen Bernard's die bekannten Veränderungen der Harnexcretion resp. des Harnexcretes bedingen.

Noch ein anderes Symptom ist von Ladame in einem von ihm auf der Biermer'schen Klinik beobachteten Fall von Hypophysentumor bemerkt worden: d. i. die abnorm hohe terminale Temperatur, welche von ihm auf eine schliessliche Lähmung des verlängerten Marks bezogen wurde: auch in einem der von mir gesammelten Fälle (4. von Loeb und Arnold) findet sich diese Erscheinung erwähnt: hier hatte aber der Kranke schon Monate lang seinen Hypophysentumor mit sich herumgetragen, ohne je durch ein Krankheitssymptom belästigt worden zu sein. Erst kurz vor dem letalen Ausgange wurde der Mann überhaupt krank; eine pathognomonische Bedeutung, welche übrigens auch Ladame diesem Phänomen nicht beigelegt hat, hat dieses Symptom terminaler abnormer Temperaturerhöhung für Tumoren der Hypophysengegend nicht.

Anhangsweise will ich hier einen von Cunningham<sup>77)</sup> beschriebenen Fall kurz mittheilen. Vf. hatte Gelegenheit; einen sehr grossen, starken Mann zu seciren, welcher neben einer abnorm grossen Leber, Niere, Milz und einer im rechten Scheitellappen sitzenden hühnereiergrossen Cyste auch eine ungemein hypertrophirte glandula pituitaria darbot. Die sella turcica war tief aus-



gehöhlt, die Nachbargebilde comprimirt: für uns aber beansprucht wohl das Faktum an diesem Orte das hauptsächlichste Interesse, dass dieser Mann während des Lebens an „diabetes mellitus“ gelitten hatte. Nähere Angaben fehlen: über die Beschaffenheit der med. obl. oder des Bodens der Rautengrube wird nichts, wenigstens nichts, was auf eine pathologische Veränderung hindeutet, ausgesagt.

---

## **X. Tumoren der mittleren Schädelgruben.**

Von Geschwülsten der mittleren Schädelgruben (mit Ausnahme derer, die in der sella turcica ihren Sitz haben) habe ich 9 Fälle sammeln können und zwar sind dies die Fälle: 1. 3. 6. 9. 11. 20. 22. 29. 37.\*)

7 mal bestand Kopfschmerz, welcher 3 mal genauer lokalisiert war: einmal in der Stirn und je einmal in der Schläfe und am Scheitel. In einem Falle wird seine Abwesenheit ausdrücklich betont.

Von anderen Sensibilitätsstörungen nehmen die im Bereiche der Trigeminaäste eine hervorragende, ja man kann sagen eine pathognomonische Stellung ein. Sie finden sich 7 mal in den Fällen 1. 3. 6. 11. 20. 22 und 29. Es handelt sich entweder um Abschwächung der Empfindlichkeit im Bereich eines oder sämtlicher sensiblen Trigeminaäste, oder um schmerzhafte Zustände in jenen Gebieten und zwar stets auf derjenigen Seite des Gesichts, auf welcher der Tumor an der Basis seinen Sitz hat. Dabei leiden dann aber auch gemäss dem Antheil, welchen der erste und dritte Ast des Trigemina an dem normalen Verhalten der betreffenden Theile haben, zwei Sinnesorgane, das Auge und die Zunge (als geschmackempfindendes Organ). Diese Theile verlieren nicht allein, wie die Haut am Gesichte ihre Allgemeineempfindlichkeit, sondern es leidet der Geschmack und die

---

\*) Diese Nummern sind in der Tabelle mit der Ueberschrift: „Tumoren der Schädelbasis“ fett gedruckt.



regelmässige Blutvertheilung resp. Ernährung einzelner Abschnitte des Auges, soweit dies in abnormen hyperämischen Zuständen resp. entzündlichen Erscheinungen (neuroparalytischer Keratitis) zum Ausdruck kommt. Neben wirklichen anästhetischen Zuständen finden sich natürlich auch blosser Parästhesien, die sich in abnormen Sensationen von Frost, Kälte, Kriebeln etc. in der betroffenen Gesichtshälfte kenntlich machen.

Ausser diesen Erscheinungen im Bereiche der Sensibilität treten nun auch motorische Störungen, ebenfalls in 7 Fällen, in der Art auf, dass zumeist das Facialisgebiet derselben Seite leidet, auf welcher an der Basis der Tumor sitzt: es ist dieselbe Seite des Gesichts, an der auch die Symptome von Seiten des in seiner Funktion beeinträchtigten Trigeminus sich finden. Die Lähmungen sind (auch im elektrodiagnostischen Sinne) schwere oder wenigstens mittelschwere: die Erregbarkeit der gelähmten Nerven und Muskeln ist vermindert oder aufgehoben, und die Prüfung mit dem galvanischen Strom zeigt Entartungsreaktion (bei direkter galvanischer Muskelreizung).

Neben diesen Lähmungszuständen des *nv. facialis* finden sich zweimal (11 und 20) auch Zuckungen der Gesichtsmuskulatur erwähnt: zu gleicher Zeit können sich dann noch Lähmungszustände zweier anderer Nerven zugesellen: des *nv. hypoglossus* und der (motorischen) *portio minor* des Trigeminus derselben Seite, was sich in charakteristischer Deviation der Zunge und einseitiger Schwäche der Kaumuskulatur kundgibt. Lähmungen der Körpermuskulatur finden sich zunächst 2 mal: in Fall 37 sass ein Carcinom in der rechten mittleren Schädelgrube: es trat allmählich eine linksseitige Hemiplegie ein. Weniger klar ist der Fall 6, wo sich bei einem in der rechten Schläfengegend sitzenden Sarkom eine gleichseitige (rechtsseitige) Hemiplegie vorfand. Interessant sind dann noch die Andeutungen von *Hémiplégie alterne* in Fall 1 u. 3: bei rechtsseitiger Facialislähmung ist hier eine Parese des linken Arms, und ebenfalls bei schwerer rechtsseitiger Gesichtsnervenlähmung in Fall 3 eine leichtere Ermüdbarkeit des linken Beins notirt: es liegt auf der Hand, dass die an der basis cranii wuchernden Tumoren neben Zerstörung von am Schädelgrunde derselben Seite gelegenen Nerven auch bei einer gewissen Grösse einen Druck auf die oberhalb gelegene Hirnsubstanz und damit eine Ab-



schwächung in der motorischen Innervation der contralateralen Extremitäten hervorbringen können. — In keinem Falle wird einer Veränderung der Sensibilität der Extremitäten Erwähnung gethan, auch nicht der motorisch beteiligten.

Ebenso wie die Sensibilität und die Motilität des Gesichts findet sich auch das Auge in 7 Fällen (1. 3. 6. 9. 11. 20. 29) in Mitleidenschaft gezogen.

Blindheit (24), Neuroretinitis (11), Neuritis opt. duplex (6), Amblyopie (1), also Störungen des Sehvermögens resp. der Licht empfindenden Apparate sind 4mal verzeichnet, wobei 2mal in charakteristischer Weise die Störung als einseitig (1 und 11) und zwar auf der Seite angegeben wird, auf welcher an der Basis der Tumor lag und auf welcher sich auch die Störungen von Seiten des *nv. trigeminus* und *facialis* notirt fanden. Die 2 mal erwähnte Protrusion des Augapfels (11 und 29), die Anästhesie des Auges (29) und die neuroparalytische Hornhautentzündung befand sich stets auf der Seite, auf welcher auch die anderen charakteristischen Symptome als auf den Sitz des Tumors hinwiesen. Dem gleichen Gesetz der Einseitigkeit folgen schliesslich auch die Lähmungen der Augenmuskeln, welche, wenn auch nicht durchgehend, so doch vorwiegend Oculomotoriusäste betreffen, in's Besondere die für den *m. rectus internus* und *levator palpebrae superioris*.

Dass in einem Falle auch der Geschmack und zwar wiederum einseitig auf einer Zungenhälfte gelitten (11), habe ich oben schon hervorgehoben: es handelt sich hierbei um die im *ramus lingualis* zu den vorderen seitlichen Zungenpartien laufenden Fäden oder um Chordafasern, welche nach Allem, was wir heute wissen, mit höchster Wahrscheinlichkeit im *Trigeminusstamm* ihr centrales Ende finden.

Ausserdem war in 4 Fällen das Gehör beteiligt (9. 11. 20. 29): Sausen, Hörverminderung, Taubheit, Ohrenfluss werden angegeben und zwar wiederum einseitig und zwar an der Seite, an welcher sich auch die anderen, nun schon öfter erwähnten Hirnnerven in ihrer Funktion beeinträchtigt zeigten. Ohne Schädigung blieb das Geruchsvermögen.

Die Psyche endlich war nur 4 mal beteiligt: Im Falle 6 wird Unbesinnlichkeit, Gedankenschwäche und Verworrenheit in Fall 29 und 37 angegeben: Sprachstörungen, sich äussernd in nä-



selnder, schwerer Sprache und in Wortverwechslung finden sich 2mal notirt: nur im letzten Falle (29) lag der Tumor links: die Möglichkeit eines Druckes auf die im Stirnhirn gelegenen, für die Wortbildung so wichtigen Theile, ist mehr als wahrscheinlich. Andere Symptome, wie Erbrechen und Schlingbeschwerden, treten entschieden mehr in den Hintergrund: ersteres findet sich nur 3mal, Schlingbeschwerden sogar nur einmal angegeben.

Wirft man einen Blick auf die Basis eines Schädels, so wird man keine Schwierigkeit darin finden, bei Tumoren der mittleren Gruben den *nv. opticus*, die Augenmuskelnerven und vor Allem die Aeste des *nv. trigeminus* beschädigt zu sehen; wohl aber mag es Bedenken erregen, dass unter 9 Fällen der *nv. facialis* 5 mal, der *nv. acusticus* 4 mal betheilt war. Da beide letztgenannten Nerven durch den *porus acusticus internus* in das Felsenbein eintreten und die Hinterseite des letzteren offenbar der Region der hinteren Schädelgruben zugetheilt werden muss, so könnte die so häufige Affection von Nerven, welche durch eine feste Knochenwand von dem eigentlichen Tumor getrennt und dadurch gleichsam vor ihm geschützt sind, wunderbar erscheinen, — Einmal aber darf man nie vergessen, dass man es bei Neubildungen kaum je mit eng umgrenzten Läsionen zu thun hat und daher ein Hinübergreifen der Geschwulst an der Spitze des Felsenbeins und den *proc. clinoidi poster.* vorbei auf die zunächst liegenden Nerven leicht stattfinden kann. (Die einmal vermerkte Betheiligung des *nv. abducens* bedarf dieser Erklärung nicht, da ja durch die *fissura orb. superior* dieser Nerv mit den übrigen in die Orbita eintreten muss.) Andererseits ist aber 2 mal (in Fall 11 u. 20) und zwar in Fällen, wo neben dem *nv. facialis* auch der *nv. acusticus* derselben Seite afficirt war, ausdrücklich die *pars petrosa* des Schläfenbeins als Ausgangspunkt der Neubildung angegeben, und bei der zerstörenden, auch das Knochengefüge durchbrechenden Kraft langsam wachsender Tumoren verliert die Annahme eines etwa auf die Nerven direkt ausgeübten Druckes entschieden von ihrer Unwahrscheinlichkeit. — Uebrigens ist in Fall 9 nur von einem Ausfluss aus dem rechten Ohre die Rede, ohne dass eine Schädigung der Gehörfunktion selbst angegeben wird. Charakteristisch für die Symptomatologie der Tumoren der mittleren Schädelgrube bleibt demnach vor Allem die einseitige Affektion aller oder einiger *Trigeminusäste*. Die an einer Ge-



sichtshälfte zu findende An- oder Parästhesie fehlt an den Extremitäten sowohl derselben, wie der gegenüberliegenden Seite. Die Extremitäten selbst sind nur selten, dann nur motorisch und auf der Seite ergriffen, auf welcher die Trigeminaffektion sich nicht findet. Epileptische Zustände kommen nur selten oder gar nicht vor. Der *nv. facialis* leidet öfter und dann stets auf derselben Seite wie der Trigenimus: die elektrische Untersuchung zeigt die Reaktion der gelähmten Theile vermindert und weist Entartungsreaktion nach. Einseitig und mit den leidenden Trigeminaesten auf derselben Seite erkranken die Augenmuskelnerven, speciell Oculomotoriusäste: einseitig und mit den Hauptläsionen gleichzeitig finden sich event. Gehörsstörungen und Störungen des Sehvermögens, welche, wenn sie auch später doppelseitig werden, doch das Auge meistens zuerst befallen, welches der in ihrer Sensibilität leidenden Gesichtshälfte angehört. Finden sich Entzündungen am Auge, besteht eine Schwäche der Kiefermuskulatur, so nehmen sie stets die Seite ein, an der die Symptome der Anästhesie beobachtet werden. Die negativen Symptome oder besser ausgedrückt alle die Erscheinungen, welche sich bei rein basalen Tumoren der mittleren Gruben nicht finden und durch ihr Fehlen zur besseren Charakteristik wesentlich beitragen, sind bei der Besprechung der Neubildungen in der Brücke und im verlängerten Mark erwähnt und hervorgehoben worden.

## **XI. Tumoren der hinteren Schädelgruben.**

Unter der Ueberschrift: „Tumoren der hinteren Schädelgruben“ habe ich 20 Beobachtungen zusammengestellt\*) (die Fälle 7, 8, 12, 13, 14, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 28, 30, 31, 33, 34, 35, 38, 39), wozu noch 5 Mittheilungen kommen, 3 von Petrina, je eine von Blessig und Virchow, die ich als a, b, c, d, e besonders notirt habe, da die Geschwülste von einem der Hirn-

\*) Diese Nummern sind in der Tabelle mit der Ueberschrift: „Tumoren der Schädelbasis“ cursiv gedruckt.



nerven ihren Ausgangspunkt genommen hatten. Von diesen 20 (resp. 25) Fällen werde ich 3 (21, 33, 35) als eine Sonderstellung einnehmend später kurz zusammen besprechen. Die übrigen 17 (oder 22) bieten, um von vorn herein das wesentliche Ergebniss der Untersuchung klar zu stellen, durchaus die Symptome dar, wie wir sie für die Tumoren speciell der Kleinhirnhemisphären charakteristisch kennen gelernt haben. Es ergibt sich dies sowohl aus den Notizen über die Störungen der Sensibilität und Motilität, wie auch aus den Aufzeichnungen über die Läsionen der Sinnesorgane. —

Kopfschmerz findet sich bei 75 pCt. der Fälle erwähnt: vorwiegend (6 Mal) wird als sein Sitz das Hinterhaupt angegeben, 3 Mal die Stirn, einmal nur die Scheitelgegend. Daneben werden Schwindelerscheinungen in 11 Fällen notirt. Auffallend oft traten hierzu Störungen im Bereich des *nv. trigeminus*: Anästhesien, Parästhesien im Gesicht, und zwar in charakteristischer Weise stets an der Seite, von welcher aus die Neubildung an der Basis ihren Ausgang genommen. Es ist nicht zweifelhaft, ja es wird von den Autoren zu wiederholten Malen direct hervorgehoben, dass der *Trigeminus* entweder durch die Geschwulst comprimirt oder gar der Ausgangspunkt des Tumors gewesen war. Bei den Neubildungen der mittleren Schädelgruben sahen wir neben den besonders für diese Gegend charakteristischen Störungen im *Trigeminusgebiet* auch solche basalen Nerven ergriffen, welche eigentlich in der hinteren Schädelgrube gelegen waren (besonders den *nv. facialis* und *acusticus*), und bemerkten, dass vielfach die Ausbreitung des ursprünglich in der mittleren Grube gelegenen basalen Tumors nach hinten hin erfolgt war; dasselbe lässt sich umgekehrt von den Neubildungen der hinteren Schädelgrube sagen, wobei nicht zu vergessen, dass der auf dem *clivus Blumenb.* aufliegende *pons* und der aus ihm austretende *trigeminus* ja mit Recht als der hinteren Schädelgrube angehörig angesprochen und erst das *Gangl. Gasseri* als ein in der mittleren Schädelgrube gelegenes Gebilde angesehen werden muss. — Die an den Extremitäten beobachteten Sensibilitätsstörungen (Schmerz, Parästhesien, Herabsetzungen der Empfindlichkeit) erklären sich, wie bei den Neubildungen an den Kleinhirnhemisphären, aus der Compression, welcher die Seitentheile der Brücke oder des verlängerten Marks ausgesetzt gewesen waren.



Hinsichtlich der Motilität begegnet man einer pathologischen Erscheinung auffallend oft, es ist dies der unsichere, schwankende, ataktische, taumelige Gang, wie wir ihn bei Kleinhirngeschwülsten als eine charakteristische Bewegungsstörung kennen gelernt haben. Jedesmal fast war das Kleinhirn beteiligt; der Tumor war in dasselbe hineingewachsen, hatte es zusammengedrückt, verschoben, theilweise ersetzt. Was vom Kleinhirn gilt, gilt in derselben Weise von der Brücke und dem verlängerten Mark, und wie bei den Kleinhirngeschwülsten stehe ich nicht an, auch bei denen in der hinteren Schädelgrube die halbseitigen Paresen oder Paralysen der Extremitäten, die Lähmungen einzelner motorischer Hirnnerven, wie des Facialis und des motorischen Trigeminusastes (stets der Tumorseite entsprechend), von der Compression dieser Nerven selbst resp. der Seitentheile der Brücke und des verlängerten Marks abhängig zu machen. Paraplegischen Erscheinungen begegnen wir einmal in Fall 13: hier comprimirt vom foramen magnum her ein Sarcom die med. obl., sowie die Brücke, und im Rückenmark fand sich eine symmetrische graue Degeneration im mittleren Theile beider Seitenstränge. Schwäche der Arme und Beine wurde in Fall 25 notirt: hier sass ein kleiner Tumor an der Basis unmittelbar unterhalb der Brücke. Ein ganz besonderes Interesse beansprucht der von Bälz beobachtete Fall (38): das um das Hinterhauptslöcher wuchernde Enchondrom hatte das Kleinhirn und das verlängerte Mark, sowie zahlreiche basale Nerven comprimirt und während des Lebens fast vollständig das Symptomenbild der progressiven Duchenne'schen Bulbärparalyse vorgetäuscht. Neben diesen eben genannten Erscheinungen begegnet man dann noch einige Male Symptomen, wie sie deutlich auf eine Compression resp. Zerstörung der mittleren Kleinhirnschenkel und der benachbarten Kleinhirnseitentheile hinweisen: z. B. in Fall 8: dem unsicheren, nach links hin abweichenden Gang, der Linksdrehung des Kopfes und Gesichts, der Neigung nach rückwärts zu laufen, oder in Fall a, der Abweichung beim Gehen nach rechts hin, in Fall c, der Rechtslagerung des Kopfes. Besonders interessant ist nach dieser Richtung hin der Arnold'sche Fall (14): Zwischen dem rechten Felsenbein und der eminentia cruciata hatte sich ein Psammom entwickelt: Brücke, verlängertes Mark und Kleinhirn waren comprimirt. Kopf und Rumpf waren nach



rechts gedreht: beim Gehen bestand eine Abweichung nach rechts hin, stets war das Bestreben vorhanden, sich mit der rechten Schulter an eine Mauer anzustemmen: Dabei fand sich eine ganz merkwürdige Stellung der Augenaxen: das rechte Auge schielte nach aussen und **oben**, das linke nach innen und **unten**. Es bestand demnach eine Höhendifferenz in der Augenstellung, erinnernd an die Ergebnisse der Magendie'schen Versuche und darauf hinweisend, dass, trotzdem der ausdrückliche Vermerk des Autors hierüber fehlt, höchst wahrscheinlich der rechte Kleinhirnschenkel ganz besonders durch die Neubildung lädiert war. (Vgl. den Fall von Nonat<sup>70</sup>), wie er bei der Besprechung der Kleinhirnschenkel-läsionen hervorgehoben worden ist.

Schliesslich fehlen auch nicht Krampfzustände, welche, soweit sie sich in allgemeinen, epileptiformen Convulsionen äussern, nichts besonders charakteristisches haben: daneben sind einigemale Zuckungen in einzelnen Nervengebieten, speciell im Bereich des *nv. facialis* und *hypoglossus* verzeichnet, wie sie z. B. auch in dem oben schon hervorgehobenen Fall von Bälz (38) partiell an den Lippen und an der Zunge statthatten und dem sonst der Duchenne'schen Bulbärparalyse so ähnlichen Krankheitsbilde die ganz besondere und vom bekannten abweichende Färbung verliehen.

In mehr als der Hälfte aller Fälle findet man unter der Bezeichnung der *neuritis duplex*, *Amaurose*, *Amblyopie*, *atrophia nervi opt. utriusque* Sehstörungen verzeichnet, begleitet meist von Lähmungszuständen der Augenmuskeln, speciell der *recti externi* und einzelner dem *Oculomotoriusgebiet* angehöriger *Aeste* (hier besonders der *interni* und der *Lidheber*). — Diese Lähmungen bestehen entweder einseitig an dem dem Tumor entsprechenden Auge, oder doppelseitig, einigemale wird auch bloss von Doppeltsehen ohne genauere Angabe, oder von Beschränkung in der Bewegung der Augen, seltener von *Nystagmus* und *Exophthalmus* berichtet.

Charakteristisch für Neubildungen in der hinteren Schädelgrube ist dabei nur das Faktum, dass diese Störungen des Sehvermögens und diese Beeinträchtigung der Augenbewegungen kaum in einem Falle vermisst werden: an sich aber zeichnen sich diese pathologischen Erscheinungen in nichts von denen aus, wie sie etwa bei Läsionen der *med. obl.*, beson-



ders aber bei Neubildungen in den Kleinhirnhemisphären constatirt werden.

Das Gleiche gilt von den Störungen des Hörvermögens: sie finden sich zwar seltener, als die der Augen, doch aber immer noch relativ häufig, in mehr als dem dritten Theile aller Fälle und zwar meist einseitig und dem Sitz und der ursprünglichen Entwicklungsstätte der Neubildung entsprechend. Bezeichnend für die Geschwülste in den hinteren Schädelgruben scheint es meiner Meinung nach auch zu sein, dass sich, zwar viel seltener als Auge und Ohr, auch der Geschmack und auch dieser meist einseitig (Druck auf den Glossopharyngeus und Compression des Trigemini), ja sogar in zwei Fällen einseitig auch der Geruch beeinträchtigt zeigt. Er erklärt sich diese Mannigfaltigkeit aus der direkten Läsion des trigeminus, acusticus und glossopharyngeus und der Flächen-Ausbreitung der Geschwülste, die zwar von hinten her ihren Ausgangspunkt nehmen, sich aber weithin nach vorn über die natürlichen Grenzen der hinteren Schädelgruben hinaus ausbreiten können.

Es erübrigt schliesslich noch, zu erwähnen, dass auch bei der in Rede stehenden Kategorie von Geschwülsten Störungen der Psyche in nicht wenigen Fällen verzeichnet sind. Auch abgesehen von den terminalen Stadien der Krankheit zuzurechnenden Zuständen von Coma und Sopor finden sich meist eine Verminderung der geistigen Fähigkeiten, seltener Aufregungszustände, einmal Hallucinationen verzeichnet: abnorme Schläfrigkeit wird zweimal, häufiger eine lallende, undeutliche Sprache hervorgehoben, Erscheinungen, welche wohl mit Recht ebenso wie die 5 mal erwähnten Schlingbeschwerden auf den Druck zurückgeführt werden, dem pons und verlängertes Mark durch das raumbeschränkende Wachsthum der Tumoren in der hinteren Schädelgrube ausgesetzt waren. Dasselbe gilt von dem 7 mal beobachteten Erbrechen: das zweimal betonte Vorhandensein abnormen Speichelflusses scheint auf eine Reizung von in der med. obl. gelegenen Centren zurückgeführt werden zu müssen, wenn man ihn nicht als Folge der behinderten Schlingbewegungen anzusehen geneigt ist.

Als Endresultat ergibt sich demnach, dass es zu den grössten Schwierigkeiten gehört, Tumoren der hinteren Schädelgruben von solchen zu unterscheiden, welche sich innerhalb der nervösen Nach-



bargebilde, der Brücke und dem verlängerten Mark entwickelt, vor Allem aber von denen zu sondern, welche ihren Ausgangspunkt von dem unteren Abschnitt einer Kleinhirnhemisphäre genommen haben. Hier wird oft nur eine minutiöse Berücksichtigung der Anamnese auf die richtige Spur leiten: vor Allem scheint der Umstand berücksichtigt werden zu müssen, ob zuerst nur eine Lähmung eines in der hinteren Schädelgrube gelegenen Nerven vorhanden war, dem sich successive Lähmungen anderer benachbarter Nerven und später erst Erscheinungen angeschlossen haben, welche eine Mitbetheiligung nervöser Centralgebilde wahrscheinlich machen.

Der Bälz'sche Fall der Duchenne'schen Pseudobulbärparalyse, der von krampfhaften Erscheinungen im Gebiet des Hypoglossus und des facialis begleitet war, weist auch darauf hin, wie etwa für spätere Beobachter die sorgfältige Trennung paralytischer und krampfhafter Symptome für die Diagnose nutzbar gemacht werden kann.

Eingangs dieser Besprechung erwähnten wir der drei Fälle 21, 33 und 35, denen man eine Sonderstellung kaum versagen wird, wenn wir kurz die hauptsächlichsten Erscheinungen referirt haben werden.

Im Fall von Lawrence (21) war ein fluktuirender Tumor an der Basis vom Chiasma bis zur med. obl. und in den 4. Ventrikel hineingewuchert. Die Krankheit begann bei dem 21jährigen Manne mit Kopfschmerz, Erbrechen, Augenmuskellähmungen und Stupor. — Nach 8wöchentlicher Dauer trat Heilung ein. Jetzt folgte eine zweijährige, freie Pause; sodann eine neue Erkrankung von zweijähriger Dauer mit Amblyopie, Erbrechen, Schwäche der Beine und Hemiparese der linken Seite, speciell der linken Oberextremität. — Im Fall 33 (Hoffmann) bestand ein sich über die ganze linke Hälfte der Schädelbasis erstreckender Tumor, der am meisten zur Seite der linken Ponshälfte und des linken crus cerebri gewuchert war. Die Seitenventrikel waren ausgedehnt. Neben epileptischen Anfällen zeigte die demente 67jährige Frau ein Tieferstehen des linken Mundwinkels, Taubheit, linksseitige Ptosis, schwankenden Gang, unverständliche Sprache und Erbrechen. Im Fall 35 endlich hatte ein Carcinom weithin die Schädelbasis zerstört: die Sehnerven, die Augenmuskelnerven und die beiden ersten Trigeminaäste waren mit zu Grunde gegangen. Der idiotische 62jäh-



rige Mann ging schwankend, war beiderseits (zuerst links) amaurotisch: beide Bulbi waren unbeweglich, das linke obere Lid ptotisch gesenkt: zuletzt wurde eine Anästhesie des Gesichts bemerkt: die linke Gesichtshälfte und Conjunktiva war ödematös geschwollen. In allen drei Fällen könnten die beobachteten Symptome wohl für das Vorhandensein eines Tumors, ja wie z. B. im letzten Fall sogar für dessen Sitz an der Basis sprechen, doch erscheint es unmöglich, eine genauere Lokalisation aus den mitgetheilten Thatsachen erschliessen zu wollen.



## XII. Multiple Hirntumoren (71 Fälle).

No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
1	Hémey, Gaz. des Hôp. 1866. No. 72.	28	w.	Hypophysis 3 mal größer als normal. Nuss- grosser, derber Tumor unten am rechten Kleinhirnlappen, nach innen und nach dem bulbus zu. Rechte crus cerebelli, Olive und Pyramide rechts compri- mirt, ebenso der rechte facialis und acusticus. Atrophia des corp. quadr. rechts, das chiasma opt. atrophisch, der linke opti- cus atrophisch, ebenso der linke bulbus (von einer Geschwulst einge- nommen.	Rechtsseitige Stirnkopfschmer- zen. Tastempfin- dung im rechten Arm und Finger- spitzen vermin- dert. Gesicht r. hyperästhetisch.	Vorübergehende Lähmung d. Beine. Permanente Con- traktur d. Nacken- muskeln Taumeln, Stürzen nach hinten und links.	Linksseitige Cataracta. Rechtes Auge blind. Gehör rechts fehlend, links vermin- dert. Geschmack nicht gestört.	Erbrechen.
2	Voigtel, Berlin. klin. Wochenschrift 1866. No. 21.	26	m.	Mehrere 100 Cysticerken im Hirn; zahlreich im rechten, weniger im linken thal. opt.; zahlreich auch in der Rinde. vereinzelt in der weissen Substanz.		Epilepsie während des letzten Lebens- jahres.	Subcutanes Zellgewebe frei. Kolikschmerzen, Magendrücken, Entleerung von Bandwurm- gliedern.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
3	Ebstein, Arch. d. Heilk. IX. 439. 1868.	2½	w.	Apfelgrosses Sarkom im linken thal. opt., ein kleineres in der lin- ken Kleinhirnhemi- sphäre.		Rechtsscitige Paresc.	Lähmung des linken nv. oculom. Ex- ophthalmos. Herabsetzung des Sehvermö- gens.		
4	Broadbent, Clin. Soc. Trans. 1872. May 24.	65	m.	Grosser Tumor den ganzen rechten Occi- pitalappen einneh- mend; ein kleinerer im oberen Theil der zwei- ten aufsteigenden Scheitelwindung (r).	Plötzliches Gefühl von Kälte u. Taub- heit im linken Arm. Kopfschmerz.	Zuckungen des linken Arms, hef- tige Convulsionen links. Linksseitige Hemiplegie.	Deviation der Augen nach rechts.	Unbesinnlich- keit.	Eiweiss im Urin.
5	Tiling, Petersb. med. Zeitschrift. N.F. III. 1872.	28	m.	Bohnengrosser gelber Tumor in der Rinde des rechten Occipi- tallappens. Im oberen Lappen des Kleinhirns, rechts und links, ein wallnussgrosser, harter Knoten an der Peripherie, nahe dem Wurm. Im linken hinteren Lappen des Kleinhirns in der Mitte ein dritter Tumor.	Kopfschmerz. Schwindel.		Stauungs- papille.	Sprache müh- sam.	Abmagerung. Tod nach fünf Monaten.
6	Rühle, Greifsw. Beitr.	41	m	Rechts neben der sella turc. eine den	Hinterhaupts-, Nackenschmerzen;	Lähmung d. linken Gesichts- und	Doppelsehen. Trübung der	Sprache etwas hastig.	Incontin. urinae



Bd. II. 1864.		ganzen trigeminus einbettende flache Neubildung. Zweigelbe, kirchengrosse Tumoren im rechten Pons.	ebenso im rechten Trigeminusgebiet. Anästhesie der rechten Gesichtshäute und Mundhälfte. Kauen rechts erschwert.	Körperhälfte (zeitweilig dort Zucken u. Formikationen.)	rechten cornea. Erblindung des rechten Auges, Verlust d. Sensibilität des r. Auges. Geschmack rechts aufgehoben. Gehör rechts intakt.	decubitus.
7 Balfour, Lancet. Nov. Dec. 1873.	71 w.	Knöcherner Tumor der Scheitelwindungen. Sonst noch zahlreiche Osteofibrome an den Schläfen, Scheitel, und Hinterhauptswindungen.	Linksseitige Trigeminusneuralgie. (II. u. III. Ast.)	Hemiplegia dextr. Häufige apoplektiforme Anfälle.	Seit Jahren Geistesstörung.	Erschwertes Schlingen.
8 Burrelli, Lo Sperim. Aprile 1872.	34 m.	Auf der linken hinteren Convexität zwei kastaniengr. Tumoren, acht theils kleinere, theils grössere in der Hirnsubstanz, einer im IV. Ventrikel (kein Diabetes mellitus.)	Kopfschmerz, erst Hyper-, dann Anästhesie der Beine.	Schwäche d. Beine. Epileptische Convulsionen.	Amblyopie.	Kopfhautwunde gehabt. Harnincontinentenz.
9 Duchek, Jahrb. Wiener Aerzte. 1865. I. 99.	6 m.	Erbsengrosse Tuberkel in der Peripherie der vorderen Grosshirnlappen. Am vorderen Rand des linken Linsenkerns haselnussgrosser Tuberkel. Bohnengrosser Knoten an der oberen Wand des IV. Ventrikels.	Sensibilität rechter Oberer gesteigert.	Zuckungen am rechten Mundwinkel. Zeitweise Convulsionen der ganzen rechten Körperhälfte. Hemiparesis dextra.	Linkes Auge eingesunken. Sinnesorgane sonst intakt.	Sprachverlust Dauer 6 Mon.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
10	Harbinson, Br. med. Journ. June 30. 1877.	50	w.	Zwei hanfkorn- bis erbsengrosse Tuberkel im rechten Stirnlappen, einer im linken Hinterlappen, einer im linken gyrus hippocampi.		Keineschweren Symptome während des Lebens.	Melancholie.	
11	Petrina. l. c.	17	w.	Haschnussgrosser Tuberkel im linken thal. opticus. Zwei stecknadelkopfg. Tuberkel in der r. Brückenhälfte.	Kopfschmerz nicht besonders hervortretend.	Schwäche d. linken Extremitäten. Parese des linken Arms. Gang unsicher, Neigung nach rechts.	Traurigkeit Launenhaftigkeit.	Subnormale Temperatur, Cyanose der Vorderarme u. Unterschenkel. Eiweissbarn. (Amyloidnieren). Herabsetzung der elektr. Erregbarkeit.
12	Marot, Gaz. hebdom. No. 21. 1876.	40	w.	Kleiner Tumor auf der Convexität der rechten Hemisphäre. Grösserer Tumor von der rechten Seite d. protuber. occip. intern. in den IV. Ventrikel hineinragend und ihn nach links hin verdrängend.	Kopfschmerz und bleibende Anästhesie der linken Körperhälfte.	Rechtsseitige totale Lähmung u. unvollkommene Facialislähmung.	Diplopie. Vorübergehender Verlust d. Gehörs rechts.	Geschwächte Intelligenz.



	w.	Kleine Höhle im linken thal. opt., 1½ cm. langes Lipom zwischen rechtem bulb. olf. u. fissura interlobularis. Zwei Lipome von dem Balkenwulst ausgehend.	Hinterhauptschmerzen. Ziehende Schmerzen in beiden Beinen.	Rechtsseitige Hemiplegie (seit 20 Jahren). Oefter Anfälle von Bewusstseinsverlust.	Blasenlähmung.
13	Chouppe, Arch. de Phys. norm. et path. Mars 1873.				
14	Saemisch, Monatsbl. für Augenheilk. III. Febr. 1865.	23	m. Taubeneygrosses Sarkom vor d. chiasma, zwischen dem nv. opt. — Ein zweiter grösserer Tumor unter dem pons. Keine Verbindung zwischen beiden Tumoren.	Amaurose ohne Augenspiegelbefund, dann Wiederkehr des Schvermögens, beide äussere Hälften des Gesichtsfeldes fehlten. Tod durch akute Meningitis.	
15	Rösch, Schmidt's Jahrb. 1867. Bd. 134. S. 43.	18	w. Im 3. u. 4. Ventrikel zwölf bis hühnereigrosse Wurmblasen. Echinococccen.	Ohnmachtsanfälle Unwillkürliche Bewegungen, nach Art drehkranker Schafe.	Empfindlichkeit der Sehorgane. Gedächtnisabnahme.
16	Jackson, Brit. med. and surg. Journ. Sept. 1867.	30	m. Zwei nussgrosse Tumoren, einer im rechten thal. opt., einer in der linken Hemisphäre d. Kleinhirns.	Convulsionen ohne Lähmungserscheinungen.	Tuberkel in den Nebennieren. Erbrechen.
17	Gonzales, Gaz. med. Ital. Lomb. No. 3. 1875.	m.	Cysticerkusblasen an der Hirnoberfläche, in der linken fossa Sylvii, in beiden Ventrikeln, an der Vorderfläche der med. obl.	Progressive Paralyse.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
18	Ebstein, Arch. d. Heilk. IX. pag. 439. 1868.	2½	w.	Der linke thal. opt. in einen grossen Tumor aufgegangen. Umgebung erweicht. In der Mitte des linken lob. cerebelli ant. sup. ein kirschgrosser Knoten (Sarkom). Basale Meningitis.	Schwäche der r. Extremitäten. Zuckungen der rechten Hand und d. rechten Vorderarms. Beweglichkeit und Empfindung rechts nicht vollständig aufgehoben.	Linksseitiger Exophthalmos Beiderseits Nystagmus. Ptosis und Paresis d. rect. intern. sup. u. infer. links.	Theilnah- losigkeit. Ver- driesslichkeit. Coma. Pulsbe- schleunigung. Nie Erbrechen.	
19	Stunde, Petersb. med. Zeitschr. VII 1864. p. 126.	32	m.	Zwischen pons und rechtem Felsenbein am unteren, vorderen Rande des Kleinhirns ein wallnussgrosses Cystosarkom. Rechte Ponshälfte und vorderer Theil der rechten Kleinhirnhemisphäre atrophisch. Kleinere ähnliche Geschwulst hinter der ersten im Kleinhirn.	Rechter nv. facialis paretisch. Schwankender Gang. Epilept. Anfälle. Krampf der rechten Nackenmuskeln. Rechte Extrem. paretisch.	Ohrensausen. Taubheit rechts. Abd., rect. sup. und infer. beiderseits paretisch. Abnahme des Gesichts.	Gedächtnis- verlust. Erbrechen.	
20	Tiling, Petersb. med. Zeitschr. 1873. III.	?	?	Bohnengrosser harter Tumor in der Rinde des rechten Occipitallappens; oberflächliche Erweichung der benachbarten Hirntheile und des thal. corp. striat. und fornix. Im oberen Lappen des Kleinhirns rechts und links wallnuss-grosse Knoten nahe dem Wurm. Ein dritter Knoten in der Mitte des Hinterlappens d. linken Hemisphäre.			Ungestörte Motilität, Sensibilität und Intelligenz. Zunge in sonderbarer Weise immer nach rechts vorgeschleudert. Sprache undeutlich.	



21	Hallopeau, Gaz. méd. 9. 1874.	18 w.	Haselnussgrosse, käsige, die Kleinhirnrinde erreichende Herde, auch die Brücke und die Hirnstiele haben der- artige Herde aufzuweisen. Ein grösserer derartiger Herd mitten im pons.	Hinterhaupts- schmerz. Schwin- del. Kopfschmerz stärker links. Die Kranke schreit viel.	Convulsionen des linken Arms und d. linken Gesichts. Zeitweilige Parese der linken Hand. Oft Bewusstseins- verlust.	Strabismus ex- ternus (rechts). Ptosis (rechts). Pupillenerwei- terung. Ny- stagmus. Neu- ritis opt. dupl. Blindheit.	Somnolenz.	Erbrechen. Multiple kä- sige Herde (Lungen etc.)
22	Lasègue, Arch. génér. de méd. 1873. Juni.	21 w.	Drei Tuberkel in der Mitte d. linken Klein- hirnstiels. 6 in der Hemisph. derselben Seite, 2 im mittleren Lappen des Klein- hirns, 3 in der rech- ten Hemisphäre.	Kopfschmerz im unteren Theil der rechten Stirn, Scheitelgegend. Schwindel.	Schwankender Gang. Neigung sich auf den r. Arm zu stützen. Drehung des Kopfes u. Halses nach rechts. Parese d. rechten Facialis. Deviation der Zunge nach rechts.	Neuritis opt. dupl. (bes. l.). Lähmung des des rechten abducens.	Artikulation erschwert. Schlaflosig- keit.	Erbrechen. Incontin. ve- sicae et alvi.
23	Petrina, Prag. Viertelj. l. c.	49 m.	Solitärer Tuberkel im linken Kleinhirn- schenkel, zwei erbsen- grosse im Centrum des oberen Theils d. pons.	Stirnkopfschmerz. Schwindel. Im linken Gesicht erhöhte Sensibili- tät.	Schwäche der unteren Extremi- täten. Taumeln. Linker facialis paretisch. Kopf n. links gedreht. Später der rechte Arm schwächer und magerer als der linke.	Linke Auge weicht nach innen ab. Ge- schmack beein- trächtigt. Linker Facialis reagirt schwächer als der rechte. Neigung nach links zu fallen.	Zunge nach l. abweichend. Langsame, lallende Sprache.	Sehr lang- samer Puls.



No	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		
24	Broadbent. Cl. Soc. Trans. 1872.	2	w.	Tumor in der linken Kleinhirnhem. Am Boden des IV. Ventr. links die ganze Hälfte einnehmend ein zweiter Tumor.		Anfälle von Schreien, ass- hastig, trank fort- während. Dauernde Bewe- gung der unteren, namentlich der rechten Extrem. Linke Gesichts- hälfte gelähmt; Hand und Arm rechts paretisch, aber in dauernder Bewegung.	Lähmung des linken nv. abd.	Schlaflösig- keit.	Erbrechen.
25	Takács, Pester chir. med. Presse. XIX. 1878. 12. 13. 15. 18. 22.	23	m.	Haselnussgrosses Sar- kom der Hypophyse. Druck auf das chiasma und den linken Hirn- schenkel. Faustgrosses Sarkom im Wurm des Kleinhirns, in beide Hemisph. hineinragend.	Hinterhaupts- kopfschmerz. Schwindel. Hyperästhesie im linken Trigemimus. Sonst Sensibilität erhalten.	Klonische Krämpfe mit Bewusstlosig- keit. Schwäche d. Arme. Schwanken beim Gehen (nach rechts). Rechter Facialis paretisch	Atroph. nv. opt. utriusque. Die übrigen Sinne normal.	Psychenormal.	Erbrechen seit Jahren. Hohe terminale Temperatur bei Pneumonie 43,2 C.
26	Luys, Gaz. des hôp. 105. 1867.	40	w.	Nussgrosser Tumor zwi- schen rechter Klein- hirnhälfte und der med. obl.; beide com-	Kechtsseitiger Hinterhaupts- schmerz erst inter- mittierend, dann	Gang einer Be- trunkenen. All- mähliche Kräfte- abnahme.	Alle Bewegun- gen möglich, aber sehr lang- sam. Links		Erbrechen.



27	Annuske, v. Graefe's Arch. Bd. 19. 1873.	25	primirend. Ein kleinerer Ponstumor an d. Aus- trittsstelle des linken nv. trigeminus.	continuירlich.	Taumeln beim Gehen. Epileptif. Anfall Rechtssei- tige Facialisläh- mung. Parese des rechten Beins.	leichter stra- bismus intern.	Erbrechen. Vielfache Traumen am Kopf. Geschwulst- massen in der rechten orbita.
28	Westphal, Berliner klin. Wochenschrift 1865. No. 43.	48	Reichliche Cysticerkus- blasen im und am Hirn und Rückenmark.	Kopfschmerz, Nackenschmerz. Reissen im rechten Bein. Schwindel beim Aufrichten. Sensibilität rechts vermindert.	Langsamer Zick- zackgang, Nach- schleppen des r. Beins. Epilepti- sche Anfälle. Manchmal Greif- bewegungen mit der linken Hand.	Rechts Exoph- thalmos. Gehörsvermin- derung rechts. Neuritis opt. dupl. Amau- rose. Linkss. Abducenspar- ese. Später auch links. Exophthalmos.	Erbrechen.
29	Westphal, eodem loco.	66	Viele Cysticerkus- blasen im Hirn. Pons, med. obl., Rückenmark frei. Im Pector. major Cysticerken.	Kopfweg (Stirn u. Hinterhaupt). Keine deutlichen Sensibilitätsstö- rungen.	Zuckungen im linken Arm. Un- geordnete Greif- bewegungen der Arme. Unsicherer Gang.	Gedächtniss- schwäche. Tod ziemlich plötzlich.	Verwirrtheit.



No:	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
30	Banze, für Jahrbuch für Kinderheilk. N. F. X. I. 1876.	4½	m.	Nach aussen am linken corp. restif. ein nussgrosser Tuberkel, sich in die linke Brückenhälfte und den linken Brückenarm hineinerstreckend. Nach aussen von diesem Tumor ein zweiter bohnengrosser. Der linke fac. acust. vagus sind in der Geschwulst aufgegangen. 5 Tuberkel im rechten und linken Mittellappen. 2 beiderseits an der unteren Fläche der Schläfenlappen.	Kopfschmerz.	Convulsionen links am Gesicht, rechts an den Extremitäten. Linksseitige Facialislähmung. Parese der rechten Extremitäten.	Linkes Auge nach innen schielend. Gehör links schlechter als rechts. Substanzverlust der l. cornea	Erbrechen nur einmal.
31	Mazzotti, Rv. clin. d. Bologna. Aprile 1876.	32	w.	Hunderterte von Cysticerkusblasen in den Hirnhäuten und im Grosshirn. Cerebellum, med. obl. und Augen frei.	Sehr heftige Kopf- und Nackenschmerzen.	Zuletzt allgemeine Convulsionen.	Abnahme der intellektuellen Fähigkeiten. Leichte Reizbarkeit.	Tod 1 Jahr nach Beginn des Leidens.
32	Espinosa José, Gaz. hebdom. 17. 1876.	28	m.	52 Hydatidencysten in der Schädelhöhle, die Stirnlappen und Insel bedeckend. Sie hingen dem Hirn nicht fest an.	Keine Symptome während des Lebens.			Tod durch Pneumonie.
33	Liouville et Longuet, Arch. d. phys. Mai 1873.	32	w.	Tumor zwischen tubercul. mammillar. dextr., chiasma und rechter Opticuswurzel. Compression des r. oculisicht- u. Zungen-	Schmerzen der rechten Gesichtshälfte. Anästhesie der rechten Gesicht- u. Zungen-	Rechtsseitige Facialislähmung. Paraplegie der Beine, dann der Arme.	Chemosis, myosis paralytica dextra. Schielen. Exophthalmos r.	Schwellung d. Oberkiefer. Diabetes insipidus. Sekundäre Degene-



34	v. Graefe, Archiv für Ophth. XII. 2. 1866.	6 w.	Iom. (chronische Meningitis). Mehrere kleinere Geschwülste an der Basis, im Hirn verschiedene Erweichungsherde.	hälfte. Blitzartige Schmerzen in den paraplegischen Gliedern.	Rechtsseitige neuroparalytische Augenentzündung. Ohrensausen, Schwerhörigkeit rechts. Lähmung aller Augenmuskeln.	ration der Hinterstränge. Continuirliches Erbrechen.
35	Roger, Gaz. des hôp. 87, 88. 1865.		Hinter dem chiasma eine gespannte Blase auf der sellaturtica. Impression des Knochens, Compression der Sch-nerven. Im mittleren (?) Hirnlappen 4 bis 5 Cysten.	Jahrelange Kopf- und Nackenschmerzen. Stirn- und Hinterhaupts-schmerz.	Besondere Lähmungserscheinungen fehlten.  Auswärts-schielen des linken Auges, das linke Auge weit nach vorn stehend. Blindheit links. Das rechte Auge sah trotz theilweiser Zerstörung d. rechten nv. opt.	Erbrechen.  Schlafsucht. Pulsverlangsamung.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
36	Penzoldt, Berliner klin. Wochenschrift 1876. No. 38.	48 m.		Alte encephalitische Herde des linken Stirn- u. Schläfenlappens; linsengrosser Tuberkel im rechten Occipitallappen; erbsengrosser Tuberkel des pons, im Anfang des hinteren Drittels, in der Medianlinie, 2 mm. von der Oberfläche. Meningealtuberkulose, chronische linksseitige Pachymeningitis.	Linksseitige Facialisparalyse, später Lähmung der r. Körperhälfte. Incontinencia urinae. Zuckungen in den Händen. Rückwärtsgehen.	Enge, wenig reagirende Pupillen.	Bewusstseins- trübung. Delirien.	Erbrechen.
37	Bull, Phil. Med. Times. Jan. 1875.	40 m.		Tumor in der Medianlinie unter d. Vorderlappen, auf Sieb- u. Keilbein ruhend. Olf. und opt. platt. Aehnliche (Sarkom) Massen im pons.	Motilität und Coordination intakt.	Pupillen weit, reaktionslos. Amaurose. Gehör, Geruch normal. Augennerven intakt.		Dauer der Krankheit etwa 6 Monate. Leichte Albuminurie.
38	Klob, Wiener Med. Wochenschrift 8. u. 9. 1867.	43 w.		Verschiedene kleinere u. grössere, frische und verkalkte Cysten auf der rechten Hemisphäre. Im hinteren Theil der rechten Hemisphäre ein nussgrosser Hohlraum.	Allgemeine, oft wiederholte Convulsionen. Speciell links.			Tod unter Collaps und Sopor.
39	Klob, ebenda.	54 m.		Apfelgrosse Blase im linken Seiten-	Elektrische Erregbarkeit am linken	Pupillen dilatirt. Mässige	Sprache langsam, aber	



40	Church, Br. Med. Journ. 1868. Febr.	49	m.	ventrikel, am Stiel noch andere Cysticerkus- blasen.	Unterextremi- täten. Gefühl von Schwere dort. Pa- rese (schliesslich).	Unterschenkel gleich Null. Die oberen Extremi- täten werden mühsam und langsam bewegt.	Schwerhörig- keit.	deutlich. Gedächtniss- abnahme. Wortkargheit. Somnolenz.		
41	Buzzard, The Br. Medic. Journ. 1874. June.	10	m.	Tumor im rechten thal. opt. und corp. striatum. Ein zweiter am rechten crus ce- rebri. Gliom.	Scheitel- und Hinterhaupts- schmerzen.	Linksseitige He- miplegie. Links- seitige Convul- sionen.			Reichlicher zuckerloser Urin.	
42	Pearson Irvine, The Br. Medic. Journ. 1877. Dec.	7	m.	Grosser Tuberkel in d. linken Kleinhirn- hemisphäre, ein klei- ner in der med. obl., und zwar in der rechten vorderen Pyramide und Olive.	Linksseitiger Stirnkopfschmerz.	Parese aller vier Glieder, besonders der linksseitigen Convulsionen. Zunge nach rechts deviirend.	Neuritis opt. dupl. Blindheit.	Zuletzt Coma.	Erbrechen.	
43	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1873. July.	5	m.	Multiple Tumoren in beiden Hirnhälften, im Kleinhirn und an der Oberfläche (Tu- berkel).	Mässige Kopfschmerzen.	Rechtsseitige Convulsionen. Rechtsseitige He- miparese und An- ästhesie. Gang intakt.	Verlust des Sehvermögens Schielen. Ptosis. Neuri- tis optica.	Intelligenz intakt. Lang- same, hässi- gende Sprache.	Erbrechen. Ziemlich plötz- licher Tod.	
				Grosser Tumor in der Mittelpartie der lin- ken Grosshirnhemi- sphäre. Ein kleinerer Tumor im unteren Theil des Kleinhirn- mittellappens.		Epileptische An- fälle, oft nur die rechten Extremi- täten befallend oder die rechte Gesichtshälfte (dabei Sprach- verlust). Rechts- seitige Hemiparese.	Neuritis opt. dupl. Dabei erhaltenes Seh- vermögen. Geruch, Gehör erhalten.			



No	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	S t ö r u n g e n d e r				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
44	Hughlings Jackson, Med. Times and Gaz. 1874. Oct.	39	m.	Mandelgrosser Tumor im hinteren Theil der obersten Stirnwindung. Zweiter Tumor an der Oberfläche des linken Kleinhirnlappens u. an der rechten Tonsille.	Kopfschmerz.	Zuckungen der rechten Hand, Parese derselben. Gang normal.	Normal.	Normal.	
45	N. Manning. The Lancet. 1871. Sept.	60	m.	Grosse Härte der Marksubstanz der rechten Hemisphäre. Links ein Carcinom der Windungen (wo?) und ein zweites grösseres im Mittelpunkte der Hemisphäre.		Rechtsseitige Hemiplegie, später auch linksseitige.	Strabismus externus des linken Auges.	Gedächtnissverlust. Dementia. Artikulationsstörung	
46	Irvine, The Lancet. 1877. Dec.	7	m.	Vielfache Tumoren in der Substanz des Gross- u. Kleinhirns. (Tuberkeln).	Linksseitiger Stirnkopfschmerz	Epileptische Convulsionen. Vorübergehende rechtsseitige Hemiplegie.	Strabism. int. des r. Auges, Ptosis an demselben Auge. Gesichtsschwäche. Neuritis opt. dupl.		Erbrechen nach d. Essen. Tuberkulose.
47	Edes, The Amer. Journ. of med. sc. 1871. Jan	83	w.	Multiple Gliome im Scheitel- und Hinterhauptslappen der linken Seite.		Parese d. rechten Gesichtshälfte u. der rechtsseitigen Extremitäten.	Taubheit (alte?).	Erschwertes Sprechen. Intelligenz intakt.	Erschwertes Schlucken.



48	Hanot, Progrés méd. 1874. S. 550.	36 m.	Rechte Pons­hälfte durch eine käsig­e Masse eingenommen, nur das äusserste Viertel frei. Im rechten Kleinhirnlappen, im arbor vitae eine ähnliche Masse.	Hinterhauptschmerzen. Zeitweilig Schwindel. Herabsetzung der Sensibilität an den linken Extremitäten u. d. rechten Zungen­hälfte.	Linksseitige Hemiparese (nur Arm und Bein); rechtsseitige Facialislähmung.	Mässige Abnahme des Gehörs, besonders rechts.	Gedächtnissabnahme. Sprache erschwert.	Erbrechen. Tuberkulose.
49	Hutinel, Progrés méd. 1875. S. 198.	4½ w.	Zahlreiche Tuberkel im Hirn von verschiedener Grösse, 3 im Kleinhirn, 2 in der medulla spinalis.	Keine Anästhesie links. Heftige Kopfschmerzen.	Lähmung d. linken Beins; fällt oft; Parese des linken Arms. Epileptische Anfälle. Zuletzt Contracturen.	Somnolenz (zuletzt).		
50	Chenet, Progrés méd. 1877. S. 311.	23 w.	Tuberkulöse Meningitis. Zahlreiche Tuberkel im Hirn, z. B. auch im unteren Theil der rechten Pons­hälfte, in der Mitte des rechten Sehhügels, im Kleinhirn und im Grosshirn.					Acute Miliartuberkulose. Tuberkulöse Pericarditis.
51	Gendron, Progrés méd. 1877. S. 352.	40 w.	Cystischer Tumor an d. linken Hirnbasis; Compression in der linken Pons­hälfte. Gliom im rechten Kleinhirnlappen.	Schwindelanfälle. Sensibilität intakt. Andauernde Kopfschmerzen.	Rechtsseitige Facialisparese (nur der untere Theil). Sonst keine Lähmung. Zuletzt Zittern d. Kopfes und des rechten Arms.	Sinne intakt; nur der Geschmack stumpfer.	Gedächtniss intakt.	Erbrechen. Später Schlingbeschwerden.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	
					Sprache.	Intelligenz.		
52	Martin, Progrés méd. 1877. S. 534.	6½	m.	Erbsengrosser Tuberkel vorn an der ersten lin- ken Stirnwindung. Fast die ganze linke Kleinhirnhälfte von einem Tuberkel eingenommen. In der linken Pons Hälfte ein haselnussgrosser Tuberkel.	Sensibilität erhalten.	Schwäche der Un- terextremitäten. Schwäche im All- gemeinen. Schwan- kender Gang. Linksseitige Facialislähmung. Keine Convul- sionen.	Ptoſis sinistra. Strabism. int. stige sinister. Scheint sehen zu können.	Zeitweilig Erbrechen.
53	Bahrtdt, Jahrbuch für Kinderheilk. N. F. 4. S. 86.	3¾	m.	In d. rechten Gross- hirnhemisphäre in d. grauen Substanz ein kirschgrosser, käsiger Herd (wo?). Im rech- ten Kleinhirnlappen vorn und oben ein kirsch- kerngrosser Tuberkel.	Hinterhaupts- schmerzen.	Schwankender Gang. Convulsio- nen der linken Körperhälfte. Automatische Be- wegungen des rechten Arms.	Ptoſis sinistra Strabismus internus links.	Hoden- tuberkulose. Erbrechen.
54	Pilz, Jahrbuch für Kinderheilk. N. F. 4. S. 433.	2	m.	Tuberkelconglomerate in den fossae ce- rebelli, ebenso an der Basis beider Klein- hirnhälften. 3 Tuberkel in der grauen Substanz des linken Stirn- lappens, 3 in der Rinde des mittleren Lappens; ein grosser Tuberkel im lin- ken corp. striat. Rechte Hemisphäre frei.	Keine deutlichen Klagen über Kopf- schmerz.	Contractur der rechten Seite. Keine Krämpfe.	Linksseitige Ptoſis.	Chronische Pneumonie. Ektasie der Speiseröhre. Erbrechen. Kein Eiweiss im Urin.



55	Foerster, Jahrbuch für Kinderheilk. 1869.	1½	m.	Tuberkel im pons, im linken proc. cerebelli ad pontem.	Mund steht nach links. Zuckungen bald links, bald rechts.	Nie Erbrechen. Meningitis tuberculosa.
56	Foerster, eodem loco	1½	w.	Tuberkel auf dem linken tentorium cerebelli, den darüber liegenden Hirn- lappen drückend. Tuberkel im linken crus cerebri.	Constante Rechts- drehung d. Kopfes. Zuletzt Krämpfe.	Selten Erbrechen.
57	Foerster, eodem loco.	2½	m.	Tuberkel in der rechten Kleinhirn- hemisphäre nach unten zu, Tuberkel im linken Kleinhirn, nahe der Oberfläche. Ein dritter Tuberkel im Balken ober- halb des chiasma.	Mund nach rechts verzogen: Kopf nach rechts ge- dreht. Contractur (Beuge-) im linken Ellenbogen. Sitzen, Gehen un- möglich. Krampf- hafte Zuckungen links.	Selten Erbrechen.
58	Foerster, eodem loco.	9	m.	Grosser Tuberkel der linken Kleinhirn- hälfte, nach innen und hinten gelegen. Die ganze rechte Kleinhirn- hälfte von käsigen Massen eingenommen.	Unsichere, zitternde Bewe- gungen. Rechts- seitige Extremi- täten besonders schwach. Contrak- tur im rechten Ellenbogen.	Kein Erbrechen.
59	Hirschberg, Knapp's Arch. VIII. 1.	3	w.	Unter dem linken Vierhügel in den pons hineinragend ein wallnussgrosser Tu- berkel. Mehrere haselnussgrosse Tuberkel an der rechten Kleinhirnhälfte.	Rechtssseitige Facialisparese. Hemiparesis dextr. Ellenbogen.	Geistige Miss- stimmung.
					Linksseitige Oculomoto- riusparese, dann auch rechtsseitig. Neuritis optica duplex.	



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht	Pathol. anat. Befund.	Störungen der			Ver- schiedenes.	
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.		Intelligenz. Sprache.
60	Lüderitz, Thür. ärztl. Corresp.-Blatt. 1879. I.	5½	m.	Multiple Tuberkel in der Hirnrinde, Streifen- und Sehhügel, med. obl., pons etc.		Unsicherer Gang Rechtseitige Facialislähmung. Lähmung d. linken Arms. Krämpfe.	Schielen des rechten Auges Neuroparalyti- sche rechtss. Augenentzündung.	Lallende Sprache. Schling- beschwerden.	
61	Bramwell, Edinb. med. Journ. Febr. 1879.	5	m.	Tuberkel im rechten gyr. angularis, einer im linken corp. str., verschiedene sonst noch an einzelnen (nicht mo- torischen) Stellen der Oberfläche.	Kopfschmerz (Stirn). Allgemeine Ab- nahme d. Schmerz- empfindlichkeit.	Allgemeine Con- vulsionen (vor- wiegend links), nachfolgende He- miplegia sinistra.	Neuritis optica dupi. (gutes Sehvermögen). Strabismus int rechts (vor- übergehend). Später Atro- phie der Seh- nerven.	Stupidität. Guter Appetit.	Kopf- verletzung. Scarlatina. Erbrechen.
62	Henoch, Charité-Anna- len 1879. (IV. Jahrg.)	2¼	m.	Tuberkel in der rech- ten Hemisph. Stirn-, Scheitel-, Schläfen-, Hin- terhauptslappen; links im Stirn-, Scheitel-, Schläfenlappen; einer in d. linken Kleinhirn hälfte.		Plötzlich auftre- tende linksseitige Lähmung. Zuckungen in beiden Gesichtshälften.		Apathie. Somnolenz.	Meningitis tuberculosa.
63	Idem. Ibidem.	3	m.	Ein Tuberkel im rech- ten Kleinhirn, käsiger Herd an d. Convexität		Tremor d. rechten Hand, später auch links Tremor.	Neuroretinitis.		Meningitis tuberculosa.



64	Idem. Ibidem.	2 m.	des linken Stirnlappens. Im linken corp. str. 3 Knötchen, beide thal. opt. tuberkulös.	Parese d. rechten Körperhälfte. Rechtssseitige Ellenbogencou- traktur. Später Contraktur aller vier Extremitäten.	Somnolenz.	
65	Idem. Ibidem.	9 Mo.	Im Wurm nach beiden Kleinhirnhemisphären hineinragend ein Tuberkel, kleinere Herde in der Rinde beider Grosshirnhinterlappen.	Epileptische Krämpfe. Anhaltendes Zittern der oberen Extremitäten.		
66	Poulin, Progrés méd. 1880. No. 10.	37 m.	Je 1 Tuberkel in den Hinterlappen des Grosshirns. Pons, hintere Vierhügel, linker mittlerer Hirnschenkel tuberkulös infiltrirt. Ein Tuberkel in der Rinde des linken Hinterhauptlappens, 1 in der Rinde der rechten Kleinhirnhemisphäre, ein dritter am Boden des IV. Ventrikels rechts, auf der Höhe der eminentia teres und des rechten Abducenskerns.	Parese des rechten Facialis. Linksseitige Hemiparese. Atrophie der linken Oberschenkelmuskulatur.	Lähmung des rechten abd. Lähmung des m. rectus ext. Beim Blick nach rechts aussen bleibt auch das linke Auge zurück: allein ist es nach allen Richtungen frei beweglich.	Schliesslich Fieber und Stupor. Lungen-tuberkulose.
67	Carl Peipers, Berl. Dissert. Febr. 1873.	6 m.	Tuberkel an der rechten hinteren Kleinhirnhemisphäre. An der Rinde des linken Grosshirnlappens ein Tuberkel. — Tuberkel im linken corpus striat. Beide Sehhügel in tuberkulöse Massen verwandelt, ebenso das linke corp. quadrigem. arterius.	Lähmung der r. Körperhälfte und Contracturen. Tremor links.	Neuroretinitis duplex.	Tuberkulose.



No.	Autor.	Alter.	Geschlecht.	Pathol. anat. Befund.	Störungen der				Ver- schiedenes.
					Sensibilität.	Motilität.	Sinnesorgane.	Intelligenz. Sprache.	
68	Cubasch, Zürich 1875. S. 161.	10½ m.		Nach innen und unten vom rechten corp. str. ein wallnussgr. Tuberkel; ausserdem zwei kleine in der Rinde rechts; vorn im lob. cuneif. der linken Kleinhirnhemisph. ein vierter grösserer Tuberkel. Blutextravasat an der Basis, die abducentes und facialis rechts einhüllend.	Kopfschmerz. Sensibilität der rechten Gesichtshälfte vermindert.	Rechts Facialisparese. Keine Gehstörungen, Lähmungen oder Convulsionen.	Stauungspapillen. Linkssseitige Ptosis.	Erbrechen.	
69	Virchow, Krankhafte Geschw. S. 658.	49 m.		Tuberkel im linken thal. opt., ein zweiter über der Decke des absteigenden Horns (erbsengross), etwas nach aussen noch ein dritter. Vergrösserung der Zirbeldrüse, Abplattung der corp. quadr.	Kopfschmerz.	Rechtsseitige Hemiparese und Abmagerung. Zuckungen der rechten Extrem.		Tuberkulose.	
70	Henoch, Charité-Anna- len 1880. S. 472.	2 m.		Kirschgrosse Gummata im linken Hinterhaupt- und rechten Stirnlappen; ferner in der inneren Kapsel rechts (hinterer Theil), dann im corp. striat. und endlich links im Kleinhirn am Unterwurm.				Syphilis.  Während des Lebens wurde nur ein eigen- thümliches psychisches Verhalten, zwischen Altklugheit und Stumpfheit wechselnd bemerkt.	



71	Ewald, Deutsches Arch. f. klin. Medic. Bd. 19. 5—6. S. 602.	51	m.	Im vorderen Abschnitt der l. linken Stirnwindung ein bohnengrosser Tuberkel; ein zweiter, erbsengr. im pons unter den Vierhügeln, rechts von der Medianlinie bis in die subst. nigra sich erstreckend.	Linke Stirnhälfte anästhetisch. Weniger hervortretend war die Anästhesie am l. Arm u. auf dem linken Fussrücken.	Hemiparesis sin. Andauernde Pendelbewegungen d. linken Extrem. Schwanken beim Gehen, Neigung nach rechts zu fallen. Kopf nach rechts geneigt.	Nystagmusartige Augenbewegungen. Rechtssseitige Abducenslähmung. Amblyopie. Rechts atrophiea papillae. Geruch l. vermindert.	Sprache intakt, früher schwerfällig.	Phthisis. Ziemlich plötzlich eintretender Tod.
----	---	----	----	--	--	---	--	--------------------------------------	--



Eine einheitliche Symptomatologie der „multiplen Tumoren“ aufzustellen, wie ich es für die in den verschiedenen Bezirken des Hirns sitzenden Neubildungen in den vorausgegangenen Auseinandersetzungen versucht habe, erscheint bei einer genaueren Durchsicht der hierher gehörigen Beobachtungen kaum möglich. — Schon bei der Besprechung derjenigen Geschwülste, welche in einem ganz bestimmten Hirntheil ihre Entwicklung genommen hatten und durch die Reizung resp. Vernichtung dieser Region ganz bestimmte, stets sich wiederfindende Symptome erzeugten, fanden wir der Beobachtungen nicht wenige, bei denen von guten Autoren die Ueberraschung ausgedrückt war, welche sie empfanden, als bei der Obduction ein Neugebilde in einem Hirntheil aufgedeckt wurde, obgleich während des Lebens entweder gar keine Andeutungen eines Hirnleidens bestanden oder nur solche Symptome zu Tage getreten waren, welche auf alles andere eher, als gerade auf eine circumscribte Geschwulst hatten schliessen lassen. Man braucht die Tabellen nur flüchtig durchzusehen, um unter den Neubildungen der Hirnoberfläche, des Hirnmarks, des thal. opt. der med. obl., des pons, Kleinhirns etc. etc., derartige Beobachtungen zu finden. Ich habe wiederholt schon darauf aufmerksam gemacht, einen wie hohen Grad von Toleranz das Nervengewebe für langsam anwachsenden Druck entwickeln kann, so dass ich an dieser Stelle nicht noch einmal auf schon oft Gesagtes zurückkommen will. Bedenkt man dann andererseits, wie mannigfach die Lokalitäten in der Hirnsubstanz sind, deren Läsion sich nach aussen hin, soweit wenigstens bis jetzt unsere Kenntnisse reichen, entweder überhaupt nicht symptomatisch documentirt, oder nur durch Erscheinungen, welche eine genauere Localisation durchaus nicht gestatten, so kann es nicht Wunder nehmen, dass man bei den „multiplen Tumoren“ zunächst folgende zwei grössere Kategorien von Erscheinungen wahrnehmen kann. — Einmal findet man Beobachtungen (32. 50), in denen eine andere Erkrankung durch die von ihr abhängigen Symptome die Scene so beherrscht hat, dass das Vorhandensein selbst zahlreicher Neubildungen im Hirn unbemerkt blieb: es gilt dies namentlich von der Tuberculose, der tuberculösen Meningitis, bei Erwachsenen sowohl, wie ganz besonders bei Kindern. Oder es bestanden wirklich während des Lebens gar keine Erscheinungen, welche die Möglichkeit gerade einer Hirn-



erkrankung auch nur vermuthen liessen und doch waren die Hirntheile Sitz zahlreicher Neubildungen gewesen.

Zweitens aber treten in nicht wenigen Fällen während des Lebens ganz bestimmte Symptome in den Vordergrund, wie wir sie als Ausdruck der pathologischen Veränderung ganz bestimmter, circumscripfter Hirnprovinzen kennen gelernt haben. Hier wird die Diagnose auf die Erkrankung (resp. den Sitz des Tumors) in einem ganz bestimmten Hirntheil möglich: die Section bestätigt in der That die während des Lebens aufrecht gehaltene Ansicht, aber — neben der Neubildung in dem Theil, in welchem sie vermuthet wurde, findet man noch einen, noch zwei, noch vier und mehr Tumoren in anderen Hirnprovinzen, an deren Läsion während des Lebens nicht gedacht wurde.

Bedenkt man nun, dass dies solche Regionen sein konnten, deren Läsion uns zur Zeit noch unbekannt resp. keine Erscheinungen hervorbringen oder dass der zweite Tumor sich nur langsam und so entwickelte, dass selbst solche Hirntheile ihn ohne Schaden in sich bergen konnten, deren Läsion sonst ihrerseits zu selbständigem Auftreten bestimmter Symptome Anlass gegeben hätten, so erklären sich viele in der Tabelle verzeichneten Beobachtungen, von denen z. B. No. 6. 23. 24. 30. 36. 48. 66. als Neubildungen der Brücke geführt werden, (vgl. „Tumoren des pons“), oder die Fälle 14. 19. 4. 33. 52. etc. etc., welche den Neubildungen der vorderen Schädelgrube, der mittleren Schädelgrube, der Hirnrinde etc. zugerechnet werden können.

In einer dritten Reihe von Fällen liegen Symptome einer Hirnerkrankung zwar vor: dieselben sind aber wie Kopfschmerz, Convulsionen, Erbrechen; etc. so allgemeiner Natur, dass sich bestimmtes daraus nicht entnehmen lässt. Ganz besonders sind hier die bei Kindern gemachten Beobachtungen in den Vordergrund zu stellen: meist ist es der Tuberkel, der selten allein, gewöhnlich in oft überraschend grosser Anzahl sich in den verschiedensten Hirntheilen vorfindet. Diese Unsicherheit und Unbestimmtheit in der Diagnose trifft die multiplen Tumoren nicht allein: wiederholt, wie man sah, waren wir genöthigt, aus der Reihe der scheinbar wohl localisirbaren Neubildungen einzelne Fälle herauszunehmen und gesondert zu besprechen, (vgl. Tumoren der Hirnlappen, der Hirnbasis, der Brücke etc.), da sie sich in keiner Weise in den Rahmen der bekannten Symptomatologie einfügen liessen. — So ist



es demnach in nicht wenigen Fällen nur möglich, aus den vorliegenden Symptomen zu erschliessen, dass überhaupt eine Neubildung innerhalb der Schädelkapsel sich befindet; unmöglich aber sehr häufig, zu sagen, ob diese Neubildung vereinzelt, ob sie mehrfach vorhanden ist.

Mit Sicherheit liesse sich nur dann eine Diagnose auf das Vorhandensein von mehr als einem Tumor stellen, wenn es sich um zwei ganz distincte Symptomenreihen handelte, welche sich durchaus nicht durch eine einzige Hirnläsion erklären liessen.

Hätten wir es z. B. in einem und demselben Fall zu thun mit einer alternirenden Hemiplegie (z. B. rechtsseitiger Facialis-, linksseitiger Extremitätenlähmung) und zugleich mit Zuständen von Hemiparese der rechtsseitigen Extremitäten, welche sich erst allmählig und spät nach vorausgegangenen partiellen, z. B. nur in den rechten oberen Extremitäten ablaufenden Convulsionen entwickelt hätten, wären ausserdem diese beiden Symptomenreihen nach einander, durch einen grösseren Zeitraum geschieden, aufgetreten, so könnten dieselben aus einer Erkrankung des linksseitigen motorischen Hirnrindenbezirks oder der rechten Ponschälfte allein nicht erklärt werden.

Hier wäre die Diagnose einer mindestens an zwei verschiedenen Orten im Hirn localisirten Läsion gerechtfertigt. Das Gesagte zusammenfassend, kann man schliesslich über die Möglichkeit der Diagnose multipler Tumoren Folgendes aussprechen:

- 1) Es ist oft unmöglich, die Anwesenheit multipler Tumoren zu diagnosticiren;
  - 2) es ist erlaubt, sie bei allgemein cachektischen Zuständen des Organismus (bei Tuberculose, Carcinose oder anderen bösartigen Geschwülsten), selbst wenn nur allgemeine Hirnerscheinungen vorhanden sind, zu vermuthen;
  - 3) man kann das Vorhandensein mehrfacher Neubildungen selbst bei deutlich hervortretendem, von der Läsion einer bestimmten Gegend im Hirn abhängigen Symptomencomplexe kaum je mit Sicherheit ausschliessen;
  - 4) man kann eine Multiplicität mit grosser Wahrscheinlichkeit annehmen, wenn die während des Lebens beobachteten Erscheinungen so prägnant und distinct die Läsion verschiedener Hirnregionen widerspiegeln, dass ohne Schwierigkeit die für jede einzelne Provinz charakteristische Symptomatologie erkannt werden kann.
-



## Literatur-Verzeichniss \*).

- 1) Schiff: Lehrbuch der Physiologie des Menschen, Jahr 1858—1859. —
- 2) Brown-Séguard: Lancet. 1877. No 2—10; *Dubl. Journ. of med. sc.* 1877. 51. u. 52. 53. — 3) Griesinger: *Archiv der Heilkunde.* III. 1862. — 4) Nothnagel: *Topische Diagnostik der Gehirnkrankheiten.* Berlin 1879. — 5) Ladame: *Symptomatologie und Diagnostik der Hirngeschwülste.* Würzburg 1865. —
- 6) Immermann: *Deutsches Archiv für klinische Medicin.* I. 595. 1866. —
- 7) Leyden: *Virchow's Archiv.* Bd. 37. 1866. — 8) Türk: *Zeitschrift der Gesellschaft Wiener Aerzte.* 1852. 1853. VIII. u. IX. — 9) v. Graefe: *Dessen Archiv.* Bd. VII. 1860. — 10) Sesemann: *Reichert's und du Bois' Archiv.* 1869. S. 154. — 11) Schwalbe: *Centralbl. für die medic. Wissenschaften.* 1869. No. 30. — 12) H. Schmidt: *v. Graefe's Archiv f. Ophthalm.* Bd. XV. 1869. — 13) W. Manz: *Centralbl. f. die medic. Wissenschaften.* 1870. No. 8. — 14) H. Jackson: *Med. Times and Gaz.* 1864. 1865. 1871. *Ophth. Hosp. Rep.* 1865. 1866. 1873. etc. — 15) Annuske: *v. Gräfe's Archiv.* Bd. 19. 1873. —
- 16) Gubler: *Gazette hebdomadaire* 1856 No. 43 u. ff.; 1859. No. 1. 4. 6. —
- 17) Wernike: *Archiv für Psych. u. Nervenkr.* Bd. VII. 513. — 18) Nieden: *Centralbl. für Nervenheilkunde etc.* 1879. No. 8. — 19) Lépine: *Revue mensuelle.* 1877. No. 12. — 20) Penzoldt: *Berl. klin. Wochenschr.* 1876. No. 38. —
- 21) Petrina: *Vierteljahrsschr. für pract. Heilkunde.* 1877. Bd. 133. 134. —
- 22) Prévost: *De la déviation conjugquée des yeux et de la rotation de la tête dans certains cas d'hémiplégie.* Paris 1868. *Virchow's Archiv.* Bd. 70. Heft 3. —
- 23) Bernhardt: *Virchow's Archiv.* Bd. 69 u. 71. 1876/77. — 24) Gasset: *De la déviation conjugquée de la tête et des yeux.* Montpellier 1879. S.-A. —
- 25) Landouzy: *De la déviation conjugquée des yeux etc. etc.* *Progrès médical.* 1879. 36—49. — 26) Foville: *Bullet. soc. anatom.* Paris 1858. — 27) Féreol: *Bulletin de la société méd. des hôpitaux.* (Mars.) 1873. *Union médicale.* 1873. 47. — 28) H. Munk: *Verhandlungen der physiologischen Gesellschaft zu Berlin.* 1877. 16. 17. 24. 1878. 9. 10. (April.) 1878. (Dez.) 4. 5. 1879. 18. 19. 1880. (Juli.) — 29) M. Rosenthal: *Handbuch etc. der Nervenkrankheiten.* 1870. Erlangen. — 30) Ziemssen: *Virchow's Archiv.* Bd. XIII. — 31) Rosenthal: *Wiener Medic. Halle.* 1863. — 32) Erb: *Archiv für Psychiatrie etc.* Bd. IX. S. 325. — 33) Benedict: *Electrotherapie.* Wien 1868. S. 212. —
- 34) Bernhardt: *Archiv für Psychiatrie etc.* 1873. Bd. IV. — 35) Charcot et Pitres: *Revue mensuelle de méd. etc.* 1877—79. — 36) Lebert: *Virchow's u. Reinhardt's Archiv.* 1851. Bd. IV. — 37) Friedreich: *Beiträge zur Lehre*

\*) Dieses Verzeichniss enthält nur die Werke und die Namen der im Text genannten Autoren. Die Namen der Beobachter einzelner Fälle siehe in den dem speciellen Theil beigefügten Tabellen.

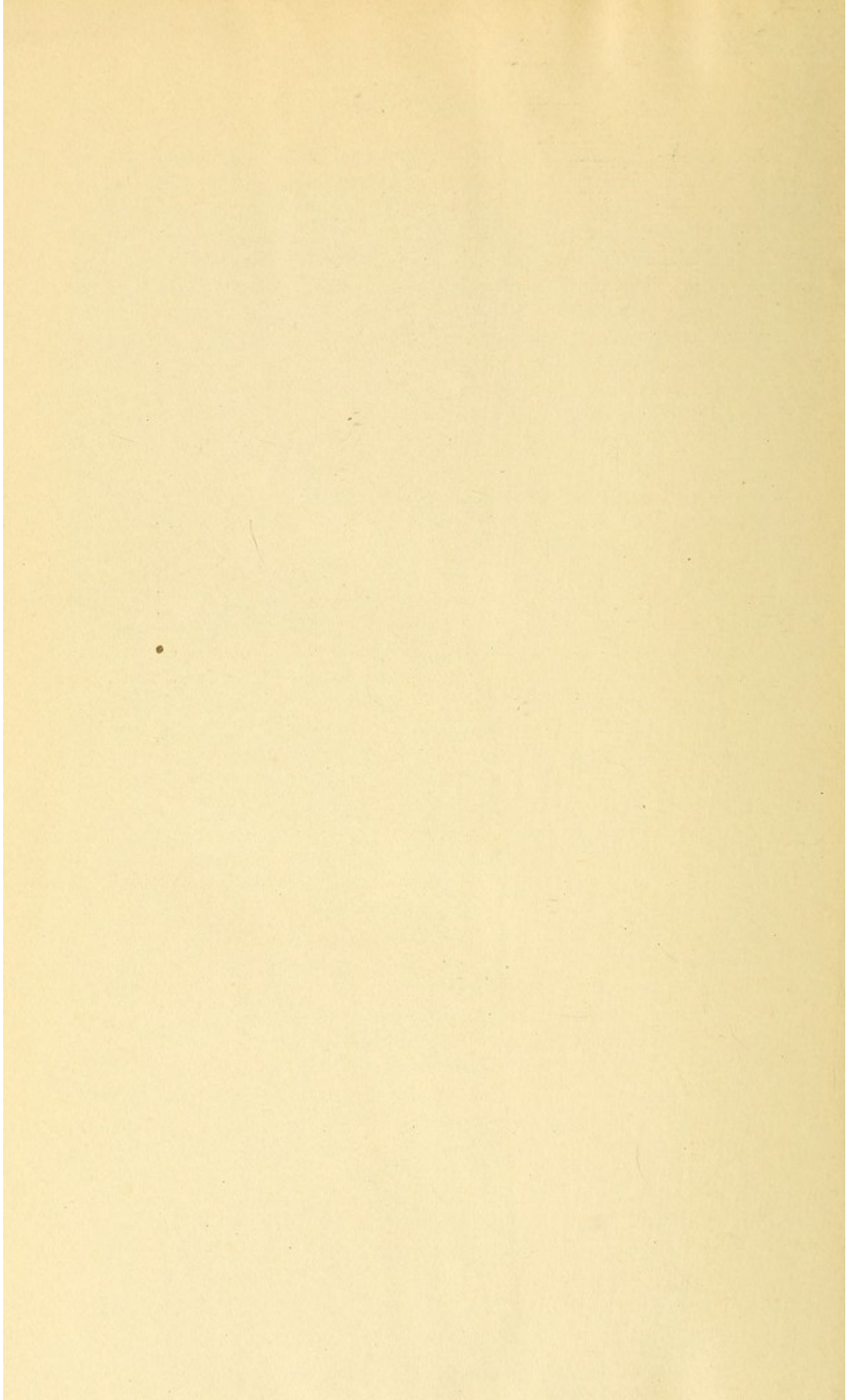


- von den Geschwülsten. Würzburg 1853. — 38) Leubuscher: Gehirnkrankheiten. Berlin 1854. — 39) Fritsch und Hitzig: Archiv von Reichert und du Bois-Reymond. 1870. 300. — 40) D. Ferrier: The West Riding Lunatic Asylum Reports. London. 1873. — 41) Nothnagel: Virchow's Archiv. Bd. 57. 1873. — 42) Charcot: Leçons sur les localisations dans les maladies du cerveau. Paris 1876. — 43) Pitres: Recherches sur les lésions du centre ovale des hémisphères cérébraux etc. Paris 1877. — 44) Gowers: Path. Soc. Transactions. 1876. 27. — 45) Vetter: Deutsches Arch. f. klin. Medic. Bd. 22. — 46) Gelpke: Archiv der Heilkunde. Bd. 17. 1876. — 47) Kahler: Beiträge zur Path. u. path. Anatomie des Central-Nervensystems. Prager Vierteljahrsschr. 1879. Kahler u. Pick. — 49) Senator: Berl. klin. Wochenschr. 1879. 4. u. 5. — 49) Landouzy: Archives générales de Med. 1877. August-Heft. — 50) Boyer: Etudes cliniques sur les lésions corticales des hémisphères cérébraux. Paris 1879. — 51) Obernier: v. Ziemssen's Handbuch der speciellen Path. u. Ther. XI. Bd. Abth. 1. — 52) Adamük: Centralblatt f. d. medic. Wissenschaften. 1870. No. 5. — 53) Wernicke: Berl. klin. Wochenschr. 1876. No. 27. 1878. No. 11. — 54) Steffen: Berl. klin. Wochenschr. 1864. 20. — 55) Hensch: Berl. klin. Wochenschr. 1864. 13. — 56) Millard: Bulletin de la société anatom. Paris 1856. — 57) Desnos: Bulletin de la soc. médic. des hôpitaux de Paris. 1873. Bd. X. — 58) Broadbent: Medical Times and Gaz. 1872. Vol. I. — 59) G. Graux: De la paralysie du moteur oculaire externe avec déviation conjuguée. Paris 1878. — 60) Poulin: Progrès médical. 1880. No. 10. — 61) H. Jackson: Med. Times and Gaz. 1874. (January.) — 62) Hallopeau: Archives de physiologie etc. 1876. — 63) Wernicke: Deutsche medic. Wochenschr. 1880. No. 8 u. 9. — 64) Duval: Progrès médical. 1879. 28. — 65) A. Ferber: Beiträge zur Symptomatologie und Diagnose der Kleinhirntumoren. Marburg 1875. — 66) Abercrombie: Untersuchungen über die Krankheiten des Gehirns und Rückenmarks. Uebersetzt von G. v. d. Busch. Bremen 1829. — 67) Ollivier: Société de biologie. 1863. pag. 84. — 68) Magendie: Leçons sur les fonctions et les maladies du système nerveux. Paris 1841. — 69) Longet: Anatomie und Physiologie des Nervensystems. Deutsch von Hein. Leipzig 1847. Bd. I. S. 354. — 70) Nonat: Gazette hebdom. 1861. pag. 57. — 71) Leyden: Klinik der Rückenmarks-Krankheiten. 1875. Bd. II. Abth. I. S. 65. — 72) Bernhardt: Sitzungsbericht der Berl. med. Gesellsch. 1872. 10. Juli. — 73) M. Schmidt: Berl. klin. Wochenschr. 1880. 24. Mai. — 74) Rayer: Archives générales de médecine. 1823. Bd. III. — 75) Leber: Handbuch der Augenheilkunde. Leipzig 1877. Bd. V. S. 867. — 76) Förster: Beziehungen der Allgemein-Leiden und Organ-Erkrankungen zu Veränderungen und Krankheiten des Sehorgans. Leipzig 1877. — 77) Cunningham: Journal of anatomy and physiology. July 1879. — 78) Erb: Deutsches Arch. f. klin. Medicin. Bd. XV. Heft I. 1874. (Dez.) — 79) Bernhardt: Deutsches Archiv f. klin. Medicin. Bd. XIV. Heft 3. u. 4. 1874. (Nov.) — 80) Fürstner: Archiv für Psychiatrie etc. VIII. Heft 1. IX. Heft I. — 81) Reinhold: Ebendort. IX. 1. — 82) Leyden: Archiv f. Psych. etc. VII. Bd. S. 44. — 83) Bernhardt: Archiv f. Psych. etc. Bd. IV. 1874. 480.











*1628 806/100*

19.J.29  
Beitrage zur Symptomatologie un1881  
Countway Library BDK0053



3 2044 045 406 287



